

第五章比选项目服务及其他要求

一、配送清单：

包号	序号	医疗耗材名称	是否进口	是否挂网	最高限价（元）	单位	预算数量
1	1-1	血糖试纸	否	是	2.5	人份	1747200
2	2-1	经颈静脉肝内穿刺器	否	是	8800	套	10
	2-2	腔静脉滤器抓捕器	否	是	7800	套	45
	2-3	一次性使用外周血管血栓抽吸导管-1	否	是	26900	套	20
	2-4	一次性使用外周血管血栓抽吸导管-2	否	是	19800	套	20
	2-5	一次性使用外周血管血栓抽吸导管-3	否	是	27900	套	20
3	3-1	亲水涂层造影导管	否	是	480	根	90
	3-2	亲水涂层导丝-1	否	是	500	根	90
	3-3	亲水涂层导丝-2	否	是	248	根	130
	3-4	亲水涂层导丝-3	否	是	348	根	265
	3-5	椎动脉雷帕霉素靶向洗脱支架系统	否	是	29800	条	35
	3-6	颅内球囊扩张导管-1	否	是	12850	条	20
	3-7	颅内球囊扩张导管-2	否	是	13500	条	20
	3-8	颅内药物洗脱支架系统	否	是	38000	条	20
	3-9	远端通路导引导管	否	是	14500	条	15
	3-10	球囊充压装置	否	是	880	个	20
	3-11	输送导管	否	是	9652	条	20
	3-12	抽吸导管	否	是	32800	条	20

	3-13	血管内通路导管-1	否	是	15000	条	15	
	3-14	血管内通路导管-2	否	是	15000	条	15	
	3-15	颅内血栓抽吸导管	否	是	32000	条	20	
	3-16	颈动脉球囊扩张导管	否	是	7680	条	20	
	3-17	颅内动脉支架系统	否	是	12750	条	25	
	3-18	Y型连接器套装	否	是	207	个	130	
	3-19	一次性使用微导管-1	否	是	5500	条	45	
	3-20	一次性使用微导管-2	否	是	5500	条	45	
	3-21	一次性使用微导管-3	否	是	5500	条	45	
	3-22	栓塞保护器	否	是	14000	条	20	
	3-23	颅内取栓支架-1	否	是	19800	条	20	
	3-24	颅内取栓支架-2	否	是	18980	条	20	
	3-25	微导丝	否	是	5500	根	20	
	3-26	远端通路导管-1	否	是	16500	条	5	
	3-27	远端通路导管-2	否	是	16500	条	5	
	3-28	远端通路导管-3	否	是	16500	条	5	
	3-29	远端通路导管(长距)	否	是	17600	条	15	
	4	4-1	一次性使用电动腔镜直线型切割吻合器及钉仓组件-1	否	是	3250	把	45
		4-2	一次性使用电动腔镜直线型切割吻合器及钉仓组件-2	否	是	3250	把	45
4-3		一次性使用电动腔镜直线型切割吻合器及钉仓组件-3	否	是	2100	个	20	
4-4		一次性使用电动腔镜直线型切割吻合器及钉仓组件-4	否	是	2100	个	20	
4-5		一次性使用电动腔镜直线型切割	否	是	2100	个	20	

		吻合器及钉仓组件-5					
	4-6	一次性使用电动腔镜直线型切割吻合器及钉仓组件-6	否	是	2100	个	45
	4-7	一次性使用电动腔镜直线型切割吻合器及钉仓组件-7	否	是	2100	个	45
	4-8	一次性使用电动腔镜直线型切割吻合器及钉仓组件-8	否	是	2100	个	45

二、技术参数要求：

包号	序号	医疗耗材名称	基本参数
1	1-1	血糖试纸	<p>★1、用途：用于血糖检测；</p> <p>▲2、包装：至少包含独立包装试纸条；</p> <p>▲3、规格：至少包含 25 人份/盒（桶）；</p> <p>4、组成：至少包含血糖试纸盒质控液；</p> <p>5、材质：PET；</p> <p>6、一次性使用；</p> <p>7、有效期≥2 年；</p> <p>▲8、血糖测量范围至少包含 0.6-33.3mmol/L；</p> <p>★9、需根据医院需求，提供同品牌同厂血糖仪≥50 台，至少包含血糖、血酮和尿酸三个参数测量。</p> <p>▲10、可测量孕妇、新生儿血和静脉血血糖值。</p> <p>▲11、供应商或生产厂家参与国家卫生健康委临床检验中心 2024 年全国便携式血糖检测仪室间质量评价实验室数量≥100 家（需提供证明材料并加盖单位公章）；</p> <p>12、准确度：符合国家 GB/T19634-2021 标准；</p> <p>★13、该耗材报价需包含血糖中心管理系统建设费用（含系统对接接口费等），该系统需支持血酮测量；</p> <p>14、血糖管理系统支持对接 HIS、LIS 等系统，实现单向或双向的信</p>

			息传输。
2	2-1	经颈静脉肝内穿刺器	<p>★1.用途：经颈静脉肝内门静脉穿刺，进行门静脉的肝内分流手术。</p> <p>▲2.包装：1套/包。</p> <p>▲3.规格：至少包含10F,12F,14G。</p> <p>4.组成：由10F鞘管组件，5F导管组件，穿刺针组件，10F和12F扩张器组成。</p> <p>5.材质：合金。</p> <p>6.灭菌产品、一次性使用。</p> <p>7.有效期≥2年。</p>
	2-2	腔静脉滤器抓捕器	<p>★1.用途：用于回收腔静脉滤器。</p> <p>▲2.包装：1套/盒。</p> <p>▲3.规格：至少包含回收圈直径19mm。</p> <p>4.组成：由鞘/扩张器套件和圈套器套件组成；</p> <p>5.材质：合金；</p> <p>6.灭菌产品、一次性使用；</p> <p>7.有效期≥2年。</p>
	2-3	一次性使用外周血管血栓抽吸导管-1	<p>★1.用途：用于外周血管血栓抽吸使用。</p> <p>▲2.包装：1根/盒。</p> <p>▲3.规格：至少包含直径6F,长度90cm。</p> <p>4.组成：由泵体和导管组成。</p> <p>5.材质：合金；</p> <p>6.灭菌产品、一次性使用；</p> <p>7.有效期≥2年。</p>
	2-4	一次性使用外周血管血栓抽吸导管-2	<p>★1.用途：用于外周血管血栓抽吸使用。</p> <p>▲2.包装：1根/盒。</p> <p>▲3.规格：至少包含直径6F,长度50cm。</p> <p>4.组成：由泵体和导管组成。</p> <p>5.材质：合金；</p> <p>6.灭菌产品、一次性使用；</p> <p>7.有效期≥2年。</p>

	2-5	一次性 使用外 周血管 血栓抽 吸导管 -3	<p>★1.用途：用于外周血管血栓抽吸使用。</p> <p>▲2.包装：1根/盒。</p> <p>▲3.规格：至少包含直径6F,长度120cm。</p> <p>4.组成：由泵体和导管组成。</p> <p>5.材质：合金；</p> <p>6.灭菌产品、一次性使用；</p> <p>7.有效期≥2年。</p>
3	3-1	亲水涂 层造影 导管	<p>★1、用途：用于注射或输入对照介质和/或液体，用于血管造影检查；</p> <p>▲2、包装：≤5根/盒；</p> <p>▲3、规格：至少包含4F-5F。</p> <p>4、组成：该由导管座、导管护套、管体和软头组成</p> <p>5、材质：管体表面涂覆亲水涂层，灭菌产品，一次性使用。6、有效期≥2年</p>
	3-2 -1	亲水涂 层导丝	<p>★1、用途：用于经皮插入血管中，为血管造影导管、导引导管、电极导管或其他介入器械插入提供通道。</p> <p>▲2、包装：≤5根/盒</p> <p>▲3、规格：至少包含：导丝直径0.035in，长度：150，260cm。</p> <p>4、组成：由芯丝、包塑层、亲水涂层组成</p> <p>5、材质：芯丝材料为镍钛合金，包塑层材料为含钨的聚氨酯，亲水涂层主要材料为聚乙烯吡咯烷酮，灭菌产品，一次性使用。</p> <p>6、有效期≥2年</p>
	3-3 -2	亲水涂 层导丝	<p>★1、用途：用于经皮插入血管中，为血管造影导管、导引导管、电极导管或其他介入器械插入提供通道。</p> <p>▲2、包装：≤5根/盒</p> <p>▲3、规格：至少包含：导丝直径0.035in，长度：150cm，260cm。</p> <p>4、组成：由芯丝、包塑层、亲水涂层组成，其他特征还包括尾端、软头、尖端。</p> <p>5、材质：芯丝材料为镍钛合金，包塑层材料为含钨的聚氨酯，亲水涂层主要材料为聚乙烯吡咯烷酮，灭菌产品，一次性使用。</p> <p>6、有效期≥2年</p>

3-4	亲水涂层导丝-3	<p>★1、用途：用于经皮插入血管中，为血管造影导管、导引导管、电极导管或其他介入器械插入提供通道。</p> <p>▲2、包装：≤5 根/盒</p> <p>▲3、规格：至少包含：导丝直径 0.035in，长度：150cm，260cm。</p> <p>4、组成：主要由芯丝、包塑层、亲水涂层组成，还包括尾端、软头、尖端。</p> <p>5、材质：芯丝材料为镍钛合金，包塑层材料为含钨的聚氨酯，亲水涂层主要材料为聚乙烯吡咯烷酮，灭菌产品，一次性使用。</p> <p>6、有效期≥2 年</p>
3-5	椎动脉雷帕霉素靶向洗脱支架系统	<p>★1、用途：本产品适用于症状性椎动脉颅外段狭窄的治疗。</p> <p>▲2、包装：1 条/盒</p> <p>▲3、规格：至少包含 2.5-4.0mm</p> <p>4、组成：椎动脉雷帕霉素靶向洗脱支架系统为球囊扩张式药物支架系统，由预装的药物支架和输送系统组成。</p> <p>5. 材质：支架采用 L605 钴基合金作为金属支架平台，经激光切割而成，外表面刻有凹槽。药物涂层由雷帕霉素(Rapamycin)和可降解的外消旋聚乳酸(PDLLA)组成，储存在凹槽内。输送系统为快速交换式的球囊扩张导管，灭菌产品，一次性使用。</p> <p>6、有效期≥2 年。</p>
3-6	颅内球囊扩张导管-1	<p>★1、用途：颅内球囊扩张导管适用于非急性期症状性颅内动脉粥样硬化性狭窄病人的介入治疗,通过球囊扩张，改善颅内动脉血管的血流灌注，包括：基底动脉，大脑中动脉 M1 段，颈动脉颅内段和椎动脉颅内段。</p> <p>▲2、包装：≤1 条/盒</p> <p>▲3、规格：至少包含直径：1.5-4.0mm。</p> <p>4、组成：颅内球囊扩张导管为快速交换型球囊扩张导管，由 TIP 头、球囊、显影点(单显影点或双显影点)、远外管、内管、连接管、近外管、扩散应力管和连接件(座) 组成。</p> <p>5、材质：超软囊体材质，灭菌产品，一次性使用。6、有效期≥2 年。</p>
3-7	颅内球	<p>★1、用途：适用于非急性期症状性颅内动脉粥样硬化性狭窄病人的</p>

	囊扩张导管-2	<p>介入治疗,通过球囊扩张,改善颅内动脉血管的血流灌注,包括:基底动脉,大脑中动脉 M1 段,颈动脉颅内段和椎动脉颅内段。</p> <p>▲2、包装: 1 条/盒</p> <p>▲3、规格: 至少包含直径: 1.5-4.0mm。</p> <p>4、组成: 颅内球囊扩张导管为快速交换型球囊扩张导管,由 TIP 头、球囊、显影点(单显影点或双显影点)、远外管、内管、连接管、近外管、扩散应力管和连接件(座)组成。</p> <p>5、材质: 超软囊体材质,灭菌产品,一次性使用。6、有效期≥2 年。</p>
3-8	颅内药物洗脱支架系统	<p>★1、用途: 适用于颅内动脉粥样硬化性狭窄。</p> <p>▲2、包装: 1 条/盒</p> <p>▲3、规格: 至少包含直径: 2.25mm-4.0mm。</p> <p>4、组成: 颅内药物洗脱支架系统含有药物涂层支架及快速交换球囊导管输送系统。</p> <p>5. 材质: 药物涂层支架以 316L 不锈钢支架为基体,表面涂覆底部涂层和含药高分子可降解涂层。底部涂层材料为聚甲基丙烯酸丁酯 (PBuMA),该涂层不可降解;生物降解药物涂层由雷帕霉素药物和乳酸-乙醇酸共聚物 (PLGA) 组成,为可降解涂层。支架药物剂量密度为 $1.30 \mu\text{g}/\text{mm}^2$;载药量范围为 $41 \mu\text{g}$-$162 \mu\text{g}$。输送系统由 TIP 头、球囊(尼龙)、球囊内管、铂铱合金显影标记、球囊外管、护套和接头等组成,球囊外管涂覆亲水涂层,灭菌产品,一次性使用。</p> <p>6、有效期≥2 年</p>
3-9	远端通路导引导管	<p>★1、用途: 适用于在外周、冠状动脉和神经血管系统中经桡动脉入路将介入/诊断器械引入血管内。</p> <p>▲2、包装: 1 条/盒</p> <p>▲3、规格: 至少包含 6F-7F.</p> <p>4、组成: 该产品由远端通路导引导管、塑形针和导引鞘组成。导管由管体、显影环、护套、接头(导管座)组成。</p> <p>5、材质: 导管部分外表面涂覆亲水涂层,导管远端内表面涂覆疏水涂层,灭菌产品,一次性使用。</p> <p>6、有效期≥2 年</p>

3-10	球囊充压装置	<p>★1、用途：适用于血管介入手术中，与球囊扩张导管连接使用，通过压力表显示的压力值，对球囊作精确充盈及收缩，从而达到扩张或收缩球囊的目的。</p> <p>▲2、包装：1个/盒</p> <p>▲3、规格：至少包含：VM-ID-4020、VM-ID-3020</p> <p>4、组成：产品组成由延长管、注射筒、压力表、外壳圆锥锁定接头、活塞、手柄、推杆与配件三通阀由聚氨酯(PU)组成</p> <p>5、材质：注射筒主要含聚碳酸酯，手柄主要由丙烯腈-丁二烯-苯乙烯树脂(ABS)组成，按杆主要由甲醛树脂(POM)组成，圆锥锁定接头主要由聚碳酸酯，三通阀主要由聚碳酸酯(PC)与丙烯腈-丁二烯-苯乙烯树脂(ABS)组成，活塞主要由聚甲醛树脂(POM)、硅胶组成，灭菌产品，一次性使用。</p> <p>6、有效期≥2年。</p>
3-11	输送导管	<p>★1、用途：产品用于将介入器械或诊断器械引入外周血管、冠状动脉和神经血管系统。</p> <p>▲2、包装：1条/盒</p> <p>▲3、规格：至少包含长度：90/100cm。</p> <p>4、组成：产品由输送导管、扩张器、Y型连接器和止血阀组成。</p> <p>5、材质：其中输送导管由导管座、扩散应力管、导管主体和显影环组成，灭菌产品，一次性使用。</p> <p>6、有效期≥2年。</p>
3-12	抽吸导管	<p>★1、用途：适用于在症状发作后8小时内，用于继发于颅内大血管闭塞(颈内动脉、大脑中动脉-M1和M2段、基底动脉和椎动脉)的急性缺血性脑卒中患者的血运重建。不能使用静脉组织型纤溶酶原激活物(IVt-PA)或IV t-PA治疗失败的患者是该治疗的人选。</p> <p>▲2、包装：1条/盒。</p> <p>▲3、规格：至少包含：直径：5F.6F 长度：115cm；125cm；131cm；</p> <p>4、组成：套装包装配置包括抽吸导管、压力延长管塑形针和可撕裂鞘管，非套装包装配置包、蒸汽塑形针和可撕裂鞘管。</p> <p>5、灭菌产品，一次性使用。</p>

		6、有效期≥2年。
3-13	血管内 通路导 管-1	<p>★1、用途：该产品用于在神经血管系统中将介入/诊断器械导入血管内。</p> <p>▲2、包装：1条/盒。</p> <p>▲3、规格：至少包含：长度90cm，100cm</p> <p>4、组成：该产品由通路导管、导管导引鞘及Y型止血阀组成。</p> <p>5、材质：其中血管内通路导管由导管座、扩散应力管、导管主体和显影环组成。</p> <p>6、灭菌产品，一次性使用。</p> <p>7、有效期≥2年。</p>
3-14	血管内 通路导 管-2	<p>★1、用途：该产品用于在神经血管系统中将介入/诊断器械导入血管内。</p> <p>▲2、包装：≤1条/盒。</p> <p>▲3、规格：至少包含：长度90cm，100cm</p> <p>4、组成：该产品由通路导管、导管导引鞘及Y型止血阀组成，其中血管内通路导管由导管座、扩散应力管、导管主体和显影环组成。</p> <p>5、灭菌产品，一次性使用。</p> <p>6、有效期≥2年。</p>
3-15	颅内血 栓抽吸 导管	<p>★1、用途：适用于在症状发作后8小时内，用于继发于颅内大血管闭塞(颈内动脉、大脑中动脉-M1和M2段、基底动脉和椎动脉)的急性缺血性脑卒中患者的血运重建。</p> <p>▲2、包装：1条/盒。</p> <p>▲3、规格：至少包含：5F,6F。</p> <p>4、组成：该产品由抽吸导管、蒸汽塑形针和可撕裂鞘管组成。</p> <p>5、材质：导管物衬材料为四氟乙烯，管体采用镍钛合金线圈和编织复合加强结构导管外层材料为耐久性聚合物，并带有亲水涂层。远端可蒸汽塑形，并带有不透射线的铂铱显影环，近端具有热塑性弹性体应力扩散管和透明鲁尔导管座。包装附有可撕裂口。</p> <p>6、灭菌产品，一次性使用。</p> <p>7、有效期≥2年。</p>

3-16	颈动脉球囊扩张导管	<p>★1、用途：用于颈动脉阻塞疾病患者的经皮血管腔内成形术。</p> <p>▲2、包装：1条/盒。</p> <p>▲3、规格：至少包含：球囊直径：1.5mm-6.0mm。</p> <p>4、组成：该产品由末端头端、球囊、显影标记、内腔管、远端管、过渡管、海波管、应力支撑管、手柄组成。</p> <p>5、材质：远端管和过渡管涂覆亲水涂层。</p> <p>6、灭菌产品，一次性使用。</p> <p>7、有效期≥2年。</p>
3-17	颅内动脉支架系统	<p>★1、用途：该产品适用于颅内、颅底动脉狭窄病变,用于改善脑组织缺血。</p> <p>▲2、包装：1条/盒。</p> <p>▲3、规格：至少包含：支架支架：2.5mm-4.0mm。</p> <p>4、组成：该产品由支架和输送系统组成。</p> <p>5、材质：支架由316L不锈钢激光切割而成。输送系统为快速交换式球囊扩张导管,球囊的材料为Pebax7033。</p> <p>6、灭菌产品，一次性使用。</p> <p>7、有效期≥2年。</p>
3-18	Y型连接器套装	<p>★1、用途：产品用于在体外辅助建立导引钢丝进入人体的工作通道。</p> <p>▲2、包装：1个/盒。</p> <p>▲3、规格：至少包含：YCK111。</p> <p>4、组成：Y型连接器套装由Y型连接器、塑型针和扭转器组成。</p> <p>5、材质：Y型连接器主要由硅橡胶和PC制备;塑型针主要由医用不锈钢和PC制备;扭转器主要由ABS制备。</p> <p>6、灭菌产品，一次性使用。</p> <p>7、有效期≥2年。</p>
3-19	一次性使用微导管-1	<p>★1、用途：适用于神经血管和外周血管，用于注射或输入对照介质和/或液体和/或栓塞材料，和/或适当的器械(如支架、弹簧圈)等。</p> <p>▲2、包装：1条/盒。</p> <p>▲3、规格：至少包含：1.7F/2.1F/2.7F</p> <p>4、组成：一次性使用微导管由导管、导向鞘、护套、导管座、显影</p>

		<p>环和护套管组成。</p> <p>5、材质：管体采用镍钛合金线圈和编织复合加强结构导管外层材料为耐久性聚合物，并带有亲水涂层。</p> <p>6、灭菌产品，一次性使用。</p> <p>7、有效期≥ 2年。</p>
3-20	一次性使用微导管-2	<p>★1、用途：适用于神经血管和外周血管，用于注射或输入对照介质和/或液体和/或栓塞材料，和/或适当的器械(如支架、弹簧圈)等。</p> <p>▲2、包装：1条/盒。</p> <p>3、规格：至少包含：1.7F/2.1F/2.7F</p> <p>4、组成：一次性使用微导管由导管、导向鞘、护套、导管座、显影环和护套管组成。</p> <p>5、材质：管体采用镍钛合金线圈和编织复合加强结构导管外层材料为耐久性聚合物，并带有亲水涂层。</p> <p>6、灭菌产品，一次性使用。</p> <p>7、有效期≥ 2年。</p>
3-21	一次性使用微导管-3	<p>★1、用途：适用于神经血管和外周血管，用于注射或输入对照介质和/或液体和/或栓塞材料，和/或适当的器械(如支架、弹簧圈)等。</p> <p>▲2、包装：1条/盒。</p> <p>▲3、规格：至少包含：1.7F/2.1F/2.7F</p> <p>4、组成：一次性使用微导管由导管、导向鞘、护套、导管座、显影环和护套管组成。</p> <p>5、材质：管体采用镍钛合金线圈和编织复合加强结构导管外层材料为耐久性聚合物，并带有亲水涂层</p> <p>6、灭菌产品，一次性使用。</p> <p>7、有效期≥ 2年。</p>
3-22	栓塞保护器	<p>★1、用于在血管介入手术中为患者提供远端栓塞的保护，使用血管部位包括外周血管、冠状动脉和颈动脉。</p> <p>▲2、包装：1条/盒</p> <p>▲3、规格：至少包含：直径3-6mm 长度：190-320mm</p> <p>4、组成：栓塞保护器由捕获导丝、导管及附件组成。</p>

		<p>5、材质：抓捕网由镍钛合金制成，输送导管和通管丝选用高密度聚乙烯（HDPE）材料，回收导管材料选用 PEBAX Vestamid</p> <p>6、灭菌产品，一次性使用。</p> <p>7、有效期≥2 年。</p>
3-23	颅内取栓支架-1	<p>★1、本产品用于在症状发作 8 小时内移除缺血性脑卒中患者大血管（包括颈内动脉、大脑中动脉 M1 和 M2 段）中的血栓，从而恢复血流。</p> <p>▲2、包装：1 条/盒。</p> <p>▲3、规格：至少包含：支架：3/4/5/6mm</p> <p>4、组成：由取栓装置（含支架与推送杆）和导入鞘组成，支架的主体有不透射线的显影丝，支架远端有不透射线标记。</p> <p>5、材质：材料均由镍钛合金制成。</p> <p>6、灭菌产品，一次性使用。</p> <p>7、有效期≥2 年。</p>
3-24	颅内取栓支架-2	<p>★1、本产品用于在症状发作 8 小时内移除缺血性脑卒中患者大血管（包括颈内动脉、大脑中动脉 M1 和 M2 段）中的血栓，从而恢复血流。</p> <p>▲2、包装：1 条/盒。</p> <p>▲3、规格：至少包含：支架：3/4/5/6mm</p> <p>4、组成：由取栓装置（含支架与推送杆）和导入鞘组成，支架的主体有不透射线的显影丝，支架远端有不透射线标记。</p> <p>5、材质：材料均由镍钛合金制成。</p> <p>6、灭菌产品，一次性使用。</p> <p>7、有效期≥2 年。</p>
3-25	微导丝	<p>★1、用途：用于神经血管和外周血管，辅助诊断或治疗器械顺利到达病变部位</p> <p>▲2、包装：1 根/盒</p> <p>3、规格：至少包含：导丝直径 0.035in</p> <p>4、组成：该产品由导丝及附件组成。</p> <p>5、材质：导丝由芯丝，绕丝，涂层等组件构成。附件包括导入针和导丝扭转器。</p> <p>6、灭菌产品，一次性使用。</p>

		7、有效期≥2年。
3-26	远端通路导管-1	<p>★1、远端通路导管适用于一般性血管内使用，包括神经血管和外周血管系统。远端通路导管可用于辅助输送治疗装置。不适用于冠脉循环系统及造影使用。</p> <p>▲2、包装：1条/盒</p> <p>▲3、规格：至少包含：5F, 6F；</p> <p>4、组成：该产品是一种单腔、硬度渐变的导管、鞘管和蒸汽塑形针。</p> <p>5、材质：导管物衬材料为四氟乙烯，管体采用镍钛合金线圈和编织复合加强结构导管外层材料为耐久性聚合物，并带有亲水涂层。远端可蒸汽塑形，并带有不透射线的铂铱显影环，近端具有热塑性弹性体应力扩散管和透明鲁尔导管座。包装附有可撕裂口。</p> <p>6、灭菌产品，一次性使用。</p> <p>7、有效期≥2年。</p>
3-27	远端通路导管-2	<p>★1、远端通路导管适用于一般性血管内使用，包括神经血管和外周血管系统。远端通路导管可用于辅助输送治疗装置。不适用于冠脉循环系统及造影使用。</p> <p>▲2、包装：1条/盒。</p> <p>▲3、规格：至少包含：5F, 6F。</p> <p>4、组成：该产品是一种单腔、硬度渐变的导管、鞘管和蒸汽塑形针。</p> <p>5、材质：导管物衬材料为四氟乙烯，管体采用镍钛合金线圈和编织复合加强结构导管外层材料为耐久性聚合物，并带有亲水涂层。远端可蒸汽塑形，并带有不透射线的铂铱显影环，近端具有热塑性弹性体应力扩散管和透明鲁尔导管座。包装附有可撕裂口。</p> <p>6、灭菌产品，一次性使用。</p> <p>7、有效期≥2年。</p>
3-28	远端通路导管-3	<p>★1、远端通路导管适用于一般性血管内使用，包括神经血管和外周血管系统。远端通路导管可用于辅助输送治疗装置。不适用于冠脉循环系统及造影使用。</p> <p>▲2、包装：1条/盒。</p> <p>▲3、规格：至少包含：5F, 6F。</p>

		<p>4、组成：该产品是一种单腔、硬度渐变的导管、鞘管和蒸汽塑形针。</p> <p>5、材质：导管物衬材料为四氟乙烯，管体采用镍钛合金线圈和编织复合加强结构导管外层材料为耐久性聚合物，并带有亲水涂层。远端可蒸汽塑形，并带有不透射线的铂铱显影环，近端具有热塑性弹性体应力扩散管和透明鲁尔导管座。包装附有可撕裂口。</p> <p>6、灭菌产品，一次性使用。</p> <p>7、有效期≥ 2年。</p>
3-29	远端通路导管 (长距)	<p>★1、远端通路导管适用于一般性血管内使用，包括神经血管和外周血管系统。远端通路导管可用于辅助输送治疗装置。</p> <p>不适用于冠脉循环系统及造影使用。</p> <p>▲2、包装：1条/盒。</p> <p>▲3、规格：至少包含：5F, 6F；</p> <p>4、组成：该产品是一种单腔、硬度渐变的导管、鞘管和蒸汽塑形针。</p> <p>5、材质：导管物衬材料为四氟乙烯，管体采用镍钛合金线圈和编织复合加强结构导管外层材料为耐久性聚合物，并带有亲水涂层。远端可蒸汽塑形，并带有不透射线的铂铱显影环，近端具有热塑性弹性体应力扩散管和透明鲁尔导管座。包装附有可撕裂</p> <p>6、灭菌产品，一次性使用。</p> <p>7、有效期≥ 2年。</p>
4	4-1 一次性使用电动腔镜直线型切割吻合器及钉仓组件-1	<p>★1、用途：适用于腔镜下消化道重建及脏器切除手术中的残端或切口的闭合。</p> <p>▲2、包装：1把/盒。</p> <p>▲3、规格：至少包含有效切割长度应46-51mm，包含具有鹰嘴状抵钉座器身，容易置入且安全成钉。</p> <p>4、组成：电动腔镜吻合器的器身由抵钉座、关节头、钉仓座、旋钮、回刀推钮、复位按钮、电池包、手柄关闭手柄、击发钮、保险开关、切割刀组成。</p> <p>5、材质：不锈钢金属套管及ABS组成。</p> <p>6、灭菌产品，一次性使用。</p> <p>7、有效期：≥ 2年。</p>

		<p>8、加长杆$\geq 350\text{mm}$。</p> <p>▲9、可以通过 12mm 穿刺器。</p> <p>▲10、吻合器器身的旋转轴套可进行 360° 旋转。</p> <p>11、器身连接转动型组件后，调节转向旋钮，组件头部可左右摆动，并且向左、向右摆动的最大角度$\geq 45^\circ$。</p> <p>12、摆动到最大角度后击发不得有阻碍，组件切割刀回缩无障碍，吻合钉成型不受摆动角度影响。</p>
4-2	一次性使用电动内镜直线型切割吻合器及钉仓组件-2	<p>★1、用途：适用于腹腔镜下消化道重建及脏器切除手术中的残端或切口的闭合。</p> <p>▲2、包装：1 把/盒。</p> <p>▲3、规格：至少包含有效切割长度应 59-63mm，包含具有鹰嘴状抵钉座器身，容易置入且安全成钉。</p> <p>4、组成：电动内镜吻合器的器身由抵钉座、关节头、钉仓座、旋钮、回刀推钮、复位按钮、电池包、手柄关闭手柄、击发钮、保险开关、切割刀组成。</p> <p>5、材质：不锈钢金属套管及 ABS 组成。</p> <p>6、灭菌产品，一次性使用。</p> <p>7、有效期：≥ 2 年</p> <p>8、加长杆$\geq 350\text{mm}$；</p> <p>▲9、可以通过 12mm 穿刺器；</p> <p>▲10、吻合器器身的旋转轴套可进行 360° 旋转；</p> <p>11、器身连接转动型组件后，调节转向旋钮，组件头部可左右摆动，并且向左、向右摆动的最大角度$\geq 45^\circ$。12、摆动到最大角度后击发不得有阻碍，组件切割刀回缩无障碍，吻合钉成型不受摆动角度影响。</p>
4-3	一次性使用电动内镜直线型切割吻合器及	<p>★1、用途：适用于腹腔镜下消化道重建及脏器切除手术中的残端或切口的闭合。</p> <p>▲2、包装：1 个/盒。</p> <p>▲3、规格：至少包含钉高 2.0mm。切割长度为 46mm-51mm 和 59mm-63mm 两种。</p> <p>4、组成：由钉仓、推刀片、吻合钉组成。</p>

	钉仓组件-3	<p>5、材质：吻合器钉仓主要为钛合金材质。</p> <p>6、灭菌产品，一次性使用。</p> <p>7、有效期：≥2年。</p> <p>▲8、吻合后的吻合口应能承受≥3.6kPa压强,在15s内漏水≤10滴。</p> <p>▲9、每次吻合线远端长度比切割线长度至少长1.5倍钉长，每次吻合后的吻合钉应成类“B”字形；</p> <p>10、吻合器钉仓组件：六排成钉；</p> <p>11、切割线远端四颗缝钉保护。</p>
4-4	一次性使用电动内镜直线型切割吻合器及钉仓组件-4	<p>★1、用途：适用于内镜下消化道重建及脏器切除手术中的残端或切口的闭合。</p> <p>▲2、包装：钉子：1个/盒。</p> <p>▲3、规格：至少包含钉高2.5mm。切割长度为46mm-51mm和59mm-63mm两种。</p> <p>4、组成：由钉仓、推刀片、吻合钉组成。</p> <p>5、材质：吻合器钉仓主要为钛合金材质。</p> <p>6、灭菌使用：为灭菌产品，一次性使用。</p> <p>7、有效期：≥2年</p> <p>▲8、吻合后的吻合口应能承受≥3.6kPa压强,在15s内漏水≤10滴。</p> <p>▲9、每次吻合线远端长度比切割线长度至少长1.5倍钉长，每次吻合后的吻合钉应成类“B”字形；</p> <p>10、吻合器钉仓组件：六排成钉；</p> <p>11、切割线远端四颗缝钉保护。</p>
4-5	一次性使用电动内镜直线型切割吻合器及钉仓组件-5	<p>★1、用途：适用于内镜下消化道重建及脏器切除手术中的残端或切口的闭合。</p> <p>▲2、包装：1个/盒。</p> <p>▲3、规格：至少包含钉高3.5mm。切割长度为46mm-51mm和59mm-63mm两种。</p> <p>4、组成：由钉仓、推刀片、吻合钉组成。</p> <p>5、材质：吻合器钉仓主要为钛合金材质。</p> <p>6、灭菌使用：为灭菌产品，一次性使用。</p>

		<p>7、有效期：≥2年</p> <p>▲8、吻合后的吻合口应能承受≥3.6kPa压强,在15s内漏水≤10滴。</p> <p>▲9、每次吻合线远端长度比切割线长度至少长1.5倍钉长,每次吻合后的吻合钉应成类“B”字形;</p> <p>10、吻合器钉仓组件:六排成钉;</p> <p>11、切割线远端四颗缝钉保护。</p>
4-6	<p>一次性使用电动内镜直线型切割吻合器及钉仓组件-6</p>	<p>★1、用途:适用于内镜下消化道重建及脏器切除手术中的残端或切口的闭合。</p> <p>▲2、包装:1个/盒。</p> <p>▲3、规格:至少包含钉高3.8mm。切割长度为46mm-51mm和59mm-63mm两种。</p> <p>4、组成:由钉仓、推刀片、吻合钉组成。</p> <p>5、材质:吻合器钉仓主要为钛合金材质。</p> <p>6、灭菌使用:为灭菌产品,一次性使用。</p> <p>7、有效期:≥2年</p> <p>▲8、吻合后的吻合口应能承受≥3.6kPa压强,在15s内漏水≤10滴。</p> <p>▲9、每次吻合线远端长度比切割线长度至少长1.5倍钉长,每次吻合后的吻合钉应成类“B”字形;</p> <p>10、吻合器钉仓组件:六排成钉;</p> <p>11、切割线远端四颗缝钉保护。</p>
4-7	<p>一次性使用电动内镜直线型切割吻合器及钉仓组件-7</p>	<p>★1、用途:适用于内镜下消化道重建及脏器切除手术中的残端或切口的闭合。</p> <p>▲2、包装:1个/盒。</p> <p>▲3、规格:至少包含钉高4.1mm。切割长度为46mm-51mm和59mm-63mm两种。</p> <p>4、组成:由钉仓、推刀片、吻合钉组成。</p> <p>5、材质:吻合器钉仓主要为钛合金材质。</p> <p>6、灭菌使用:为灭菌产品,一次性使用。</p> <p>7、有效期:≥2年</p> <p>▲8、吻合后的吻合口应能承受≥3.6kPa压强,在15s内漏水≤10滴。</p>

		<p>▲9、每次吻合线远端长度比切割线长度至少长 1.5 倍钉长，每次吻合后的吻合钉应成类“B”字形；</p> <p>10、吻合器钉仓组件：六排成钉；</p> <p>11、切割线远端四颗缝钉保护。</p>
4-8	一次性使用电动腔镜直线型切割吻合器及钉仓组件-8	<p>★1、用途：适用于腔镜下消化道重建及脏器切除手术中的残端或切口的闭合。</p> <p>▲2、包装：1 个/盒。</p> <p>▲3、规格：至少包含钉高 4.3mm。切割长度为 46mm-51mm 和 59mm-63mm 两种。</p> <p>4、组成：由钉仓、推刀片、吻合钉组成。</p> <p>5、材质：吻合器钉仓主要为钛合金材质。</p> <p>6、灭菌使用：为灭菌产品，一次性使用。</p> <p>7、有效期：≥2 年</p> <p>▲8、吻合后的吻合口应能承受≥3.6kPa 压强, 在 15s 内漏水≤10 滴。</p> <p>▲9、每次吻合线远端长度比切割线长度至少长 1.5 倍钉长，每次吻合后的吻合钉应成类“B”字形；</p> <p>10、吻合器钉仓组件：六排成钉；</p> <p>11、切割线远端四颗缝钉保护。</p>

注：1. ★条款为实质性要求，须在“产品技术响应表”中响应。

2. ▲条款除在“技术要求应答表”中响应以外，还须提供投标产品制造厂家公开发布的产品彩页资料、产品说明书、医疗器械注册证或产品检验（测）报告予以佐证。未提供相关证明材料或者虽提供但无法佐证者，均自行承担被评审委员会视为技术参数负偏离的风险。

3. 供应商须严格按照采购文件产品参数描述进行响应，不得曲解采购文件产品参数描述意思或以其他参数描述来响应采购文件参数，不得以“正偏离”为由偷换技术参数描述方式进行响应，否则自行承担被评审委员会视为技术参数负偏离的风险。

三、商务要求（实质性要求）

1. 服务期限及合同签订要求

1.1 服务期限：合同签订之日起 3 年。

1.2 成交之日起（以成交通知书日期为准），15个工作日内到泸州市中医医院综合采购部办理相关合同签订手续，须带齐成交通知书、廉洁承诺书、履约保证金银行回执单或担保函、公司（厂家）相关资质和产品授权证书等（参照《医疗器械归档资料收集清单》），如成交供应商不能在规定的时间内与采购人签订合同的，采购人可以按照评审报告推荐的中标或者成交候选人名单排序，确定下一候选人为成交供应商，也可以重新开展采购活动。同时，将追究成交供应商的缔约过失责任。

1.3 合同签订后一个月为试用期。试用期内如果连续两次相同质量问题发生并整改不到位的，采购人有权终止采购合同。

2. 服务及交货地点：泸州市中医医院指定的地点。

3. 付款方法和条件：根据采购人的实际入库数量，在医学装备部办理入出库，验收合格后手续交财务科，6个月内付款，请供应商自行核算资金利息。

4. 比选响应报价要求及货款结算金额：

4.1 报价要求：

4.1.1. 每个参选产品单价不得高于“四川省医疗保障信息大数据一体化平台药品和医用耗材招采管理子系统”公布的“截止上月末全省医疗机构加权平均价”、“我省最高参考价”，同时也不得高于本项目规定的单品最高限价，否则报价将视为无效报价。

4.1.2. 本项目报价在根据给出的最高限价的基础上自行填写单品报价。

4.1.3. 本项目采购的产品均为“四川省医疗保障信息大数据一体化平台药品和医用耗材招采管理子系统”上挂网的产品，供应商须承诺：如在服务期内，供应商在本项目中的单品报价低于管理系统上显示的最低价的，将按成交金额（供应商在本项目中的单品报价）进行结算，且结算金额将在“四川省医疗保障信息大数据一体化平台药品和医用耗材招采管理子系统”上进行挂网公示，供应商在报价时须自行考虑市场风险，如供应商不按上述要求进行挂网公示，采购人有权将供应商纳入采购人的不良行为供应商名单，供应商将承担因此带来的一切责任及风险，采购人有权终止采购合同重新进行采购且不承担任何责任。【在响应文件中单独提供承诺函】

4.2 按月动态结算，合同最终结算价格=Σ单品结算单价*采购人实际采购数量，既在结算当月，在“四川省医疗保障信息大数据一体化平台药品和医用耗材招采管理子系统”公布的“截止上月末全省医疗机构采购加权平均价”、“我省最高参考价”、“联动参考价”及“本次采购的成交单价”如有价差，取四者最低价进行结算。

4.3 在三年合同期限内，实际结算金额未达到成交金额总额的，以实际结算金额为准；成交金额结算完毕，合同自动终止，采购人重新实施采购。

4.4 因本项目中每个产品的用量为预估值，所以供应商参与本项目进行总报价只作为经济评分，不作为授予合同的成交金额，签订合同的最终金额即为预算金额。

4.5 本次每个单品的“预采购数量”为采购人预计需求量，数据仅作为投标人投标参考，并非采购人关于本项目做出的任何需求承诺信息。最终采购人需求供应数量以采购人合同签订后具体通知需求量为准。此后采购人实际采购需求量低于或高于本次采购的预估采购量均为合同履行过程之正常情况，故采购人不承担任何违约责任。

5. 配送及服务要求：

5.1 在实际使用过程中如因产品自身质量原因出现异常情况，成交供应商能在收到院方口头或书面通知后请厂家或专家1日内到采购人处协助解决异常情况，相关一切费用由成交供货商负责。

5.2 对于一些需要指导的新产品，供应商必须做好相关培训工作，培训产生的费用由成交供货商负责。新开展的项目或同一测定项目检测方法改变升级，供货商需无条件提供货源。

5.3 成交供应商在服务过程中须提供至少1名经过相关培训的临床跟台人员，并提供所需的专业配套工具。

5.4 成交供应商在采购人所在地或周边地区设立库房，能快速提供售后服务，配送及时，一般耗材于24小时内送达，急用耗材应根据需要按时送达。同时提供产品说明书、检测报告、质量保证书、保修卡等相关资料。

5.5 成交供应商每次送货需由专人送货上门(不接收邮寄)，当面核实清点货物后方可办理入库，且须保证货物、发票、随货同行单(公司出库单)、合格证(或检验检疫报告)一并送达，如有缺项，医院有权拒收该货物。因此造成的后果，由成交供应商承担。如在服务期内出现3次以上未按要求进行办理的，医院有权终止合同，由成交供应商承担违约责任。

6. 验收标准：按采购方对耗材的验收标准进行验收。

7. 其他商务要求

7.1 履约保障：成交供应商在履约期间，若因国家、部门政策规定出现与合同约定相抵触时，按国家相关规定执行；成交供货商在履约过程中，若出现违法、违纪、违规行为，除承担相应责任外，采购方有权单方面终止采购合同；成交供货商在履约过程中，若出现三次以上未按规定履约的同一违约行为时，采购方有权单方面终止采购合同。若成交供应商提供的产品出现重大质量问题，造成恶劣影响的，采购方除按上述条款，责成赔偿，要求承担医患双方调解的费用赔付外，还有权单方面终止采购合同。

7.2 如果采购人在正常保管和使用前题下，因产品质量问题造成的医疗事故及纠纷，由成交供应商负责并承担财产损失赔偿责任，并承担医患双方调解的费用赔付；若涉及产品质量鉴定，由成交供应商负责委托相关具有相关检测资质的质检部门进行检测，并承担相关费用。

7.3 成交供应商应当在成交通知书发出之日起算 20 日内将采购文件要求的相关资料交医院审查（不可抗力等因素除外），并按照医院审查要求补齐相关必要资料。违者，医院可按照以下原则进行处理：①视为成交供应商放弃中标资格，由成交供应商承担缔约过失责任人民币 5000 元。

②医院重新开展该项采购工作。

7.4 成交供应商应当在成交通知书发出之日起算 30 日内与医院签订书面合同（不可抗力等因素除外）。违者，医院可按照以下原则进行处理：①视为成交供应商拒绝与医院签订合同，终止采购合同，由成交供应商承担缔约过失责任人民币 10000 元。②原则上医院重新开展该项采购工作。③医院也可根据评审报告推荐的成交候选人名单排序，确定下一序位候选人为成交供应商，同时进行公示。

7.5 合同履行期间，如出现在“四川省医疗保障信息大数据一体化平台药品和医用耗材招采管理子系统”上“掉网”（即原来属于四川省药械集中采购及医药价格监管平台内的产品，后因某些原因不再属于该平台内的产品），应及时（不超过 1 个月）以书面的形式告之医院并中止掉网产品的供货，若未经采购人（采购部门）确认仍自行继续送货，采购人对掉网产品将不予支付，由供应商自行承担相应损失。采购人将根据相关规定对“掉网”产品重新组织招标，新合同签订后，成交供应商则不再配送本合同中的掉网产品。

8. 产品质量要求：

8.1 成交供应商所提供的产品，若技术性能无特殊说明，则按生产企业或国家有关部门最新颁布的标准及规范为准。

8.2 成交供应商应保证所有货物是全新、未使用过的原厂原装合格正品(最大容量产品)，并完全符合国家规定的质量、规格和性能要求。产品包装（含最小包装）必须符合国家关于医疗器械的相关法律要求。

8.3 成交供应商所提供的货物的包装均为货物出厂时原包装，并保证所提供的货物在装卸、运输和仓储过程中有足够的包装保护，防止货物受潮、生锈、被腐蚀、受到冲撞以及其他不可预见的损坏。

9. 违约责任与解决争议的方法（具体内容以合同为准）：

9.1. 若因乙方原因在合同规定期限内无法提供服务/交货，甲方有权终止合同，由乙方向甲方支付合同金额 3%的违约金（最低 5000 元，超过 20000 元按 20000 元执行），该违约金不足以弥补实际损失的，违约方应赔偿所有实际损失，且不予退还履约保证金（如涉及），纳入采购人不良行为供应商名单。经采购双方协商同意继续履行合同，甲方视情况在延迟服务/交货期内每天按合同总额 1‰的标准收取违约金（最低 50 元/天，超过 200 元按 200 元/天执行），该违约金不足以弥补实际损失的，违约方应赔偿所有实际损失。

9.2. 采购双方均应遵守中标合同，非因不可抗力而单方面终止执行合同的，将赔偿因违约给对方造成的经济损失，并向对方支付本合同总额(中标金额)3%的违约金(最低 5000 元，超过 20000 元按 20000 元执行)。

9.3. 乙方单项产品无法按签署合同执行供货，经采购双方协商同意继续履行合同其他产品供货的，乙方向甲方支付违约供货产品预算金额(见招标文件)5%的违约金(最低 5000 元，超过 10000 元按 10000 元执行)。

9.4. 若遇到国家产业政策调整等原因导致乙方无法按合同约定供货的，由乙方提出申请和相关证明材料，经甲方审核属实，可由甲乙双方协商善后处理。

9.5 成交供应商应严格遵守承诺，如有违约，将赔偿因违约给采购人造成的经济损失。如因成交供应商工作人员在履行职务过程中的疏忽、失职、过错等故意或者过失原因给采购人造成损失或侵害，包括但不限于采购人本身的财产损失、由此而导致的采购人对任何第三方的法律责任等，成交供应商对此均应承担全部的赔偿责任。

9.6 采购人由于不可抗力的原因不能履行合同时，应及时向成交供应商通报不能履行或不能完全履行的理由；成交供应商由于不可抗力的原因不能履行合同时，应在交货时间到期以前及时向采购人通报不能履行或不能完全履行的理由；在取得有关主管机关证明以后，可以签订延期履行、部分履行补充合同或者不履行合同，并根据情况可部分或全部免于承担违约责任。

9.7 合同履行期间,若双方发生争议，双方本着友好合作的态度，对合同履行过程中发生的违约行为进行及时的协商解决或由有关部门调解解决，如不能协商解决可向同级别法院通过法律诉讼解决。

10. 投标供应商自行核实投标产品须在国家医疗保障局下发的医用耗材最新目录库中，医用耗材国家编码能确保医保患者正常联网结算。若因投标产品未纳入四川省医疗保障局医用耗材最新目录库而导致医保患者无法正常联网结算的，供应商须及时并积极配合相关部门协调处理。

11. 成交供应商提供到采购人现场的产品有效期自产品通过最终验收之日起计算，不低于有效期限的三分之二(如：产品有效期为出厂后 12 个月，送至采购人处时，有效期还应剩余 8 个月以上)。

注：以上商务要求为实质性条款，均不允许负偏离，负偏离视为非实质性响应投标文件，做无效投标处理，有明确要求的须按要求提供证明材料，所有商务要求均须按招标文件要求在商务响应表中予以应答。