**第三章采购需求**

备注：

1.以下《采购需求说明》及《采购需求一览表》所列内容为招标人所提采购需求，投标人应认真仔细研究，投标时应慎重选择相应的产品及技术参数、规格型号等进行投标。

2.本章中标注“\*”的参数为实质性参数，投标人必须满足并提供招标文件规定的证明材料。若招标文件未明确要求何种证明材料，则以制造商公开发布的资料或检测机构出具的检测报告为准。若制造商公开发布的资料与检测机构出具的检测报告不一致，以检测机构出具的检测报告为准。

3.本章中标注“▲”的产品为主要标的（包括核心产品）。招标人（代理机构）在编制招标文件时必须将采购的主要标的（包括核心产品）标注“▲”。

4.投标报价包括采购、运输、人工、安装、售后、验收、税费等所有费用。

5.本项目招标文件中 “投标文件格式”中内容应根据项目需要和评标办法规定填写；如不需要，则填写无。

6.中标人和招标人签订的合同应与招标文件中的采购合同一致，不得另行签订与采购合同相背离的其他合同。

**采购需求说明**

**\*1、参数要求**

**①投标产品须具有有效的医疗器械注册证（适用第二类和第三类医疗器械)。**

**注：所有产品均为三类医疗器械。**

**②投标产品或其生产（或经营）纳入备案管理时，须在投标文件中提供备案证明材料或者承诺函。如投标文件中未提供备案证明材料，应提供承诺函，承诺在合同签订前具有相应的生产（或经营）、所投产品的备案证明材料。《免于经营备案的第二类医疗器械产品目录》中的产品可不提供备案证明材料或者承诺函。**

2.本项目采用费率报价的报价方式 (报价费率≤100%，否则响应无效) 。报价费率保留小数点后最多两位，所报整体费率为配送清单目录内单项产品的费率，即耗材成交单价=单价限价\*费率。结算时以耗材成交单价为计算基础，采购需求表内的产品数量为采购人预估用量，供投标人参考，采购人不承诺服务期内的供货量，具体结算以发生为准。具体采购数量由招标人按计划分批次进行采购。招标人有权按实际需要调整采购量，根据实际供货量据实结算。

3.中标人所配送的产品须包括采购需求的所有内容，不得只配送部分产品。

4.中标人所配送的产品名称与采购需求中产品名称不一致时，须满足技术参数要求，如“泥鳅导丝”与“导丝”与“指引导丝”等。中标人所配置的产品须为功能、配置完整，能够直接使用的产品。

5.中标人须如实填报各种类产品的所有型号，投标单位在投标文件中自拟产品型号表格，合同期内采购人将严格按照中标人所报的型号采购货物。

**\*6.针对本项目，投标供应商需提供满足以下要求的承诺函，承诺函格式自拟：**

**①须具有****安徽省医药集中采购平台产品流水号（集中交易目录内的），中标后提供集中交易目录内的安徽省医药集中采购平台产品流水号证明供招标人查验，若提供不全或提供有误，视为虚假应标，汇报行政监督。**

**②供应商可以进行安徽省医药集中采购平台网上集中交易，配送产品满足国家两票制等相关文件规定要求，能确保配送产品正常使用、工作的正常开展，否则采购人有权解除合同，中标供应商承担由此产生的一切后果及责任。采购周期内如遇国家省市相关部门政策调整，以调整后的政策为准。采购周期内一切产品如遇国家、省、市带量采购的，均执行国家、省、市带量采购，采购期自动终止。采购周期内一切产品如遇医院组织医用耗材带量采购，采购期自动终止。**

**③须提供手术服务人员，手术服务人员须具备3年及以上的工作经验（须包含但不限于：外周血管类手术、神经介入类手术、心脏介入类手术），耗材方提供耗材及时快捷。上述手术服务人员在合同期内无特殊情况不得变更，若确需变更人员，须经招标人同意，且变更的人员工作经验年限不得少于原人员。手术服务人员经招标人同意后方可上岗。**

**④中标单位中标后需从医院现有SPD配送企业配送，配送费率不高于2%。**

**采购需求一览表**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **名称** | **技术参数和规格型号** | **数量（预估年使用量）** | **单位** | **单价（最高限价/元）** | **备注****（适用科室）** |
| ▲1 | 一次性使用有创压力传感器 | 1.该产品与具备有创血压监护功能的监护仪配合使用，用于测量患者的动脉压和中心静脉压。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 280 | 套 | 177 | 多科室可用 |
| 2 | 血管内造影导管 | 1.该产品除用于对血管进行造影检查时，将造影剂或各种药剂注入以外，还可用作将导丝及其他导管导入到目标部位的器械。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 75 | 个 | 126 | 心内科 |
| 3 | 球囊扩张导管用球囊充压装置 | 1.用于介入手术中在体外向球囊扩张导管加压，从而使球囊扩张。本产品为一次性使用，与6%（鲁尔）锁定接头且压力不超过30atm的球囊扩张导管配合使用。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 65 | 个 | 440 | 多科室可用 |
| 4 | 球囊加压装置 | 1.用于PTCA手术中，对球囊进行充盈及收缩，从而达到扩张或收缩球囊的目的。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 16 | 个 | 527 | 多科室可用 |
| 5 | 药物涂层冠状动脉支架系统 | 1.该产品可改善冠状动脉腔径，适用于治疗冠状动脉原发病变，病变血管直径在2.25mm-4.0mm，病变长度≤28mm。双抗时间短。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 51 | 盒 | 4841 | 心内科 |
| 6 | 切割球囊系统 | 1.切割球囊系统适用于患有冠状动脉血管存在粥样硬化斑块需要切割处理的患者，在紧急情况下可接受冠状动脉旁路移植手术的患者。此外靶病变还应具有以下特征：病变长度≤20mm的局限性病变；参考血管直径为2.00mm-4.00mm；器械容易进入；近侧血管段曲度为轻度或中度；病变段飞成角（＜45°）；血管造影轮廓平滑；不存在血管造影可以看见的血栓。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 12 | 根 | 4653 | 心内科 |
| 7 | 穿通导管 | 1.本产品是在对因冠状动脉完全闭塞等原因造成狭窄部位导丝通过困难的患者，实施经皮腔内冠状动脉成形术时，用于确保导丝通过部位的导管。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 1 | 个 | 3814 | 心内科 |
| 8 | 延长导管II代 | 1.与导引导管配合使用，用以进入冠状动脉和/或外周血管的离散区域，从而便于放置介入装置。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 5 | 个 | 2809 | 多科室可用 |
| 9 | 固有导丝冠脉刻痕球囊扩张导管 | 1.本导管适用于冠状动脉缺血患者冠脉狭窄部分的球囊扩张，以改善心肌灌注。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 5 | 根 | 3096 | 心内科 |
| 10 | 一次性使用微导管/冠脉微导管 | 1.该产品由针座、去应力件、管身部分、远端和显影性尖端组成。预期用于介入手术中，支持和辅助导丝进入冠状动脉、外周血管，也可用于导丝交换，亦可向冠状动脉、外周血管注射造影剂。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 1 | 根 | 3468 | 心内科 |
| 11 | 冠脉刻痕球囊扩张导管 | 1.该产品用于成人患者经皮冠状动脉介入治疗中植入支架或使用球囊前，对血管狭窄病变进行预扩张处理。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 4 | 根 | 4244 | 心内科 |
| 12 | 一次性使用冠脉血管内冲击波导管 | 1.用于成人患者在支架植入术前对原发性冠状动脉的钙化病变（冠状动脉狭窄程度≥50%）进行预处理及球囊扩张。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 1 | 根 | 20604 | 心内科 |
| 13 | 导引导管 | 1.该产品用于将介入器械或诊断器械引入冠状动脉或外周血管系统。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 1 | 根 | 971 | 心内科 |
| 14 | 支架系统 肾血管 | 1.0.014英寸周围支架系统用于治疗主动脉弓下方的周围动脉粥样硬化疾病。加的单位2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 1 | 根 | 8235 | 心内科 |
| 15 | 导引导管 | 1.本产品是在经皮冠状动脉成形术中，以把用于治疗缺血性心脏病（心绞痛、心肌梗塞）所致的冠状动脉狭窄、闭塞的带有扩张球囊的导管以及PTCA导丝等器具引导至血管内病变部位为目的而使用的导管。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 1 | 根 | 379 | 心内科 |
| 16 | 临时起搏电极导管 | 1.该产品在医疗机构中使用，用于经静脉右心室临时起搏。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 3 | 根 | 798 | 心内科 |
| 17 | 撕开型血管鞘组件 | 1.撕开型血管鞘组件用于经皮在静脉系统中插入起搏导线。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 6 | 套 | 193 | 心内科 |
| 18 | 传送导管 | 1.该导管用于将起搏/除颤电极导线或其他导管经皮下和静脉导入心腔。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 2 | 根 | 1189 | 心内科 |
| 19 | 远端通路导引导管 | 1.该产品适用于在外周血管、冠状和神经血管系统中将介入器械或诊断器械引入血管内。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 6 | 个 | 16063 | 神经外科 |
| 20 | 远端通路导管 | 1.远端通路导管适用于常规血管，包括神经和外周血管系统。远端通路导管可用于辅助插入诊断或治疗装置。远端通路导管不适用于冠状动脉。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 12 | 个 | 12344 | 神经外科 |
| 21 | 灌注导管 | 1.用于将各种诊断器械、治疗栓塞用器械和治疗药剂注入血管系统，并可用于外周和冠状血管系统的超选择性血管造影。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 10 | 个 | 3624 | 神经外科 |
| 22 | 颅内球囊扩张导管 | 1.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。颅内动脉包括：基底动脉，大脑中动脉，颈动脉颅内段和椎动脉颅内段。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 1 | 个 | 13558 | 神经外科 |
| 23 | 血管重建装置和传送系统（颅内支架） | 1.该产品与治疗颅内动脉瘤的栓塞装置一起使用。该产品有支架和传送系统组成，传送系统包括一条传送导丝和一个导入器。支架预装在导入器内部的传送导丝上。支架由镍钛合金材料制成，采用闭合式设计。支架每一端有四个铂钨合金标记带，支架外表面涂有Parylene-C涂层。传送导丝由带有不透X线标记的镍钛锘导丝构成。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 5 | 个 | 33600 | 神经外科 |
| 24 | 血管重建装置和传送系统 | 1.该产品与治疗颅内动脉瘤的栓塞装置一起使用。该产品有支架和传送系统组成，传送系统包括一条传送导丝和一个导入器。支架预装在导入器内部的传送导丝上。支架由镍钛合金材料制成，采用闭合式设计。支架每一端有四个钽标记带，支架外表面涂有一层聚合物。传送导丝由带有不透X线标记的镍钛锘导丝芯构成。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 5 | 个 | 16800 | 神经外科 |
| 25 | 颅内支架系统 | 1.颅内支架系统适用于≥ 18岁的颅内动脉瘤患者，辅助弹簧圈治疗囊状宽颈（瘤颈≥ 4 mm或瘤体/瘤颈比< 2）动脉瘤，动脉瘤位于前循环血管，载瘤血管直径为≥2.0mm且≤4.5mm。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 10 | 套 | 29127 | 神经外科 |
| 26 | 导丝 | 1.该产品用于常规血管内应用，包括神经血管和外周血管，可用于选择性导引和定位导管以及外周和神经血管内的其它介入器械。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 30 | 根 | 4716 | 神经外科 |
| 27 | 微导管 | 1.该产品与内径为0.027in的导管配合使用，用于协助植入适用于神经血管的诊断试剂（如造影剂），治疗试剂和非液态介入器械（如支架）。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 30 | 根 | 3398 | 神经外科 |
| 28 | 微导管  | 1.用于帮助注入诊断性药物如造影剂，以及治疗性材料如栓塞用弹簧圈，用于外周血管、冠状血管及神经系统的血管。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 4 | 盒 | 3814 | 神经外科 |
| 29 | 导管  | 1.该产品被设计用于把介入器械导入或把诊断或治疗药剂输注到神经、周围及冠状脉管系统中。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 1 | 个 | 10021 | 神经外科 |
| 30 | 颅内支持导管  | 1.颅内支持导管室一种硬度可变的单腔导管，导管杆具有亲水涂层，导管远端有一个不透射线标记，近端有一个鲁尔接头。导管随附一个旋转止血阀合一个带侧孔的Tuohy Borst阀以及两个剥式导管鞘。适用于辅助医师将尺寸合适的介入器械插入外周和神经血管系统中所选的血管，并在这一过程中提供引导。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 1 | 个 | 20112 | 神经外科 |
| 31 | 经股动脉导管鞘封堵修复系统 | 1.适用范围：股动脉介入穿刺手术。是一种带有血管闭合功能的新型导管鞘，同时具备导管鞘、穿刺封堵、血管修复等三种功能。简化手术操作过程，缩短止血时间，生物降解，快速修复，产品高安全性。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 10 | 套 | 3531 | 神经外科 |
| 32 | 导管鞘  | 1.导管鞘主要由鞘管轴、导管座、标记带、应变消除部分、长扩张器以及带延长管的止血阀组成。导管鞘适用于将介入设备导入外周、冠状动脉和神经血管系统。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 20 | 套 | 8640 | 神经外科 |
| 33 | 颅内球囊扩张导管 | 1.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。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 5 | 根 | 8911 | 心内科 |
| 34 | 明胶海绵颗粒栓塞剂 | 1.该产品为血管栓塞剂，适用于各种富血管性实质脏器肿瘤和动脉性出血性病变的栓塞治疗。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 1 | 瓶 | 936 | 多科室可用 |
| 35 | 聚乙烯醇颗粒栓塞剂 | 1.该产品为永久性血管栓塞剂，适用于各种富血性实质脏器肿瘤和动脉性出血性病变的栓塞治疗，但不可用于侧枝循环不能建立和可能引起正常组织坏死的器官。在没有条件进行超选择性栓塞治疗时不宜使用。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 1 | 瓶 | 936 | 多科室可用 |
| 36 | 微导管 | 1.用于将对照介质、栓塞材料及其他药剂或器械（如支架、弹簧圈）选择性输送至目标血管。神经血管除外。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 1 | 个 | 3190 | 外科 |
| 37 | 腔静脉滤器系统 | 1.该产品用于植入下腔静脉预防栓塞。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 1 | 个 | 8447 | 外科 |
| 38 | 血管内异物取出装置/异物抓捕器 | 1.该产品用于经导管捕捉和取出血管内介入器械失效后脱落的异物如支架、断裂的导管和导丝等。神经血管应用除外。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 1 | 个 | 5895 | 外科 |
| 39 | 微导管 | 1. 该产品用于外周血管造影和介入治疗。

2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 3 | 个 | 2063  | 放射科 |
| 40 | 微导丝 | 1.产品用于血管造影和介入治疗。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 3 | 个 | 1318 | 放射科 |
| 41 | 引流导管及附件 | 1.产品用于胆道引流使用。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 10 | 个 | 879  | 放射科 |
| 42 | 一次性无菌腹腔引流导管及附件 | 1.产品用于胆道穿刺使用2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 15 | 套 | 653 | 放射科 |
| 43 | 液态栓塞系统 | 1.用于栓塞血管。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 3 | 个 | 4712 | 神经外科 |
| 44 | 导丝 | 1.0.010英寸打胶专用微导丝。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 1 | 个 | 1630 | 神经外科 |
| 45 | 一次性使用栓塞保护伞 | 1.适用于在颈动脉介入术中，为患者提供血管远端栓塞的保护2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 5 | 个 | 10611 | 神经外科 |
| 46 | 颈动脉球囊扩张导管 | 1.用于神经和心血管手术的重要器械，具有高强度材料、可视化设计、精确扩张和多种型号等特点。它的使用可以有效改善颈动脉狭窄或闭塞的病情，提高手术的成功率和患者的生活质量。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 5 | 根 | 4126 | 神经外科 |
| 47 | 颈动脉支架系统 | 1.适用于治疗PTA术后有梗阻危险或极可能发生突发性梗阻 的闭塞和损伤；或在骼总动脉、骼外动脉或锁骨下动脉进行 PTA手术后极易发生的再狭窄的损伤。支架支撑是为了改善和维持动脉腔直径。颈动脉用于治疗颈总动脉、颈内动脉和颈动脉分叉狭窄的扩张治疗。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 5 | 套 | 8877 | 神经外科 |
| 48 | 漂浮微导管  | 打胶专用微导管。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 1 | 根 | 3606 | 神经外科 |
| 49 | 溶栓导管/一次性使用输注导管套件 | 1.适用于下肢深静脉溶栓治疗。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 20 | 根 | 2998 | 血管外科 |
| 50 | 双腔取栓导管 | 1.适用于栓塞切除术和/或血栓切除术时去除栓塞和血栓。不用于移除纤维化，附着或钙化物质。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 10 | 根 | 1942 | 血管外科 |
| 51 | 翻山鞘/一次性使用导管鞘 | 1.该产品用于介入手术中经皮穿刺插入血管系统，提供造影导管、导引导管、球囊扩张导管及其他类似器械导入动脉和静脉的通道。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 15 | 根 | 1123 | 血管外科 |
| 52 | 可调弯鞘 | 1.适用于在心脏血管和腔室、或外周血管中为器械导入建立通路2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 16 | 根 | 2497 | 血管外科 |
| 53 | 带止血阀导管鞘 | 1.该产品用于介入手术中经皮穿刺插入血管系统，提供造影导管、导引导管、球囊扩张导管及其他类似器械导入动脉和静脉的通道。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 20 | 根 | 763 | 血管外科 |
| 54 | 支撑导管 | 1.本产品为外周血管内置入导丝和其他介入器械提供便利和支撑，同时允许更换导丝，还为注入盐水或造影液提供了一个通道。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 10 | 根 | 4161 | 血管外科 |
| 55 | PTA球囊扩张导管 | 1.该产品用于髂动脉、股动脉、髂股动脉、腘动脉、肾动脉等周围血管的经皮经腔血管成形术（PTA），该装置还适用于在周围血管系统中行球囊扩张支架和自膨式支架的后扩张。2.规格：过 0.035 英寸或 0.014 英寸或0.018英寸导丝直径的球囊，长度：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号 | 20 | 套 | 2330 | 血管外科 |
| 56 | PTA高压球囊扩张导管 | 1.该产品用于髂动脉、股动脉、髂股动脉、腘动脉、肾动脉等周围血管的经皮经腔血管成形术（PTA），该装置还适用于在周围血管系统中行球囊扩张支架和自膨式支架的后扩张。2.规格：过 0.035 英寸或 0.014 英寸或0.018英寸导丝直径的球囊，长度：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号 | 10 | 套 | 4161 | 血管外科 |
| 57 | 自膨式外周血管支架系统 | 1.用于治疗外周动脉粥样硬化性疾病,主要包括髂动脉、股浅动脉,同时用于治疗经颈静脉肝内门腔静脉分流术手术和胆道恶性肿瘤的姑息治疗。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 20 | 套 | 11790 | 血管外科 |
| 58 | 外周支架系统 | 1.产品用于治疗被保护的外周动脉中新的或再狭窄的动脉粥样硬化病变2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 10 | 套 | 6789 | 血管外科 |
| 59 | 髂静脉支架系统 | 1.该产品预期在髂总静脉内使用，用于治疗非血栓性髂静脉压迫综合征。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 10 | 套 | 18031 | 血管外科 |
| 60 | 药物洗脱外周球囊扩张导管 | 1.产品适用于股动脉及腘动脉的经皮腔内血管成形术。用于血液透析患者自体动静脉瘘狭窄PTA术。2.规格：直径0.035英寸，长度：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 10 | 套 | 17413 | 血管外科 |
| 61 | 膝下药物洗脱外周球囊扩张导管 | 1.该产品适用于对患有股动脉和腘动脉（膝下动脉除外）狭窄或闭塞病变的患者进行经皮腔内血管成形术。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 10 | 根 | 15812 | 血管外科 |
| 62 | 导丝 | 1.用于到达或通过目标血管，在血管结构内提供通路，便于诊断或介入器械的置换，并起到区分血管的作用。2.规格：直径0.018英寸，长度：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 10 | 根 | 646 | 血管外科 |
| 63 | 可控导引导丝 | 1.用于血管造影术中,将导管和介入器械引入并安放于外周血管系统中。2.规格：直径0.035英寸，长度：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 10 | 根 | 458 | 血管外科 |
| 64 | 导引导丝 | 1.用于到达或通过目标血管，在血管结构内提供通路，便于诊断或介入器械的置换，并起到区分血管的作用。2.规格：直径0.018英寸，长度：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 10 | 根 | 1886 | 血管外科 |
| 65 | 导引导丝 | 1.用于到达或通过目标血管，在血管结构内提供通路，便于诊断或介入器械的置换，并起到区分血管的作用。2.规格：直径0.014英寸，长度：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 10 | 根 | 707 | 血管外科 |
| 66 | 刻痕球囊扩张导管 | 1.该产品用于成人患者血管狭窄病变进行预扩张处理。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 10 | 根 | 4369 | 血管外科 |
| 67 | 大动脉覆膜支架（腹主） | 1.该产品用腹主动脉瘤的腔内治疗。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 5 | 根 | 10403 | 血管外科 |
| 68 | 大动脉覆膜支架球囊导管 | 1.该产品用于大动脉球囊扩张成形术治疗。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 5 | 根 | 3242 | 血管外科 |
| 69 | 外周吸栓导管/外周血栓抽吸导管 | 1.该产品适用于去除外周血管系统中的血栓。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 10 | 根 | 8842 | 血管外科 |
| 70 | 人工血管 | 1.该产品用于下肢动脉搭桥以及血透搭桥2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 1 | 根 | 10000 | 血管外科 |
| 71 | 微导丝  | 1.亲水性导丝适用于在一般血管结构中进行诊断性和/或治疗性手术时，辅助微导管在到脑血管结构中的超选到位。2.规格：直径0.014英寸，长度：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号 | 1 | 个 | 3071 | 神经内科 |
| 72 | 颅内血管取栓支架  | 1.通过取出脑血栓来恢复神经血管内的血流。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 1 | 个 | 25968 | 神经内科 |
| 73 | 微导管 | 1.颅内取栓支架微导管。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 1 | 个 | 1658 | 神经内科 |
| 74 | 中间导管 | 1.支撑微导管，抽吸血栓。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 5 | 个 | 10841 | 神经内科 |
| 75 | 长鞘 | 1.输送导管，起支撑，稳定系统作用。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 5 | 个 | 6307 | 神经内科 |
| 76 | 微导丝 | 1.颅内通路探查，支架释放轨道。2.直径0.014英寸，长度：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号 | 5 | 个 | 4468 | 神经内科 |
| 77 | 一次性使用栓塞保护伞（颈动脉保护伞） | 1.适用于在颈动脉介入术中，为患者提供血管远端栓塞的保护。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 5 | 个 | 10052 | 神经内科 |
| 78 | 颈动脉球囊扩张导管/外周球囊扩张导管 | 1.有效改善颈动脉狭窄或闭塞的病情，提高手术的成功率和患者的生活质量。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 5 | 个 | 6439 | 神经内科 |
| 79 | 颈动脉支架系统 | 1.改善颈动脉狭窄或闭塞。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 3 | 个 | 7523 | 神经内科 |
| 80 | 颅内球囊扩张导管 | 1.改善颅内动脉狭窄情况，为支架植入准备。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 5 | 个 | 12844 | 神经内科 |
| 81 | 颅内血管支架 | 1.改善颅内动脉狭窄。2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 2 | 个 | 31832 | 神经内科 |
| 82 | 球囊压力泵 | 1. 扩张球囊支架。
2. 型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。
 | 2 | 个 | 1150 | 神经内科 |
| 83 | 导引导管 | 1. 远端通路建立。

2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 1 | 个 | 1104 | 神经内科 |
| 84 | 椎动脉支架（雷帕霉素药物涂层支架） | 1. 改善椎动脉狭窄。

2.型号：根据病患实际情况提供产品涉及的各种型号。 | 1 | 个 | 26806 | 神经内科 |

**第四章评标办法**

**综合评估法**

**1.评审原则**

1.1合法、合规原则。

1.2公平、公正、科学、审慎、择优原则。

1.3高分优先原则。衡量投标文件满足招标文件规定各项评审标准的程度，折算为综合得分分值，依据每个投标人的综合得分由高到低，依次确定排名顺序。

**2.评审分值分配（满分100分）**

2.1商务标

2.2技术标

**3.评审内容（数值计算结果均保留两位小数，第三位四舍五入）**

3.1资格性和符合性审查内容及标准

评标委员会对投标文件的资格性响应和符合性响应作合格性审查, 审查结论分为“合格”与“不合格”。审查不合格的投标文件应做否决投标处理，不再进行后续评审。

有下列情形之一的，应做否决投标处理：

|  |  |
| --- | --- |
| 审查内容 | 审查标准 |
| 资格性审查 | 营业执照 | 未提供合法有效工商营业执照 |
| 资格条件 | 不符合招标文件要求 |
| 法定代表人或授权委托人资格 | 不符合招标文件要求 |
| 投标保证金 | 不符合招标文件要求 |
| 其他要求 | 不符合招标文件要求 |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 符合性审查 | 投标人名称 | 与营业执照、资质证书等不一致 |
| 投标文件签署 | 未按招标文件规定格式进行签字（签章） |
| 投标文件格式 | 未按规定格式填写，实质性内容不全或关键字迹模糊、无法辨认 |
| 投标方案及报价 | 报价超过招标文件中规定的预算金额或者最高限价；递交两份或多份内容不同的投标文件，或在一份投标文件中对同一招标项目有两个或多个报价，且未声明哪一个有效 |
| 投标有效期 | 不符合招标文件的要求 |
| 交货期、地点、质保期或付款方式 | 不符合招标文件的要求 |
| 投标文件创建标识码 | 不同投标人投标文件创建标识码相同的 |
| 投标文件的机器识别码 | 不同投标人的机器识别码相同 |
| 其他实质性响应 | 不符合招标文件的要求 |

3.2商务标评审内容及标准（45分）

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 评审项目 | 分值 | 依据 |
| 价格分 | 41分 | 本项评审步骤：1.投标报价的修正和调整：1.1投标报价的修正：投标文件报价出现前后不一致的，按照下列规定修正：①投标文件中开标一览表（报价表）内容与投标文件中相应内容不一致的，以开标一览表（报价表）为准；②大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；③单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以开标一览表的总价为准，并修改单价；④总价金额与按单价汇总金额不一致的，以单价金额计算结果为准。同时出现两种以上不一致的，按照上述规定的顺序修正。修正后的报价按照规定经投标人确认后产生约束力，投标人不确认的，其投标无效。1.2投标报价的调整：按招标文件规定的落实政府采购政策进行价格扣除，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。2.满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价，其价格分为满分。其他投标人的价格分统一按照下列公式计算：投标报价得分=（评标基准价/投标报价）\*价格分满分分值。 |
| 供应商业绩 | 4分 | 供应商具备同类业务（介入耗材类）供货业绩的，提供业绩合同，每有一份业绩合同加2分，加满为止。（投标文件中须提供业绩合同，扫描件应能辨识买卖双方公章或合同专用章、标的信息；如业绩合同不能体现以上全部内容，可提供业绩合同甲方盖公章的证明扫描件。否则，不得分。投标供应商与其关联公司（单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商）之间签订的合同，均不予认可。） |

|  |
| --- |
| 注：投标报价有算术错误及其他错误的，评标委员会按以下原则要求投标人对投标报价进行修正，并要求投标人书面澄清确认。投标人拒不澄清确认的，评标委员会应当否决其投标：（1）投标文件中的大写金额与小写金额不一致的，以大写金额为准；（2）总价金额与单价金额不一致的，以单价金额为准，但单价金额小数点有明显错误的除外；（3）投标报价为各分项报价金额之和，投标报价与分项报价的合价不一致的，应以各分项合价累计数为准，修正投标报价；（4）如果分项报价中存在缺漏项，则视为缺漏项价格已包含在其他分项报价之中。 |

3.3技术标评审内容及标准（55分）

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 评审项目 | 分值 | 依据 |
| 1 | 项目管理方案 | 5分 | 根据供应商针对采购需求提供的项目管理方案进行评分。项目管理方案包括但不限于服务标准梳理与制订、服务计划制订及监督执行、服务质量控制及改进计划等。1、项目管理方案优于本项目采购需求，完整详细，可行性、实用性、针对性强，得5分；2、项目管理方案适合本项目采购需求，完整详细，具有可行性、实用性和针对性，得3分；3、项目管理方案基本适合本项目采购需求，可行性、实用性、针对性有待改善，得1分；4、方案不可行或者未提供得0分。 |
| 2 | 项目的重难点分析及解决方案 | 10分 | 根据供应商针对采购需求提供的项目的重难点分析及解决方案进行评分。**项目重点难点分析方案** 项目重点难点分析方案内容完整全面详细，针对性强，得5分； 项目重点难点分析方案内容详细，对项目实施有一定积极作用的，得3分；项目重点难点分析方案有待提升，实用性、针对性有待改善，得1分；方案与本项目有严重背离或未提供得 0 分。 **项目重点难点解决方案** 项目重点难点解决方案内容完整全面详细，针对性强，得5分； 项目重点难点解决方案内容详细，对项目实施有一定积极作用的，得3分；项目重点难点解决方案有待提升，实用性、针对性有待改善，得1分；方案与本项目有严重背离或未提供得 0 分。 |
| 3 | 投标产品生产加工工艺及制造水平 | 5分 | 根据投标产品的生产制造工艺情况，包括生产过程控制、 生产工艺、质量管理的情况，制造装备的配备等内容进行评审。 1、内容优于本项目采购需求，完整详细，可行性、实用性、针对性强，得5分； 2、内容适合本项目采购需求，完整详细，具有可行性、实用性、针对性，得3分； 3、内容基本适合本项目采购需求，可行性、实用性、针对性可进一步改善，得1分； 4、内容与本项目无关或未提供，不得分。 |
| 4 | 投标产品的安全性和可靠性 | 5分 | 根据投标产品的安全性和可靠性进行评审。 1、拟投标的投标产品安全性和可靠性优于本项目采购需 求，完整详细，可行性、实用性、针对性强，得5分； 2、适合本项目采购需求，完整详细，具有可行性、实用 性、针对性，得3分； 3、内容基本适合本项目采购需求，可行性、实用性、针对 性可进一步改善，得1分； 4、内容与本项目无关或未提供，不得分。 |
| 5 | 保障措施方案  | 5分 | 根据供应商针对采购需求提供的保障措施方案进行评分。保障措施方案包括但不限于保障措施、服务沟通方案等。1、保障措施方案优于本项目采购需求，完整详细，可行性、实用性、针对性强，得5分；2、保障措施方案适合本项目采购需求，完整详细，具有可行性、实用性和针对性，得3分；3、保障措施方案基本适合本项目采购需求，可行性、实用性、针对性有待改善，得1分；4、方案不可行或者未提供得0分。 |
| 6 | 供货方案 | 5分 | 根据供应商针对采购需求提供的供货方案进行评分。供货方案包括但不限于配送过程中耗材存储方案、供货设备及人员配备、退换货方案等。1、供货方案优于本项目采购需求，完整详细，可行性、实用性、针对性强，得5分；2、供货方案适合本项目采购需求，完整详细，具有可行性、实用性和针对性，得3分；3、供货方案基本适合本项目采购需求，可行性、实用性、针对性有待改善，得1分；4、方案不可行或者未提供得0分。 |
| 7 | 保障及应急方案 | 5分 | 根据供应商针对采购需求提供的保障及应急方案进行评分。保障及应急方案包括但不限于项目实施过程中出现的紧急、突发事件要有应急措施和应急预案等。1、保障及应急方案优于本项目采购需求，完整详细，可行性、实用性、针对性强，得5分；2、保障及应急方案适合本项目采购需求，完整详细，具有可行性、实用性和针对性，得3分；3、保障及应急方案基本适合本项目采购需求，可行性、实用性、针对性有待改善，得1分。4、方案与本项目有严重背离或未提供得 0 分。 |
| 8 | 培训方案 | 5分 | 根据供应商针对采购需求提供的培训方案进行评分。培训方案包括但不限于培训的时间、地点、基本操作、保养维修、常见故障及解决办法等。1、培训方案优于本项目采购需求，完整详细，可行性、实用性、针对性强，得5分；2、培训方案适合本项目采购需求，完整详细，具有可行性、实用性和针对性，得3分；3、培训方案基本适合本项目采购需求，可行性、实用性、针对性有待改善，得1分。4、方案与本项目有严重背离或未提供得 0 分。 |
| 9 | 售后服务方案 | 5分 | 根据供应商针对采购需求提供的售后服务方案进行评分。售后服务方案包括但不限于售后服务保障措施、售后服务制度、售后人员配备等。1、供应商具备非常完善的服务体系，全面的服务内容，可行性、实用性和针对性强，得5分；2、供应商具备基本的服务体系，服务内容，适合本项目采购需求，得3分；3、供应商提供的服务体系，服务内容，有待进一步提升和完善的，得1分；4、方案与本项目有严重背离或未提供得 0 分。 |
| 10 | 使用成本方案 | 5分 | 根据供应商针对采购需求提供的使用成本方案进行评分。使用成本方案包括但不限于维修费用结算、应急替换等其他有利于用户的服务等。1、使用成本方案优于本项目采购需求，完整详细，可行性、实用性、针对性强，得5分；2、使用成本方案适合本项目采购需求，完整详细，具有可行性、实用性和针对性，得3分；3、使用成本方案基本适合本项目采购需求，可行性、实用性、针对性有待改善，得1分。4、方案与本项目有严重背离或未提供得 0 分。 |

**4．评审结果**

4.1经评审合格的投标文件，评标委员会按综合评审得分从高到低的顺序依次推荐1-3名中标候选人。排名第一的为首选中标候选人，以此类推第二、第三中标候选人。

4.2评标委员会（招标代理机构协助）对拟推荐的中标候选人的信用状况进行查询，经查询若被列入投标人须知前附表中第10.1条的，由评标委员会取消其中标候选人资格，并按4.1条重新确定中标候选人人选，完成相关工作，与此同时，将对拟推荐的中标候选人的截至评标日的信用状况进行查询并在截图上由评委会签字确认。

4.3评标委员会完成评标后，应当向招标提交书面评标报告。

**5.例外情况**

5.1当出现投标人综合评审得分相等时，按下列顺序排序：“投标报价”得分高的优先；仍相同时，“技术标”得分高的优先；依然相同时，由评标委员会现场抽签确定顺序。

5.2通过评审合格的投标人少于3家，评标委员会应否决全部投标，项目按流标处理。

5.3招标文件条款存在含义不清或者相互矛盾的，评标委员会应当针对相应条款作出有利于相应投标人的结论。

5.4 评标委员会发现招标文件存在歧义、重大缺陷导致评标工作无法进行，或者招标文件的内容违反国家有关强制性规定的，应当停止评标工作，与招标人或代理机构沟通并做书面记录。招标人或代理机构书面确认后，应当修改招标文件，重新组织采购活动。

**6.其他**

6.1评标委员会发现投标人的报价明显低于其他有效投标报价平均值50%时，使得其投标报价可能低于其个别成本的，应当要求该投标人作出书面说明并提供相应的证明材料。投标人不能合理说明或者不能提供相应证明材料的，评标委员会应当认定该投标人以低于成本报价竞标，并否决其投标。

6.2在评标过程中，评标委员会可以书面形式要求投标人对投标文件中含义不明确、对同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容作必要的澄清、说明或补正。澄清、说明或补正应以书面方式进行。评标委员会不接受投标人主动提出的澄清、说明或补正。澄清、说明或补正不得超出投标文件的范围且不得改变投标文件的实质性内容，并构成投标文件的组成部分。评标委员会对投标人提交的澄清、说明或补正有疑问的，可以要求投标人进一步澄清、说明或补正，直至满足评标委员会的要求。

6.3有下列情形之一的，评标委员会应当否决其投标：

（一）投标联合体没有提交共同投标协议；

（二）投标人不符合国家或者招标文件规定的资格条件；

（三）同一投标人提交两个以上不同的投标文件或者投标报价，但招标文件要求提交备选投标的除外；

（四）投标报价低于成本或者高于招标文件设定的最高投标限价；

（五）投标文件没有对招标文件的实质性要求和条件作出响应；

（六）投标人有串通投标、弄虚作假、行贿等违法行为。

6.4中标候选人公示内容应包括招标人及其委托的代理机构的名称、地址、联系方式，项目名称和项目编号，中标候选人名称及排序、交货期和投标报价，中标候选人业绩，评标被否决单位及原因，公示期限。