2023年6月9日厦门市中医院医疗耗材拟公开采购公告

一、    说明：

1、我院近期拟对以下医用耗材产品组织院内谈判采购。

2、拟参投供应商须保证，具有长期连续供应该产品的资质及能力。若中标后，无法准时连续供货的供应商，今后将不欢迎参与我院的采购活动。

3、根据耗材采购两票制的趋势，欢迎各类产品的一级经销商参与竞争。

4、请具备以上产品生产或销售资质的企业，在公告效期之内，将资质审核要求（见备注）的资料报送耗材管理办公室审核（一式两份，耗材管理办公室及使用科室各一份）。联系人：小陈  联系电话：0592-5519368。

二、拟公开竞价采购产品名称：

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **申请科室** | **耗材名称** | **性能要求** |
| **1** | **肾病科** | **腹透机管路** | **适配科室现有的腹膜透析机** |
| **2** | **呼吸与危重症医学科** | **灸贴** | **需适配科室现有电子艾灸仪** |
| **3** | **呼吸与危重症医学科** | **内镜用软管式活组织取样钳** | **可重消毒复使用** |
| **4** | **住院手术室** | **一次性使用丁腈检查手套** |  |
| **5** | **整形外科** | **一次性使用钝末端注射针** |  |
| **6** | **整形外科** | **一次性使用皮肤点刺针** | **能有效减少患者的疼痛敏感。34G** |
| **7** | **内镜中心** | **塑料瓶** |  |
| **8** | **医疗美容科** | **海藻颗粒面膜** |  |
| **9** | **重症医学科(ICU)** | **一次性可视喉镜片** | **可适配MoGRATH MAC可视喉镜** |
| **10** | **消毒供应室** | **全效多酶清洗剂（凝珠）** |  |
| **11** | **消毒供应室** | **一次性使用吸痰器** | **无菌、用于临床患儿吸痰** |
| **12** | **消毒供应室** | **一次性使用导尿包** | **无菌** |
| **13** | **消毒供应室** | **一次性使用避光输液器** | **无菌、用于光敏性药物的输注** |
| **14** | **消毒供应室** | **一次性使用湿化型鼻氧管** | **包括湿化瓶及鼻氧管** |
| **16** | **住院手术室** | **一次性使用引流管装置** | **用于胆道外科切口留置引流** |
| **17** | **内镜中心** | **一次性使用内窥镜套扎器** | **用于食管胃底静脉曲张内镜下治疗** |
| **18** | **呼吸与危重症医学科** | **球囊扩张导管** | **供呼吸道狭窄扩张和辅助扩张治疗用** |
| **19** | **呼吸与危重症医学科** | **非血管腔道导丝** | **气道狭窄行球囊扩张时进行扩张器引导** |
| **20** | **介入导管室** | **生物可吸收冠状动脉雷帕霉素洗脱支架** |  |
| **21** | **介入导管室** | **漂浮导管** | **需包含4腔导管，肺动脉高压使用** |

公告时间：2023年6月9日——2023年6月15日

备注：

报名资质审核必备文件

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 1 | 供应商报名表 | 附件1 |
| 2 | 生产厂家代表和参与竞争供应商法人或法人授权代表有效名片 |  |
| 3 | 报价单（含品牌、生产厂家、型号规格、原产地、单价、包装单位） |  |
| 4 | 耗材样品及产品彩页（样品送使用科室） |  |
| 5 | 供应商三证（营业执照、税务登记证、组织机构代码证） |  |
| 6 | 供应商医疗器械经营许可证（需具备报名产品的经营资格） |  |
| 7 | 供应商合法销售耗材的生产厂家有效授权书， |  |
| 8 | 供应商开户信息及业务联系信息 |  |
| 9 | 谈判代表及业务联系人法人授权书及身份证复印件 |  |
| 10 | 不同品牌同档次型号对比表 | 附件2 |
| 11 | 同品牌系列产品各种型号的关键参数 | 附件3 |
| 12 | 耗材生产厂家或总代三证（营业执照、税务登记证、组织机构代码证） |  |
| 13 | 耗材生产厂家医疗器械生产许可证或总代医疗器械经营许可证 |  |
| 14 | 耗材医疗器械注册证及产品登记表附件 |  |
| 15 | 进口耗材需提供国外生产厂家给医疗器械注册证所登记总代的授权 |  |
| 16 | 进口耗材海关报关单等相关合法进口证明文件 |  |
| 17 | 须提供与我院同等级（三级甲等）的其它医疗机构的供货证明（协议、发票、清单的复印件），加盖公章 |  |
| 18 | 用户清单 |  |
|  | 总代是指国外生产的进口产品在国家食品药品监督管理总局登记注册的代理机构。 |  |

**备注：1-18项均为必备审核文件，投标文件按项目内容顺序排列，并注明页码。若无法提供该项目文件，请在该项所对应的页面上填写情况说明。请符合以上报名要求的供应商提供备注要求的纸质材料，经审核合格后，将样品提交给我院设备物资部。**

**附件1-3格式请至网盘下载链接: https://pan.baidu.com/s/1x6DsCxs219y9bXG8UO0D2g 提取码: lnnr**