重庆市铜梁区人民医院

医用耗材试剂公开论证遴选公告

（项目号：医用耗材试剂遴选〔2024〕2号）

经重庆市铜梁区人民医院研究决定，我院按政府相关规定对一批医用耗材试剂进行公开论证遴选，欢迎符合条件的遴选人参与遴选。现将有关遴选事宜公告如下：

1. **拟进的医用耗材试剂品目种类**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 分包号 | 遴选产品名称 | 品规 |
| 包一 | 血透通用耗材 | 具体规格型号详见遴选文件 |
| 包二 | 费森、百特等血透设备专用耗材 | 具体规格型号详见遴选文件 |

1. **遴选文件的获取**

遴选文件获取方式：本项目遴选文件在重庆市铜梁区人民医院官网（www.tlxrmyy.net）上免费下载。

**三、报名及《遴选参与文件》的递交截止时间、地点**

报名及递交文件地点：重庆市铜梁区人民医院行政楼三楼306医学装备科办公室。

报名及递交文件时间：即日起至2024年1月24日17:30分（工作时间内），逾期不予受理。

报名所需资料：《遴选参与文件》（纸质档及电子档，电子档发邮箱：136356757@qq.com），同时携带产品实物进行测试。

**四、遴选会议时间、地点及联系方式**

## 遴选时间：另行通知。

## 遴选地点：重庆市铜梁区人民医院。

## 联系人  ：韦老师

## 联系方式: 023-45656920

## 五、监督管理

本项目采遴选过程由重庆市铜梁区人民医院纪检监察室或审计负责全程参与，接受社会监督。

## 六、解释权

本项目遴选文件由重庆市铜梁区人民医院医学装备科负责解释。

**重庆市铜梁区人民医院**

**遴选文件**

**遴选项目：血透耗材**

**项目编号：医用耗材试剂遴选〔2024〕2号**

**遴 选 人：重庆市铜梁区人民医院**

**重庆市铜梁区人民医院制**

**二0二四年一月**

一、遴选参与人（受邀人）须知

为了降低我院医用耗材试剂费用，以“精细化管理”为手段整合医用耗材试剂资源，切实降低患者诊疗费用，我院组织实施本次医用耗材试剂公开论证遴选活动，其性质非医用耗材试剂的采购行为。各遴选参与人（受邀人）须知晓的事项如下：

随着医学科学技术的发展和医疗诊治手段的提升，为了能在集中采购平台公示的集中采购目录内的林林种种的医用耗材试剂中，采购到符合我院临床质量与医疗安全需要的医用耗材试剂，我院在重庆市药交所集中交易平台签订购销合同及线上交易之前，按下列步骤实施新进医用耗材试剂公开论证及遴选。

1.在医院官网以新进医用耗材试剂公开论证遴选公告的方式，公开邀请具备合格资质的医用耗材试剂生产商（进口产品为国内总代理经销商或区域代理经销商）携相应资料和样品于公告之日起，5个工作日内向我院推介产品。

2.根据《医疗机构医用耗材管理办法（试行）》（国卫医发〔2019〕43号）第十二条“耗材遴选的合法、安全、有效、适宜、经济的原则”，我院以医用耗材管理委员会为主体，授权医学装备科统筹相关归口管理科室通过分期分批对现用低值耗材、高值耗材、检验试剂品牌进行遴选。医学装备科组织技术论证遴选会议，医务科或护理部组织专家对遴选产品质量和价格进行比选，确定拟新进医用耗材试剂品规意向。会议邀请前述医用耗材生产商（进口产品为国内总代理经销商或区域代理经销商）作为遴选参与人到会进行产品推介。

3.通过论证遴选，确定拟新进医用耗材品规意向，报医用耗材管理委员会审议论证，每个型号耗材试剂原则上保留1个品牌，报经医院决策会议审议同意后，该品规的医用耗材纳入医院《医用耗材供应目录》；医学装备科代表医院与产品制造商选择的配送商，签订《意向性购销框架协议》，效期三年，按需由医学装备科根据《意向性购销协议》线下采购。

4.针对技术疑难、结构复杂、重大疑难的新进项目，医院将邀请院外专家以会议或函询方式，进行新进必要性论证和采购需求遴选。

5.本项目不接受联合体参与。

二、本次拟新进的医用耗材试剂品目种类

（一）项目概况及基本要求

1.遴选参与人报名时交纳遴选保证金5万元，中选人在签订合同开始履约后全额无息退还（不计息），未中选人在遴选结束后全额无息退还（不计息）。（单位名称：重庆市铜梁区人民医院 ；开户银行：农行重庆铜梁城南支行 ；银行账号：31180101040000950）

2.遴选结果产生后中选人须在25日内与医院签订《意向性购销协议》，规定时间内未签订协议、不履行协议，视为中选人自动放弃中选项目，医院将没收其遴选保证金，同时将该企业纳入医院黑名单，三年内禁止参与医院任何经济类项目，医院有权停止其企业在医院的其他在营项目。

3.本项目新进的医用耗材试剂《意向性购销协议》期限3年，并在重庆市药交所医药交易平台签订《医药交易平台电子交易合同》，合同每年一签，按需线上采购。如若遴选的耗材品规被列入集中带量采购，协议自动中止。

4.若第一成交中选人因故放弃或被取消成交资格的，由第二成交候选人递补，并类推至第三成交候选人。

5.配送商负责配送的耗材试剂由院外到医院仓储管理的物流；并指派具有统一配送经验的专人作为项目负责人，与医院联系、协调处理供货中的有关事宜，协助医院一同解决货物需求及配送中产生的问题。

6.配送商所供耗材试剂的质量和品牌必须满足科室需要。

7.耗材试剂的质量问题由配送商负全部责任，医院有权监督管理。若配送商所提供货物出现质量问题，医院有权要求配送商对院方做出解释，并适时的向患者及家属或社会做出解释并承担经济损失，消除影响。

8.配送商因其他因素不能继续供应医院耗材试剂时，应当提前三个月向医院提交申请，以备医院重新选择配送商。

因配送商自身原因导致耗材试剂中断或提供不及时，影响医院正常工作，由医院自行采购，货款以二倍金额在配送商的应收账款中扣除；厂家原因及其他不可抗力因素造成的缺货除外。

因厂家停产等原因不能及时供货的品种，配送商应提前一周以书面形式通知医院并提供原厂停产等相关证明，同时提供符合医院使用要求的替代产品及相关证明材料。

9.配送商所供耗材试剂需承诺通过医院SPD系统配送。

（二）拟进的品目种类

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 分包号 | 遴选产品名称 | 规格型号 | 计价单位 | 单价限价（元） | 预估年用量 | 论证遴选基本需求 (产品适用范围) | 耗材分类代码 | 一级分类 （学科、品类） | 二级分类 （用途、品目） | 三级分类 （部位、功能、品种） | 备注 |
| 包一 | 一次性使用血液灌流器 | HA330 | 套 | 1800.00 | 50 | 本产品与血液净化装置配合进行血液灌流治疗，利用合成树脂的吸附作用，通过体外循环血液灌流的方法来清除人体内源性和外源性代谢产物、毒物及余量药物。 | C10070116903000 | 10-血液净化材料 | 07-血液吸附材料 | 01-血液灌流（吸附）器及套装 |  |
| 包一 | 一次性使用胆红素血浆吸附器 | KC B-350 | 套 | 3500.00 | 3 | 本产品与血浆分离器和血液净化设备配套使用，适用于治疗急慢性肝炎、重型肝炎、胆汁淤积型肝炎引起的高胆红素血症。 | C10070216902000112800000001 | 10-血液净化材料 | 07-血液吸附材料 | 02-血浆灌流（吸附）器 |  |
| 包一 | 一次性使用吸引连接管 | I型-1.7m | 根 | 5.00 | 800 | 接头处可360°自由弯曲；材管路外部加筋不易折管；高弹管路、耐弯耐折,规格齐全1.7m/2.0m/2.2m/2.5m/3.0m/4.0m | C14171101000000068000000004 | 基础卫生材料 | 导管、引流装置 | 冲洗、吸引管 |  |
| 包一 | 一次性使用血液灌流器 | HA130 | 套 | 599.00 | 2000 | 本产品与血液净化装置配合进行血液灌流治疗，利用合成树脂的吸附作用，通过体外循环血液灌流的方法来清除人体内源性和外源性代谢产物、毒物及余量药物。 | C10070116903000 | 10-血液净化材料 | 07-血液吸附材料 | 01-血液灌流（吸附）器及套装 |  |
| 包一 | 空心纤维血液透析器 | FX80 | 支 | 180.00 | 1320 | 本产品用于慢性肾功能衰竭患者进行血液透析或血液滤过治疗使用。 | C10080117000001 | 10-血液净化材料 | 04-血液透析滤过材料 | 01-血液透析滤过器 |  |
| 包一 | 空心纤维血液透析器 | FX10 | 支 | 100.00 | 24100 | 本品是配合血液透析装置使用，供慢性肾功能衰竭患者进行血液透析治疗，一次性使用。 | C10080117000003 | 10-血液净化材料 | 08-血液透析材料 | 01-血液透析器 |  |
| 包一 | 空心纤维血液透析滤过器 | FX600HDF | 支 | 226.00 | 2700 | 本产品一次性使用于常规血液透析或血液透析滤过治疗。 | C10040116700000 | 10-血液净化材料 | 04-血液透析滤过材料 | 01-血液透析滤过器 |  |
| 包一 | 一次性透析用血液回路 | AP16641 | 套 | 35.00 | 24704 | 本品为一次性使用。本品作为血液透析治疗时的体外循环管路，用来协助完成透析治疗，故适用于需要进行血液透析治疗的患者。 | C10080217100000 | 10-血液净化材料 | 08-血液透析材料 | 02-血液透析用血路管 |  |
| 包一 | 一次性使用无菌血液透析导管 | 双腔11.5Fr\*16cm FH-2155 | 根 | 520.00 | 180 | 本产品是供医疗单位进行血液透析、静脉输液用，也可持续监测中心静脉压力。使用时间不得超过30天。 | C10080600400001 | 10-血液净化材料 | 08-血液透析材料 | 06-透析用临时中心静脉导管 |  |
| 包一 | 一次性使用无菌血液透析导管 | 双腔11.5Fr\*20cm FH-2156 | 根 | 520.00 | 180 | 本产品是供医疗单位进行血液透析、静脉输液用，也可持续监测中心静脉压力。使用时间不得超过30天。 | C10080600400001 | 10-血液净化材料 | 08-血液透析材料 | 06-透析用临时中心静脉导管 |  |
| 包一 | 一次性动静脉穿刺针 | 17g\*1hc-30w | 支 | 4.50 | 61000 | 本品适用于临床上血液透析时的血管穿刺。 | C16030202600000 | 16-注射穿刺类材料 | 03-动静脉、管腔室穿刺器 | 02-动静脉瘘穿刺针 |  |
| 包一 | 预充式透析器/透析管路冲洗器 | 1000ml | 套 | 13.95 | 3600 | 用于血液透析治疗过程中透析器与透析管理的冲洗与预充 | C10100100000000099910000115 | 血液净化材料 | 其他血液净化材料 | 其他血液净化材料及附件 |  |
| 包一 | 血液透析浓缩液(A液） | A浓缩液KC200401/10L | 桶 | 69.00 | 10900 | 血液透析干粉由A干粉和B干粉组成。A干粉由氯化钠、氯化钾、氯化钙、氯化镁、冰醋酸和醋酸钠组成; B干粉由碳酸氢钠或碳酸氢钠和氯化钠混合物组成。 | C10100124500002 | 10-血液净化材料 | 10-其他血液净化材料 | 01-其他血液净化材料及附件 |  |
| 包一 | 血液透析浓宿液（B液) | KC200401 | 桶 | 44.00 | 790 | A浓缩液由氯化钠(NaCI)、氯化钾(KCI)、氯化钙(CaCl2:2H2O)、氯化镁(MgCl2.6H2O)、冰醋酸(C2H4O2)的水溶液组成; B浓缩液由碳酸氢钠(NaHCO3) 或碳酸氢钠( NaHCO3)和氯化钠( NaCl)的水溶液组成。 | C10100124500002 | 10-血液净化材料 | 10-其他血液净化材料 | 01-其他血液净化材料及附件 |  |
| 包一 | 血液透析干粉 | KC2003F2B | 袋 | 45.00 | 9000 | 本品配制成溶液后，与相应血液透析机配套使用，适用于血液透析。 | C10100124400001 | 10-血液净化材料 | 10-其他血液净化材料 | 01-其他血液净化材料及附件 |  |
| 包一 | 血液透析用干粉 | 碳酸氢盐浓缩干粉bibag650g（5008 design） | 袋 | 45.00 | 10240 | 用于医师处方的体外碳酸氢盐血液透析或血液透析滤过。 | C10100124400001 | 10-血液净化材料 | 10-其他血液净化材料 | 01-其他血液净化材料及附件 |  |
| 包一 | 柠檬酸消毒液 | 5L | 桶 | 250.00 | 125 | 适用于血液透析机内部管路的消毒。 |  |  |  |  |  |
| 包一 | 柠檬酸消毒液 | 5L | 桶 | 490.00 | 240 | 用于血液透析设备内部内部水路的热消毒。 |  |  |  |  |  |
| 包一 | 离子交换树脂再生剂 | 球状片剂/10Kg | KG | 5.90 | 8000 |  |  |  |  |  |  |
| 包一 | 硬度检测试剂盒 | 100次 | 盒 | 370.00 | 1 |  |  |  |  |  |  |
| 包一 | 余氯检测试剂盒 | 100次 | 盒 | 370.00 | 3 |  |  |  |  |  |  |
| 包一 | 过氧乙酸残留测定试纸 | (0-40mg/L)100条 | 盒 | 370.00 | 2 |  |  |  |  |  |  |
| 包一 | 柠檬酸检测试剂盒 | 50次 | 盒 | 370.00 | 1 |  |  |  |  |  |  |
| 包二 | 血液净化体外循环血路 | AV-SetONLINEpius 5008-R | 套 | 78.00 | 2040 | 本产品为一次性使用产品，用于体外血液净化治疗。 | C10040201000000 | 10-血液净化材料 | 04-血液透析滤过材料 | 02-血液透析滤过管路 | 费森尤斯血滤机连接使用 |
| 包二 | 透析液过滤器 | DIASAFE | 支 | 990.00 | 120 | 本品配合费森尤斯公司生产的血液透析装置使用，其工作原理是利用空心纤维膜的作用，对配套血液透析装置使用的透析液进行处理，制备符合要求的超纯透析液。本产品应在使.用12周或100次治疗(Online Plus)后更换。 | C10080815900000 | 10-血液净化材料 | 10-其他血液净化材料 | 01-其他血液净化材料及附件 | 费森尤斯血透机连接使用 |
| 包二 | 水滤芯 | 各型号 | 套 | 950.00 | 7 |  |  |  |  |  | 费森尤斯水处理专用 |
| 包二 | 连续性血液净化管路 | mutifitratecassette | 套 | 1480.00 | 50 | 本产品与急性透析和体外血液治疗机配套使用，将患者血液引入体外循环回路中，经血液净化治疗后，再回输到患者体内。 | C10040201000000 | 10-血液净化材料 | 04-血液透析滤过材料 | 02-血液透析滤过管路 | 费森CRRT设备专用耗材 |
| 包二 | 血浆滤过器 | Plasma Flux P2 dry | 支 | 2200.00 | 5 | 本产品一次性使用于血浆分离，适用于所有需血浆滤过的疾病，如:自身免疫性疾病，代谢性疾病，内、外源性毒血症。 | C10030116700000 | 10-血液净化材料 | 03-血浆置换材料 | 01-血浆置换（分离）器及套装 | 费森CRRT设备专用耗材 |
| 包二 | 空心纤维血液透析滤过器 | AV600S | 支 | 375.00 | 30 | 本产品设计一次性使用于急性透析治疗，这些治疗包括机器辅助进行的连续性静脉-静脉血液滤过，血液透析以及血液透析滤过(CVVH, CVVHD， CVVHDF)。 | C10040116700000 | 10-血液净化材料 | 04-血液透析滤过材料 | 01-血液透析滤过器 | 费森CRRT设备专用耗材 |
| 包二 | 一次性使用血液透析滤过器及配套管路 | Prismaflex M150 Set | 套 | 1700.00 | 96 | 本产品为环氧乙烷灭菌该产品仅适用于与RISMAFLEX连续性血液净化装置一同使用，用来提供连续体液处理和肾替代治疗。本系统适用于患急性肾脏衰竭、液体过量，或两种情况都有的患者。 | C10050116700000 | 10-血液净化材料 | 05-连续性血液滤过材料 | 01-连续性血液滤过器及套装 | 百特CRRT设备专用耗材 |

备注：

1.参与人推介的耗材试剂产品，均须是在重庆市药交所交易的产品，遴选参与人应提供产品在重庆药交所产品挂网的截屏资料，后续采购必须从药交所线上采购（柠檬酸消毒液、离子交换树脂再生剂、硬度检测试剂盒、余氯检测试剂盒、过氧乙酸残留测定试纸、柠檬酸检测试剂盒、水滤芯等除外）。

2.参与人推介的产品，应有三年内在重庆或其他省市级三甲医院的长期销售业绩；遴选参与人应提供产品应用的合同复印件或发票复印件且附带产品目录，并附随相关医院等级证明材料复印件，同时加盖遴选参与人公章。

3.上述证明材料，在遴选参与人应编制于《遴选参与文件》内第（四）部分，并在向医院递交《遴选参与文件》时开封文件提示医院审核。

4.经医院审核，未提供或提供资料不符合上述要求者，产品业绩及相关报价无效；产品丧失中选资格。

5.参与人报名时提供参与包的所有型号样品不低于1套样品，供医院测试核验是否符合本院的医疗质量与安全基本要求（样品测试核验后医院不予退回）。

6.上述型号是我院在用型号，参与人推介的产品名称及型号可与上表中不一致，但作用、范围、功能必须与该型号的产品作用、范围、功能一致。

7.我院现有费森血透机57台，遴选产品须匹配我院现有机型的使用，同时分包一的中选人需要对我院现有血透设备及血透配套附属设备进行维修、保养、质控校准等工作，分包二的中选人需对我院的CRRT设备进行维修、保养、质控校准等工作。

三、遴选参与人递交的《遴选参与文件》中须按照下列顺序、包含如下的主要内容。

以下内容，一式两份，均应加盖参与人公章后，在《遴选参与文件》递交截止时间以前，将《遴选参与文件》正本和副本向我院提交。

1. 遴选参与人报名表

|  |  |
| --- | --- |
| 报名表 | |
| 遴选参与人（公章）: 时间： 年 月 日 | |
| 遴选项目编号 | 铜梁人民医院医用耗材遴选〔2024〕2号 |
| 单位地址 |  |
| 联系人姓名 |  |
| 联系人电话 |  |

（二）遴选参与人应提供如下资质文件复印件或影印件，并加盖参与人鲜章；原件随时可调备查。

1、遴选参与人资质证明材料

①营业执照副本（当前年度的有效证件）

②医疗器械经营许可证（当前年度的有效证件）

③组织机构代码证（当前年度的有效证件）

④税务登记证

⑤参与人公司法定代表人身份证复印件

⑥参与人公司委托负责本次遴选事宜人的授权委托书

⑦负责本次遴选事宜人的身份证复印件

注：已办理三证合一的参与人，提供以上①、②、⑤、⑥、⑦即可。

2、医用耗材生产企业资质证明材料

①营业执照副本（当前年度的有效证件）

②医疗器械生产许可证（当前年度的有效证件）

③组织机构代码证（当前年度的有效证件）

④税务登记证

注：已办理三证合一的生产厂家，提供以上①、②即可。

3、医用耗材试剂资质证明材料

医疗器械注册证

4、授权书

生产企业授予代理配送商的授权书。

（三）遴选产品报价表模板（见附件1）。

（四）遴选参与人应提供如下《唯一配送权承诺书》；同时加盖遴选参与人公章。

|  |
| --- |
| 唯一配送权承诺书  配送商                       ，兹向重庆市铜梁区人民医院承诺于下：  本公司已取所有产品的生产企业对重庆市铜梁区人民医院的唯一配送权。如有不实，自动丧失中选资格。   生产企业签章：                                                  配送商签：                                  签章时间： |

（五）产品业绩证明

1.参与人推介的耗材试剂产品，应有三年内在重庆市或其他省市级三甲医院的销售业绩；遴选参与人应提供产品应用的合同复印件或发票复印件，并附随相关医院等级证明材料复印件，同时加盖遴选参与人公章。

2.上述证明材料，在遴选参与人应编制于《遴选参与文件》内，并在向医院递交《遴选参与文件》时开封文件提示医院审核。

3.经医院审核，未提供或提供资料不符合上述要求者，产品业绩及相关报价无效；产品丧失中选资格。

（六）《遴选企业须知》（见附件2）

（七）参与人认为需要提供的其他资料，内容格式自拟。

四、论证遴选报价规则

1.本遴选项目采取整包报价（所有产品单价x预估数量的合计金额）遴选的方式；遴选参与人可以自愿参与上表表内医用耗材遴选。

2.遴选参与人应参照上表表内医用耗材的品规、计量单位，进行对应报价；超出表内医用耗材的品规、计量单位推介填报产品，超出的产品的业绩及相关报价无效，产品丧失中选资格。

3.遴选参与人填报上列《产品报价表》后，不装入《遴选参与文件》向我院医学装备科提交；而是将该《产品报价表》盖章后携带至遴选现场，向论证遴选组的监督部门现场直接提交。

该《产品报价表》上列价格，将在产品样品核验环节之后，在该产品符合医疗质量与安全基本要求的前提下，由遴选组的监督部门作为遴选参与人第一轮报价在现场公布。不符合医疗质量与安全基本要求的产品报价无效，不再在现场公布。监督部门在《产品报价表》签字确认存档。

4.在产品样品核验环节，产品是否符合医疗质量与安全基本要求，由医务科或护理部组织的专家根据《医疗机构医用耗材管理办法（试行）》（国卫医发〔2019〕43号）第十二条“耗材遴选的合法、安全、有效、适宜的原则”联合作出。监督部门签字确认。

5.在该产品符合医疗质量与安全基本要求的前提下，由遴选组的监督部门作为遴选参与人现场公布第一轮报价，监督部门在产品报价统计签字确认存档。不符合医疗质量与安全基本要求的产品报价无效，不再在现场公布。遴选组的监督部门对第一轮报价公布后，在符合医疗质量与安全基本要求的每包产品中，淘汰每包总价高的50%，保留每包总价低的50%继续第二轮报价；逐轮淘汰每包总价高的50%，保留每包总价低的50%继续报价，直至保留“报价最低和次低的产品”进行最后轮报价。每轮报价资料现场收集，由遴选组的监督部门实施并签字确认存档。报价金额计算方式，采用四舍五入法。（说明：每包总价为该包各项产品单价乘以预估年用量之和）。

6.遴选参与人还应按照上列《产品报价表》单独制作表格，预填产品内容，预留“现场填报”栏，盖章并携带至现场。

7.为了“切实降低患者就医费用、真正提升医院运营服务水平，使我院降费控本工作取得实效”，上表“单价限价”，仅为我院目前实际交易价格；我院在根据《医疗机构医用耗材管理办法（试行）》（国卫医发〔2019〕43号）第十二条“耗材遴选的合法、安全、有效、适宜、经济的原则”遴选时，其中“经济”原则的衡量依据，将是我院目前可以通过各种渠道获得的所有市场价格信息。故请各遴选参与人在报价中，体现报价的最大诚意。

五、其他遴选须知事项

1.由我院医用耗材管理委员会实施的本次新进医用耗材试剂公开论证遴选活动，其性质非医用耗材的采购行为。

2.针对本次新进医用耗材试剂公开论证遴选过程中发生的任何理解歧义和一切疑问，解释权均归我院行使。

3.参与人应保证其《遴选参与文件》所作承诺及现场承诺的真实性；否则，我院任何时候均可单方面解除《意向性购销协议》。

4.参与人须遵守作业操作规程、安全规章制度及相关法律法规。在参与人履行《意向性购销协议》过程中，如发生工伤事故或财产损失的，或因参与人协议行为造成他人人身财产损害及权益受损的，由参与人承担责任；因参与人协议行为造成的各种行政处罚等一切责任和费用等，均由参与人自行承担。

在参与人履约过程中、因参与人履约行为导致的任何纠纷或投诉、任何争议责任的调查确定及承担，均由参与人自行应对和负责。

5.凡本项目《意向性购销协议》履行过程中发生的一切争议，双方应首先友好协商解决，如不能解决，则提交医院所在地人民法院按中华人民共和国有关法律法规及诉讼程序处理，诉讼费由败诉方承担。

6.报经医院决策会议审议同意后，通过相同渠道发布“拟新进医用耗材品规”结果；同时公布医院“联系人及联系方式”。

7.本次遴选会议现场，有遴选参与人宣介产品的环节，各遴选参与人应携带产品实物参加遴选会议；否则，产品丧失中选资格

8.根据《医疗机构医用耗材管理办法（试行）》（国卫医发〔2019〕43号）相关要求，本次医用耗材试剂公开论证遴选活动，充分考虑了涉及的医用耗材试剂配套使用的设备平台的采购成本，并将其作为新进医用耗材试剂的重要参考因素。

其中，医院与中选产品（——）制造商选择的配送商签订《意向性购销协议》的协议效期内，协议涉及的中选医用耗材试剂所应用的配套使用的设备平台（——），由医院向该配送商同时采购，协议价格（——）元/台；设备所有权归医院所有；该配送商应免费对上述设备平台进行预防性维护保养，且每年不少于两次。

六、《遴选参与文件》的递交

凡有意参加本项目论证遴选者，请于本论证遴选公告公布之日起5个工作日内，制作《遴选参与文件》（不密封，遴选参与人填报上列《产品报价表》后，不装入《遴选参与文件》），同时携带产品实物各一套和电子档遴选参与文件送交到重庆市铜梁区人民医院医学装备科办公室（行政楼三楼）。《遴选参与文件》格式及排列顺序见本公告第三条。逾期送达的或者未送达指定地点的《遴选参与文件》，视为拒绝参与本次遴选，我院不予接收。

七、遴选会议时间、地点及联系方式

遴选时间：另行通知。

遴选地点：重庆市铜梁区人民医院。

联系人  ：韦老师

联系方式: 023-45656920

邮箱：136356757@QQ.COM

附件1：遴选产品报价表模板



附件2：

遴选企业须知

一、不得干扰采购人的评审活动，否则将废除其遴选资格。

二、若未中选，本院无义务对各供应商做解释工作。

三、应保证所有资料的真实性。如提供不真实的材料，无论其材料是否重要，供应商需承担相应的后果及法律责任。

四、理解并同意：最低报价非中标的唯一条件，产品“安全、有效、适宜”是首要入围条件。

五、服务过程中无论何种原因造成未能满足医院需求达到3次时(如使用科室投诉产品质量、供货不及时、发生不良反应事件等)，则供货协议自动终止；

六、实际配送的货物必须与比选时提供的样品一致，不能以次充好或提供假冒伪劣产品，否则本单位有权单方中止其供货并追究相关法律责任；

七、承诺中选产品通过医院SPD系统配送。

八、中选企业未在规定时间内交纳履约保证金、签订合同将视为自动放弃，废其中选资格，同时将其纳入医院遴选、采购黑名单，5年内禁止参加医院任何遴选、采购活动。

九、若中选企业自动放弃，遴选第二名，顺序递补为中选企业或医院就遴选项目进行重新遴选。

十、如合同期内出现政府调整中标价，甲乙双方按照“就低不就高”的原则执行供货价格。

十一、中选企业在协议供货期间，因产品质量、效期、使用等问题，承诺无条件退、换货物。

知悉并同意上述要求。

签字(盖章)：

年 月 日