

四川绵阳四〇四医院检验耗材配送服务（二次）采购公告

（招标编号：SCQDZCJT(2024)006）

项目所在地区：四川省，绵阳市，市辖区

一、招标条件

本四川绵阳四〇四医院检验耗材配送服务（二次）已由项目审批/核准/备案机关批准，项目资金来源为其他资金 13616655.7 元，招标人为四川绵阳四〇四医院。本项目已具备招标条件，现招标方式为其它方式。

二、项目概况和招标范围

规模：四川绵阳四〇四医院拟采购医用试剂耗材一批，本次采购共 11 个包。

范围：本招标项目划分为 11 个标段，本次招标为其中的：

(001)包 3 血气分析、结核耐药基因及免疫试剂； (002)包 4 血液常规分析试剂；
(003)包 5 凝血功能、病原体血清学抗体、毒品检测及淋巴细胞培养基试剂； (004)包 6 血栓四项检测试剂； (005)包 7 粪便分析试剂材料； (006)包 8 尿液分析及艾滋病毒抗体试剂材料； (007)包 9 尿微量白蛋白/肌酐及 BV 试剂材料； (008)包 10 分子生物及结核液体培养检测试剂； (009)包 11 分子生物、质谱检测试剂； (010)包 13 微生物检验材料；
(011)包 14 肝癌筛查试剂；

三、投标人资格要求

(001 包 3 血气分析、结核耐药基因及免疫试剂)的投标人资格能力要求：（一）供应商应满足的基本资格要求：

- 1、具有独立承担民事责任的能力；
- 2、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
- 3、具有履行合同所必须的设备和专业技术能力；
- 4、具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
- 5、参加本次采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；
- 6、参加本次采购活动的供应商、法定代表人(非法人负责人、自然人本人)在前 3 年内不得具有行贿犯罪记录
- 7、法律、行政法规规定的其他条件；

（二）本项目的特定资格要求：



- 1、本项目中拟采购的产品为医疗器械的，投标产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料；本项目中拟采购的产品为医疗器械的，投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料。
- 2、本项目中拟采购的产品如属于消毒产品的（含配置清单中独立的消毒产品），提供投标产品有效的《消毒产品卫生安全评价报告》，投标产品若为新消毒产品须提供有效的卫生许可批件。
- 3、医用检验耗材、医疗用品供货商必须是四川省药品和医用耗材招采管理系统备案并在四川省药品和医用耗材招采管理系统平台的“通知公告”上查询得到的供应商（投标时附打印截图）。

（三）本项目接受联合体参与：

- 1、联合体成员（含联合体牵头方）不得超过 2 家。
- 2、以联合体参加的，应提交联合体协议并注明牵头人及各方拟承担的工作和责任；
- 3、联合体中有同类资质的供应商按照联合体分工承担相同工作的，应当按照资质等级较低的供应商确定资质等级；
- 4、以联合体形式参加采购活动的，联合体各方不得再单独参加或者与其他供应商另外组成联合体参加同一合同项下的采购活动。；

（002 包 4 血液常规分析试剂）的投标人资格能力要求：（一）供应商应满足的基本资格要求：

- 1、具有独立承担民事责任的能力；
- 2、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
- 3、具有履行合同所必须的设备和专业技术能力；
- 4、具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
- 5、参加本次采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；
- 6、参加本次采购活动的供应商、法定代表人（非法人负责人、自然人本人）在前 3 年内不得具有行贿犯罪记录
- 7、法律、行政法规规定的其他条件；

（二）本项目的特定资格要求：

- 1、本项目中拟采购的产品为医疗器械的，投标产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料；本项目中拟采购的产品为医疗器械的，投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料。



2、本项目中拟采购的产品如属于消毒产品的（含配置清单中独立的消毒产品），提供投标产品有效的《消毒产品卫生安全评价报告》，投标产品若为新消毒产品须提供有效的卫生许可批件。

3、医用检验耗材、医疗用品供货商必须是四川省药品和医用耗材招采管理系统备案并在四川省药品和医用耗材招采管理系统平台的“通知公告”上查询得到的供应商（投标时附打印截图）。

（三）本项目接受联合体参与：

- 1、联合体成员(含联合体牵头方)不得超过 2 家。
- 2、以联合体参加的，应提交联合体协议并注明牵头人及各方拟承担的工作和责任；
- 3、联合体中有同类资质的供应商按照联合体分工承担相同工作的，应当按照资质等级较低的供应商确定资质等级；
- 4、以联合体形式参加采购活动的，联合体各方不得再单独参加或者与其他供应商另外组成联合体参加同一合同项下的采购活动。；

（003 包 5 凝血功能、病原体血清学抗体、毒品检测及淋巴细胞培养基试剂）的投标人资格能力要求：（一）供应商应满足的基本资格要求：

- 1、具有独立承担民事责任的能力；
- 2、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
- 3、具有履行合同所必须的设备和专业技术能力；
- 4、具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
- 5、参加本次采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；
- 6、参加本次采购活动的供应商、法定代表人(非法人负责人、自然人本人)在前 3 年内不得具有行贿犯罪记录
- 7、法律、行政法规规定的其他条件；

（二）本项目的特定资格要求：

- 1、本项目中拟采购的产品为医疗器械的，投标产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料；本项目中拟采购的产品为医疗器械的，投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料。
- 2、本项目中拟采购的产品如属于消毒产品的（含配置清单中独立的消毒产品），提供投标产品有效的《消毒产品卫生安全评价报告》，投标产品若为新消毒产品须提供有效的卫生许可批件。



3、医用检验耗材、医疗用品供货商必须是四川省药品和医用耗材招采管理系统备案并在四川省药品和医用耗材招采管理系统平台的“通知公告”上查询得到的供应商(投标时附打印截图)。

(三) 本项目接受联合体参与:

- 1、联合体成员(含联合体牵头方)不得超过 2 家。
- 2、以联合体参加的, 应提交联合体协议并注明牵头人及各方拟承担的工作和责任;
- 3、联合体中有同类资质的供应商按照联合体分工承担相同工作的, 应当按照资质等级较低的供应商确定资质等级;
- 4、以联合体形式参加采购活动的, 联合体各方不得再单独参加或者与其他供应商另外组成联合体参加同一合同项下的采购活动。;

(004 包 6 血栓四项检测试剂)的投标人资格能力要求: (一) 供应商应满足的基本资格要求:

- 1、具有独立承担民事责任的能力;
- 2、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度;
- 3、具有履行合同所必须的设备和专业技术能力;
- 4、具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录;
- 5、参加本次采购活动前三年内, 在经营活动中没有重大违法记录;
- 6、参加本次采购活动的供应商、法定代表人(非法人负责人、自然人本人)在前 3 年内不得具有行贿犯罪记录
- 7、法律、行政法规规定的其他条件;

(二) 本项目的特定资格要求:

- 1、本项目中拟采购的产品为医疗器械的, 投标产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料; 本项目中拟采购的产品为医疗器械的, 投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料。
- 2、本项目中拟采购的产品如属于消毒产品的(含配置清单中独立的消毒产品), 提供投标产品有效的《消毒产品卫生安全评价报告》, 投标产品若为新消毒产品须提供有效的卫生许可批件。
- 3、医用检验耗材、医疗用品供货商必须是四川省药品和医用耗材招采管理系统备案并在四川省药品和医用耗材招采管理系统平台的“通知公告”上查询得到的供应商(投标时附打印截图)。



(三) 本项目接受联合体参与:

- 1、联合体成员(含联合体牵头方)不得超过 2 家。
- 2、以联合体参加的, 应提交联合体协议并注明牵头人及各方拟承担的工作和责任;
- 3、联合体中有同类资质的供应商按照联合体分工承担相同工作的, 应当按照资质等级较低的供应商确定资质等级;
- 4、以联合体形式参加采购活动的, 联合体各方不得再单独参加或者与其他供应商另外组成联合体参加同一合同项下的采购活动。;

(005 包 7 粪便分析试剂材料)的投标人资格能力要求: (一) 供应商应满足的基本资格要求:

- 1、具有独立承担民事责任的能力;
- 2、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度;
- 3、具有履行合同所必须的设备和专业技术能力;
- 4、具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录;
- 5、参加本次采购活动前三年内, 在经营活动中没有重大违法记录;
- 6、参加本次采购活动的供应商、法定代表人(非法人负责人、自然人本人)在前 3 年内不得具有行贿犯罪记录
- 7、法律、行政法规规定的其他条件;

(二) 本项目的特定资格要求:

- 1、本项目中拟采购的产品为医疗器械的, 投标产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料; 本项目中拟采购的产品为医疗器械的, 投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料。
- 2、本项目中拟采购的产品如属于消毒产品的(含配置清单中独立的消毒产品), 提供投标产品有效的《消毒产品卫生安全评价报告》, 投标产品若为新消毒产品须提供有效的卫生许可批件。
- 3、医用检验耗材、医疗用品供货商必须是四川省药品和医用耗材招采管理系统备案并在四川省药品和医用耗材招采管理系统平台的“通知公告”上查询得到的供应商(投标时附打印截图)。

(三) 本项目接受联合体参与:

- 1、联合体成员(含联合体牵头方)不得超过 2 家。
- 2、以联合体参加的, 应提交联合体协议并注明牵头人及各方拟承担的工作和责任;



3、联合体中有同类资质的供应商按照联合体分工承担相同工作的，应当按照资质等级较低的供应商确定资质等级；

4、以联合体形式参加采购活动的，联合体各方不得再单独参加或者与其他供应商另外组成联合体参加同一合同项下的采购活动。；

(006包8尿液分析及艾滋病毒抗体试剂材料)的投标人资格能力要求：（一）供应商应满足的基本资格要求：

- 1、具有独立承担民事责任的能力；
- 2、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
- 3、具有履行合同所必须的设备和专业技术能力；
- 4、具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
- 5、参加本次采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；
- 6、参加本次采购活动的供应商、法定代表人(非法人负责人、自然人本人)在前3年内不得具有行贿犯罪记录
- 7、法律、行政法规规定的其他条件；

（二）本项目的特定资格要求：

- 1、本项目中拟采购的产品为医疗器械的，投标产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料；本项目中拟采购的产品为医疗器械的，投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料。
- 2、本项目中拟采购的产品如属于消毒产品的（含配置清单中独立的消毒产品），提供投标产品有效的《消毒产品卫生安全评价报告》，投标产品若为新消毒产品须提供有效的卫生许可批件。
- 3、医用检验耗材、医疗用品供货商必须是四川省药品和医用耗材招采管理系统备案并在四川省药品和医用耗材招采管理系统平台的“通知公告”上查询得到的供应商（投标时附打印截图）。

（三）本项目接受联合体参与：

- 1、联合体成员(含联合体牵头方)不得超过2家。
- 2、以联合体参加的，应提交联合体协议并注明牵头人及各方拟承担的工作和责任；
- 3、联合体中有同类资质的供应商按照联合体分工承担相同工作的，应当按照资质等级较低的供应商确定资质等级；
- 4、以联合体形式参加采购活动的，联合体各方不得再单独参加或者与其他供应商另外组成



联合体参加同一合同项下的采购活动。；

(007包9尿微量白蛋白/肌酐及BV试剂材料)的投标人资格能力要求 (一) 供应商应满足的基本资格要求：

- 1、具有独立承担民事责任的能力；
- 2、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
- 3、具有履行合同所必须的设备和专业技术能力；
- 4、具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
- 5、参加本次采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；
- 6、参加本次采购活动的供应商、法定代表人(非法人负责人、自然人本人)在前3年内不得具有行贿犯罪记录
- 7、法律、行政法规规定的其他条件；

(二) 本项目的特定资格要求：

- 1、本项目中拟采购的产品为医疗器械的，投标产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料；本项目中拟采购的产品为医疗器械的，投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料。
- 2、本项目中拟采购的产品如属于消毒产品的(含配置清单中独立的消毒产品)，提供投标产品有效的《消毒产品卫生安全评价报告》，投标产品若为新消毒产品须提供有效的卫生许可批件。
- 3、医用检验耗材、医疗用品供货商必须是四川省药品和医用耗材招采管理系统备案并在四川省药品和医用耗材招采管理系统平台的“通知公告”上查询得到的供应商(投标时附打印截图)。

(三) 本项目接受联合体参与：

- 1、联合体成员(含联合体牵头方)不得超过2家。
- 2、以联合体参加的，应提交联合体协议并注明牵头人及各方拟承担的工作和责任；
- 3、联合体中有同类资质的供应商按照联合体分工承担相同工作的，应当按照资质等级较低的供应商确定资质等级；
- 4、以联合体形式参加采购活动的，联合体各方不得再单独参加或者与其他供应商另外组成联合体参加同一合同项下的采购活动。；

(008包10分子生物及结核液体培养检测试剂)的投标人资格能力要求：(一) 供应商应满足的基本资格要求：



- 1、具有独立承担民事责任的能力；
- 2、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
- 3、具有履行合同所必须的设备和专业技术能力；
- 4、具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
- 5、参加本次采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；
- 6、参加本次采购活动的供应商、法定代表人(非法人负责人、自然人本人)在前3年内不得具有行贿犯罪记录
- 7、法律、行政法规规定的其他条件；

(二) 本项目的特定资格要求：

- 1、本项目中拟采购的产品为医疗器械的，投标产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料；本项目中拟采购的产品为医疗器械的，投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料。
- 2、本项目中拟采购的产品如属于消毒产品的(含配置清单中独立的消毒产品)，提供投标产品有效的《消毒产品卫生安全评价报告》，投标产品若为新消毒产品须提供有效的卫生许可批件。
- 3、医用检验耗材、医疗用品供货商必须是四川省药品和医用耗材招采管理系统备案并在四川省药品和医用耗材招采管理系统平台的“通知公告”上查询得到的供应商(投标时附打印截图)。

(三) 本项目接受联合体参与：

- 1、联合体成员(含联合体牵头方)不得超过2家。
- 2、以联合体参加的，应提交联合体协议并注明牵头人及各方拟承担的工作和责任；
- 3、联合体中有同类资质的供应商按照联合体分工承担相同工作的，应当按照资质等级较低的供应商确定资质等级；
- 4、以联合体形式参加采购活动的，联合体各方不得再单独参加或者与其他供应商另外组成联合体参加同一合同项下的采购活动。；

(009包11分子生物、质谱检测试剂)的投标人资格能力要求：(一) 供应商应满足的基本资格要求：

- 1、具有独立承担民事责任的能力；
- 2、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
- 3、具有履行合同所必须的设备和专业技术能力；



- 4、具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
- 5、参加本次采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；
- 6、参加本次采购活动的供应商、法定代表人(非法人负责人、自然人本人)在前3年内不得具有行贿犯罪记录
- 7、法律、行政法规规定的其他条件；

(二) 本项目的特定资格要求：

- 1、本项目中拟采购的产品为医疗器械的，投标产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料；本项目中拟采购的产品为医疗器械的，投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料。
- 2、本项目中拟采购的产品如属于消毒产品的（含配置清单中独立的消毒产品），提供投标产品有效的《消毒产品卫生安全评价报告》，投标产品若为新消毒产品须提供有效的卫生许可批件。
- 3、医用检验耗材、医疗用品供货商必须是四川省药品和医用耗材招采管理系统备案并在四川省药品和医用耗材招采管理系统平台的“通知公告”上查询得到的供应商（投标时附打印截图）。

(三) 本项目接受联合体参与：

- 1、联合体成员(含联合体牵头方)不得超过2家。
- 2、以联合体参加的，应提交联合体协议并注明牵头人及各方拟承担的工作和责任；
- 3、联合体中有同类资质的供应商按照联合体分工承担相同工作的，应当按照资质等级较低的供应商确定资质等级；
- 4、以联合体形式参加采购活动的，联合体各方不得再单独参加或者与其他供应商另外组成联合体参加同一合同项下的采购活动。；

(010包13微生物检验材料)的投标人资格能力要求：（一）供应商应满足的基本资格要求：

- 1、具有独立承担民事责任的能力；
- 2、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
- 3、具有履行合同所必须的设备和专业技术能力；
- 4、具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
- 5、参加本次采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；
- 6、参加本次采购活动的供应商、法定代表人(非法人负责人、自然人本人)在前3年内不得



具有行贿犯罪记录

7、法律、行政法规规定的其他条件；

(二) 本项目的特定资格要求：

1、本项目中拟采购的产品为医疗器械的，投标产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料；本项目中拟采购的产品为医疗器械的，投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料。

2、本项目中拟采购的产品如属于消毒产品的（含配置清单中独立的消毒产品），提供投标产品有效的《消毒产品卫生安全评价报告》，投标产品若为新消毒产品须提供有效的卫生许可批件。

3、医用检验耗材、医疗用品供货商必须是四川省药品和医用耗材招采管理系统备案并在四川省药品和医用耗材招采管理系统平台的“通知公告”上查询得到的供应商（投标时附打印截图）。

(三) 本项目接受联合体参与：

1、联合体成员(含联合体牵头方)不得超过 2 家。

2、以联合体参加的，应提交联合体协议并注明牵头人及各方拟承担的工作和责任；

3、联合体中有同类资质的供应商按照联合体分工承担相同工作的，应当按照资质等级较低的供应商确定资质等级；

4、以联合体形式参加采购活动的，联合体各方不得再单独参加或者与其他供应商另外组成联合体参加同一合同项下的采购活动。；

(011 包 14 肝癌筛查试剂)的投标人资格能力要求：（一）供应商应满足的基本资格要求：

1、具有独立承担民事责任的能力；

2、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；

3、具有履行合同所必须的设备和专业技术能力；

4、具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；

5、参加本次采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；

6、参加本次采购活动的供应商、法定代表人(非法人负责人、自然人本人)在前 3 年内不得具有行贿犯罪记录

7、法律、行政法规规定的其他条件；

(二) 本项目的特定资格要求：



- 1、本项目中拟采购的产品为医疗器械的，投标产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料；本项目中拟采购的产品为医疗器械的，投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料。
- 2、本项目中拟采购的产品如属于消毒产品的（含配置清单中独立的消毒产品），提供投标产品有效的《消毒产品卫生安全评价报告》，投标产品若为新消毒产品须提供有效的卫生许可批件。
- 3、医用检验耗材、医疗用品供货商必须是四川省药品和医用耗材招采管理系统备案并在四川省药品和医用耗材招采管理系统平台的“通知公告”上查询得到的供应商（投标时附打印截图）。

（三）本项目接受联合体参与：

- 1、联合体成员(含联合体牵头方)不得超过 2 家。
- 2、以联合体参加的，应提交联合体协议并注明牵头人及各方拟承担的工作和责任；
- 3、联合体中有同类资质的供应商按照联合体分工承担相同工作的，应当按照资质等级较低的供应商确定资质等级；
- 4、以联合体形式参加采购活动的，联合体各方不得再单独参加或者与其他供应商另外组成联合体参加同一合同项下的采购活动。；

本项目允许联合体投标。

四、招标文件的获取

获取时间：从 2024 年 03 月 28 日 09 时 00 分到 2024 年 04 月 01 日 17 时 00 分

获取方式：采购文件售价：人民币 200.00 元/包，采购文件售后不退，谈判资格不能转让。（一）网上报名：1.请在四川勤德建设工程造价咨询有限责任公司网站 (<http://www.scqdzx.cn>) 报名；2.新用户需在网站页面供应商服务系统“登录&注册”进行免费注册；3.注册并完善信息后，可在“供应商服务系统”中进行报名操作，具体报名流程详见网站中的《供应商服务系统操作手册》4.系统注册及报名咨询电话 0816-2509666。（二）现场报名时请提供以下资料：（1）单位介绍信原件；（2）报名人员的有效身份证复印件；（3）2 资料均须加盖单位鲜章）；

五、投标文件的递交

递交截止时间：2024 年 04 月 10 日 09 时 30 分

递交方式：四川勤德建设工程造价咨询有限责任公司（绵阳科创区玉泉南路 15 号田森·奥林春天三期 1 幢 9 楼）纸质文件递交



六、开标时间及地点

开标时间：2024年04月10日09时30分

开标地点：四川勤德建设工程造价咨询有限责任公司（绵阳科创区玉泉南路15号田森·奥林春天三期1幢9楼）

七、其他

四川绵阳四〇四医院拟采购医用试剂耗材一批，本次采购共11个包。

八、监督部门

本招标项目的监督部门为四川绵阳四〇四医院纪检监察。

九、联系方式

招标人：四川绵阳四〇四医院

地址：四川省绵阳市涪城区跃进路56号

联系人：雷老师

电话：13388100120

电子邮件：/

招标代理机构：四川勤德建设工程造价咨询有限责任公司

地址：绵阳科创区玉泉南路15号田森·奥林春天三期1幢9楼

联系人：卢康林、李平、陈程

电话：18715843480

电子邮件：/

招标人或其招标代理机构主要负责人（项目负责人）：陈程（签名）

招标人或其招标代理机构：_____

