**货物需求及参数要求**

**一、货物需求一览表**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **名称** | **技术参数** | **单位** | **三年预估****使用量** | **最高限价****（单价）** |
| 1 | C14呼气试验标本采集卡 | 1、采集卡和呼气嘴一体式包装，一卡一嘴。★2、呼气嘴是用过微生物学培养。4、揭开集气卡窗口直接测量。5、呼气样本采集卡通用性、兼容性、匹配性强，可用于其他品牌检测平台。★6、呼气样本采集卡的氢氧化物含量200mg±20mg。7、呼气样本采集卡尺寸长度137mm±10mm。8、呼气样本采集卡宽度63mm±3mm。9、呼气样本采集卡厚度应≤4.0mm。10、终点指示剂在遇酸性物质后的颜色与初始颜色相比较应具有明显的差异。11、呼气样本采集卡的吸收片水分含量<10.0%。★12、提供呼气样本采集卡的独立医疗器械注册证。13、配套尿素[14C]胶囊常温密封贮存，无需冷链。尿素[14C]胶囊规格为1uCi。尿素[14C]胶囊包装工艺采用瓶装胶囊颗粒。 | 人份 | 12000人份 | 24元/人份 |
| 说明：1.投标人的投标文件必须标明所投货物的品牌与参数，保证原厂正品供货。2.合同期：三年服务期，预估使用量仅供投标人报价时参考，按实结算。3.本项目一次性规划，分步实施，按实结算。本项目耗材进入我院SPD管理。 4.所投产品如有两票制要求则须执行两票制相关要求；所投产品如安徽省医药集中采购中心有相关要求，则须执行安徽省医药集中采购中心相关要求。5.服务期内如遇国家、省医保带量采购等相关政策调整，需按国家、省医保带量采购等相关政策执行。6.投标人中标后在供货范围内按采购人要求的规格、型号供货；投标人中标后须提供与中标产品配套的相应的配件（应考虑此项费用，采购人不再另行支付）。 7.标★项需在投标时提供技术证明文件之一（医疗器械注册证、医疗器械注册登记表、第三方检测报告、产品技术白皮书、产品使用说明书或已标明的证明材料）予以证明，未提供或提供的不符合参数要求的按无效标处理。如投标人的投标文件中提供的相关技术证明文件（医疗器械注册证、医疗器械注册登记表、第三方检测报告、产品技术白皮书、产品使用说明书）中关于同一技术参数的表述不一致时，相关技术证明文件的效力由高到低顺序依次为医疗器械注册证、医疗器械注册登记表、第三方检测报告、产品技术白皮书、产品使用说明书。 8.投标人所投产品单价不得高于该产品单价最高限价，否则视为无效响应。 |

**二、质量要求**

1.投标人提供的货物必须是全新、标识清楚、符合国家规定的质量标准或行业现行标准的要求。没有国家标准和行业标准的，应达到经主管部门批准的企业现行标准要求，符合采购人采购文件和投标人投标文件所要求的技术标准。杜绝证照不全、假冒、伪劣、过期、失效、淘汰或不合格的产品进入医院，否则，投标人承担由此造成的一切后果。

2.保证投标产品的质量，其供货时剩余有效期时间不得少于有效期的2/3。

3.保证是原产地生产的原装产品，否则视为假冒伪劣产品。

1. **供货期**

自合同执行之日起三年或采购费用总额达到中标总价时，以先到者为准，在供货期内按照采购人的要求分批供货，据实结算。

**四、供货及售后要求**

1.中标人接到采购人供货通知，根据采购人通知的规格型号和数量按计划送货，按照采购人要求送至指定地点，负责运输。

2.中标人根据采购人采购计划进行供货，不允许超计划供货，超出计划的数量，采购人不予验收入库，由中标人无条件带回。

3.中标人所投的品牌货物在供货或使用过程中出现质量和使用问题，采购人有权要求更换，直至采购人满意，且不再另行支付任何费用。

4.按采购人实际需求进行供货，中标人须无条件满足采购人需求，确保供货质量并及时供货。

**五、验收**

验收时采购人和中标人双方共同实施验收工作，验收合格后，结果和验收报告经双方确认后生效。
**六、付款方式**

本项目一次性规划，分步实施，按实结算，货到验收合格、收到正规发票后6个月内付款。