
采购/调研文件

采购编号：_____

项目名称：_____

报名单位：_____

联系人：_____

联系电话：_____

报名时间：_____

盖 章：_____

南昌大学第二附属医院招标采购中心

目录

一、 采购要求	1
二、 评标标准	10
三、 文件编制要求	10
1. 投标人致函（附件 1）；	13
2. 授权书（附件 2）；	14
3. 承诺函（附件 3）；	15
4. 中小企业声明函（附件 4）；	16
5. 投标人资格要求（复印件加盖公章）；	17
5.1. 具有独立承担民事责任的能力；	17
5.2. 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；	17
5.3. 具有履行合同所必须的设备和专业技术能力（相关业绩）；	17
5.4. 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；	17
5.5. 参加采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；	17
5.6. 投标单位应提供《企业法人营业执照》、《法人授权书》、《资质证明》、项目 负责人及相关人员资质证书复印件等，开标需带原件校验。	17
5.7. 提供“一、采购要求”涉及的相关材料。	17
6. 投标人须提供售后服务能力承诺证明材料（南昌地区）；	18
7. 报价单；	19
8. 需求响应/偏离表；	20
9. 技术文件；	21
10. 投标人认为有必要提供的其他资料；	22
11. 投标企业情况一览表；	23

一、采购要求

(一) 技术要求

1、采购清单及技术参数

皮肤消毒类							
序号	名称	规格	预估数量	单位	技术参数	预估最高金额合计(元)	预估最高单价(元)
1	5%冰醋酸溶液	120ml	800	瓶	合格的第一类消毒产品，冰醋酸有效含量4.5%-5.5%，对对大肠杆菌、金黄色葡萄球菌及白色念珠菌有杀灭作用。用于阴道黏膜和外阴上皮表面的抗菌，原液涂抹或喷淋需作用部位1-3分钟。	17600.00	22
2	卢戈氏溶液	120ml	800	瓶	合格的第一类消毒产品，有效碘含量4.5%-5.5%，对大肠杆菌、金黄色葡萄球菌及白色念珠菌有杀灭作用。用于阴道黏膜和外阴上皮表面的抗菌，原液涂抹或喷淋需作用部位1-3分钟。	56959.60	71.1995
3	75%酒精	500ml	7235 1	瓶	合格的第一类消毒产品，乙醇含量为75%±5%（v/v），可有效杀	361755.00	5

					灭大肠杆菌、白色念珠菌、金黄色葡萄球菌、铜绿假单胞菌。用于皮肤、一般物体表面和手的消毒。		
4	95%酒精	500ml	1658 8	瓶	合格的第一类消毒产品，以乙醇为主要成分的消毒液，乙醇含量为95%±5%。稀释至75%后可有效杀灭金黄色葡萄球菌、白色念珠菌。	91234.00	5.5
5	双氧水	500ml	2854 8	瓶	合格的第一类消毒产品，过氧化氢含量为35.00g/L-41.00g/L（3%-4%）。可有效杀灭金黄色葡萄球菌、大肠杆菌、白色念珠菌、铜绿假单胞菌。	85644.00	3
6	75%酒精	100ml	1091 73	瓶	合格的第一类消毒产品，乙醇含量为75%±5%（v/v），可有效杀灭大肠杆菌、白色念珠菌、金黄色葡萄球菌、铜绿假单胞菌。用于皮肤、一般物体表面和手的消毒。	218346.00	2
7	免洗手 消毒液	150ml	2000	瓶	合格的第一类消毒产品，可配不同规格的手	22600.00	11.3

					<p>消架。</p> <p>以葡萄糖酸氯己定和乙醇为主要成分，复配护肤成分的手消毒剂。葡萄糖酸氯己定含量为0.9%-1.1%(w/v)，乙醇含量为50%-60%(w/v)。可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌和致病性酵母菌。</p>		
8	免洗手消毒液	500ml	81880	瓶	合格的第一类消毒产品，可配不同规格的消架。余同上。	1852944.40	22.63
9	PVP-I 消毒液	500ml	3733	瓶	合格的第一类消毒产品，0.1%浓度，复方聚维酮碘为主要成分，有效碘含量900mg~1100mg/L。可杀灭化脓性球菌、致病性酵母菌和医院感染常见细菌。	35463.50	9.5
10	络合碘 消毒液 II 型	500ml	163877	瓶	合格的第一类消毒产品，以碘和 C12-18 脂肪醇聚氧乙烯醚的络合物为主要有效成分的消毒液，有效碘4g~5g/L。可杀灭金黄色葡萄球菌、大肠杆菌、铜绿假单胞菌和白	1032425.10	6.3

					色念珠菌。适用于术前刷手及皮肤、黏膜、伤口的消毒。		
11	络合碘 消毒液 II型	60ml	1207 80	瓶	合格的第一类消毒产品，有效碘 4g~5g/L。同上。	338184.00	2.8
12	手术等 操作用 净手消 毒液	1.2L	6823	瓶	①合格的第一类消毒产品，手术、操作用手消。②不能着色。 其他要求见 2、手术等操作用净手消毒液。	2456280.0 0	360
13	2%葡萄 糖酸氯 己定醇 皮肤消 毒液	60ml	1468 19	瓶	①合格的第一类消毒产品。②以葡萄糖酸氯己定和乙醇为主要有效成分的消毒液，葡萄糖酸氯己定含量为 2.0%±0.2%(w/v)，乙醇含量为 70%±7%(v/v)。主要用于注射部位、手术部位及皮肤穿刺前的消毒。可杀灭化脓性球菌、致病性酵母菌和医院感染常见细菌。③带颜色款。	352365.60	2.4
14	免洗手 消毒凝 胶	500ml	1637 6	瓶	①合格的第一类消毒产品。 ②以乙醇和正丙醇为主要有效成分，乙醇含量为 54%-66% (v/v) ，	402030.80	24.55

					正丙醇含量为 9%-11% (v/v)。或以醇类或其他有效皮肤消毒剂为主要成分,并能达到皮肤消毒剂国家标准 GB 27951-2021。 ③含有护肤成分。		
环境消毒类							
序号	名称	规格	预估数量	单位	采购需求及参数	预估最高金额合计 (元)	预估最高单价 (元)
15	84 消毒液	500g	10431	瓶	合格的第一类消毒产品,以次氯酸钠为主要有效成分,有效氯含量 40g/L-55g/L。可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌和医院感染常见细菌。适用于一般物体表面、白色织物等的消毒。	34422.30	3.3
16	消毒片	500mg	37646	瓶	合格的第一类消毒产品,以三氯异氰尿酸为主要有效成分,有效氯含量 500mg/片±50mg/片。可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、医院常见致病菌和细菌芽孢。用于一般细菌繁殖	451752.00	12

					体污染物品和严重污染物品、环境物体表面的消毒。		
--	--	--	--	--	-------------------------	--	--

2、手术等操作用净手消毒液：

1) 核心技术与成分要求

1. 有效成分：

1.1 主要杀菌成分：为醇类复方制剂。总醇含量（乙醇、异丙醇或两者复合）在 60% (v/v) - 80% (v/v) 之间，并明确标注具体浓度。

1.2 持久抗菌成分（具有葡萄糖酸氯己定或聚六亚甲基双胍等持久抗菌活性的成分）：

1.2.1 如含葡萄糖酸氯己定，其含量为 1.0% (w/w) - 2.0% (w/w)。

1.2.2 如含聚六亚甲基双胍，其含量应符合国家相关标准。

1.2.3 产品形态：可为透明液体或凝胶，供货前中标人需提前告知具体形态。

2. 配方要求：

2.1 护肤成分：配方中必须添加保湿护肤成分（如甘油、维生素 E、透明质酸钠等）。

2.2 低过敏性：中标人提供所投产品应通过皮肤刺激性试验和皮肤过敏性试验，证明其具有良好的皮肤相容性。

2.3 无芳香剂：中标人提供所投产品不应添加任何人工香精或色素。

2) 微生物杀灭效能要求

2.1 杀菌谱：具有快速杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌和医院感染常见病原菌功能（包含但不限于耐甲氧西林金黄色葡萄球菌 MRSA、泛耐药鲍曼不动杆菌等）。

2.2 杀菌效果：

2.2.1 即时杀菌：在使用后 1 分钟内，对测试菌的杀灭对数值应 ≥ 3 （即杀灭率 $\geq 99.9\%$ ）。

2.2.2 持久抑菌：产品干燥后，需具有至少 6 小时的持久抗菌活性。

2.3 所有杀菌效能数据必须满足《消毒技术规范》（2002 年版）和 GB 27950-2020 规定的标准检测方法。（提供具有检测资质的第三方检测机构出具的有效检测报告扫描件并加盖投标人公章）

3) 产品使用性能要求

3.1 干燥速度：涂抹双手及前臂后在 3 分钟内完全干燥。

3.2 使用感受：

3.2.1 质地：易于均匀涂抹，无黏腻感或颗粒感。

3.2.2 气味：气味清新或为淡淡的醇味，无明显刺激性异味。

3.2.3 兼容性：与外科手套无相容性问题，不导致手套老化、变性。

4) 合规性与资质文件要求

4.1 标准符合性：产品必须完全符合中华人民共和国国家标准 《GB 27950-2020 手消毒剂通用要求》 中对于“外科手消毒剂”的全部规定（提供所投产品技术符合性承诺函并加盖投标人公章扫描件）。

5) 包装、标识与储存

5.1 包装规格：需免费配置壁挂式自动感应出液装置及对应的专用替换装，自动感应出液装置不用电源线，配电池使用；并免费更新、更换。

5.2 包装材料：包装瓶应为不透明或深色 HDPE/PET 材质。

5.3 标签标识：标签清晰，必须注明产品名称、主要成分及含量、使用范围、使用方法、开启后有效期、生产批号、生产日期、有效期及生产企业信息。

5.4 开启后有效期：在标签中明确标注产品一经开启，在无菌使用和存放条件下，其有效期应不低于 90 天。

6) 服务与配送要求

6.1 配送服务：供应商能根据医院消耗量，提供及时、定期的配送服务，并具备应对临床紧急需求的快速响应能力（包含但不仅限于 24 小时内补货）。

6.2 配套设备：供应商应能提供对应数量的、性能稳定的壁挂式感应出液器，并负责安装、调试和后续维护。

6.3 培训支持：能提供针对手术室医护人员的产品正确使用方法和外科手消毒流程的现场培训，直至采购人可独立操作。

3、其他要求：以上所投产品均需具有卫生安全评价报告及其附件和全性能检测报告。

（提供评价报告及其附件（企业标准/执行标准、标签说明书、产品检验报告）和具有检测资质的第三方检测机构出具的有效检测报告扫描件并加盖投标人公章）。

注：以上技术需求内容必须满足，否则作无效投标处理。

（二）商务条款

- 1、投标报价：包含制剂费用、运费、通讯费等项目涉及的一切费用，采购人不再支付其他任何费用。
- 2、付款方式：签订合同后，采购人每三个月向中标人支付一次费用，据实结算款项；采购人在收到中标人按照实际采购数量经过相关部门核对确认的货物费用结算对账凭证及发票后，原则上 10 个工作日内向中标人支付服务费用。
- 3、服务期：三年，服务期内中标人须保证提供的所有产品配套装置出现损坏的，中标人应在接到采购人通知后及时进行更换，确保采购人日常正常使用。
- 4、交货地点：采购人指定地点。
- 5、交付时间：收到计划后在规定时间内配送，每周 1-2 次报计划需求，1-2 天内配送。如遇到紧急需求，需 1 小时内响应。配送需按照规定的配送时间和地点送达，配送地址包含南昌大学第二附属医院东湖、红角洲、青云谱院区及采购人指定的其他地址。
- 6、交付要求：
 - 1) 制剂须全新原厂产品，并随货物提供合格证书，提供同批号的厂检以上（含厂检）的检报告书。
 - 2) 按要求提供相关的零件及配套件等。
- 7、配送要求：制剂须按要求包装及配送，运费及保险费等所需的一切费用包括在投标总价格中。
- 8、中标公司应当按规定及时开具发票，并附销售出库单(随货同行单)，发票（以及清单）的购、销方名称应当与随货同行单、付款流向一致、金额一致。
- 9、质量保证期：投标人所供全部制剂产品，严禁提供临期产品。本项目临期产品界定标准为：自产品交付采购人并完成验收合格之日起，产品剩余有效期不足产品总有效期的三分之二，或剩余有效期不足 6 个月。
- 10、验收办法：货物验收以国家及行业现行有效的相关标准为依据，同时结合招标文件要求及合同约定的产品质量、规格、效期、包装等相关内容进行综合验收。验收过程中，采购人对不符合标准及约定要求的货物，有权不予验收、要求退换，相关责任及费用由中标人承担。
- 11、售后服务要求：如出现质量问题，能及时提供相关检验报告，处理问题产品、替换为合格品，有处理质量问题的能力。中标人必须在出现问题后 48 小时内采

取相应措施及时解决。若超出该时限未妥善处置,因此给采购人造成的一切损失,均由中标人承担全部赔偿责任。

12、采购人对中标人实行月度考核管理。

中标人无正当理由,未按招标文件及合同规定的时间完成配送的,按以下方式处理:

第一次出现违规情形,扣除当月该违规品种对应金额的 10%;

第二次出现违规情形,扣除当月该违规品种对应金额的 20%;

第三次出现违规情形,扣除当月该违规品种对应金额的 30%;

累计出现三次以上(不含三次)上述违规情形的,采购人有权单方面终止合同,相关责任及损失由中标人自行承担。

13、中标人须指派专人负责与采购人联系售后服务事宜,未尽事宜由采购人负责解释。

14、违约责任:若中标人所供货物无法满足采购人的正常使用需求,或出现影响使用效果的质量问题,经采购人核实后,有权单方面终止合同,中标人应承担由此产生的全部责任,并赔偿采购人因此遭受的相应损失。

注:以上商务条款均必须满足或优于,否则作无效投标处理。

二、评标标准

/

三、文件编制要求

1. 采购/调研文件的组成和要求
 - 1.1 投标人应报送的采购/调研文件的具体内容和编排顺序如下：
 0. 采购/调研文件封面；采购/调研文件总目录或索引（总目录或索引格式由申请人自行设计）；
 1. 投标人致函（附件 1）；
 2. 授权书（附件 2）；
 3. 承诺函（附件 3）；
 4. 中小企业声明函（附件 4）；
 5. 投标人资格要求（复印件加盖公章）；
 6. 投标人须提供售后服务能力承诺证明材料（南昌地区）；
 7. 报价单；
 8. 需求响应/偏离表；
 9. 技术文件；
 10. 投标人认为有必要提供的其他资料；
 11. 投标企业情况一览表；
 - 1.2 投标人应编写采购、调研文件目录及页码
 - 1.3 投标人提交的采购/调研文件应客观、属实。如投标方无故不参加投标活动或迟到 2 次以上（1 年内）、提供虚假材料、近三年内经营活动中有重大违法记录、采取不正当手段诋毁或排挤其它投标人、恶意串通或行贿、拒不签订或不如实履行采购合同、无事实依据恶意投诉，或有其它违法违规行为干扰招标活动的，招标人有权取消投标申请人的投标资格，并将该投标单位列入黑名单，3 年内不得参与我院任何采购项目投标。如果招标人因此遭受损失，投标人应予以赔偿，并且承担相应的法律责任。
2. 采购/调研文件的形式和签署
 - 2.1 采购/调研文件：电子文件应扫描已加盖公章文件；纸质文件应加盖公章，左侧装订或胶装（如果申请文件太厚，可以分册装订），装订方式应牢固、

美观，不得采用活页方式装订。

3. 采购/调研文件的递交审核

3.1 投标人应在规定的时间内，在南昌大学第二附属医院采购管理平台网站上传资料（网址：<https://bid.jxndefy.cn/home>）。

3.2 招标人有权拒绝接收在本条规定的截止时间以后收到的以及未递交到本条规定网站或地点的任何采购/调研文件，被拒绝的采购/调研文件将原封退还投标申请人。

3.3 投标人采购/调研文件申请通过后，本项目以投标人在南昌大学第二附属医院采购管理平台网站（网址：<https://bid.jxndefy.cn/home>）上传的采购/调研文件为依据进行评审。

仅当南昌大学第二附属医院采购管理平台网站（网址：<https://bid.jxndefy.cn/home>）出现故障情况下，按投标人递交的纸质采购/调研文件为依据进行评审。未递交纸质采购/调研文件的投标人，按无效处理。

3.4 投标人应准备一份采购/调研文件正本和六份副本，每套采购/调研文件须清楚地标明“正本”或“副本”。若正本和副本不符，以正本为准。

4. 项目技术参数（所投项目完全符合或满足临床要求）

5 评审办法

5.1 采用综合评分法，在满足资格及科室需求的情况下，所有专家评分中综合得分最高者为成交单位。

采用最低评标价法，对满足文件全部实质性要求的投标人进行价格比较，价格得分最高者为成交单位。

6 注意事项

6.1 当事人认为采购/调研文件、议价过程和成交结果使自己权益受到损害的，应当在以下规定时间内以书面形式向招标采购中心提出质疑。

对采购/调研文件提出质疑的，为资格审核通过之日起三日内，超出规定时间不予受理。

对议价过程提出质疑的，为各议价程序环节结束之日起三日内，超出规定时间不予受理。

对成交结果提出质疑的，为成交结果公示期限届满之日，超出规定时间不予受理。

1. 投标人致函（附件 1）；

投标申请人致函

致： 南昌大学第二附属医院：

在充分研究上述招标项目之采购/调研文件中规定的要求和条件后，我们谨此向你们递交_____（项目编号及名称）采购/调研文件，并以此文件作为上述招标的合格投标人。

我们承认你们指定的代表有权为证实我们递交的声明、文件及资料或验证我们的财务和技术状况进行调查。为此，我们授权任何相关的个人或公司向你们提供所要求的和必要的真实情况和资料以证实我们在采购/调研文件中所填报的各项内容。

我们在此郑重承诺：如果在该项目投标过程中或者在中标后，招标人或者有管辖权的招标投标行政监管机构发现并查实我公司在所填报的该项目采购/调研文件中存在提供虚假或不真实的信息或者伪造数据、资料或证书等情况，不管招标人或有管辖权的招标投标监管机构是否有合法的处罚依据，我公司将无条件地自动放弃该项目的投标资格和中标资格；如果我公司已经收到中标通知书，我公司无条件地承认，我公司所收到的该项目中标通知书为无效文件，对招标人不具任何法律约束力；由此造成的任何后果和损失均由我公司承担。

本段承诺具有相对独立性，不管是否有其他相反的说明，本段承诺是我公司获得投标资格后所递交的采购/调研文件的有效组成内容，是我公司真实意思的表示，对我公司在与该项目有关的任何行为中始终具有优先的法律约束力。

我们完全理解并接受你们在采购/调研文件中关于上述招标项目之采购/调研文件的所有安排以及你们根据情况需要可能做出的适当调整。

如你们需要我们提供任何进一步资料，请与下述人员联系：

姓 名：_____

联系电话：_____

地 址：_____

我们声明，我们所填报的资料是完全真实和准确的，并愿为此承担任何法律责任。

投标申请人（公司名称及公章）：

法定代表人或授权委托人（签字或盖章）：

日期：

2. 授权书（附件 2）；

授权书

本人_____（身份证号：_____），作为（公司名称）_____法定代表人，在此授权我公司_____先生/女士（身份证号：_____）作为我公司正式合法的代理人以我公司名义并代表我公司全权处理_____（项目编号及名称）招投标业务办理及合同签订等相关事宜。

本授权书限期自_____起至_____止（期限不少于一年）。

在此授权期限内，被授权人所实施的行为具有法律效力，授权人予以认可。

_____（公司名称及公章）

法定代表人（签字或盖章）：

日期：_____

<p>授权人身份证复印件正面</p>	<p>授权人身份证复印件反面</p>
<p>被授权人身份证复印件正面</p>	<p>被授权人身份证复印件反面</p>

3. 承诺函（附件3）；

承诺函

南昌大学第二附属医院：

我公司郑重承诺在本次采购活动中，所提交的材料是真实、有效的，复印件与原件一致的。

不存在借用、挂靠资质，围标、串标等违法违规行为；不存在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，参加同一合同项下采购活动的情况；不存在属于同一集团、协会、商会等组织成员的供应商按照该组织要求协同参加采购活动的情况。

如隐瞒有关情况或提供任何虚假材料，我公司自行承担一切法律后果。我公司将自觉接受接受招标人、投标单位、广大群众监督，若发生违诺行为，自愿接受任何处罚。

_____（公司名称及公章）

承诺人（签字、盖章）：_____

日期：_____

4. 中小企业声明函（附件4）；

中小企业声明函（工程、服务）

本公司郑重声明，根据《保障中小企业款项支付条例》（中华人民共和国国务院第728号）的规定，本公司参加南昌大学第二附属医院的（项目编号、项目名称）议价活动，工程的施工单位全部为符合政策要求的中小企业（或者：服务全部由符合政策要求的中小企业承接）。本企业的具体情况如下：

1. （标的名称），属于_____行业；本企业从业人员_____人，营业收入为_____万元，资产总额为_____万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

2. （标的名称），属于工业行业；本企业从业人员_____人，营业收入为_____万元，资产总额为_____万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

……

本企业，不属于大企业的分支机构，不存在控股股东为大企业的情形，也不存在与大企业的负责人为同一人的情形。

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：

日期：

注：

1、从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据，无上一年度数据的新成立企业可不填报。

2、投标人应当对其出具的《中小企业声明函》真实性负责，投标人出具的《中小企业声明函》内容不实的，属于提供虚假材料谋取中标。

5. 投标人资格要求（复印件加盖公章）；

- 5.1. 具有独立承担民事责任的能力；
- 5.2. 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
- 5.3. 具有履行合同所必须的设备和专业技术能力（相关业绩）；
- 5.4. 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
- 5.5. 参加采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；
- 5.6. 投标单位应提供《企业法人营业执照》、《法人授权书》、《资质证明》、
项目负责人及相关人员资质证书复印件等，开标需带原件校验。
- 5.7. 提供“一、采购要求”涉及的相关材料。

6. 投标人须提供售后服务能力承诺证明材料（南昌地区）；

注：资格审核时第 7 至第 11 项不需提供。

7. 报价单；**报价单**

项目编号_____

项目名称_____

序号	名称	数量	单价（元）	总价（元）	是否属于 中小企业	备注
1						
2						
合计（大写）：						

注：1、投标人为中小企业须在明细表中注明，并在采购、调研文件中提供相应证明材料，否则产生的一切后果由投标人承担。

2、投标人必须填写分项报价，以证明投标报价的合理性，否则视为无效投标。

投标人盖章：

法定代表人或委托代理签字或签章：

8. 需求响应/偏离表；

序号	采购、调研文件条目号	招标需求	投标响应	响应/偏离	说明

注： 1、响应/偏离内容应在说明栏中说明该条款在采购、调研文件中（或页码）的依据；

2、投标人不按上述表格填写，所产生的一切后果由投标人承担。

投标人盖章：

法定代表人或委托代理签字或签章：

9. 技术文件；

内容包括：

- 1、服务内容的详细说明
- 2、投标人认为需要说明的其他内容（投标人视需要自行编写）

10. 投标人认为有必要提供的其他资料；

11. 投标企业情况一览表；

投标人名称						
注册地址				邮政编码		
联系方式	联系人			联系电话		
	传 真			网址/邮箱		
企业性质						
法定代表人	姓名			技术职称		电话
技术负责人	姓名			技术职称		电话
成立时间				员工总人数：		
营业执照号						
注册资金						
开户银行						
银行账号						
经营范围备注						