

注意事项:

1. 资格审核通过后，请登录系统个人中心，左下角扫二维码（**必须登陆后扫码**），申请进入医院供应商管理钉钉群；
2. 入群申请两个工作日后未通过，请致电报名页面最下方，医院招标采购中心联系方式提供的电话；
3. 请务必安排负责项目人员入群，方便及时接收相关通知、后期办理各项事务。

注：未按要求入群致后续流程中任意后果由报名人自行承担！

南昌大学第二附属医院 · 投标平台

12:05 46 星期三 2021年10月13日

武汉科技有限公司 首页 退出

我的项目

采购项目名称 查询

企业信息

序号	采购项目名称	报名情况	现场报价码	开标时间	投标文件编制说明	投标文件	现场报价表	中标情况
1	骨科多功能影像等	已通过	000879	2021-10-11 10:03:02	下载	预览	预览	/
2	腹腔镜系统等	已通过	001158	2021-10-09 16:44:22	下载	预览	预览	/
3	维达纸巾等	已通过	004594	2021-10-09 16:27:13	下载	预览	预览	/
4	PET-CT	已通过	000571	2021-10-10 00:00:00	下载	上传	/	/
5	腹腔镜系统	已通过	000972	2021-10-08 16:38:12	下载	上传	/	下载中标通知书
6	2310	已通过	004046	2021-10-08 17:44:35	下载	预览	预览	/
7	MRI	已通过	003696	2021-09-30 11:38:53	下载	预览	预览	中标
8	腹腔镜系统	已通过	005101	2021-09-28 09:16:50	下载	预览	预览	下载中标通知书
9	内窥镜	已通过	000894	2021-09-27 16:17:34	下载	预览	预览	/
10	无痛人流	已通过	003732	2021-09-27 15:39:11	下载	预览	预览	/

共 152 条 < 1 2 3 4 5 6 ... 16 > 前往 1 页



非正文，此页可删

调研文件

采购编号：_____

项目名称：_____

品 牌：_____

产 地：_____

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

01.附件 1：投标申请人致函	5
02.附件 2：授权书	6
03.附件 3:承诺函	7
04.附件 4：中小企业声明函	8
05.报价单（注：需按照项目类型填入对应的报价单）	10
06.投标人资质、代理资质、厂家资质	13
07.产品资质	13
08.项目需求（需对照需求及评标标准制作响应偏离文件）	16
09.评标标准	错误！未定义书签。
10.响应偏离文件	20

本调研文件最终解释权归采购调研人所有

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：

- (1) 采购/调研文件封面；
- (2) 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）；
- (3) 投标人致函（附件1）；
- (4) 由投标人法定代表人为授权委托人签署（签字或盖章）颁发的授权书（附件2）；
- (5) 投标人法定代表人和授权委托人身份证的正反面复印件加盖公章；
- (6) 投标人须提供企业营业执照（含税务登记证、组织机构代码证）、医疗器械经营备案凭证等证件复印件加盖公章；
- (7) 投标人须提供售后服务能力证明材料（南昌地区）原件；
- (8) 如果投标人所投的货物不是投标人自己制造的，投标人应得到制造商同意其在本次投标中提供该货物的正式授权书（复印件加盖公章）；如为经销授权，投标人需提供有效的经销授权书（复印件加盖公章）。
- (9) 如代理的产品为进口产品，投标人还须提供国外企业中国分公司企业营业执照（含税务登记证、组织机构代码证），复印件加盖公章；从设备到货验收合格之日起，需提供两年或以上质保期。所投设备如有专机专用的耗材，必须标明并附耗材清单。
- (10) 如代理的产品为国产产品，投标人须提供国内生产企业营业执照（含税务登记证、组织机构代码证），医疗器械生产许可证、医疗器械经营许可证（复印件加盖公章）；（若该产品行业内不具备可不提供）；从设备到货验收合格之日起，需提供三年或以上质保期。所投设备如有专机专用的耗材，必须标明并附耗材清单。

-
- (11) 耗材类如纳入医疗器械管理的，必须具有相应的备案凭证或注册证（如医疗器械备案凭证、医疗器械注册证等）；可收费类需提供江西省药品和医用耗材招采管理系统（网址：<https://ggfw.ybj.jiangxi.gov.cn/#/Index>）及国家医保信息业务编码标准数据库动态维护官网（网址：<https://code.nhsa.gov.cn/toSearch.html?sysflag=1004>）截图，截图示例见文件编制补充说明；不可收费类需提供江西省药品和医用耗材招采管理系统（网址：<https://ggfw.ybj.jiangxi.gov.cn/#/Index>）截图，截图示例见文件编制补充说明。
- (12) 所投产品资格文件包含：二类、三类医疗器械需包含医疗器械生产产品登记表、医疗器械注册证（含附件）等（复印件加盖公章）；一类医疗器械需包含备案凭证、备案信息表及网页截图等（复印件加盖公章）；**非医疗器械管理产品需出具国家药品监督管理局（网址：<https://www.nmpa.gov.cn/index.html>）非医疗器械管理说明等（复印件加盖公章）。**
- (13) 所投产品如需与医院系统对接，投标人需承担所有对接费用。
- (14) 承诺函（附件 3）
- (15) 投标人认为有必要提供的其他资料，如产品参数、配置、彩页、等；
- (16) **产品授权期自授权日期起必须超一年（含一年）。**
- (17) **中小企业声明函（附件 4）**
- 1.2 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供应商、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，并将该投标厂商列入供应商黑名单，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
 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。
 - (1) 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。
 - (2) 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。
 - (3) 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。
-

02.附件 2：授权书

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。（起始时间应为项目发布之日后，授权期需一年以上。）

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>

03.附件 3:承诺函

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。我公司将自觉接受采购人、其他供应商、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：

04.附件 4：中小企业声明函

中小企业声明函（货物）

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，本企业为符合政策要求的中小企业。本企业的具体情况如下：

1. （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）；

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。

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。

05.报价单（注：需按照项目类型填入对应的报价单）

注：设备报价表头

项目名称及编号

序号	产品注册证名称(或备案名称)	生产企业全称	规格型号	产品注册证号(或备案号)	数量	单位	单价(元)	总价(元)	质保期	备注
							报名(资格审核时)此项不填	报名(资格审核时)此项不填		需填写是否已有同型号产品在院使用,写明采购单价,使用科室及起始年度。

承诺：报价单内所填信息真实有效，产品信息与注册证（或备案凭证）信息完全一致，如信息有误后果自负；所投产品如需与医院系统对接，承担所有对接费用。

单位：

日期：

注：耗材类报价表头

项目名称及编号

序号	产品注册证名称(或备案名称)	生产企业全称	规格型号	产品注册证号(或备案号)	每人份报价(元)	最小供货单位	单价(元)	江西省挂网ID	江西省平台参考价(元)	收费编码及名称	收费金额(元)	国家医保耗材分类编码	备注
							报名(资格审核时)此项不填						需填写是否已有同型号产品在院使用,写明采购单价,使用科室及起始年度。

承诺：报价单内所填信息真实有效，报价表内提供信息与注册证（或备案凭证）、江西省药品和医用耗材招采管理系统及国家医保信息业务编码标准数据库动态维护官网内容完全一致，如信息有误后果自负。

单位：

日期：

注：非医疗器械管理产品报价表头

项目名称及编号

序号	产品彩页或外包装产品名称	生产企业全称	规格型号	产品注册证号(或备案号)	数量	单位	单价(元)	总价(元)	质保期	备注
				非医疗器械管理			报名(资格审核时)此项不填	报名(资格审核时)此项不填		需填写是否已有同型号产品在院使用,写明采购单价,使用科室及起始年度。

承诺：报价单内所填信息真实有效，产品信息与注册证（或备案凭证）信息完全一致，如信息有误后果自负；所投产品如需与医院系统对接，承担所有对接费用。

单位：

日期：

06.投标人资质、代理资质、厂家资质

1. 投标人营业执照
2. 投标人经营许可证
3. 投标人经营备案凭证

4. 代理营业执照
5. 代理经营许可证
6. 代理经营备案凭证

7. 厂家营业执照
8. 厂家经营许可证
9. 厂家经营备案凭证

07.产品资质

1. 产品授权书
-

2. 产品备案信息表

3. 产品注册证

注：需含注册证附件

如为非医疗器械类需出具国家药品监督管理局（网址：<https://www.nmpa.gov.cn/index.html>）非医疗器械管理说明等（复印件加盖公章）

4. 产品配置清单

注（模版见下页）：

医疗器械类需包含产品注册证（或备案凭证）内的产品名称及型号规格；

非医疗器械类需包含彩页或产品外包装的产品名称及型号规格；

文件内容错误将导致后续无法验收入库。

5. 产品参数及特点

6. 产品售后服务

7. 产品彩页

8. 产品图（外包装及产品实拍图）

注：

特别是非医疗器械管理类以及耗材类项目，未提供此信息将导致后续无法验收入库。

9. 投标人认为有必要提供的其他资料

XXXXXX 配置清单模板（单台标配）

项目名称：XXXXXXXXXXXXXXXXX 项目编号：XXXXXXXXXXXXXXXXX

产品名称：XXXXXXXXXXXXXXXXX 规格型号：XXXXXXXXXXXXXXXXX

序号	产品名称	规格型号	单位	数量
1	XXXXXXXXXXXXXXXXX	XXXXXXXXXXXXXXXXX	X	X
2	XXXXXXXXXXXXXXXXX	XXXXXXXXXXXXXXXXX	X	X
3	XXXXXXXXXXXXXXXXX	XXXXXXXXXXXXXXXXX	X	X
4	XXXXXXXXXXXXXXXXX	XXXXXXXXXXXXXXXXX	X	X
5	XXXXXXXXXXXXXXXXX	XXXXXXXXXXXXXXXXX	X	X
6	XXXXXXXXXXXXXXXXX	XXXXXXXXXXXXXXXXX	X	X
7	XXXXXXXXXXXXXXXXX	XXXXXXXXXXXXXXXXX	X	X
8	XXXXXXXXXXXXXXXXX	XXXXXXXXXXXXXXXXX	X	X

注：

医疗器械类需包含产品注册证（或备案凭证）内的产品名称及型号规格；

非医疗器械类需包含彩页或产品外包装的产品名称及型号规格；

投标文件内容错误将导致后续无法验收入库，相关后果由项目中标人自行承担。

08.回旋加速器配套设备项目需求

（需对照需求制作响应偏离文件并附上产品说明书或参数规格清单且加盖制造商公章用于佐证未提供有效材料视为废标。调研结果仅作为项目决策过程中的参考，不作为最终中标的依据。调研数据不构成对供应商的任何承诺或保证，采购人有权根据实际需要调整采购方案及招标条件。）

一、气瓶 1 套

- 1.满足回旋加速器和热室气体使用需求
- 2.干燥氮气瓶含气体一瓶
- 3.高纯氦气瓶含气体一瓶
- 4.氦气含气体一瓶
- 5.高纯氢气瓶一瓶
- 6.满足 C11 气体靶使用需求的混合气一瓶
- 7、满足热室使用的气瓶含气体一套

二、水冷机（含水冷机室外机）1 套

- 1.制冷量：84kw
- 2.压缩机数量：≥2
- 3.水泵数量：≥2
- 4.热换板数量：≥2
- 5.冷媒器数量：≥2
- 6.风机数量：≥2
- 7.水箱容积：≥40L

三、空气压缩机 1 套

- 1.全无油、无水静音空压机
- 2.电压：220V/50HZ
- 3.功率：2.48KW
- 4.容积(流量)：206L/Min
- 5.最高压力：0.8MPA
- 6.出口压力：0-0.6MPA 可调
- 7.气罐容积：≥80L
- 8.噪音：55DB(A)

四、放射性检测器 1 台

- 1.探头分离于检测器，便于屏蔽。
- 2.探头适用于从 1nCi 到 1Ci 的宽范围活度测量。
- 3.数据的输出匹配于所有的条带图形记录器和色谱数据工作站。
- 4.可随用户需要改变的不同体积的流动检测池。
- 5.输出：0-2V
- 6.电源：110/220V（50/60Hz）

- 7.屏蔽体配置：≥30mmPb
- 8.探测器配置：高低能 β 探头

- 9.能量探测范围：>35KeV β

五、质控层流通风橱 1 台

- 1.符合 cGMP 生物洁净级别的工作区域
 - 1.1 带有垂直层流负压通风系统的一体式不锈钢工作区域
 - 1.2 独立放射性排风的空气洁净系统
 - 1.3 需求风量：≥800 m³/h
 - 1.4 送风过滤：完全高效 HEPA 99.995% @ 0.5μm (H14)
 - 1.5 排风过滤：放射性气体过滤器吸附
- 2.符合 ICRP 辐射环境安全标准的铅屏蔽
 - 2.1 正面可左右移动铅防护视窗
 - 2.2 视窗：≥20mmpb

-
- 2.3 其他面屏蔽: $\geq 20\text{mmpb}$
 - 2.4 净化级别: Class A (ISO 100 级)
 - 2.5 层流风速: $0.35\text{--}0.56\text{m/s}$
 - 2.6 送风方式: 垂直层流

3 尺寸

- 3.1 外部尺寸: $\geq 1200\text{mm(L)} * 848\text{mm(W)} * 2341\text{mm(H)}$
- 3.2 内部尺寸: $\geq 959\text{mm(L)} * 507\text{mm(W)} * 651\text{mm(H)}$
- 3.3 移动铅玻璃窗尺寸: $320\text{mm(W)} * 220\text{mm(H)}$

4 其他附件

- 4.1 LED 照明灯、臭氧灭菌装置(紫外灯)、电源插座等
- 4.2 电源: 单相 220V/50 Hz、3 KW

六、高纯气体管路系统 1 套

- 1. 根据实际场地布局, 满足回旋加速器于热室正常运行使用需求
- 2. 回旋加速器正常运行工作必须(加速器 6 路预留 1 路, 热室 1 路预留 1 路, 压缩空气 1 套)
- 3. 材质: 316L 不锈钢
- 4. 配有气瓶链接接口, 初级减压系统, 二级减压系统

七、氧水 100g

98% 氧-18 水

- 1) 氧 18 $> 98.00 \text{ Atom\%}$
- 2) 氧 17: $< 2.00 \text{ Atom\%}$
- 3) 氧 16: $< 2.00 \text{ Atom\%}$
- 4) 化学纯度: $\geq 99.9\%$

八、注射器钨合金防护套 3 个

- 1. 材质: 钨合金
- 2. 比重: $\approx 18 \text{ g/cm}^3$
- 3. 厚度: $\geq 8.5 \text{ mm}$
- 4. 屏蔽: $\geq 15\text{mmpb}$

九、靶维护防护 L 屏 1 台

- 1. L 型防护屏屏蔽: $\geq 40 \text{ mm Pb}$
- 2. 注射视窗尺寸: $\geq 200 \text{ mm} * 250 \text{ mm}$
- 3. L 屏尺寸: $\geq 400\text{mm(w)} * 550\text{mm(l)} * 450\text{mm(h)}$

十、靶废物防护箱 1 台

- 1. 材质: 铅、不锈钢
- 2. 踏板: 不锈钢
- 3. 传送方式: 不锈钢支架、连杆
- 4. 移动方式: 4 个带锁紧的承重万向脚轮, 可以移动或固定放置
- 5. 投放口: 脚踏式废物投递口, 避免手部沾污
- 6. 箱体: 内外双层不锈钢, 用于暂存正电子放射性药物固体废弃物
- 7. 屏蔽: 整体 $\geq 40\text{mmpb}$

十一、数字式表面沾污仪 1 台

- 1. 采用一只盖革-弥勒计数管来测定 α 、 β 、 γ 和 X 射线辐射;
- 2. 探测器: 卤素淬灭剂 GM 管, 云母窗密度 $1.5\text{--}2.0\text{mg/cm}^2$
- 3. 显示: 四位数字 LCD 显示, 模式指示, 每 3 秒更新读数
- 4. 测量范围: $0.001\text{--}100.0\text{mR/hr}$, $0\text{--}350000\text{CPM}$
- 5. 设置报警阈值, 静音或蜂鸣提示, LED 等闪烁
- 6. 精度: $\pm 15\%$ ($< 50\text{mR/hr}$); $\pm 20\%$ ($50\text{--}100\text{mR/hr}$)

十二、便携式 X- γ 辐射巡测仪 1 台

- 1. 探测器: $\phi 30 \times 25(\text{mm})$, NaI 闪烁晶体
-

- 2.灵敏度： $1\mu\text{Sv/h} \geq 350\text{CPS}$
- 3.测量范围：剂量率： $0.01 \sim 600.00\mu\text{Sv/h}$
- 4.累计剂量： $0.00\mu\text{Sv} \sim 99999\mu\text{Sv}$
- 5.能量响应： $48\text{keV} \sim 3\text{MeV} \leq \pm 30\%$ （相对于 ^{137}Cs ）
- 6.相对误差：不超过 $\pm 10\%$
- 7.测量时间：1秒~250秒可自由编程
- 8.报警阈：两级报警， $0.01 \sim 999.99$ 可编程
- 9.显示单位：可根据量程自动调程
- 10.剂量率： nSv/h 、 $\mu\text{Sv/h}$ 、 nGy/h 、 $\mu\text{Gy/h}$
- 11.计数率： CPS

十三、去污工具组 1 套

包括但不限于下列内容：

- 泄露应急桶 1个/棉手套 1双/夹子 1把/连体服 2套/防毒面具 2套/一次性鞋套 2双/聚乙烯袋 10个/拖把 1把
/纸巾 1包/刷子 1个/手提桶 1个/尼龙绳 1根/放射性标志牌 1个/沾污记录签 2个/记号笔 1根/喷雾器 1个
/一次性帽子 10个/放射性去污剂 1瓶/小扫帚 1套/应急处置卡 1个/线手套 1双/纸胶带 2卷

十四、液氮罐 1 个

- 1.容积： $\geq 15\text{L}$
- 2.口径： $\geq 50\text{mm}$
- 3.外径： $\geq 345\text{mm}$
- 4.高度： $\geq 650\text{mm}$

十五、过滤膜完整性检测仪 1 台

- 1.加压范围： $0 \sim 0.6\text{mPa}$
- 2.压力设置： $0.3 \sim 0.55\text{mPa}$
- 3.测试时间： $\leq 1\text{min}$
- 4.测试方式：连续加压，无需比例加压等待

十六、 γ 能谱仪 1 台

自动校准模式，固化系统参数，快速测定

- 1、用于：放射性核素的能谱分析、计数（单位： CPS ）、峰值、峰宽及面积计算，可自动识别核素能谱、计算分析各种混合核素含量或百分比；
- 2、1024道MCA，1.5吋碘化钠探头，能量分辨率 $< 2\%$ ，也可选配高分辨率CdZnTe探头（能量分辨率 $< 1\%$ ）；
- 3、具有自动校准功能，与 $0.5\mu\text{Ci}$ 以内的CS-137标准源一起使用，自动校准精度在1keV以内；
- 4、软件具有自动积分、总面积、半高宽等常用能谱分析功能，可通过计算总面积和净面积设置多个ROI。预设包括实时、实时和ROI积分；
- 5、MCA用于脉冲高度分析，MCS用于半衰期衰变或其他时间相关研究；
- 6、可以将数据保存为与电子表格兼容的文件以便进行数据处理。

十七、气相色谱仪(GC)1 台

- 1.柱箱控温范围：室温 $+4^\circ\text{C} \sim 400^\circ\text{C}$ （以 0.1°C 为增量任设）。
- 2.温度精度：不大于 $\pm 0.1^\circ\text{C}$ 。
- 3.温度准确度： $\pm 1\%$
- 4.温度设定： 1°C ，程序升温间隔 0.1°C
- 5.温度梯度： $\pm 1^\circ\text{C}$ （ $100^\circ\text{C} \sim 360^\circ\text{C}$ 程序升温）。
- 6.升温速率： $0.1^\circ\text{C} \sim 40^\circ\text{C}/\text{min}$ （以 0.1°C 为增量任设）。普通型
 $0.1^\circ\text{C} \sim 100^\circ\text{C}/\text{min}$ （以 0.1°C 为增量任设）。高速型
- 7.最长运行时间： 999.99min （ 16.7h ）。
- 8.工作条件：

温度：15-35℃

湿度：5-95%

耐受温度：-40℃-70℃

电压 220V±10%，50-60Hz，最大功率 2200W。

进样口、检测器控温范围：室温+10℃-400℃。

最高温度：400℃

十八、超纯水处理系统 18.2 兆欧 1 台

1、进水水源：0.1-0.4MPa，水温 5-45℃，总溶解固体含量 TDS<200ppm，总有机碳含量 TOC<500ppb

2、产水量：≥20L/H

3、取水速度：1.5-2L/min

4、产水指标：主机上可取 RO 纯水及 UP 超纯水，RO 纯水水质：电导率≤电导率 5 μ S/cm@25℃，UP 超纯水水质 电阻率 18.2MΩ.cm@25℃，出水水质达到实验室用水规格 GB6682-2008 一级水标准；

5、细菌含量<1 个/ml；总有机碳（TOC）<5ppb；颗粒：(<0.22um/ml)<0.1 个。金属阳离子含量(ppb)：Fe<0.005 Cu<0.005 Al<0.005 Ni<0.005 Zn<0.02 Cr<0.005 Na<0.01 K<0.02≤0.01；阴离子含量（单位 ppb）：Cl-(氯) <0.01；N-(亚硝酸根) <0.02；NO₃-(硝酸根) <0.02；SO₄-(硫酸根) <0.01

6、电源/功率：220V/50Hz 60-150W

7、外型尺寸（mm）：420*350*500mm

8、标配双波长（254/185nm）紫外灯组件，有效杀菌，降低 TOC，增强系统适用范围

9、终端超滤组件，有效去除热源(内毒素)，可用于精密的细胞培养和 IVF 十九、便携式细菌内毒素仪 1 台

1.时间设定：60 分钟，显示分辨率为 1 分钟

2.温度设定：37℃，显示分辨率为 0.1℃

3.控温精度：± 0.4℃

4.通道数：≥10 个

5.检测孔数：≥80 个

6.系统稳定时间：约 30 分钟

7.检测孔孔径：≥12mm

二十、放射性废物桶 2 台

1.材质：铅、不锈钢

2.旋开式废物投放口

3.带锁紧的承重万向脚轮

4.可以移动或固定放置

5.屏蔽：≥20mmPb

6、容量：≥10L

10.响应偏离文件

10.1 技术需求响应/偏离表

序号	采购/调研文件条目号	采购/调研文件技术要求	投标技术响应	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人签字或签章：

10.2 商务条件响应/偏离表

序号	采购/调研文件条目号	采购/调研文件的商务条件	投标文件的商务响应	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人签字或签章：

注：以下非正文，可删除

文件编制补充说明

可收费耗材：

需提供

1. 江西省药品和医用耗材招采管理系统（网址：<https://ggfw.ybj.jiangxi.gov.cn/#/Index>）截图示例，其中框出内容为截图必含项，截图内信息需清晰可辨认。

江西省
药品和医用耗材招采管理系统

工作台

目录管理

挂网目录查询

院内目录管理

自主议价管理

采购计划管理

收货退货管理

采购评价

采购订单管理

业务办理管理

报量项目管理

交易数据综合查询(耗材)

人工关节组套-挂网目录查询

结算申请管理

结算账户管理

结算支付

三方协议管理(医疗机构)

短缺信息/备案采购管理

人工关节组套-目录管理

人工关节组套-议价管理

人工关节组套-采购计划管理

人工关节组套-订单管理

人工关节组套-退货管理

首页 您好 南昌大学第二附属医院2 退出

挂网目录查询

耗材统一编码 产品名称 注册证编号 注册证名称

型号 规格 包装 生产企业

注意：国家组织人工关节带量目录查询请至“人工关节组套-目录管理”中进行查看。

□	序号	项目名称	产	注册证编号	注册证名称	型号	规格	包装	包	生产企业	代	注册证有效期止	挂网价(元)	类	质	挂网状态	耗	挂网ID	操作
□	1	广东集采新冠检测相关耗材	核...	粤深械备20220425	核酸提取或纯化试剂	H3-10	24测试/盒	24测试/盒	纸质	深圳市汇松科技发展有限公司	深...	2099-12-31	39.60			已挂网	C1...	111202022908190	查看详情 添加到院内目录
□	2	广东集采新冠检测相关耗材	核...	粤深械备20220425	核酸提取或纯化试剂	H3-10	12测试/盒	12测试/盒	纸质	深圳市汇松科技发展有限公司	深...	2099-12-31	19.80			已挂网	C1...	111202022908189	查看详情 添加到院内目录
□	3	广东集采新冠检测相关耗材	核...	粤深械备20220425	核酸提取或纯化试剂	H3-10	32测试/盒	32测试/盒	纸质	深圳市汇松科技发展有限公司	深...	2099-12-31	52.80			已挂网	C1...	111202022908188	查看详情 添加到院内目录
□	4	广东集采新冠检测相关耗材	核...	粤深械备20220425	核酸提取或纯化试剂	H3-10	16测试/盒	16测试/盒	纸质	深圳市汇松科技发展有限公司	深...	2099-12-31	26.40			已挂网	C1...	111202022908187	查看详情 添加到院内目录
□	5	广东集采新冠检测相关耗材	核...	粤深械备20220425	核酸提取或纯化试剂	H3-10	48测试/盒	48测试/盒	纸质	深圳市汇松科技发展有限公司	深...	2099-12-31	79.20			已挂网	C1...	111202022908186	查看详情 添加到院内目录
□	6	广东集采新冠检测相关耗材	核...	粤深械备20220425	核酸提取或纯化试剂	H3-10	8测试/盒	8测试/盒	纸质	深圳市汇松科技发展有限公司	深...	2099-12-31	13.20			已挂网	C1...	111202022908185	查看详情 添加到院内目录
□	7	广东集采新冠检测相关耗材	核...	粤深械备20220425	核酸提取或纯化试剂	H3-10	96测试/盒	96测试/盒	纸质	深圳市汇松科技发展有限公司	深...	2099-12-31	158.40			已挂网	C1...	111202022908184	查看详情 添加到院内目录
□	8	广东集采新冠检测相关耗材	一	粤深械备20220425	一次性使用消毒	H3-5	50支/盒	50支/盒	纸质	深圳市汇松科技发展有限公司	深...	2099-12-31	332.50			已挂网	C1...	111202022908183	查看详情

共2379130条 显示1-10条

1 2 3 4 5 6 ... 237913 > 10条/页 跳转至第 页

2. 国家医保信息业务编码标准数据库动态维护官网（网址：<https://code.nhsa.gov.cn/toSearch.html?sysflag=1004>）截图示例，其中框出内容为截图必含项，截图内信息需清晰可辨认。

 国家医保信息业务编码标准数据库动态维护

医用耗材分类目录 [医用耗材信息](#)

医用耗材信息

医用耗材代码: 医保通用名: 耗材企业:
一级分类: 二级分类: 三级分类:
注册证号:

规格型号

注册备案号: 单件产品名称: 规格:
型号:

[查询](#) [重置](#)

注册备案号 注册备案产品名称	医保耗材分类编码	注册、备案人	单件产品名称	企业名称	规格	型号	UC
国械注进20223090144 一次性使用经支气管内窥镜热蒸汽治...	C0101040040000103588 0000001 非血管介入治疗类材料/呼吸...	赛普可医疗有 限公司 Uptak e Medical B. V.	一次性使用经支气管 内窥镜热蒸汽治疗导 管	杭州蓝博生物科技有 限公司	UM-CTH-100	UM-CTH-100	

首页 上一页 | 1 | 共 1 页 | 下一页 尾页 | 25 | 1 - 1 共 1 条

医用耗材代码	一级分类 (学科、品种)	注册证号	注册、备案人	单件产品名称	企业名称	规格	型号	UC	耗材企业	操作
1 C0101040040000103588	非血管介入治疗类材料								杭州蓝博生物科技有限公司	详情
2 C0101040040000311325	非血管介入治疗类材料								波科国际医疗贸易(上海)有限公司	详情
3 C0101110090000007834	非血管介入治疗类材料								奥林巴斯贸易(上海)有限公司	详情
4 C0101110090000008041	非血管介入治疗类材料								江苏唯德康医疗科技有限公司	详情
5 C0101110090000008929	非血管介入治疗类材料								上海埃尔顿医疗器械有限公司	详情
6 C0101120100000004937	非血管介入治疗类材料								南尚医学科技股份有限公司	详情
7 C0101120100000012308	非血管介入治疗类材料								江苏格里特医疗科技有限公司	详情
8 C0101120100000015753	非血管介入治疗类材料								新光维医疗科技(苏州)股份有限公司	详情
9 C0101170150000003588	非血管介入治疗类材料								杭州蓝博生物科技有限公司	详情
10 C0101170150000012066	非血管介入治疗类材料								湖南朗开医疗科技有限公司	详情
11 C0101230040000000095	非血管介入治疗类材料								江苏省永宁医疗器械有限公司	详情
12 C0101230040000000729	非血管介入治疗类材料		呼吸介入材料	吸引导管	导管	不区分	常规		茂名市德力康医疗科技有限公司	详情
13 C0101230040000000931	非血管介入治疗类材料		呼吸介入材料	吸引导管	导管	不区分	常规		河南三耀医疗器械有限公司	详情
14 C0101230040000001682	非血管介入治疗类材料		呼吸介入材料	吸引导管	导管	不区分	常规		广州维力医疗器械股份有限公司	详情
15 C0101230040000002192	非血管介入治疗类材料		呼吸介入材料	吸引导管	导管	不区分	常规		江苏华宏医疗器械有限公司	详情



不可收费耗材:

需提供

1. 江西省药品和医用耗材招采管理系统 (网址: <https://ggfw.ybj.jiangxi.gov.cn/#/Index>) 截图示例, 其中框出内容为截图必含项, 截图内信息需清晰可辨认。

江西省

[首页](#) | [您好](#) 南昌大学第二附属医院2 | [退出](#)

药品和医用耗材招采管理系统

工作台

- 目录管理
- 挂网目录查询
- 院内目录管理
- 自主议价管理
- 采购计划管理
- 收货退货管理
- 采购评价
- 采购订单管理
- 业务办理管理
- 报量项目管理
- 交易数据综合查询 (耗材)
- 人工关节组套-挂网目录查询
- 结算申请管理
- 结算账户管理
- 结算支付
- 三方协议管理(医疗机构)
- 短缺信息/备案采购管理
- 人工关节组套-目录管理
- 人工关节组套-议价管理
- 人工关节组套-采购计划管理
- 人工关节组套-订单管理
- 人工关节组套-退货管理

挂网目录查询

耗材统一编码

产品名称

注册证编号

注册证名称

型号

规格

包装

生产企业

展开 重置 查询

注意: 国家组织人工关节带量目录查询请至“人工关节组套-目录管理”中进行查看。

批量添加到院内目录

□	序号	项目名称	产	注册证编号	注册证名称	型号	规格	包装	包	生产企业	代	注册证有效期止	挂网价(元)	类	质	挂网状态	耗	挂网ID	操作
□	1	广东集采新冠检测相关耗材	核...	粤深械备20220425	核酸提取或纯化试剂	H3-10	24测试/盒	24测试/盒		纸质深圳市汇松科技发展有限公司	深...	2099-12-31	39.60			已挂网	C1...	111202022908190	查看详情 添加到院内目录
□	2	广东集采新冠检测相关耗材	核...	粤深械备20220425	核酸提取或纯化试剂	H3-10	12测试/盒	12测试/盒		纸质深圳市汇松科技发展有限公司	深...	2099-12-31	19.80			已挂网	C1...	111202022908189	查看详情 添加到院内目录
□	3	广东集采新冠检测相关耗材	核...	粤深械备20220425	核酸提取或纯化试剂	H3-10	32测试/盒	32测试/盒		纸质深圳市汇松科技发展有限公司	深...	2099-12-31	52.80			已挂网	C1...	111202022908188	查看详情 添加到院内目录
□	4	广东集采新冠检测相关耗材	核...	粤深械备20220425	核酸提取或纯化试剂	H3-10	16测试/盒	16测试/盒		纸质深圳市汇松科技发展有限公司	深...	2099-12-31	26.40			已挂网	C1...	111202022908187	查看详情 添加到院内目录
□	5	广东集采新冠检测相关耗材	核...	粤深械备20220425	核酸提取或纯化试剂	H3-10	48测试/盒	48测试/盒		纸质深圳市汇松科技发展有限公司	深...	2099-12-31	79.20			已挂网	C1...	111202022908186	查看详情 添加到院内目录
□	6	广东集采新冠检测相关耗材	核...	粤深械备20220425	核酸提取或纯化试剂	H3-10	8测试/盒	8测试/盒		纸质深圳市汇松科技发展有限公司	深...	2099-12-31	13.20			已挂网	C1...	111202022908185	查看详情 添加到院内目录
□	7	广东集采新冠检测相关耗材	核...	粤深械备20220425	核酸提取或纯化试剂	H3-10	96测试/盒	96测试/盒		纸质深圳市汇松科技发展有限公司	深...	2099-12-31	158.40			已挂网	C1...	111202022908184	查看详情 添加到院内目录
□	8	广东集采新冠检测相关耗材	核...	粤深械备20220425	核酸提取或纯化试剂	H3-10	96测试/盒	96测试/盒		纸质深圳市汇松科技发展有限公司	深...	2099-12-31	332.50			已挂网	C1...	111202022908183	查看详情

共2379130条 显示1-10条
1 2 3 4 5 6 ... 237913 > 10条/页 跳转至第 页