安徽安天利信工程管理股份有限公司

政府采购服务类招标文件



项目名称: <u>安徽医科大学附属口腔医院(安徽省口腔医院)2025</u> 年药品配送服务项目(二次)

项目编号: 25AT91036607281

采购人: 安徽医科大学附属口腔医院(安徽省口腔医院)

代理机构:安徽安天利信工程管理股份有限公司

目 录

第一章招标公告	. 1
第二章投标供应商须知	. 4
第三章采购需求及技术规格要求	24
第四章资格审查和评标办法(综合评分法)	30
第五章政府采购合同	. 39
第六章投标文件格式	46
第七章安天 e 采全流程电子招投标注意事项	63
第八章政府采购供应商询问函和质疑函范本	66
质疑函制作说明:	68

第一章招标公告

项目概况

安徽医科大学附属口腔医院(安徽省口腔医院)2025年药品配送服务项目 (二次)招标项目的潜在投标人应在安天 e 采招标采购电子交易平台 (www.xinecai.com)获取招标文件,并于2025年11月6日09点30分(北京 时间)前递交投标文件。

一、项目基本情况

项目编号: 25AT91036607281

项目名称:安徽医科大学附属口腔医院(安徽省口腔医院)2025年药品配送服务项目(二次)

预算金额: 150万元/年

最高限价: 本项目采用定价招标, 限价按安徽省医药采购平台价格执行。

采购需求:为保障药品供应的连续性与稳定性,拟对医院药品配送服务进行招标。本项目涵盖医院所有药品,包含国家组织药品集中采购(国采)中选品种、各科室急救及备用品种等。详见第三章采购需求及技术规格要求。

合同履行期限: 1 年。服务期满后,经采购人年度考核合格,在年度预算能保障的前提下,可续签下一年合同,续签时间不超过两年,合同一年一签。

本项目是否接受联合体投标: 否

二、申请人的资格要求:

- 1. 满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定;
- 2. 落实政府采购政策需满足的资格要求: 无;
- 3. 本项目的特定资格要求: 投标人须提供《药品经营许可证》。

三、获取招标文件

时间: 2025年10月16日至2025年10月23日17点30分(北京时间,法 定节假日除外)

地点:安天 e 采招标采购电子交易系统(www. xinecai. com)

方式: 网上获取。具体操作参见安天 e 采操作手册, 安天 e 采服务热线:

400-050-9988

售价: 免费

四、提交投标文件截止时间、开标时间和地点

2025年11月6日09点30分(北京时间)

地点:安天 e 采招标采购电子交易平台(www. xinecai. com)

五、公告期限

自本公告发布之日起5个工作日。

六、其他补充事宜

- 1. 本项目落实节能环保、中小微型企业扶持等相关政府采购政策。
- 2. 申请人应合理安排招标文件获取及投标文件上传时间,特别是网络速度慢的地区,防止在系统关闭前网络拥堵无法操作。如因计算机及网络故障造成无法完成招标文件获取及投标文件上传的,责任自负。
- 3. 本项目符合财政部、工业和信息化部制定的《政府采购促进中小企业发展管理办法》第六条第(三)款之规定,为非专门面向中小企业采购项目。具体原因如下:按照本办法规定预留采购份额无法确保充分供应、充分竞争,或者存在可能影响政府采购目标实现的情形。如对此项内容有疑问,可按采购文件约定提出询问或质疑。

七、对本次招标提出询问,请按以下方式联系。

1. 采购人信息

名称:安徽医科大学附属口腔医院(安徽省口腔医院)

地址: 合肥市高新区长江西路 2205 号

联系方式: 华老师、樊老师 0551-65160286

2. 采购代理机构信息

名称:安徽安天利信工程管理股份有限公司

地址:合肥市蜀山区蜀鑫路69号安徽安天利信工程管理股份有限公司(总

部基地) 706 室

联系方式: 18709855877

3. 项目联系方式

项目联系人: 许芳妍、杨安琪

电话: 18709855877、0551-63736296

第二章 投标供应商须知

一、投标供应商须知前附表

条款号	条款名称	编列内容	
1.1.5	包别划分	☑不分包□分为个包	
1. 2. 1	资金来源	己落实,100%财政性资金	
1. 3. 2	服务期限	服务期限:1年。服务期满后,经采购人年度考核合格,在年度预算能保障的前提下,可续签下一年合同,续签时间不超过两年,合同一年一签。 上述要求不允许负偏离。 否则,按无效响应文件处理。	
1. 3. 3	质量要求	合格	
1. 3. 4	付款方式	付款方式:合同签订后,根据每个月的实际配送计算当月配送额,经合同双方确认结算金额,据实支付每个月配送货款,可以以电子化票据形式进行结算。实签合同参照执行。国家或安徽省有政策规定的,按规定政策执行。上述要求不允许负偏离。 否则,按无效响应文件处理。	
1.4.3	投标供应商不得 存在的其他情形	无	
2.1	构成招标文件的 其他材料	无	
2. 2. 1	投标供应商要求澄清招标文件	时间:在提交首次投标文件截止时间 10 日前(以收到日期为准) 形式:以电子邮件形式(电子邮箱:fyxu@ahbidding.com)或在招标文件规定 的时间内登录交易系统选择异议模块,查找选择本项目按规定进行填写疑问或 异议内容,并上传相应附件。	
2. 2. 2	招标文件澄清发 出的形式	形式:对招标文件进行的澄清,将在招标公告发布媒体以及安天 e 采招标采购电子交易系统进行发布。	
2. 2. 3	投标供应商确认 收到招标文件澄 清	在安天 e 采招标采购电子交易系统上发布,投标供应商应主动上网查询。投标供应商未及时关注相关信息的,责任自负。	
2. 3. 1	招标文件修改发 出的形式	同澄清发出形式的规定	
2. 3. 2	投标供应商确认 收到招标文件修 改	同确认收到澄清的规定	
2. 4. 1	投标供应商对招 标文件提出质疑 的时间和形式	时间: 自收到招标文件之日或采购文件公告期限届满之日起7个工作日内形式: 见本章第9.2款规定	
3. 2. 1	投标报价包括的 内容	投标报价包括提供服务的一切成本和费用、管理费、利润和税金,以及采购合同中的所有责任、义务和风险。	
3. 2. 5	最高限价	详见招标公告	

条款号	条款名称	编列内容
		☑除招标文件另有规定外,投标供应商所报的价格在合同执行过程中固定不变,
		不得以任何理由予以变更。
	 投标报价的其他	□采购人在"项目采购需求"中所提供的各种服务的数量是计划采购数量,仅
3. 2. 6	要求	作为投标报价的依据,不作为最终结算与支付的依据。政府采购合同履行中,
		采购人需追加与合同标的相同的货物、工程或者服务的,在不改变合同其他条
		款的前提下,可以与供应商协商签订补充合同,但所有补充合同的采购金额不
		得超过原合同采购金额的百分之十。
3. 3. 1	投标有效期	120 个日历天(从投标截止之日算起)
3. 4. 1	投标保证金	本项目免收投标保证金
3. 5. 3	近年类似项目的 要求	不要求
3. 6. 1	是否允许递交备 选投标方案	
	- 近 汉	□允许,并满足以下条件:
3. 7. 4	是否采用电子招	是
(1)	标投标	其他具体要求: 电子投标文件所附证书证件均应为投标供应商证书证件的原件
	扫描件	
		投标供应商须用通过安天 e 采办理的移动认证证书(或介质数字证书)签章和
		加密投标文件,若使用介质数字证书的,建议使用企业法人主锁。如未办移动
3. 7. 4		认证证书(或介质数字证书)请及时办理:移动认证办理联系电话:400-0878-198
(2)		转 1,移动认证办理须知详见安天 e 采平台"移动认证上线通知"
		https://www.xinecai.com/ydrz.html;
		办理介质数字证书的,参见 CA 办理须知
	机异立供加索再	https://www.xinecai.com/quesinfo/20.html。 加密的电子投标文件需使用数字证书进行加密,详见电子招标投标交易平台(安
4. 1. 1		天 e 采电子交易平台)上发布的有关电子投标文件的制作说明。
		2025年11月6日09点30分
4. 2. 1	投标截止时间	注:投标供应商未能在投标截止时间之前上传加密电子投标文件的,产生的
		后果由投标供应商自行承担。
4. 2. 2	上传投标文件方	安天 e 采招标采购电子交易系统(登录安天 e 采招标采购电子交易系统,点击
_	式和地址	进入递交投标文件,上传加密的电子投标文件)。
5. 1	 开标时间和地点	开标时间: 同投标截止时间
		开标(投标)地点:安天 e 采招标采购电子交易系统

条款号	条款名称	编 列 内 容	
5. 2. 1	投标文件的解密 时间	图 <u>30</u> 分钟内(以安天 e 采招标采购电子交易系统解密倒计时为准)	
5. 2. 3	是否接受提交非 加密电子版投标 文件	☑不接受投标供应商递交非加密的电子投标文件 在招标文件规定的时间内,投标供应商以招标文件中规定的方式未完成投标文件上传或解密的,视为其撤回投标。 □接受投标供应商递交非加密电子版投标文件并由投标供应商自行决定是否提交 电子投标文件上传成功但因电子招标投标交易平台原因导致解密异常时,可以在开标现场递交非加密电子版投标文件,采购代理机构将其导入电子招标投标交易平台,电子招标投标交易平台将对非加密电子投标文件与加密电子投标文件进行校验。非加密电子投标文件经平台校验通过的视为解密成功,该投标供应商的投标文件以非加密电子投标文件为准;校验失败或未递交非加密电子投标文件的,其投标无效。	
6. 1. 1	评标委员会的组 建	评标委员会的组成:评标委员会由从专家库中抽取的专家组成(或由从专家库中抽取的评审专家及采购人代表组成)。 评标委员会的人数:5人及以上单数,采购人代表不得担任评标委员会组长。	
6. 3. 2	评标委员会推荐 中标候选人的人 数	1-3 名	
6.3.2 中标候选人的人 数			
(2) 本项目代理服务费收费标准: 在领取中标通知		(2)本项目代理服务费收费标准:在领取中标通知书时,中标人应向招标代理机构交纳中标服务费。中标服务费以预算价为基数,参照原国家计委计价格【2002】1980号文服务标准的60%收取。	
7. 4. 1	履约保证金	(1) 金额: ☑免收 □合同价的% □定额收取: 人民币元 (2) 支付方式: □转账/电汇□支票□汇票□本票□保险□保函 (3) 收取单位: (4) 收取账号:	

条款号	条款名称	编列内容
		(5) 退还时间:
		注意事项:
		(1)以上各类机构出具的以担保函、保证保险承担责任的方式均须满足无条件
		见索即付条件。
		(2)以担保函、保证保险形式缴纳履约保证金的,受益人和收取单位须为采购
		人。
		☑是,本项目执行《节能产品政府采购实施意见》的规定,其中:
	节能产品强制及	节能产品是指: 属于财政部、发改委等部委颁发的最新《节能产品政府采购品目清单》 的节能产品,包括强制采购的节能产品与优先采购的节能产品;
11. 1. 1	优先采购政策的 执行	如属于政府强制采购的节能产品的,供应商须在投标文件中附相关产品有效期内的《节能产品认证证书》复制件, 否则按无效投标处理 。如属于优先采购的节能产品的,供应商可在投标文件中附相关产品有效期内的《节能产品认证证书》复制件。
		☑是,本项目执行《关于环境标志产品政府采购实施的意见》的规定,其中: ☐ ☐ ☐ ☐ ☐ ☐ ☐ ☐ ☐ ☐ ☐ ☐ ☐ ☐ ☐ ☐ ☐ ☐ ☐
11. 1. 2	环境标志产品优 先采购政策的执 行	环境标志产品指: 属于财政部、发改委等部委颁发的最新《环境标志产品政府采购品目清单》 的环境标志产品。
	13	如有所投产品符合相关要求,供应商可在投标文件中附相关产品有效期内的《环境标志产品认证证书》复制件。
11. 2. 1	是否为专门面 向中小企业采 购	
		依据财政部、工业和信息化部《关于印发〈政府采购促进中小企业发展管理办法〉
		的通知》(财库〔2020〕46号)以及《进一步加大政府采购支持中小企业力度》
		(财库(2022)19号)有关规定:
		(1) 小型和微型企业价格扣除: /%
11. 2. 2	对中小企业、监 狱企业、残疾人	(2) 监狱企业价格扣除: <u>同小型和微型企业</u> 。 (3) 残疾人福利性单位价格扣除: <u>同小型和微型企业</u>
	福利单位的价格 扣除标准	(4) 符合条件的联合体价格扣除 <u>:/</u> %
		(5) 符合条件的向小微企业分包的大中型企业价格扣除: /%。
		参加本次采购活动的中小企业应当在投标文件中提供有效的《中小企业声明
		函》,并对其真实性负责。
		根据财政部司法部《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》(财库

条款号	条款名称	编 列 内 容
		(2014) 68 号),监狱企业视同小型、微型企业,不重复享受价格扣除优惠政策。监狱企业是指由司法部认定的为罪犯、戒毒人员提供生产项目和劳动对象,且全部产权属于司法部监狱管理局、戒毒管理局、直属煤矿管理局,各省、自治区、直辖市监狱管理局、戒毒管理局,各地(设区的市)监狱、强制隔离戒毒所、戒毒康复所,以及新疆生产建设兵团监狱管理局、戒毒管理局的企业。监狱企业参加政府采购活动时,提供由省级以上监狱管理局、戒毒管理局(含新疆生产建设兵团)出具的属于监狱企业的证明文件扫描件,不再提供《中小徽企业声明函》。 根据《财政部民政部中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》(财库(2017) 141 号)的规定,残疾人福利性单位视同小型、微型企业,残疾人福利性单位同为小型、微型企业的,不重复享受价格扣除优惠政策。残疾人福利性单位参加政府采购活动时,应当在投标文件中提供《残疾人福利性单位声明函》,不再提供《中小企业声明函》,并对其真实性负责。注:如提供虚假材料,将取消中标资格并报相关部门按有关规定处理,并计入
11. 2. 3	是否允许大中型 企业向小微企业 分包	不良记录。 □是 ☑否
12	12 需要补充的其他内容	
12. 1	原则规定与定义	(1)投标供应商须知前附表是对投标供应商须知正文部分对应条款的补充、细化,投标供应商阅读时应与正文部分一并阅读,投标供应商须知前附表与正文部分不一致处,应以投标供应商须知前附表为准。 (2)"☑"符号表示本招标文件选定的内容;"□"符号表示本招标文件未选定的内容;空格中的"/"表示没有具体内容。投标供应商投标时请按"☑符号"选定的内容和要求参加投标。 (3)与合同履行有关条款中注明的"甲方"、"买方",在招标投标阶段按"采购人"理解;注明的"乙方"、"卖方",按"投标供应商"理解。
12. 2	招标文件的解释	构成本招标文件的各个组成文件应互为解释,互为说明; 除招标文件中有特别规定外,仅适用于招标投标阶段的规定,按下列组成文件: 招标公告(投标邀请书)、投标供应商须知前附表、投标供应商须知、评标办 法、投标文件格式的先后顺序解释; 同一组成文件中就同一事项的规定或约定不一致的,以编排顺序在后者为准;

条款号	条款名称	编 列 内 容
		同一组成文件不同版本之间有不一致的,以形成时间在后者为准。
		按本款前述规定仍不能形成结论的,由招标人或招标代理机构负责解释。
		(1)构成本招标文件各个组成部分的文件,未经采购人书面同意,投标供应商不得擅自复印和用于非本招标项目所需的其他目的。如因此导致采购人损失的,投标供应商须承担全部赔偿责任。
12.3	知识产权	(2) 投标供应商需保证: 采购人在中华人民共和国境内使用中标货物(服务)、资料、技术、服务或其任何一部分时,履行合同义务后,享有不受限制的无偿使用权,不会产生因第三方提出侵犯其专利权、商标权或其它知识产权而引起的法律或经济纠纷。如投标供应商不拥有相应的知识产权,则在投标报价中必须包括合法获取该知识产权的一切相关费用。如因此导致采购人损失的,投标供应商须承担全部赔偿责任(承诺函格式详见投标文件格式相关内容)。
12. 4	特别提醒	(1)本项目评审时将查询生成投标文件的硬件信息,如不同投标文件的硬件信息异常一致,相关投标将被认定为投标无效,并报政府采购监督管理部门处理。 (2)因电子服务系统或电子交易系统出现软件设计或功能缺陷、运行异常等情况,影响政府采购活动正常进行的,政府采购各方当事人免责。 (3)投标人在"安天 e 采"电子系统中填写诸如"开标记录"等内容后应仔细
		核对其与投标文件内容的一致性; 当 "安天 e 采" 电子系统中填写内容与电子 投标文件中内容不一致时,以系统中提交的投标文件中载明的内容为准。
	评标办法的确定	本项目采用: 综合评分法 ☑ 最低评标价法□
	政府采购监管部门	本项目的监管部门是:安徽省财政厅
12. 5	其他内容	1、"政采贷"融资指引:有融资需求的中标人在取得政府采购中标或成交通知书后,可访问安徽省政府采购网"政采贷"栏目,查看和联系第三方平台或者金融机构,商洽融资事项,确定融资意向。中标人签署政府采购中标(成交)合同后,登录"徽采云"金融服务模块,选择意向产品进行申请,并填写相关信息,"徽采云"金融服务模块将中标人融资申请信息推送第三方平台、意向金融机构。 2、电子保函指引:中标人可访问安徽省政府采购网"融资/保函"栏目,申请办理电子保函(包括:履约保函、预付款保函)。

二、投标供应商须知

注: 如投标供应商须知前附表与本部分对同一内容的规定不一致,以投标供应商须知前附表的规定为准。

1. 总则

1.1 项目概况

- 1.1.1 根据《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》《政府采购货物和服务招标投标管理办法》等有关法律、法规和规章的规定,本项目已具备政府采购条件,现以招标方式进行政府采购。
 - 1.1.2 采购人: 见招标公告/投标邀请。
 - 1.1.3 采购代理机构: 见招标公告/投标邀请。
 - 1.1.4 采购项目名称: 见招标公告/投标邀请。
 - 1.1.5 包别划分: 见投标供应商须知前附表。
 - 1.1.6 采购预算: 见招标公告/投标邀请。

1.2 资金来源

1.2.1 资金来源: 见投标供应商须知前附表。

1.3 采购需求、服务期限和质量要求

- 1.3.1 采购需求: 见招标公告。
- 1.3.2 服务期限: 见投标供应商须知前附表。
- 1.3.3 质量要求: 见投标供应商须知前附表。
- 1.3.4 付款方式: 见投标供应商须知前附表。

1.4 投标供应商资格要求

- 1.4.1 投标供应商应具备承担本采购项目的资质条件、能力和信誉: 见招标公告/投标邀请。
- 1.4.2 投标供应商须知前附表(或招标公告)规定接受联合体投标的,除应符合本章第1.4.1 项和投标供应商须知前附表的要求外,还应遵守以下规定:
- (1) 联合体各方应按招标文件提供的格式签订联合体协议书,明确联合体牵头人和各方权利义务, 并承诺就成交项目向采购人承担连带责任;
 - (2) 由同一专业的单位组成的联合体,按照资质等级较低的单位确定资质等级;
 - (3) 联合体各方不得再以自己名义单独或参加其他联合体在本项目中投标,否则各相关投标均无效;
- (4)联合体各方应分别按照本招标文件的要求,填写投标文件中的相应表格,并由联合体牵头人负责对联合体各成员的资料进行统一汇总后一并提交给采购人;联合体牵头人所提交的投标文件应认为已代表了联合体各成员的真实情况;

- (5) 尽管委任了联合体牵头人,但联合体各成员在投标、签订合同与履行合同过程中,仍负有连带的和各自的法律责任。
 - 1.4.3 投标供应商(包括联合体各成员)不得存在下列情形之一:
 - (1) 为本采购项目的采购代理机构;
 - (2) 为采购人不具有独立法人资格的附属机构;
 - (3) 与采购人存在利害关系且可能影响采购公正性;
- (4)由本采购项目采购代理机构代理投标,或者接受过本采购项目的采购代理机构为本采购项目提供咨询的;
 - (5)被责令停产停业、暂扣或者吊销许可证、暂扣或者吊销执照;
 - (6) 进入清算程序,或被宣告破产,或其他丧失履约能力的情形;
- (7)与本项目其他投标供应商的单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同投标供应商;
 - (8)被依法禁止参加政府采购活动并在有效期内的;
- (9)为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的投标供应商,不得再参加该采购项目的其他采购活动,具体按财政部财办库(2015)295号文件规定;
 - (10)被人民法院列入失信被执行人名单的(以 http://zxgk.court.gov.cn/shixin/查询为准);
 - (11)被税务机关列入重大税收违法失信主体名单的(以 www. creditchina. gov. cn 查询为准);
 - (12)被财政部门列入政府采购严重违法失信行为记录名单的(以 www. ccgp. gov. cn/查询为准);
 - (13)被市场监督管理部门列入严重违法失信名单的(以 www. gsxt. gov. cn 查询为准);
 - (14) 法律法规规定的其他情形;
 - (15) 投标供应商须知前附表规定的其他情形。

以联合体方式参加采购活动的,联合体任一成员不得存在以上情形。

1.5 费用承担

投标供应商准备和参加投标活动发生的费用自理。

1.6 保密

参与招标投标活动的各方应当对招标文件和投标文件中的商业和技术等秘密保密,否则应当承担相应的法律责任。

1.7 语言文字

除专用术语外,与招标投标有关的语言均应当使用中文。必要时专用术语应附有中文注释。

1.8 计量单位

除招标文件另有规定外,所有计量均采用中华人民共和国法定计量单位。

1.9 现场勘察

- 1.9.1 投标供应商须知前附表规定组织现场勘察的,采购人按投标供应商须知前附表规定的时间、地 点组织投标供应商现场勘察。采购人不组织统一现场勘察的,由投标供应商自行勘察现场。
 - 1.9.2 投标供应商现场勘察发生的费用自理。
 - 1.9.3 除采购人的原因外,投标供应商自行负责在现场勘察中所发生的人员伤亡和财产损失。
- 1.9.4 采购人在现场勘察中介绍的现场情况和周边相关的环境情况,仅作为投标供应商在编制投标文件时参考,采购人不对投标供应商据此作出的判断和决策负责。
- 1.9.5 除非有特殊要求,招标文件不单独提供服务使用地的自然环境、气候条件、公用设施等情况, 投标供应商被视为熟悉上述与履行合同有关的一切情况。

1.10 分包

- 1.10.1 投标供应商拟在中标后将中标项目的非主体、非关键性工作进行分包的,应符合投标供应商 须知前附表规定的分包内容、分包金额,分包承担主体应当具备相应资质条件且不得再次分包,除投标供 应商须知前附表规定的非主体、非关键性工作外,其他工作不得分包。
- 1.10.2 中标人不得向他人转让中标项目。中标人应当就分包项目向采购人负责,分包承担主体就分包项目承担连带责任。

2. 招标文件

2.1 招标文件的组成

本招标文件包括:

- (1) 招标公告(或投标邀请书);
- (2) 投标供应商须知;
- (3) 采购需求及技术规格要求;
- (4) 资格审查与评标办法;
- (5) 合同条款及格式:
- (6) 投标文件格式;
- (7) 其他材料。

对招标文件所作的澄清、修改、补充通知,构成招标文件的组成部分。当招标文件、招标文件的澄清或修改等在同一内容的表述上不一致时,以最后发出的书面文件为准。

2.2 招标文件的澄清

2.2.1 投标供应商应仔细阅读和检查招标文件的全部内容。如发现缺页或附件不全,应及时向采购人提出,以便补齐。如有疑问,应按投标供应商须知前附表规定的时间和形式将提出的问题送达采购人,要求采购人对招标文件予以澄清。

- 2.2.2 招标文件的澄清将以投标供应商须知前附表规定的形式发给所有购买招标文件的投标供应商,但不指明澄清问题的来源。如果澄清发出的时间距本章第4.2.1 项规定的投标截止时间不足15日的,并且澄清内容可能影响投标文件编制,将相应顺延投标截止时间。
- 2.2.3 在安天 e 采招标采购电子交易系统上发布,投标供应商应主动上网查询。投标供应商未及时关注相关信息的,责任自负。
- 2.2.4 除非采购人认为确有必要答复,否则,采购人有权拒绝回复投标供应商在本章第2.2.1 项规定的时间后的任何澄清要求。

2.3 招标文件的修改

- 2.3.1 采购人投标供应商须知前附表规定的形式修改招标文件,并通知所有购买招标文件的投标供应商。如果修改招标文件的时间距本章第4.2.1 项规定的投标截止时间不足15日的,且修改内容可能影响投标文件编制,将相应顺延投标截止时间。
- 2.3.2 投标供应商收到修改内容后,除投标供应商须知前附表另有规定外,应在投标供应商须知前附表规定的时间内以书面形式通知采购人,确认已收到该修改。

2.4 招标文件的质疑

- 2.4.1 投标供应商认为招标文件(包括对招标文件澄清和修改的内容)使自己的权益受到损害时,应 当按投标供应商须知前附表规定的时间和形式向采购人提出质疑。
- 2.4.2 采购人自收到质疑之日起在7个工作日内作出答复。逾期提出的,采购人可不予受理。质疑与答复应采取书面形式。
- 2.4.3 采购人对质疑的答复构成对招标文件澄清或者修改的,采购人将按照本章第2.2款、第2.3款规定办理。

3. 投标文件

3.1 投标文件的组成

3.1.1 投标文件应包括下列内容:

须知前附表、评标办法及采购需求中规定的相关材料。投标供应商在评标过程中作出的符合法律法规 和招标文件规定的澄清确认,构成投标文件的组成部分。

- 3.1.2 投标供应商须知前附表规定不接受联合体投标的,或投标供应商没有组成联合体的,投标文件不包括联合体协议书。
 - 3.1.3 投标供应商须知前附表未要求提交投标保证金的,投标文件不包括投标保证金。

3.2 投标报价

- 3.2.1 投标报价应当包括的内容见投标供应商须知前附表规定。投标供应商应当按招标文件规定进行投标报价,并按给定格式填写投标报价表格。
 - 3.2.2 投标供应商应充分了解该项目的总体情况以及影响报价的其他要素。

- 3.2.3 提交两个或两个以上的投标报价,或者任何有选择性的报价或者有附加条件的报价的投标将按 无效处理,投标供应商须知前附表允许递交备选方案的除外。
- 3.2.4 投标报价为各分项报价之和。如分项报价中存在缺漏项,则视为缺漏项价格已包含在其他分项报价之中。投标供应商在投标截止时间前修改开标一览表中的投标报价总额,应同时修改投标文件"分项报价表"中的相应报价。此修改须符合本章第4.3 款的有关要求。
- 3.2.5 采购人设有最高限价的,投标报价不得超过最高限价,否则响应无效,最高限价在投标供应商 须知前附表中载明。
 - 3.2.6 投标报价的其他要求见投标供应商须知前附表。

3.3 投标有效期

- 3.3.1 在投标供应商须知前附表规定中的投标有效期内,投标文件保持有效,投标供应商不得要求撤销或修改其投标文件,否则应承担招标文件和法律法规规定的责任。
- 3.3.2 出现特殊情况需要延长投标有效期的,采购人以书面形式通知所有投标供应商延长投标有效期。 投标供应商同意延长的,应当相应延长其投标保证金的有效期,但不得要求或被允许修改或撤销其投标文件;投标供应商拒绝延长的,其投标失效,但投标供应商有权收回其投标保证金。

3.4 投标保证金(本项目不适用)

- 3.4.1 投标供应商在递交投标文件的同时,应按投标供应商须知前附表规定递交投标保证金,并作为 其投标文件的组成部分。联合体投标的,其投标保证金可以由牵头人提交,并应符合投标供应商须知前附 表的规定。
 - 3.4.2 投标保证金用于保护采购人免受因投标供应商的行为而引起的风险。
 - 3.4.3 投标供应商不按本章第3.4.1 项要求提交投标保证金的,其投标无效。
- 3.4.4 自中标通知书发出之日起 5 个工作日内退还未中标投标供应商的投标保证金,自政府采购合同签订之日起 5 个工作日内并支付代理服务费用后,退还中标人的投标保证金。
 - 3.4.5 有下列情形之一的,投标保证金不予退还,投标供应商还应承担法律法规规定的其他责任。
 - (1) 投标供应商在投标有效期内撤销投标文件;
- (2)中标人在收到中标通知书后,无正当理由不与采购人订立合同,在签订合同时向采购人提出附加条件,或者不按照招标文件要求提交履约保证金;
 - (3) 投标供应商在投标文件中提供虚假材料的:
 - (4) 投标供应商与采购人、其他投标供应商或者采购代理机构恶意串通的:
- (5) 经相关部门依法认定的其他违反法律、法规、规章和行政规范性文件的行为,应不予退还投标保证金的;
 - (6) 法律法规规定其他情形。
 - (7) 投标供应商须知前附表规定的其他情形;

3.5 资格审查资料(适用于已进行资格预审的)

3.5.1 投标供应商在递交投标文件前,发生可能影响其投标资格的新情况的,应更新或补充其在申请 资格预审时提供的资料,以证实其各项资格条件仍能继续满足资格预审文件的要求。

- 3.5.2 投标供应商是代理商或经销商的,通过资格预审后如确定了拟投标货物(服务)的制造商(提供商)的,投标时不得更换,否则其投标将按无效处理。
- 3.5.3 如本招标文件"评标办法"中涉及到对相关投标供应商资格进行评审的,投标供应商应在投标文件相应的"资格审查资料"中提供证明文件。

3.5 资格审查资料(适用于未进行资格预审的)

3.5.1 本招标文件"评标办法"中涉及到对相关投标供应商资格进行评审的,投标供应商应在投标文件相应的"资格审查资料"中提供证明文件。

3.6 备选投标方案

- 3.6.1 除投标供应商须知前附表另有规定外,投标供应商不得递交备选投标方案,否则其投标将按无效处理。
- 3.6.2 允许投标供应商递交备选投标方案的,只有中标人所递交的备选投标方案方可予以考虑。评标委员会认为中标人的备选投标方案优于其按照招标文件要求编制的投标方案的,采购人可以接受该备选投标方案。
- 3.6.3 投标供应商提供两个或两个以上投标报价,或者在投标文件中提供一个报价,但同时提供两个或两个以上设计方案的,视为提供备选方案。

3.7 投标文件的编制

- 3.7.1 投标文件应按招标文件规定格式进行编写,如有必要,可以增加附页、扩展表格,作为投标文件的组成部分。
- 3.7.2 投标文件应当对招标文件有关采购需求、交货期、质保期、技术与服务要求、投标报价要求、 投标有效期、付款方式、合同条款等实质性内容做出响应。投标文件在满足招标文件实质性要求的基础上, 可以提出比招标文件要求更有利于采购人的承诺。
- 3.7.3 投标供应商必须对其提交的资料的真实性负责,并接受采购人对其中任何资料进一步审查的要求。
- 3.7.4(1)本项目采用电子招投标方式,请投标供应商在安天 e 采系统中下载安天 e 采投标文件制作工具,具体操作步骤和程序请参见"产品与服务"-"服务指南"-"安天 e 采资料下载"栏目--"招投标文件查看制作",仔细阅读招标文件要求和相关操作手册。(如有技术问题请联系安天 e 采服务热线:400-050-9988)。
- (2) 投标供应商须用通过安天 e 采办理的移动认证证书(或介质数字证书)签章和加密投标文件,若使用介质数字证书的,建议使用企业法人主锁。如未办移动认证证书(或介质数字证书)请及时办理:移动认证办理联系电话:400-0878-198 转 1,移动认证办理须知详见安天 e 采平台"移动认证上线通知"(https://www.xinecai.com/ydrz.html)"; 办理介质数字证书的,参见CA办理须知 https://www.xinecai.com/quesinfo/20.html。
- (3) 本项目投标供应商需采用最新版安天 e 采投标文件制作工具,具体请在"安天 e 采招标采购电子交易系统"服务指南页面(https://www.xinecai.com/serveguide)下载,软件启动时也将进行提示(需

在国际互联网络通畅状态),各投标供应商需注意更新(更新前务必将杀毒软件及安全卫士退出,否则会导致更新失败),以免造成标书制作错误。如因此导致无效投标,责任自负。

4. 投标

4.1 投标文件的签章和加密

- 4.1.1 本项目要求提供加密电子投标文件,投标文件的签章和加密应满足以下规定:
- (1) 在第六章"投标文件格式"中要求盖投标供应商电子签章处,投标供应商均应加盖投标供应商电子签章。联合体投标的,除联合协议及联合体各成员单位提供的本单位证明材料外,投标文件由联合体牵头供应商按上述规定加盖联合体牵头供应商单位电子签章。
 - (2) 投标文件制作完成后,系统将自动同时生成加密版投标文件与非加密版投标文件。

4.2 投标文件的递交

- 4.2.1 投标供应商应在投标供应商须知前附表规定的投标截止时间前上传加密电子投标文件。
- 4.2.2 投标文件的上传地址: 见投标供应商须知前附表。
- 4.2.3 除投标供应商须知前附表另有规定外,投标供应商所上传的投标文件不予退还。
- 4.2.4 投标截止时间以安天 e 采招标采购电子交易系统(https://www.xinecai.com)的系统时间为准,逾期系统将自动关闭,电子投标文件未完成上传的,投标将被拒绝。加密文件上传后投标供应商可进行模拟解密检验加密文件是否正常。

4.3 投标文件的修改与撤回

- 4.3.1 投标供应商在投标截止时间之前,可以对其所递交的电子投标文件进行撤回,修改后重新上传
- 4.3.2 投标供应商修改或撤回已递交投标文件的书面通知应按照本章第4.1.1 项的要求加盖投标供应商电子签章。

5. 开标

5.1 开标时间和地点

采购人在本章第4.2.1 项规定的投标截止时间(开标时间)和地点组织公开开标。

5.2 开标程序

- 5.2.1 开标时,各投标供应商应在规定时间前(以安天 e 采招标采购电子交易系统解密倒计时为准) 对本单位的投标文件进行解密。
- 5.2.2 投标供应商需在开标前及时登录安天 e 采在线开标系统(使用介质数字证书用户请选择 iell 及以上浏览器进行登录,如电脑未安装 ie 浏览器,可至安天 e 采门户网站产品服务>服务指南中下载 (https://www.xinecai.com/serveguide#),登录前请确认是否安装安天 e 采驱动。登录安天 e 采招标采购电子交易系统,点击进入开标系统或者点击 https://kb.xinecai.com/process/login 链接进入)。为便于开标过程中突发情况下沟通联系,建议投标供应商进行签到。开标时,投标供应商必须使用安天 e

采办理的移动认证证书(或介质数字证书)按照系统提示在规定时间内进行远程解密(加密证书需与解密证书一致,否则无法解密成功)。

- 5.2.3 是否接受提交非加密电子版投标文件: 见投标供应商须知前附表。
- 5.2.4 递交非加密电子版投标文件相关要求: 见投标供应商须知前附表。
- 5.2.5 主持人按下列程序进行开标:
- (1) 宣布开标纪律;
- (2) 公布在投标截止时间前上传电子投标文件的投标供应商名称;
- (3) 解密标书;
- (4) 唱标;
- (5) 公布唱标信息:
- (6) 开标结束。

5.3 开标疑义

投标供应商代表对开标过程和开标记录有疑义,以及认为采购人、采购代理机构相关工作人员有需要 回避的情形的,应当场提出询问或者回避申请。采购人、采购代理机构对投标供应商代表提出的询问或者 回避申请应当及时处理。

投标供应商未参加开标的,视同认可开标结果。

6. 评标

6.1 评标委员会

- 6.1.1 评标由采购人依法组建的评标委员会负责。评标委员会由从专家库中抽取的专家组成(或由从 专家库中抽取的评审专家及采购人代表组成)。评审专家的确定方式见投标供应商须知前附表。
 - 6.1.2 评标委员会成员有下列情形之一的,应当回避:
- (1)参加采购活动前三年内,与投标供应商存在劳动关系,或者担任过投标供应商的董事、监事,或者是投标供应商的控股股东或实际控制人;
 - (2) 与投标供应商的法定代表人或者负责人有夫妻、直系血亲、三代以内旁系血亲或者近姻亲关系;
 - (3)与投标供应商有其他可能影响政府采购活动公平、公正进行的关系。
- 6.1.3 评标过程中,评标委员会成员有回避事由、擅离职守或者因健康等原因不能继续评标的,采购人有权更换。被更换的评标委员会成员作出的评审结论无效,由更换后的评标委员会成员重新进行评审。

6.2 评标原则

评标委员会应该按照客观、公正、审慎的原则,根据招标文件规定的评审程序、评审方法和评审标准进行独立评审。

6.3 评标

6.3.1 评标委员会按照招标文件第四章"资格审查和评标办法"规定的方法、评审因素、标准和程序 对投标文件进行评审。"评标办法"没有规定的方法、评审因素和标准,不作为评标依据。 6.3.2 评标完成后,评标委员会应当向采购人提交书面评标报告和中标候选人名单。评标委员会推荐中标候选人的人数见投标供应商须知前附表。

7. 合同授予

7.1 确定中标人

- 7.1.1 按照投标供应商须知前附表规定,采购人或采购人委托的评标委员在评标报告确定的中标候选 人名单中按顺序确定中标人。中标候选人并列的,由采购人或者采购人委托评标委员会按照招标文件规定 的方式确定中标人:招标文件未规定的,采取随机抽取的方式确定。
- 7.1.2 采购人确定中标人后,按投标供应商须知前附表规定的公告中标结果,公告内容和期限符合投标供应商须知前附表规定。

7.2 中标结果质疑

投标供应商认为中标结果使自己的权益受到损害的,应当在按投标供应商须知前附表规定的时间和形式向采购人或采购代理机构提出书面质疑。以联合体形式参加政府采购活动的,质疑应当由联合体所有成员共同提出。

7.3 中标通知

- 7.3.1 中标结果确定后, 采购人以书面形式向中标人发出中标通知书。
- 7.3.2 中标人领取中标通知书前须向采购代理机构支付招标代理服务费,其计取标准:投标<u>详见供应</u> 商须知前附表。

7.4 履约保证金

- 7.4.1 在签订合同前,中标人应按投标供应商须知前附表规定的金额、形式向采购人提交履约保证金。 联合体中标的,其履约保证金以联合体各方或者联合体中牵头人的名义提交。
- 7.4.2 除投标供应商须知前附表另有规定外,中标人不能按要求提交履约保证金的,视为放弃中标, 其投标保证金不予退还;给采购人造成的损失超过投标保证金数额的,中标人还应当对超过部分予以赔偿。

7.5 签订合同

- 7.5.1 采购人和中标人应当在中标通知书发出之日起 7 个工作日内,根据招标文件和中标人的投标文件订立书面合同,所签订的合同不得对招标文件确定的事项和中标人投标文件作实质性修改。中标人无正当理由拒签合同,在签订合同时向采购人提出附加条件的,采购人有权取消其中标资格;给采购人造成的损失的,中标人还应当予以赔偿。
- 7.5.2 因中标人原因未签订合同的,采购人可以按照评审报告推荐的中标候选人名单排序,确定下一候选人为中标人,也可以重新开展政府采购活动。
 - 7.5.3 发出中标通知书后, 采购人无正当理由拒签合同的, 按照相关规定予以处理。
 - 7.5.4 联合体中标的,联合体各方应当共同与采购人签订合同,就中标项目向采购人承担连带责任。
 - 7.5.5 依据《政府采购促进中小企业发展管理办法》(财库(2020)46号) 以及《进一步加大政府

采购支持中小企业力度》(财库〔2022〕19号)规定享受扶持政策获得政府采购合同的,小微企业不得将合同分包给大中型企业,中型企业不得将合同分包给大型企业。

8. 废标、变更采购方式与终止招标

8.1 废标

- 8.1.1 出现下列情形之一的,应予废标:
- (1) 符合专业条件的投标供应商或者对招标文件作实质响应的投标供应商不足3家的;
- (2) 出现影响采购公正的违法、违规行为的:
- (3) 投标供应商的报价均超过了采购预算或最高限价(多包的采购的,指调节后的采购预算),采购人不能支付的;
 - (4) 因重大变故, 采购任务取消的。
 - 8.1.2 废标后, 采购人应当将废标理由通知所有投标供应商。
- 8.1.3 废标后,除采购任务取消情形外,应当重新组织招标;需要采取其他方式采购的,需要批准的应当在采购活动开始前获得批准。

8.2 重新招标与变更采购方式

- 8.2.1 公开招标数额标准以上的采购项目,投标截止后投标供应商不足3家或者通过资格审查或符合性审查的投标供应商不足3家的,除采购任务取消情形外,按照以下方式处理:
- (1) 招标文件存在不合理条款或者招标程序不符合规定的,采购人、采购代理机构改正后依法重新招标;
- (2)招标文件没有不合理条款、招标程序符合规定,需要采用其他采购方式采购的,采购人应当依 法报财政部门批准。
- 8.2.2 公开招标数额标准以上的采购项目,出现本章8.2.1 项情形或者重新招标未能成立的,采购人拟申请采用其他方式采购的,应由评标委员会或者3名以上评审专家出具招标文件没有不合理条款的论证意见。

8.3 终止招标

因不可抗力等原因,采购人终止招标的,将及时发布公告,或者以书面形式通知被邀请的或者已经获取招标文件的潜在投标供应商。已经发布招标文件或者已经收取投标保证金的,采购人将及时退还所收取的招标文件的费用,以及所收取的投标保证金。

9. 询问与质疑

9.1 询问与质疑的提出

- 9.1.1 投标供应商对招标文件、采购过程、中标结果有相关疑问的,可以向采购代理机构提出询问。 认为其权益受到损害的,可以提出书面质疑。质疑材料应当采用中文,有关材料是外文的,应当同时提供 其中文译本。
- 9.1.2 提出质疑的投标供应商应当是参与所质疑项目采购活动的投标供应商。潜在投标供应商已依法获取其可质疑的招标文件的,可以对招标文件提出质疑。
- 9.1.3 投标供应商应当在法定质疑期内一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。质疑应当有具体的事项及根据,不得进行虚假、恶意质疑,扰乱政府采购活动正常的工作秩序。

9.2 质疑材料的要求

- 9.2.1 书面质疑材料应当包括以下内容:
- (1) 提起质疑的投标供应商名称、地址、邮编、联系人及联系电话;
- (2) 项目名称、项目编号及分包号(如有);
- (3) 具体、明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求;
- (4) 有效线索和相关证明材料等事实依据;
- (5) 必要的法律依据:
- (6) 提出质疑的日期

投标供应商为自然人的,应当由本人签字;投标供应商为法人或者其他组织的,应当加盖投标供应商单位公章,并由法定代表人(单位负责人)或者其授权代表签字或者盖章,并附法定代表人(单位负责人)及其委托联系人的有效身份证明复制件。

- 9.2.2 质疑材料存在以下情形的,采购代理机构不予受理。
- (1) 提起质疑的主体不是参与该政府采购项目活动的供应商;
- (2) 提起质疑的时间超过规定时限的:
- (3) 质疑材料不完整的:
- (4) 质疑事项含有主观猜测等内容且未提供充分有效线索、难以查证的;
- (5) 质疑事项缺乏事实依据,质疑事项不成立的;
- (6) 捏造事实或者提供虚假材料;
- (7)以非法手段取得证明材料。证明材料来源的合法性存在明显疑问,投诉人无法证明其取得方式 合法的,视为以非法手段取得证明材料;
 - (8) 对其他投标供应商的投标文件详细内容质疑,无法提供合法来源渠道的。

9.3 质疑处理

- 9.3.1 投标供应商对评审过程、中标或者成交结果提出质疑的,采购人、采购代理机构可以组织原评标委员会协助答复质疑。
 - 9.3.2 质疑答复以书面形式通知质疑供应商和其他有关供应商。但答复的内容不得涉及商业秘密。

- 9.3.3 采购人、采购代理机构认为投标供应商质疑不成立,或者成立但未对中标结果构成影响的,继续开展采购活动:认为投标供应商质疑成立且影响或者可能影响中标结果的,按照下列情况处理:
- (1)对招标文件提出的质疑,依法通过澄清或者修改可以继续开展采购活动的,澄清或者修改采购文件后继续开展采购活动,否则应当修改招标文件后重新开展采购活动。
- (2) 对采购过程、中标结果提出的质疑,合格供应商符合法定数量时,可以从合格的中标候选人中 另行确定中标供应商的,应当依法另行确定中标供应商:否则应当重新开展采购活动。

质疑答复导致中标结果改变的,采购人或者采购代理机构应当将有关情况书面报告本级财政部门。

- 9.3.4 供应商在答复期满前撤回质疑的,应由法定代表人或授权代表人签字确认。供应商不得以同一理由再次提出质疑。
- 9.3.5 因处理质疑发生的检验、检测、鉴定等费用,由提出申请的投标供应商先行垫付。质疑处理决定各方无异议后,按照"谁过错谁负担"的原则由承担责任的一方负担;双方都有责任的,由双方合理分担。
- 9.3.6 投标供应商不得以质疑为名进行虚假、恶意质疑,扰乱政府采购正常的工作秩序。投标供应商 有下列情形之一的,属于虚假、恶意质疑,被质疑人应当驳回质疑,并向同级政府采购监督管理部门报告, 将其列入不良行为记录名单,并依法予以处罚:
 - (1) 一年内三次以上质疑均查无实据的;
 - (2) 捏造事实或者提供虚假质疑材料的;
- (3)以非法手段取得证明材料。证明材料来源的合法性存在明显疑问,供应商无法证明其取得方式 合法的,视为以非法手段取得证明材料。

10. 纪律和监督

10.1 对采购人的纪律要求

采购人不得泄漏招标投标活动中应当保密的情况和资料,不得与投标供应商串通损害国家利益、社会公共利益或者他人合法权益。

10.2 对投标供应商的纪律要求

投标供应商不得相互串通投标或者与采购人串通投标,不得向采购人或者评标委员会成员行贿谋取中标,不得以他人名义投标或者以其他方式弄虚作假骗取中标;投标供应商不得以任何方式干扰、影响评标工作。

10.3 对评标委员会成员的纪律要求

评标委员会成员不得收受他人的财物或者其他好处,不得向他人透漏对投标文件的评审和比较、中标候选人的推荐情况以及评标有关的其他情况。在评标活动中,评标委员会成员不得擅离职守,影响评标程序正常进行,不得使用"评标办法"没有规定的评审因素和标准进行评标。

10.4 对与评标活动有关的工作人员的纪律要求

与评标活动有关的工作人员不得收受他人的财物或者其他好处,不得向他人透漏对投标文件的评审和 比较、中标候选人的推荐情况以及评标有关的其他情况。在评标活动中,与评标活动有关的工作人员不得 擅离职守,影响评标程序正常进行。

11. 政府采购政策

11.1 节能与环保

- 11.1.1 本项目是否强制采购节能产品见投标供应商须知前附表。如属于强制采购节能产品的,投标供应商所投产品必须在投标供应商须知前附表规定的节能产品政府采购清单内。
- 11.1.2 如投标产品属于优先采购的节能产品或环境标志产品的,如采用最低评标价法时,出现投标供应商有效投标报价相同的情况,则所投产品为节能或环保产品优先。对于所投产品均为节能或环保品目产品的,节能及环保产品证书多者优先。对于同时列入环保清单和节能产品政府采购清单的产品,优先于只列入其中一个清单的产品。如采用综合评分法时,出现投标供应商总得分且投标报价均相同的,则所投产品为节能或环保产品优先。

11.2 促进中小企业发展

- 11.2.1 若投标供应商须知前附表中写明专门面向中小企业采购的,如投标供应商提供的服务非中小企业承接的,其投标文件将被认定为投标无效。
- 11.2.2 根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》(财库〔2020〕46 号)、《财政部 司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》(财库〔2014〕68 号)和《三部门联合发布关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》(财库〔2017〕141 号)的规定,对满足价格扣除条件且在投标文件中提交了《中小企业声明函》、《残疾人福利性单位声明函》或省级以上监狱管理局、戒毒管理局〔含新疆生产建设兵团〕出具的属于监狱企业的证明文件的供应商,其最后报价按照供应商须知前附表中规定的标准扣除后的价格参与评审。对于同时属于小微企业、监狱企业或残疾人福利性单位的,不重复进行最后报价扣除。

以联合体形式参加政府采购活动,联合体各方均为中小企业的,联合体视同中小企业。其中,联合体 各方均为小微企业的,联合体视同小微企业。

大中型企业、其他自然人、法人或者非法人组织与小型、微型企业组成联合体共同参加采购活动的, 联合体协议中应写明小型、微型企业的协议合同金额占到联合体协议合同总金额的比例。

11.2.3 接受大中型企业与小微企业组成联合体或者允许大中型企业向一家或者多家小微企业分包的,对于联合协议或者分包意向协议约定小微企业的合同份额占到合同总金额 30%以上的,可给予联合体或者大中型企业的最后报价按照供应商须知前附表中规定的标准扣除后的价格参与评审。组成联合体或者接受分包的小微企业与联合体内其他企业、分包企业之间存在直接控股、管理关系的,不享受价格扣除优惠政策。

12. 需要补充的其他内容

需要补充的其他内容: 见投标供应商须知前附表。

第三章 采购需求及技术规格要求

前注:

- 1、本采购需求中提出的服务方案仅为参考,如无明确限制,投标人可以进行优化,提供满足采购人实际需要的更优(或者性能实质上不低于的)服务方案,且此方案须经评标委员会评审认可。
- 2、投标供应商应当在投标文件中列出完成本项目并通过验收所需的所有各项服务等明细表及全部费用。中标供应商必须确保整体通过采购人及有关主管部门验收;投标供应商应自行踏勘项目现场,如投标供应商因未及时踏勘现场而导致的报价缺项漏项废标、或中标后无法完工,投标供应商自行承担一切后果;
- 3、如涉及商品包装和快递包装,投标人应当执行《关于印发〈商品包装政府采购需求标准(试行)〉、〈快递包装政府采购需求标准(试行)〉的通知》(财办库〔2020〕123号)、《安徽省财政厅关于贯彻落实政府绿色采购有关政策的通知》(皖财购〔2023〕853号)的要求,提供符合需求标准的绿色包
 - 4、如采购人允许采用分包方式履行合同的,应当明确可以分包履行的相关内容。

一、采购需求前附表

序号	条款名称	内容、说明与要求
1	服务地点	安徽医科大学附属口腔医院(安徽省口腔医院)指定地点
2	服务期限	1年。服务期满后,经采购人年度考核合格,在年度预算能保障的前提下,可续签下一年合同,续签时间不超过两年,合同一年一签。
3	本项目采购标的名称及 所属行业	标的名称: 2025 年药品配送服务 所属行业: 批发业

二、项目概况

为保障药品供应的连续性与稳定性,拟对医院药品配送服务进行招标。本项目涵盖医院所有药品,包含国家组织药品集中采购(国采)中选品种、各科室急救及备用品种等。

三、服务需求

(一) 药品配送清单

序号	药品通用名	规格	单位	备注
1	阿莫西林胶囊	0. 25g	盒	
2	奥硝唑片	0. 25g	盒	
3	苯磺顺阿曲库铵注射液	5ml: 10mg	支	
4	丙泊酚乳状注射液	50m1:500mg	支	
5	布洛芬缓释胶囊	0.3g	盒	
6	氟尿嘧啶注射液	10ml: 0.25g	支	

8 甲改尼龙片 4mg 盒 9 硫酸羟氮喹片 0.1g 余 10 硫酸羟氯喹片 0.2g 盒 11 罗红霉素片 150mg 余 12 盐酸利多下因往射液 5ml:0.1g 支 13 账达喹仑口服溶液 0.2%(10ml:20mg) 支 14 牛碱性成纤维细胞生长因子凝胶 2100010/5g 支 15 羟乙基淀粉 130/0.4 氯化钠注射液 500ml: №3 30g 与 NaCl4.5g 凝 16 生涯氢化钠溶液 500ml: NaCl4.5g 瓶 17 皆确唑片 0.5g 盒 18 头孢拉定胶囊 0.25g 余 20 注射用的谐音布納 40mg 瓶 21 洋泉用头孢峡辛钠 1.5g 支 22 注射用头孢伸栓等的 1.0g 支 23 注射用头孢伸栓 1.0g 支 24 注射用妥和學教授 2ml:125000 支 25 肝素钠注射液 2ml:125000 支 26 去乙酰毛化自注射液 2ml:125g 瓶 26 去乙酰毛化自注射液 2ml:10mg 支 26 盐乙酰毛和自注縣清沖液 1ml:10mg 支	7	甲钴胺片	0. 5mg	盘
10 硫酸羟氮喹片	8	甲泼尼龙片	4mg	盒
11 罗红霉素片 150mg 盒 12 結股利多卡因注射液 5ml:0.1g 支 13 味达唑仑口服溶液 0.2%(10ml:20mg) 支 14 牛碱性成纤维细胞生长因子凝胶 210001U/5g 支 15 羟乙基淀粉 130/0.4 氯化钠注射液 500ml: №21.5g 廠 16 生理氯化钠溶液 500ml: NaCl4.5g 廠 17 普爾唑片 0.5g 盒 18 头孢柱定胶囊 0.25g 盒 19 维生素 16 注射液 2ml:0.1g 支 20 注射用头孢呋辛钠 1.5g 支 21 注射用头孢曲松钠 1.0g 支 22 注射用头孢唑林钠 0.5g 支 24 注射用氨甲苯酸 100mg 支 25 肝素钠注射液 2ml:12500U 支 26 去乙酰毛花計主射液 2ml:0.4mg 支 27 碳酸氢钠注射液 250ml: 12.5g 廠 28 盐酸肾上腺素注射液 1ml:10mg 支 29 盐酸肾上腺素注射液 1ml:10mg 支 30 盐酸肾内肾上腺素注射液 2ml: 10g 支 31 盐酸胺碘排汁射液 3ml: 0.15g 支 32 重酒石酸如甲肾上腺素注射液 1ml:2mg 支 33 重酒石酸如甲肾上腺素注射液 25ml: 2.5g 支 34 0.9	9	硫酸羟氯喹片	0. 1g	盒
12 盐酸利多卡因注射液 5m1:0.1g 支 13 啄达唑仑口服溶液 0.2%(10m1:20mg) 支 14 牛碱性成纤维细胞生长因了凝胶 210001U/5g 支 15 羟乙基淀粉 130/0.4 氯化钠注射液 500m1: 飛30g 与 NaC14.5g 袋 16 生理氮化钠溶液 500m1: NaC14.5g 瓶 17 营阀鸣片 0.5g 盒 18 头拖拉定胶囊 0.25g 盒 19 维生素 B6 注射液 2m1:0.1g 支 20 注射用电消音布钠 40mg 瓶 21 注射用头孢唑棒钠 1.5g 支 22 注射用头孢唑棒钠 0.5g 支 24 注射用氨甲苯酸 100mg 支 25 肝素钠注射液 2m1:2500U 支 26 左乙酰毛花苷注射液 2m1:0.4mg 支 27 碳酸氢钠注射液 250m1: 12.5g 瓶 28 盐酸肾上腺素注射液 1m1:10mg 支 30 盐酸肾上腺素注射液 2m1: 1mg 支 31 盐酸溶明百數於計計 3m1:0.15g 支 32	10	硫酸羟氯喹片	0. 2g	盒
13	11	罗红霉素片	150mg	盒
14 牛碱性成纤维细胞生长因子凝胶 2100010/5g 支 15 羟乙基淀粉 130/0.4 氯化钠注射液 500ml: № 30g 与 NaC14.5g 袋 16 生理氯化钠溶液 0.5g 盒 17 普硝唑片 0.25g 盒 18 头孢拉定胶囊 0.25g 盒 19 维生素 86注射液 2ml:0.1g 支 20 注射用軌鴉音布钠 40mg 瓶 21 注射用头孢呋辛钠 1.5g 支 22 注射用头孢唑林钠 0.5g 支 23 注射用氨甲苯酸 100mg 支 24 注射用氨甲苯酸 100mg 支 25 肝素钠注射液 2ml:12500U 支 26 去乙酰毛花苷注射液 2ml:0.4mg 支 27 碳酸氮钠注射液 2ml:0.4mg 支 28 盐酸去蛋肾上腺素注射液 1ml:10mg 支 29 盐酸肾上腺素注射液 2ml:1mg 支 30 盐酸异内肾上腺素注射液 2ml:1mg 支 31 盐酸医阴内肾上腺素注射液 2ml:0.5g 支 32 重酒石酸古野上腺素注射液 2ml:0mg 支 33 重酒石酸土肾上腺素注射液 2ml:0.25g	12	盐酸利多卡因注射液	5ml:0.1g	支
15 羟乙基淀粉 130/0.4 氯化钠注射液 500ml: № 30g 与 NaCl4.5g 粮 16 生理氯化钠溶液 500ml: NaCl4.5g 瓶 17 营硝唑片 0.5g 盒 18 头孢拉定胶囊 0.25g 盒 19 维生素 B6 注射液 2ml:0.1g 支 20 注射用帕瑞首布钠 40mg 瓶 21 注射用头孢呋辛钠 1.5g 支 22 注射用头孢咪林钠 0.5g 支 23 注射用乳孢甲苯酸 100mg 支 24 注射用氨甲苯酸 100mg 支 25 肝素钠注射液 2ml:0.4mg 支 26 去乙酰毛花苷注射液 2ml:0.4mg 支 27 碳酸氢钠注射液 25oml: 12.5g 瓶 28 盐酸去腎上腺素注射液 1ml:1mg 支 29 盐酸肾上腺素注射液 2ml:1mg 支 30 盐酸异丙肾上腺素注射液 2ml:1mg 支 31 盐酸胺磺丙酸去甲肾上腺素注射液 2ml:1mg 支 32 重酒石酸白科注射法 2ml: 0.15g 支 33 重酒石酸去甲肾上腺素注射液 25oml: 2.25g 装 34 0.9%氯化钠注射法 25om	13	咪达唑仑口服溶液	0.2%(10m1:20mg)	支
16 生理氣化钠溶液 500ml:NaCl4.5g 瓶 17 替硝唑片 0.5g 盒 18 头孢拉定胶囊 0.25g 盒 19 维生素 B6 注射液 2ml:0.1g 支 20 注射用帕瑞昔布钠 40mg 瓶 21 注射用免孢呋辛钠 1.5g 支 22 注射用头孢呋辛钠 1.0g 支 23 注射用头孢咪林钠 0.5g 支 24 注射用氨甲苯酸 100mg 支 25 肝素钠注射液 2ml:0.4mg 支 26 去乙酰毛花苷注射液 25oml: 12.5g 瓶 27 碳酸氢钠注射液 25oml: 12.5g 瓶 28 盐酸子氧肾上腺素注射液 1ml:1mg 支 29 盐酸肾上腺素注射液 2ml:1mg 支 30 盐酸异内肾上腺素注射液 2ml:1mg 支 31 盐酸胺碘同羟胺注射液 3ml: 0.15g 支 32 重酒石酸回羟胺注射液 1ml:2mg 支 33 重酒石酸去甲肾上腺素注射液 2cml: 10g 支 34 0.9%氯化钠注射液 25oml: 1.25g 支 35 50%葡萄糖注射液 2ml:0.25g 支 36 氨素減計辨 2ml:0.25g 支 37 地塞米松磷酸钠注射液 2ml:0.5mg 支 39 無马西尼注射 2ml:0.5	14	牛碱性成纤维细胞生长因子凝胶	21000IU/5g	支
17 替硝唑片 0.5g 盒 18 头孢拉定胶囊 0.25g 盒 19 维生素 B6 注射液 2ml:0.1g 支 20 注射用帕瑞昔布納 40mg 瓶 21 注射用头孢呋辛钠 1.5g 支 22 注射用头孢唑补纳 0.5g 支 23 注射用头孢唑林钠 0.5g 支 24 注射用象甲苯酸 100mg 支 25 肝素钠注射液 2ml:12500U 支 26 去乙酰毛花苷注射液 2ml:0.4mg 支 27 碳酸氢钠注射液 250ml: 12.5g 瓶 28 盐酸去氧肾上腺素注射液 1ml:10mg 支 29 盐酸肾上腺素注射液 1ml:10mg 支 30 盐酸异丙肾上腺素注射液 2ml: 1mg 支 31 盐酸胺磺酮注射液 3ml: 0.15g 支 32 重酒石酸白野医注射液 1ml:2mg 支 33 重酒石酸去甲肾上腺素注射液 250ml: 2.25g 袋 34 0.9%氧化钠注射液 250ml: 2.25g 袋 35 50%葡萄接注射液 2ml:0.25g 支 36 氨素碱注射液 2ml:0.25g 支 37 地塞米松磷酸钠注射液 2ml:0.5mg 支 39 氟马西尼注射液 5ml:0.5mg 支 40 氟哌利多注射液 2ml:5mg<	15	羟乙基淀粉 130/0.4 氯化钠注射液	500ml: 羟 30g 与 NaCl4.5g	袋
18 头孢拉定胶囊 0.25g 盒 19 维生素 B6 注射液 2ml:0.1g 支 20 注射用帕瑞昔布钠 40mg 瓶 21 注射用火孢呋辛钠 1.5g 支 22 注射用头孢呋辛钠 1.0g 支 23 注射用头孢唑林钠 0.5g 支 24 注射用氨甲苯酸 100mg 支 25 肝素钠注射液 2ml:12500U 支 26 去乙酰毛花苷注射液 2ml:0.4mg 支 27 碳酸氢钠注射液 250ml: 12.5g 瓶 28 盐酸去氧肾上腺素注射液 1ml:10mg 支 29 盐酸肾上腺素注射液 2ml: 1mg 支 30 盐酸异丙肾上腺素注射液 2ml: 1mg 支 31 盐酸胺碘异治治液 3ml: 0.15g 支 32 难酒石酸白野胚注射液 1ml: 10mg 支 33 重酒石酸去甲肾上腺素注射液 1ml: 2mg 支 34 0.9%氯化钠注射液 250ml: 2.25g 袋 35 50%葡萄排注射液 20ml: 10g 支 36 氨苯碱注射液 2ml: 0.25g 支 37 地塞米松磷酸钠注射液 2ml: 0.5mg 支 38 呋塞米於磷酸钠注射液 2ml: 20mg 支 39 氟马西尼注射液 5ml: 0.5mg 支 40 氟哌利多注射液	16	生理氯化钠溶液	500ml:NaCl4.5g	瓶
19 维生素 B6 注射液 2m1:0.1g 支 20 注射用帕瑞昔布钠 40mg 瓶 21 注射用头孢呋辛钠 1.5g 支 22 注射用头孢碘体钠 1.0g 支 23 注射用头孢唑林钠 0.5g 支 24 注射用氨甲苯酸 100mg 支 25 肝素钠注射液 2m1:12500U 支 26 去乙酰毛花苷注射液 2m1:0.4mg 支 27 碳酸氢钠注射液 250m1:12.5g 瓶 28 盐酸子氧肾上腺素注射液 1m1:10mg 支 29 盐酸肾上腺素注射液 1m1:1mg 支 30 盐酸肾内肾上腺素注射液 2m1: 1mg 支 31 盐酸胺碘酮注射液 3m1: 0.15g 支 32 重酒石酸同羟胺注射液 1m1:10mg 支 33 重酒石酸去甲肾上腺素注射液 1m1:2mg 支 34 0.9%氧化钠注射液 250m1:2.25g 支 35 50%葡萄糖注射液 20m1: 10g 支 36 氨茶碱注射液 2m1:0.25g 支 37 地塞米松磷酸钠注射液 1m1:5mg 支 39 氟马西尼注射液 5m1:0.5mg 支 40 氟哌利多注射液 2m1:5mg 支	17	替硝唑片	0.5g	盒
20 注射用帆瑞昔布钠 40mg 瓶 21 注射用头孢呋辛钠 1.5g 支 22 注射用头孢曲松钠 1.0g 支 23 注射用头孢唑林钠 0.5g 支 24 注射用氨甲苯酸 100mg 支 25 肝素钠注射液 2m1:12500U 支 26 去乙酰毛花苷注射液 2m1:0.4mg 支 27 碳酸氢钠注射液 250m1: 12.5g 瓶 28 盐酸去氧肾上腺素注射液 1m1:10mg 支 29 盐酸肾上腺素注射液 1m1:1mg 支 30 盐酸异丙肾上腺素注射液 2m1: 1mg 支 31 盐酸胺碘酮注射液 3m1: 0.15g 支 32 重酒石酸同羟胺注射液 1m1: 2mg 支 33 重酒石酸去甲肾上腺素注射液 1m1: 2mg 支 34 0.9%氯化钠注射液 250m1: 2.25g 炎 35 50%葡萄糖注射液 20m1: 10g 支 36 氨茶碱注射液 2m1: 0.25g 支 37 地塞米松磷酸钠注射液 1m1: 5mg 支 38 呋塞米注射液 2m1: 0.5mg 支 39 氟马西尼注射液 5m1: 0.5mg <td< td=""><td>18</td><td>头孢拉定胶囊</td><td>0. 25g</td><td>盒</td></td<>	18	头孢拉定胶囊	0. 25g	盒
21 注射用头孢哄辛钠 1.5g 支 22 注射用头孢曲松钠 1.0g 支 23 注射用头孢唑林钠 0.5g 支 24 注射用氨甲苯酸 100mg 支 25 肝素钠注射液 2m1:12500U 支 26 去乙酰毛花苷注射液 2m1:0.4mg 支 27 碳酸氢钠注射液 250m1:12.5g 瓶 28 盐酸去氧肾上腺素注射液 1m1:10mg 支 29 盐酸肾上腺素注射液 1m1:1mg 支 30 盐酸异丙肾上腺素注射液 2m1:0.15g 支 31 盐酸胺碘酮注射液 1m1:10mg 支 32 重酒石酸自羟胺注射液 1m1:2mg 支 33 重酒石酸自羟胺注射液 1m1:2mg 支 34 0.9%氯化钠注射液 250m1:2.25g 衰 35 50%葡萄糖注射液 20m1:0g 支 36 氨素碱注射液 2m1:0.25g 支 37 地塞米松磷酸钠注射液 1m1:5mg 支 38 呋塞米注射液 2m1:0.5mg 支 39 氟马西尼注射液 5m1:0.5mg 支 40 氟哌利多注射液 2m1:5mg 支	19	维生素 B6 注射液	2m1:0.1g	支
22 注射用头孢曲松钠 1.0g 支 23 注射用头孢唑林钠 0.5g 支 24 注射用氨甲苯酸 100mg 支 25 肝素钠注射液 2m1:12500U 支 26 去乙酰毛花苷注射液 2m1:0.4mg 支 27 碳酸氢钠注射液 250m1:12.5g 瓶 28 盐酸去氧肾上腺素注射液 1m1:10mg 支 29 盐酸肾上腺素注射液 2m1:1mg 支 30 盐酸异内肾上腺素注射液 2m1:1mg 支 31 盐酸胺碘酮注射液 3m1:0.15g 支 32 重酒石酸自羟胺注射液 1m1:10mg 支 33 重酒石酸十野上腺素注射液 1m1:2mg 支 34 0.9%氯化钠注射液 250m1:2.25g 袋 35 50%葡萄糖注射液 20m1:10g 支 36 氨茶碱注射液 2m1:0.25g 支 37 地塞米松磷酸钠注射液 1m1:5mg 支 38 呋塞米注射液 2m1:00mg 支 39 氟马西尼注射液 5m1:0.5mg 支 40 氟哌利多注射液 2m1:5mg 支	20	注射用帕瑞昔布钠	40mg	瓶
23 注射用头孢唑林钠 0.5g 支 24 注射用氨甲苯酸 100mg 支 25 肝素钠注射液 2m1:12500U 支 26 去乙酰毛花苷注射液 2m1:0.4mg 支 27 碳酸氢钠注射液 250m1: 12.5g 瓶 28 盐酸去氧肾上腺素注射液 1m1:10mg 支 29 盐酸肾上腺素注射液 2m1: 1mg 支 30 盐酸异丙肾上腺素注射液 2m1: 1mg 支 31 盐酸胺碘酮注射液 3m1: 0.15g 支 32 重酒石酸回羟胺注射液 1m1: 10mg 支 33 重酒石酸去甲肾上腺素注射液 1m1:2mg 支 34 0.9%氯化钠注射液 250m1: 2.25g 袋 35 50%葡萄糖注射液 20m1: 10g 支 36 氨素碱注射液 2m1:0.25g 支 37 地塞米松磷酸钠注射液 1m1:5mg 支 38 呋塞米注射液 2m1:20mg 支 39 氟马西尼注射液 5m1:0.5mg 支 40 氟哌利多注射液 2m1:5mg 支	21	注射用头孢呋辛钠	1.5g	支
24 注射用氨甲苯酸 100mg 支 25 肝素钠注射液 2m1:12500U 支 26 去乙酰毛花苷注射液 2m1:0.4mg 支 27 碳酸氢钠注射液 250ml: 12.5g 瓶 28 盐酸去氧肾上腺素注射液 1m1:10mg 支 29 盐酸肾上腺素注射液 1m1:1mg 支 30 盐酸异丙肾上腺素注射液 2m1: 1mg 支 31 盐酸胺碘酮注射液 3m1: 0.15g 支 32 重酒石酸间羟胺注射液 1m1: 10mg 支 33 重酒石酸去甲肾上腺素注射液 1m1: 2mg 支 34 0.9%氯化钠注射液 250ml: 2.25g 袋 35 50%葡萄糖注射液 20ml: 10g 支 36 氨茶碱注射液 2m1:0.25g 支 37 地塞米松磷酸钠注射液 1m1:5mg 支 38 呋塞米注射液 2m1:20mg 支 39 氟马西尼注射液 5m1:0.5mg 支 40 氟哌利多注射液 2m1:5mg 支	22	注射用头孢曲松钠	1.0g	支
25 肝素钠注射液 2m1:12500U 支 26 去乙酰毛花苷注射液 2m1:0.4mg 支 27 碳酸氢钠注射液 250ml: 12.5g 瓶 28 盐酸去氧肾上腺素注射液 1m1:10mg 支 29 盐酸肾上腺素注射液 1m1:1mg 支 30 盐酸异丙肾上腺素注射液 2ml: 1mg 支 31 盐酸胺碘酮注射液 3ml: 0.15g 支 32 重酒石酸间羟胺注射液 1ml: 10mg 支 33 重酒石酸去甲肾上腺素注射液 1m1: 2mg 支 34 0.9%氯化钠注射液 250ml: 2.25g 装 35 50%葡萄糖注射液 20ml: 10g 支 36 氨茶碱注射液 2m1:0.25g 支 37 地塞米松磷酸钠注射液 2m1:0.25g 支 38 呋塞米注射液 2m1:20mg 支 39 氟马西尼注射液 5m1:0.5mg 支 40 氟哌利多注射液 2m1:5mg 支	23	注射用头孢唑林钠	0. 5g	支
26 去乙酰毛花苷注射液 2m1:0.4mg 支 27 碳酸氢钠注射液 250m1: 12.5g 瓶 28 盐酸去氧肾上腺素注射液 1m1:10mg 支 29 盐酸肾上腺素注射液 1m1:1mg 支 30 盐酸异丙肾上腺素注射液 2m1: 1mg 支 31 盐酸胺碘酮注射液 3m1: 0.15g 支 32 重酒石酸间羟胺注射液 1m1: 10mg 支 33 重酒石酸去甲肾上腺素注射液 1m1:2mg 支 34 0.9%氯化钠注射液 250m1:2.25g 袋 35 50%葡萄糖注射液 20m1: 10g 支 36 氨茶碱注射液 2m1:0.25g 支 37 地塞米松磷酸钠注射液 2m1:5mg 支 38 呋塞米注射液 2m1:20mg 支 39 氟马西尼注射液 5m1:0.5mg 支 40 氟哌利多注射液 2m1:5mg 支	24	注射用氨甲苯酸	100mg	支
27 碳酸氢钠注射液 250ml: 12.5g 瓶 28 盐酸去氧肾上腺素注射液 1ml:10mg 支 29 盐酸肾上腺素注射液 2ml: 1mg 支 30 盐酸异丙肾上腺素注射液 2ml: 1mg 支 31 盐酸胺碘酮注射液 3ml: 0.15g 支 32 重酒石酸自羟胺注射液 1ml: 10mg 支 33 重酒石酸去甲肾上腺素注射液 1ml:2mg 支 34 0.9%氯化钠注射液 250ml: 2.25g 袋 35 50%葡萄糖注射液 20ml: 10g 支 36 氨茶碱注射液 2ml: 0.25g 支 37 地塞米松磷酸钠注射液 1ml: 5mg 支 38 呋塞米注射液 2ml: 20mg 支 39 氟马西尼注射液 5ml: 0.5mg 支 40 氟哌利多注射液 2ml: 5mg 支	25	肝素钠注射液	2ml:12500U	支
28 盐酸去氧肾上腺素注射液 1ml:10mg 支 29 盐酸肾上腺素注射液 1ml:1mg 支 30 盐酸异丙肾上腺素注射液 2ml: 1mg 支 31 盐酸胺碘酮注射液 3ml: 0.15g 支 32 重酒石酸间羟胺注射液 1ml: 10mg 支 33 重酒石酸去甲肾上腺素注射液 1ml:2mg 支 34 0.9%氯化钠注射液 250ml:2.25g 袋 35 50%葡萄糖注射液 20ml: 10g 支 36 氨茶碱注射液 2ml:0.25g 支 37 地塞米松磷酸钠注射液 1ml:5mg 支 38 呋塞米注射液 2ml:20mg 支 39 氟马西尼注射液 5ml:0.5mg 支 40 氟哌利多注射液 2ml:5mg 支	26	去乙酰毛花苷注射液	2m1:0.4mg	支
29 盐酸肾上腺素注射液 1m1:1mg 支 30 盐酸异丙肾上腺素注射液 2m1: 1mg 支 31 盐酸胺碘酮注射液 3m1: 0.15g 支 32 重酒石酸间羟胺注射液 1m1: 10mg 支 33 重酒石酸去甲肾上腺素注射液 1m1:2mg 支 34 0.9%氯化钠注射液 250m1: 2.25g 袋 35 50%葡萄糖注射液 20m1: 10g 支 36 氨茶碱注射液 2m1: 0.25g 支 37 地塞米松磷酸钠注射液 1m1:5mg 支 38 呋塞米注射液 2m1: 20mg 支 39 氟马西尼注射液 5m1: 0. 5mg 支 40 氟哌利多注射液 2m1: 5mg 支	27	碳酸氢钠注射液	250ml: 12.5g	瓶
30 盐酸异丙肾上腺素注射液 2m1: 1mg 支 31 盐酸胺碘酮注射液 3m1: 0.15g 支 32 重酒石酸间羟胺注射液 1m1: 10mg 支 33 重酒石酸去甲肾上腺素注射液 1m1:2mg 支 34 0.9%氯化钠注射液 250m1: 2.25g 袋 35 50%葡萄糖注射液 20m1: 10g 支 36 氨茶碱注射液 2m1: 0.25g 支 37 地塞米松磷酸钠注射液 1m1: 5mg 支 38 呋塞米注射液 2m1: 20mg 支 39 氟马西尼注射液 5m1: 0. 5mg 支 40 氟哌利多注射液 2m1: 5mg 支	28	盐酸去氧肾上腺素注射液	1m1:10mg	支
31 盐酸胺碘酮注射液 3m1: 0.15g 支 32 重酒石酸间羟胺注射液 1m1: 10mg 支 33 重酒石酸去甲肾上腺素注射液 1m1:2mg 支 34 0.9%氯化钠注射液 250m1: 2.25g 袋 35 50%葡萄糖注射液 20m1: 10g 支 36 氨茶碱注射液 2m1: 0.25g 支 37 地塞米松磷酸钠注射液 1m1:5mg 支 38 呋塞米注射液 2m1: 20mg 支 39 氟马西尼注射液 5m1: 0. 5mg 支 40 氟哌利多注射液 2m1: 5mg 支	29	盐酸肾上腺素注射液	1m1:1mg	支
32 重酒石酸间羟胺注射液 1m1: 10mg 支 33 重酒石酸去甲肾上腺素注射液 1m1: 2mg 支 34 0.9%氯化钠注射液 250m1: 2. 25g 袋 35 50%葡萄糖注射液 20m1: 10g 支 36 氨茶碱注射液 2m1: 0. 25g 支 37 地塞米松磷酸钠注射液 1m1: 5mg 支 38 呋塞米注射液 2m1: 20mg 支 39 氟马西尼注射液 5m1: 0. 5mg 支 40 氟哌利多注射液 2m1: 5mg 支	30	盐酸异丙肾上腺素注射液	2ml: 1mg	支
33 重酒石酸去甲肾上腺素注射液 1m1:2mg 支 34 0.9%氯化钠注射液 250m1:2.25g 袋 35 50%葡萄糖注射液 20m1: 10g 支 36 氨茶碱注射液 2m1:0.25g 支 37 地塞米松磷酸钠注射液 1m1:5mg 支 38 呋塞米注射液 2m1:20mg 支 39 氟马西尼注射液 5m1:0.5mg 支 40 氟哌利多注射液 2m1:5mg 支	31	盐酸胺碘酮注射液	3ml: 0.15g	支
34 0.9%氯化钠注射液 250ml: 2.25g 袋 35 50%葡萄糖注射液 20ml: 10g 支 36 氨茶碱注射液 2ml: 0.25g 支 37 地塞米松磷酸钠注射液 1ml: 5mg 支 38 呋塞米注射液 2ml: 20mg 支 39 氟马西尼注射液 5ml: 0.5mg 支 40 氟哌利多注射液 2ml: 5mg 支	32	重酒石酸间羟胺注射液	1ml: 10mg	支
35 50%葡萄糖注射液 20m1: 10g 支 36 氨茶碱注射液 2m1:0.25g 支 37 地塞米松磷酸钠注射液 1m1:5mg 支 38 呋塞米注射液 2m1:20mg 支 39 氟马西尼注射液 5m1:0.5mg 支 40 氟哌利多注射液 2m1:5mg 支	33	重酒石酸去甲肾上腺素注射液	1m1:2mg	支
36 氨茶碱注射液 2m1:0.25g 支 37 地塞米松磷酸钠注射液 1m1:5mg 支 38 呋塞米注射液 2m1:20mg 支 39 氟马西尼注射液 5m1:0.5mg 支 40 氟哌利多注射液 2m1:5mg 支	34	0.9%氯化钠注射液	250m1:2.25g	袋
37 地塞米松磷酸钠注射液 1ml:5mg 支 38 呋塞米注射液 2ml:20mg 支 39 氟马西尼注射液 5ml:0.5mg 支 40 氟哌利多注射液 2ml:5mg 支	35	50%葡萄糖注射液	20ml: 10g	支
38 呋塞米注射液 2m1:20mg 支 39 氟马西尼注射液 5m1:0.5mg 支 40 氟哌利多注射液 2m1:5mg 支	36	氨茶碱注射液	2m1:0.25g	支
39 氟马西尼注射液 5m1:0.5mg 支 40 氟哌利多注射液 2m1:5mg 支	37	地塞米松磷酸钠注射液	1ml:5mg	支
40 氟哌利多注射液 2m1:5mg 支	38	· · · · · · · · · · · · · ·	2m1:20mg	支
	39	氟马西尼注射液	5m1:0.5mg	支
41 甘露醇注射液 250ml:50g 瓶	40	氟哌利多注射液	2m1:5mg	支
	41	甘露醇注射液	250m1:50g	瓶

1	42	甲硫酸新斯的明注射液	1m1:0.5mg	支
46 硫酸物 下放磨吸入气雾剂 100ug *2000 支 46 硫酸物布他林注射液 1m1: 0.25mg 支 47 氮化琥珀胆碱注射液 2m1:0.1g 支 48 氨化钾注射液 10m1:1g 支 49 尼可剥米注射液 1.5m1: 0.375g 支 50 葡萄糖酸钙注射液 1.0m1:1g 支 50 葡萄糖酸钙注射液 5m1:25mg 支 51 氢化可的松注射液 5m1:25mg 支 52 乳酸钠林格注射液 500m1 瓶 53 三磷酸铅干油注射液 1m1:5mg 支 54 硝酸甘油注射液 1m1:5mg 支 55 盐酸芝可洛尔注射液 10m1:0.1g 支 56 盐酸多巴胺注射液 2m1:20mg 支 57 盐酸溶溶明注射液 1m1:0.4mg 支 59 盐酸尼卡地干涉射液 10m1:0mg 支 60 盐酸普罗帕耐注射液 20m1:70mg 支 61 盐酸异丙丙多卡因凝胶 10g 支 62 呋麻消毒素 10g 支 63 复方利多卡因凝胶	43	硫酸阿托品注射液	1ml:0.5mg	支
46 硫酸特布他林注射液 1m1: 0.25mg 文 47 氮化琥珀胆碱注射液 2m1:0.1g 文 48 氮化钾注射液 10m1:1g 文 49 尼可剩米注射液 1.5m1: 0.375g 文 50 葡萄糖酸钙注射液 10m1:1g 文 51 氢化可的松注射液 5m1:25mg 文 52 乳酸钠林格注射液 5m1 5mg 文 54 磷酸甘油注射液 1m1:5mg 文 立<	44	硫酸镁注射液	10ml:2.5g	支
47 氰化琥珀胆碱注射液 2m1:0.1g 支 48 氮化钾注射液 10m1:1g 支 49 尼可剥米注射液 1.5m1:0.375g 支 50 葡萄糖酸钙注射液 10m1:1g 支 51 氢化可的松注射液 5m1:25mg 支 52 乳酸钠林格注射液 2m1:20mg 支 53 三磷酸腺苷二钠注射液 1m1:5mg 支 54 硝酸甘油注射液 1m1:0.1g 支 55 盐酸艾可洛尔注射液 2m1:20mg 支 56 盐酸2巴胺注射液 2m1:0.4mg 支 57 盐酸洛贝林注射液 1m1:3mg 支 58 盐酸纳洛明注射液 1om1:0.4mg 支 59 盐酸尼卡地平注射液 10m1:0mg 支 60 盐酸是罗帕酮注射液 20m1:70mg 支 61 盐酸早的兩達注射液 10m1 瓶 62 呋麻湾桑液 10m1 瓶 63 复方针着利多卡因素於 10g 支 64 复方級之企会 20m1 瓶 65 复方級之合業液 20m1	45	硫酸沙丁胺醇吸入气雾剂	100ug*200D	支
10ml:1g 支 10ml:25mg 支 10ml:25mg 支 10ml:25mg 支 10ml:25mg 支 10ml:20mg 5 20ml:20mg 5	46	硫酸特布他林注射液	1m1: 0.25mg	支
49 尼可利米注射液 1.5ml: 0.375g 支 50 葡萄精酸钙注射液 10ml:1g 支 51 氢化可的检注射液 5ml:25mg 支 52 乳酸钠林格注射液 2ml:20mg 支 53 三磷酸腺苷二钠注射液 1ml:5mg 支 54 硝酸甘油注射液 1ml:5mg 支 55 盐酸多巴胺注射液 2ml:20mg 支 56 盐酸多巴胺注射液 1ml:3mg 支 57 盐酸多巴胺注射液 1ml:3mg 支 58 盐酸约和油注射液 1ml:0.4mg 支 59 盐酸尼卡地平注射液 10ml:10mg 支 60 盐酸异丙嗪注射液 20ml:70mg 支 61 盐酸异丙嗪注射液 10ml:25mg 支 62 呋麻滴鼻液 10ml 瓶 63 复方利多卡因凝胶 10g 支 64 复方利多卡因凝胶 10g 支 65 复方配产自激液 200ml 瓶 66 枸橼酸舒并从上射液 1ml:50ug 支 67 卡马西平片 0.1g	47	氯化琥珀胆碱注射液	2m1:0.1g	支
50 葡萄糖酸钙注射液 10ml:1g 支 51 氢化可的松注射液 5ml:25mg 支 52 乳酸钠林格注射液 500ml 瓶 53 三磷酸腺苷二钠注射液 2ml:20mg 支 54 硝酸甘油注射液 1ml:5mg 支 55 盐酸艾司洛尔注射液 10ml:0.1g 支 56 盐酸多巴胺注射液 2ml:20mg 支 57 盐酸洛贝林注射液 1ml:0.4mg 支 58 盐酸的洛酮注射液 1ml:0.4mg 支 59 盐酸尼卡地平注射液 10ml:10mg 支 60 盐酸号阿帕耐注射液 20ml:70mg 支 61 盐酸异丙嗪注射液 1ml:25mg 支 62 呋麻滴鼻液 10ml 瓶 63 复方甘菊利多卡因凝胶 10g 支 64 复方利之卡因乳膏 10g 支 65 复方氯己定含漱液 200ml 瓶 66 枸橼酸酚疗茨太尼注射液 1ml:50ug 支 67 卡马西半片 0.1g 瓶 68 利可君片 20mg 盒 69 硫酸阿托品片 0.3mg 瓶 70 硫酸尺大霉素注射液 10ml:60.4g:NaC10.9g 瓶 71 替硝唑氯化钠注射液 5ml:1g 支 72 维生素 C注射液 5ml:1g 支 <	48	氯化钾注射液	10ml:1g	支
51 氢化可的松注射液 500ml 瓶 52 乳酸钠林格注射液 2m1:20mg 支 53 三磷酸腺苷二钠注射液 2m1:20mg 支 54 硝酸甘油注射液 1m1:5mg 支 55 盐酸艾司洛尔注射液 10m1:0.1g 支 56 盐酸各巴胺注射液 2m1:20mg 支 57 盐酸洛贝林注射液 1m1:3mg 支 58 盐酸约洛酮注射液 1m1:0.4mg 支 59 盐酸尼卡地平注射液 10m1:10mg 支 60 盐酸子罗帕酮注射液 2m1:70mg 支 61 盐酸子阿嗪注射液 1m1:25mg 支 62 呋麻滴鼻液 10m1 瓶 63 复方甘菊利多卡因乳胶 10g 支 64 复方列毛上型乳港 200m1 瓶 66 枸橼酸酚舒茨太尼注射液 1m1:50ug 支 67 卡马四平片 0.1g 瓶 68 利可君片 20mg 盒 69 硫酸四千品片 0.3mg 瓶 70 硫酸尺大霉素注射液 2m1:80mg <	49	尼可刹米注射液	1.5ml: 0.375g	支
52 乳酸钠林格注射液 500ml 瓶 53 三磷酸脉苷二钠注射液 2m1:20mg 支 54 硝酸甘油注射液 1m1:5mg 支 55 盐酸艾司洛尔注射液 10m1:0.1g 支 56 盐酸多巴胺注射液 2m1:20mg 支 57 盐酸洛贝林注射液 1m1:3mg 支 58 盐酸纳洛酮注射液 1m1:0.4mg 支 59 盐酸尼卡地平注射液 10m1:10mg 支 60 盐酸异内嗪注射液 20m1:70mg 支 61 盐酸异内嗪注射液 1m1:25mg 支 62 呋麻滴鼻液 10m1 瓶 63 复方廿菊利多卡因凝胶 10g 支 64 复方利多卡因乳产 10g 支 65 复方副之含含液液 200ml 瓶 66 枸橼酸舒苏太尼注射液 1m1:50ug 支 67 卡马西平片 0.1g 瓶 68 利可君片 20mg 益 69 硫酸阿托品片 0.3mg 瓶 70 硫酸氏大霉素注射液 2m1:80mg 支 71 替硝唑氯化钠注射液 100ml:替0.4g:NaC10.9g 瓶 72 维生素 C注射液 5m1:1g 支 73 西毗氯铵合片 2mg 盒 74 吸入用七氟烷 250ml 瓶	50	葡萄糖酸钙注射液	10ml:1g	支
53 三磷酸腺苷二钠注射液 2m1:20mg 支 54 硝酸甘油注射液 1m1:5mg 支 55 盐酸艾司洛尔注射液 10m1:0.1g 支 56 盐酸多巴胺注射液 2m1:20mg 支 57 盐酸洛贝林注射液 1m1:3mg 支 58 盐酸纳洛酮注射液 1m1:0.4mg 支 59 盐酸自己生油溶射液 20m1:70mg 支 60 盐酸普罗帕酮注射液 20m1:70mg 支 61 盐酸异丙嗪注射液 1m1:25mg 支 62 呋麻滴身液 10m1 瓶 63 复方甘菊利多卡因凝胶 10g 支 64 复方利多卡因凝胶 20om1 瓶 65 复方氯己定含激液 20om1 瓶 66 枸橼酸舒芬太尼注射液 1m1:50ug 支 67 卡马西平片 0.1g 瓶 68 利可君片 20mg 盒 69 硫酸阿托品片 0.3mg 瓶 70 硫酸阿夫森注射液 2m1:80mg 支 71 替硝唑氧化钠注射液 100m1:替0.4g:NaC10.9g <td>51</td> <td>氢化可的松注射液</td> <td>5m1:25mg</td> <td>支</td>	51	氢化可的松注射液	5m1:25mg	支
54 硝酸甘油注射液 1ml:5mg 支 55 盐酸艾司洛尔注射液 10ml:0.1g 支 56 盐酸多巴胺注射液 2ml: 20mg 支 57 盐酸洛贝林注射液 1ml: 3mg 支 58 盐酸纳洛酮注射液 1ml:0.4mg 支 59 盐酸尼卡地平注射液 10ml:10mg 支 60 盐酸普罗帕酮注射液 20ml:70mg 支 61 盐酸异丙嗪注射液 1ml:25mg 支 62 呋麻滴鼻液 10ml 瓶 63 复方甘菊利多卡因凝胶 10g 支 64 复方到多卡因乳膏 10g 支 65 复方氯己定含漱液 200ml 瓶 66 枸橼酸舒芬太尼注射液 1ml:50ug 支 67 卡马西平片 0.1g 瓶 68 利可君片 20mg 盒 69 硫酸阿托品片 0.3mg 瓶 70 硫酸庆大霉素注射液 2ml:80mg 支 71 替硝唑氯化钠注射液 100ml:替0.4g:NaCl0.9g 瓶 72 维生素 C 注射液 5ml:1g 支 73 西吡氯铵含片 2mg 盒 74 吸入用七氟烷 250ml 瓶 75 亚叶酸钙注射液 10ml:0.1g 瓶	52	乳酸钠林格注射液	500m1	瓶
55 盐酸支司洛尔注射液 10m1:0.1g 支 56 盐酸多巴胺注射液 2m1: 20mg 支 57 盐酸洛贝林注射液 1m1: 3mg 支 58 盐酸洛贝林注射液 1m1: 0.4mg 支 59 盐酸尼卡地平注射液 10m1: 10mg 支 60 盐酸子阿爾注射液 20m1: 70mg 支 61 盐酸异丙嗪注射液 1m1: 25mg 支 62 呋麻滴鼻液 10m1 瓶 63 复方甘菊利多卡因梨膏 10g 支 64 复方利多卡因梨膏 10g 支 65 复方氯己定含漱液 200m1 瓶 66 枸橼酸醇芬太尼注射液 1m1:50ug 支 67 卡马西平片 0.1g 瓶 68 利可君片 20mg 盒 69 硫酸阿托品片 0.3mg 瓶 70 硫酸大素注射液 2m1:80mg 支 71 替硝唑氯化钠注射液 100m1:替 0.4g:NaC10.9g 瓶 72 维生素 C注射液 5m1:1g 支 73 西吡氯铵合析 2mg	53	三磷酸腺苷二钠注射液	2m1:20mg	支
56 盐酸多巴胺注射液 2m1: 20mg 支 57 盐酸洛贝林注射液 1m1: 3mg 支 58 盐酸纳洛酮注射液 1m1: 0.4mg 支 59 盐酸尼卡地平注射液 10m1:10mg 支 60 盐酸青罗帕酮注射液 20m1:70mg 支 61 盐酸异丙嗪注射液 1m1: 25mg 支 62 呋麻滴鼻液 10m1 瓶 63 复方甘菊利多卡因凝胶 10g 支 64 复方利多卡因乳膏 10g 支 65 复方氟己定含漱液 200m1 瓶 66 枸橼酸舒芬太尼注射液 1m1:50ug 支 67 卡马西平片 0.1g 瓶 68 利可君片 20mg 盒 69 硫酸阿托品片 0.3mg 瓶 70 硫酸庆大霉素注射液 2m1:80mg 支 71 替硝唑氯化钠注射液 100m1:昔 0.4g:NaC10.9g 瓶 72 维生素 C注射液 5m1:1g 支 73 西吡氯铵合片 2mg 盒 74 吸入用七氟烷 250m1 瓶 75 亚叶酸钙注射液 10m1:0.1g 瓶	54	硝酸甘油注射液	1ml:5mg	支
57 盐酸洛贝林注射液 1ml: 3mg 支 58 盐酸纳洛酮注射液 1ml: 0.4mg 支 59 盐酸尼卡地平注射液 10ml: 10mg 支 60 盐酸异丙嗪注射液 20ml: 70mg 支 61 盐酸异丙嗪注射液 1ml: 25mg 支 62 呋麻滴鼻液 10ml 瓶 63 复方甘菊利多卡因凝胶 10g 支 64 复方利多卡因乳膏 10g 支 65 复方氯己定含漱液 200ml 瓶 66 枸橼酸舒芬太尼注射液 1ml: 50ug 支 67 卡马西平片 0.1g 瓶 68 利可君片 20mg 盒 69 硫酸阿托品片 0.3mg 瓶 70 硫酸庆大霉素注射液 2ml: 80mg 支 71 替硝唑氯化钠注射液 100ml: 替 0. 4g: NaC10. 9g 瓶 72 维生素 C注射液 5ml: 1g 支 73 西吡氯铵含片 2mg 盒 74 吸入用七氟烷 250ml 瓶 75 亚叶酸钙注射液 10ml: 0.1g 瓶	55	盐酸艾司洛尔注射液	10ml:0.1g	支
58 盐酸纳洛酮注射液 1m1:0.4mg 支 59 盐酸尼卡地平注射液 10m1:10mg 支 60 盐酸普罗帕酮注射液 20m1:70mg 支 61 盐酸异丙嗪注射液 1m1:25mg 支 62 呋麻滴鼻液 10ml 瓶 63 复方甘菊利多卡因凝胶 10g 支 64 复方利多卡因乳膏 10g 支 65 复方氯己定含漱液 200ml 瓶 66 枸橼酸舒芬太尼注射液 1m1:50ug 支 67 卡马西平片 0.1g 瓶 68 利可君片 20mg 盒 69 硫酸阿托品片 0.3mg 瓶 70 硫酸庆大霉素注射液 2m1:80mg 支 71 替硝唑氯化钠注射液 100ml: 替 0. 4g:NaC10.9g 瓶 72 维生素 C 注射液 5m1:1g 支 73 西吡氯铵含片 2mg 盒 74 吸入用七氟烷 250ml 瓶 75 亚叶酸钙注射液 10m1:0.1g 瓶	56	盐酸多巴胺注射液	2ml: 20mg	支
59 盐酸尼卡地平注射液 10ml:10mg 支 60 盐酸普罗帕酮注射液 20ml:70mg 支 61 盐酸异丙嗪注射液 1ml: 25mg 支 62 呋麻滴鼻液 10ml 瓶 63 复方甘菊利多卡因凝胶 10g 支 64 复方利多卡因乳膏 10g 支 65 复方氯己定含漱液 200ml 瓶 66 枸橼酸舒芬太尼注射液 1ml:50ug 支 67 卡马西平片 0.1g 瓶 68 利可君片 20mg 盒 69 硫酸阿托品片 0.3mg 瓶 70 硫酸反大霉素注射液 2ml:80mg 支 71 替硝唑氯化钠注射液 100ml:替 0.4g:NaC10.9g 瓶 72 维生素 C注射液 5ml:1g 支 73 西吡氨铵含片 2mg 盒 74 吸入用七氟烷 250ml 瓶 75 亚叶酸钙注射液 10ml:0.1g 瓶	57	盐酸洛贝林注射液	1m1: 3mg	支
60 盐酸普罗帕酮注射液 20m1:70mg 支 61 盐酸异丙嗪注射液 1m1: 25mg 支 62 呋麻滴鼻液 10m1 瓶 63 复方甘菊利多卡因凝胶 10g 支 64 复方利多卡因乳膏 10g 支 65 复方氯己定含漱液 20m1 瓶 66 枸橼酸舒芬太尼注射液 1m1:50ug 支 67 卡马西平片 0.1g 瓶 68 利可君片 20mg 盒 69 硫酸阿托品片 20mg 室 69 硫酸阿托品片 20mg 支 71 替硝唑氯化钠注射液 100m1: 替 0. 4g:NaC10. 9g 瓶 72 维生素 C 注射液 5m1:1g 支 73 西吡氯铵合用 2mg 盒 74 吸入用七氟烷 250m1 瓶 75 亚叶酸钙注射液	58	盐酸纳洛酮注射液	1m1:0.4mg	支
61 盐酸异丙嗪注射液 1ml: 25mg 支 62 呋麻滴鼻液 10ml 瓶 63 复方甘菊利多卡因凝胶 10g 支 64 复方利多卡因乳膏 10g 支 65 复方氯己定含漱液 200ml 瓶 66 枸橼酸舒芬太尼注射液 1ml:50ug 支 67 卡马西平片 0.1g 瓶 68 利可君片 20mg 盒 69 硫酸阿托品片 0.3mg 瓶 70 硫酸庆大霉素注射液 2ml:80mg 支 71 替硝唑氯化钠注射液 100ml:昔 0.4g:NaCl0.9g 瓶 72 维生素 C 注射液 5ml:1g 支 73 西吡氯铵含片 2mg 盒 74 吸入用七氟烷 250ml 瓶 75 亚叶酸钙注射液 10ml:0.1g 瓶	59	盐酸尼卡地平注射液	10ml:10mg	支
62 呋麻滴鼻液 10ml 瓶 63 复方甘菊利多卡因凝胶 10g 支 64 复方利多卡因乳膏 10g 支 65 复方氯己定含漱液 200ml 瓶 66 枸橼酸舒芬太尼注射液 1ml:50ug 支 67 卡马西平片 0.1g 瓶 68 利可君片 20mg 盒 69 硫酸阿托品片 0.3mg 瓶 70 硫酸庆大霉素注射液 2ml:80mg 支 71 替硝唑氯化钠注射液 100ml:昔 0.4g:NaC10.9g 瓶 72 维生素 C 注射液 5ml:1g 支 73 西吡氯铵含片 2mg 盒 74 吸入用七氟烷 250ml 瓶 75 亚叶酸钙注射液 10ml:0.1g 瓶	60	盐酸普罗帕酮注射液	20m1:70mg	支
63 复方甘菊利多卡因凝胶 10g 支 64 复方利多卡因乳膏 10g 支 65 复方氯己定含漱液 200ml 瓶 66 枸橼酸舒芬太尼注射液 1m1:50ug 支 67 卡马西平片 0.1g 瓶 68 利可君片 20mg 盒 69 硫酸阿托品片 0.3mg 瓶 70 硫酸庆大霉素注射液 2m1:80mg 支 71 替硝唑氯化钠注射液 100ml:替 0.4g:NaC10.9g 瓶 72 维生素 C注射液 5m1:1g 支 73 西吡氯铵含片 2mg 盒 74 吸入用七氟烷 250ml 瓶 75 亚叶酸钙注射液 10ml:0.1g 瓶	61	盐酸异丙嗪注射液	1ml: 25mg	支
64 复方利多卡因乳膏 10g 支 65 复方氯己定含漱液 200ml 瓶 66 枸橼酸舒芬太尼注射液 1ml:50ug 支 67 卡马西平片 0.1g 瓶 68 利可君片 20mg 盒 69 硫酸阿托品片 0.3mg 瓶 70 硫酸庆大霉素注射液 2ml:80mg 支 71 替硝唑氯化钠注射液 100ml:替 0.4g:NaCl0.9g 瓶 72 维生素 C注射液 5ml:1g 支 73 西吡氯铵含片 2mg 盒 74 吸入用七氟烷 250ml 瓶 75 亚叶酸钙注射液 10ml:0.1g 瓶	62	呋麻滴鼻液	10m1	瓶
65 复方氯己定含漱液 200ml 瓶 66 枸橼酸舒芬太尼注射液 1ml:50ug 支 67 卡马西平片 0.1g 瓶 68 利可君片 20mg 盒 69 硫酸阿托品片 0.3mg 瓶 70 硫酸庆大霉素注射液 2ml:80mg 支 71 替硝唑氯化钠注射液 100ml:替 0.4g:NaC10.9g 瓶 72 维生素 C注射液 5ml:1g 支 73 西吡氯铵含片 2mg 盒 74 吸入用七氟烷 250ml 瓶 75 亚叶酸钙注射液 10ml:0.1g 瓶	63	复方甘菊利多卡因凝胶	10g	支
66 枸橼酸舒芬太尼注射液 1m1:50ug 支 67 卡马西平片 0.1g 瓶 68 利可君片 20mg 盒 69 硫酸阿托品片 0.3mg 瓶 70 硫酸庆大霉素注射液 2m1:80mg 支 71 替硝唑氯化钠注射液 100m1:替 0.4g:NaC10.9g 瓶 72 维生素 C注射液 5m1:1g 支 73 西吡氯铵含片 2mg 盒 74 吸入用七氟烷 250ml 瓶 75 亚叶酸钙注射液 10m1:0.1g 瓶	64	复方利多卡因乳膏	10g	支
67 卡马西平片 0.1g 瓶 68 利可君片 20mg 盒 69 硫酸阿托品片 0.3mg 瓶 70 硫酸庆大霉素注射液 2m1:80mg 支 71 替硝唑氯化钠注射液 100ml:替 0.4g:NaC10.9g 瓶 72 维生素 C 注射液 5m1:1g 支 73 西吡氯铵含片 2mg 盒 74 吸入用七氟烷 250ml 瓶 75 亚叶酸钙注射液 10m1:0.1g 瓶	65	复方氯己定含漱液	200m1	瓶
68 利可君片 20mg 盒 69 硫酸阿托品片 0.3mg 瓶 70 硫酸庆大霉素注射液 2m1:80mg 支 71 替硝唑氯化钠注射液 100m1:替 0.4g:NaC10.9g 瓶 72 维生素 C注射液 5m1:1g 支 73 西吡氯铵含片 2mg 盒 74 吸入用七氟烷 250ml 瓶 75 亚叶酸钙注射液 10m1:0.1g 瓶	66	枸橼酸舒芬太尼注射液	1m1:50ug	支
69 硫酸阿托品片 0.3mg 瓶 70 硫酸庆大霉素注射液 2m1:80mg 支 71 替硝唑氯化钠注射液 100m1:替 0.4g:NaC10.9g 瓶 72 维生素 C注射液 5m1:1g 支 73 西吡氯铵含片 2mg 盒 74 吸入用七氟烷 250ml 瓶 75 亚叶酸钙注射液 10m1:0.1g 瓶	67	卡马西平片	0. 1g	瓶
70 硫酸庆大霉素注射液 2m1:80mg 支 71 替硝唑氯化钠注射液 100m1:替 0. 4g:NaC10. 9g 瓶 72 维生素 C 注射液 5m1:1g 支 73 西吡氯铵含片 2mg 盒 74 吸入用七氟烷 250ml 瓶 75 亚叶酸钙注射液 10m1:0.1g 瓶	68	利可君片	20mg	盒
71 替硝唑氯化钠注射液 100ml:替 0. 4g:NaC10. 9g 瓶 72 维生素 C 注射液 5ml:1g 支 73 西吡氯铵含片 2mg 盒 74 吸入用七氟烷 250ml 瓶 75 亚叶酸钙注射液 10ml:0.1g 瓶	69	硫酸阿托品片	0.3mg	瓶
72 维生素 C 注射液 5ml:1g 支 73 西吡氯铵含片 2mg 盒 74 吸入用七氟烷 250ml 瓶 75 亚叶酸钙注射液 10ml:0.1g 瓶	70	硫酸庆大霉素注射液	2m1:80mg	支
73 西吡氯铵含片 2mg 盒 74 吸入用七氟烷 250ml 瓶 75 亚叶酸钙注射液 10ml:0.1g 瓶	71	替硝唑氯化钠注射液	100ml:替 0.4g:NaC10.9g	瓶
74 吸入用七氟烷 250ml 瓶 75 亚叶酸钙注射液 10ml:0.1g 瓶	72	维生素C注射液	5ml:1g	支
75 亚叶酸钙注射液 10ml:0.1g 瓶	73	西吡氯铵含片	2mg	盒
	74	吸入用七氟烷	250m1	瓶
76 盐酸阿芬太尼注射液 2m1: 1mg 支	75	亚叶酸钙注射液	10ml:0.1g	瓶
	76	盐酸阿芬太尼注射液	2ml: 1mg	支

10m1: 0.1g 支 上級 中国 無	77	盐酸昂丹司琼片	4mg	盒
80 盐酸金霉素眼膏 2.5g 支 81 盐酸元林霉素注射液 2m1:0.15g 支 82 盐酸麻黄碱注射液 1m1:30mg 支 83 盐酸水洋环素软膏 0.5g 支 84 盐酸戊乙奎醚注射液 2m1:0.2mg 支 85 盐酸戊乙奎醚注射液 2m1:D30g与G1u25g 瓶 86 右旋躺酐 40 葡萄糖注射液 50m1:DU30g与G1u25g 瓶 87 注射用二氯酯酸二异丙胺葡萄糖酸钠 80mg:76mg 瓶 89 注射用医蛋相断 5mg 支 89 注射用壓蛋白酶 4000U 瓶 90 注射用無蛋白酶 4000U 瓶 90 注射用無蛋白酶 4000U 瓶 91 注射用無量蛋白酶 4000U 瓶 92 注射用型放射流 40mg 瓶 93 注射用甲泼尼龙琥珀酸钠 40mg 瓶 94 0.9%氧化钠注射液 500ml:4.5g 袋 95 0.9%氧化钠注射液 10ml:90mg 支 96 0.9%氧化钠注射液 250ml:12.5g 与NaCl2.25g 袋 99 5%葡萄糖氯化钠注射液 250ml:12.5g 与NaCl2.25g 袋 99 5%葡萄糖氯化钠注射液 250ml:12.5g 与NaCl2.25g 袋 100 阿替卡因肾上腺素注射液 1.7ml 支 101 艾可唑仑片 1mg 片 <	78	盐酸达克罗宁胶浆	10ml: 0.1g	支
81 盐酸原共碱素注射液 2ml:0.15g 支 82 盐酸麻黄碱注射液 1ml:30mg 支 83 盐酸水黄环素软膏 0.5g 支 84 盐酸石汽托咪定注射液 2ml:0.2mg 支 85 结酸石汽托咪定注射液 2ml:0.2mg 支 86 右旋糖酐 40 葡萄糖注射液 500ml:DU30g与Glu25g 瓶 87 注射用二氯醋酸二异丙胺葡萄糖酸钠 80mg:76mg 瓶 88 注射用摩蛋白酶 4000U 瓶 89 注射用糜蛋白酶 4000U 瓶 90 注射用糜蛋白酶 4000U 瓶 91 注射用上放局品产品 如 粒 92 注射用基酸隔升可球 4mg 瓶 93 注射用甲汲尼龙规明酸钠 40mg 瓶 94 0.9%氧化钠注射液 500ml:4.5g 袋 95 0.9%氧化钠注射液 10ml:90mg 支 96 0.9%氧化钠注射液 250ml:12.5g 凝 97 18 种氨基酸化抗注射液 250ml:12.5g 凝 98 5%葡萄糖注射液 250ml:12.5g与 NaCl2.25g 袋 99 5%葡萄糖注射液 1.7ml 支 100 阿替卡因肾上腺素注射液	79	盐酸甲氧氯普胺注射液	1ml: 10mg	支
82 盐酸麻黄碱注射液 1m1:30mg 支 83 盐酸戊乙奎醚注射液 1mg 支 84 盐酸戊乙奎醚注射液 1mg 支 85 盐酸戊乙奎醚注射液 2m1: 0.2mg 支 86 右旋糖酐 40 葡萄糖注射液 500m1: DU30g 与 G1u25g 瓶 87 注射用二氯醚酸二异丙胺葡萄糖酸钠 80mg:76mg 瓶 88 注射用三氯醚酸二异丙胺葡萄糖酸钠 5mg 支 89 注射用糜蛋白酶 4000U 瓶 90 注射用糜酸合酶 4000U 瓶 91 注射用基酸局升司球 4mg 瓶 92 注射用基酸端芥太尼 1mg 支 93 注射用甲泼尼龙琥珀酸钠 40mg 瓶 94 0.9%氯化钠注射液 500m1: 4.5g 袋 95 0.9%氯化钠注射液 10m1: 90mg 支 96 0.9%氯化钠注射液 10m1: 90mg 支 97 18 种氨基酸注射液 250m1: 12.5g 瓶 98 5%葡萄糖烹化钠注射液 250m1: 12.5g 与 NaC12.25g 袋 99 5%葡萄糖注射液 1.7ml 支 100 阿普卡因肾上腺素注射液 1.7ml 支 101 艾可唑仑片 1mg 片 102 醋酸地塞米松片 0.75mg 瓶 103 醋酸出多水洗剂 5m1: 50mg 瓶 104	80	盐酸金霉素眼膏	2. 5g	支
83 盐酸米诺环素软膏 0.5g 支 84 盐酸乙类链注射液 2ml: 0.2mg 支 85 盐酸石类托咪定注射液 2ml: 0.2mg 支 86 石炭糖酐 40 葡萄糖注射液 500ml: DU30g 与 G1u25g 瓶 87 注射用二氯醋酸二异丙胺葡萄糖酸钠 80mg:76mg 瓶 88 注射用洋醛聚糖肽 5mg 支 89 注射用應蛋白酶 4000U 瓶 90 注射用應蛋白酶 4000U 瓶 91 注射用應蛋白酶 4000U 瓶 92 注射用應電分升回線 4mg 瓶 92 注射用非酸陽芬太尼 1mg 支 93 注射用甲波尼龙琥珀酸钠 40mg 瓶 94 0.9%氯化钠注射液 500ml: 4.5g 袋 95 0.9%氯化钠注射液 100ml: 9.9g 袋 96 0.9%氯化钠注射液 250ml: 12.5g 瓶 98 5%葡萄糖氯化钠注射液 250ml: 12.5g 凝 98 5%葡萄糖注射液 250ml: 12.5g 凝 100 阿肯卡因肾上腺素注射液 1.7ml 支 101 艾司唑仑片 1mg 片 102 醋酸曲安常性射流 5mg	81	盐酸克林霉素注射液	2ml:0.15g	支
84 盐酸戊乙全醚注射液 2ml: 0.2mg 支 85 盐酸石美托咪定注射液 2ml: 0.2mg 支 86 石旋糖酐 40 葡萄糖注射液 500ml: DU30g 与 Glu25g 瓶 87 注射用二氯醋酸二异丙胺葡萄糖酸钠 80mg:76mg 瓶 88 注射用甘露聚糖肽 5mg 支 89 注射用糜蛋白酶 4000U 瓶 90 注射用糜蛋白酶 4000U 瓶 91 注射用盐酸陽丹司琼 4mg 瓶 92 注射用土酸阳毒子尼 1mg 支 93 注射用甲泼尼龙琥珀酸钠 40mg 瓶 94 0.9%氯化钠注射液 500ml: 4.5g 袋 95 0.9%氯化钠注射液 100ml: 9.9g 袋 96 0.9%氯化钠注射液 250ml: 12.5g 瓶 98 5%葡萄糖氯化钠注射液 250ml: 12.5g 板 99 5%葡萄糖混化钠注射液 250ml: 12.5gGlu 袋 100 阿替卡因肾上腺素注射液 1.7ml 支 101 艾司唑仑片 1mg 片 102 醋酸地塞米松片 0.75mg 瓶 103 醋酸地塞米松片 5ml: 50mg 瓶 104 地佐辛注射液 1ml: 5mg 流 105 酚磺乙胺注射液 2ml: 0.5g 支 106 咪达學於注射液 1ml: 5mg 支 107	82	盐酸麻黄碱注射液	1m1:30mg	支
85 盐酸石美托咪定注射液 2m1: 0.2mg 支 86 右旋糖酐 40 葡萄糖注射液 500ml: DU30g 与 Glu25g 瓶 87 注射用二氯醋酸二异丙胺葡萄糖酸钠 80mg:76mg 瓶 88 注射用甘露聚糖肽 5mg 支 89 注射用膜蛋白酶 4000U 瓶 90 注射用順稅 20mg 支 91 注射用盐酸昂丹司琼 4mg 瓶 92 注射用盐酸昂丹司琼 4mg 瓶 93 注射用甲泼尼龙琥珀酸钠 40mg 瓶 94 0.9%氯化钠注射液 500ml: 4.5g 袋 95 0.9%氯化钠注射液 100ml: 90mg 支 96 0.9%氯化钠注射液 250ml: 12.5g 瓶 98 5%葡萄糖氯化钠注射液 250ml: Glu12.5g 与 NaCl2.25g 袋 99 5%葡萄糖烹化钠注射液 250ml: Glu12.5g 与 NaCl2.25g 袋 99 5%葡萄糖注射液 1.7ml 支 101 艾司唑仑片 1mg 片 102 酯酸地塞米松片 0.75mg 瓶 103 屬酸地塞米松片 0.75mg 瓶 104 地佐辛注射液 5ml:50mg 瓶 105 酚磺乙胺注射液 2ml:0.5g 支 106 咪达唑仑注射液 1ml:5mg 支 107 奥硝唑分散片 0.25g 盒 1	83	盐酸米诺环素软膏	0.5g	支
86 石旋糖酐 40 葡萄糖注射液 500ml: DU30g 与 Glu25g 瓶 87 注射用二氯醋酸二异丙胺葡萄糖酸钠 80mg: 76mg 瓶 88 注射用甘露聚糖肽 5mg 支 89 注射用糜蛋白酶 4000U 瓶 90 注射用糜蛋白酶 4000U 瓶 91 注射用盐酸品丹司琼 4mg 瓶 92 注射用盐酸部芬太尼 1mg 支 93 注射用甲泼尼龙琥珀酸钠 40mg 瓶 94 0.9%氯化钠注射液 500ml: 4.5g 袋 95 0.9%氯化钠注射液 100ml: 0.9g 袋 97 18 种氨基酸注射液 250ml: 12.5g 瓶 98 5%葡萄糖氯化钠注射液 250ml: Glu12.5g 与 NaCl2.25g 袋 99 5%葡萄糖注射液 250ml: Glu12.5g 与 NaCl2.25g 袋 100 阿普卡因肾上腺素注射液 1.7ml 支 101 艾司唑仑片 1mg 片 102 醋酸地塞米松片 0.75mg 瓶 103 醋酸地塞米松片 5ml: 50mg 瓶 104 地佐辛注射液 5ml: 5mg 支 105 酚磺乙胺注射 2ml: 0.5g 支 106 咪	84	盐酸戊乙奎醚注射液	1mg	支
87 注射用二氯醋酸二异丙胺葡萄糖酸钠 80mg:76mg 瓶 88 注射用壓蛋白酶 4000U 瓶 90 注射用壓蛋白酶 4000U 瓶 91 注射用顺铂 20mg 支 91 注射用盐酸局丹司琼 4mg 瓶 92 注射用型波尼龙琥珀酸钠 40mg 瓶 93 注射用甲泼尼龙琥珀酸钠 40mg 瓶 94 0.9%氯化钠注射液 500ml:4.5g 袋 95 0.9%氯化钠注射液 10m1:90mg 支 96 0.9%氯化钠注射液 250ml: 0.9g 袋 97 18 种氨基酸注射液 250ml: 61ul2.5g 与 NaCl2.25g 袋 98 5%葡萄糖氯化钠注射液 250ml: 61ul2.5g 与 NaCl2.25g 袋 99 5%葡萄糖注射液 250ml: 12.5gGlu 袋 100 阿替卡因肾上腺素注射液 1.7ml 支 101 艾司唑仑片 1mg 片 102 醋酸地塞米松片 0.75mg 瓶 103 醋酸地苯米松片 5ml:50mg 瓶 104 地佐辛注射液 5ml:50mg 瓶 105 酚磺乙胺注射液 2ml:0.5g 支 106 咪达唑仑注射液 1ml:5mg 支 107 奥硝唑分散片 0.25g 盒 108 氯化钾注射液 10ml:1.5g 支	85	盐酸右美托咪定注射液	2m1: 0.2mg	支
88 注射用埃蛋白酶 4000U 瓶 90 注射用順铂 20mg 支 91 注射用盐酸昂丹司琼 4mg 瓶 92 注射用盐酸瑞芬太尼 1mg 支 93 注射用电波尼龙琥珀酸钠 40mg 瓶 94 0.9%氯化钠注射液 500m1: 4.5g 袋 95 0.9%氯化钠注射液 10m1: 90mg 支 96 0.9%氯化钠注射液 250m1: 12.5g 瓶 98 5%葡萄糖氯化钠注射液 250m1: 12.5g 与 NaC12. 25g 袋 99 5%葡萄糖注射液 250m1: 12.5gGlu 袋 100 阿替卡因肾上腺素注射液 1.7ml 支 101 艾司唑仑片 1mg 片 102 醋酸地塞米松片 0.75mg 瓶 103 醋酸曲安奈德注射液 5m1:50mg 瓶 104 地佐辛注射液 1m1:5mg 五 105 酚磺乙胺注射液 2m1:0.5g 支 106 咪达唑仑注射液 1m1:5mg 支 107 奥硝唑分散片 0.25g 盒 108 氯化钾注射液 10m1:1.5g 支	86	右旋糖酐 40 葡萄糖注射液	500ml: DU30g与Glu25g	瓶
89 注射用糜蛋白酶 4000U 瓶 90 注射用顺铂 20mg 支 91 注射用盐酸昂丹司琼 4mg 瓶 92 注射用盐酸瑞芬太尼 1mg 支 93 注射用甲泼尼龙琥珀酸钠 40mg 瓶 94 0.9%氯化钠注射液 500m1: 4.5g 袋 95 0.9%氯化钠注射液 10m1:90mg 支 96 0.9%氯化钠注射液 250m1: 0.9g 袋 97 18 种氨基酸注射液 250m1: 12.5g 瓶 98 5%葡萄糖氯化钠注射液 250m1: Glu12.5g与NaC12.25g 袋 99 5%葡萄糖注射液 1.7m1 支 100 阿替卡因肾上腺素注射液 1.7m1 支 101 艾司唑仑片 1mg 片 102 醋酸地塞米松片 0.75mg 瓶 103 醋酸曲安奈德注射液 5m1:50mg 瓶 104 地佐辛注射液 1m1:5mg 支 105 酚磺乙胺注射液 2m1: 0.5g 支 106 咪达唑仑注射液 1m1:5mg 支 107 奧硝唑分散片 0.25g 盒 108 氯化钾注射液 10m1:1.5g 支	87	注射用二氯醋酸二异丙胺葡萄糖酸钠	80mg:76mg	瓶
90 注射用顺铂 20mg 支 91 注射用盐酸昂丹司琼 4mg 瓶 92 注射用盐酸瑞芬太尼 1mg 支 93 注射用型泼尼龙琥珀酸钠 40mg 瓶 94 0.9%氯化钠注射液 500ml:4.5g 袋 95 0.9%氯化钠注射液 10ml:90mg 支 96 0.9%氯化钠注射液 100ml: 0.9g 袋 97 18 种氨基酸注射液 250ml: 12.5g 瓶 98 5%葡萄糖烹化钠注射液 250ml:Glu12.5g与NaC12.25g 袋 99 5%葡萄糖注射液 250ml: 12.5gGlu 袋 100 阿替卡因肾上腺素注射液 1.7ml 支 101 艾司唑仑片 1mg 片 102 醋酸地塞米松片 0.75mg 瓶 103 醋酸地塞米松片 0.75mg 瓶 104 地佐辛注射液 1ml:5mg 瓶 105 酚磺乙胺注射液 2ml:0.5g 支 106 咪达唑仑注射液 1ml:5mg 支 107 奥硝唑分散片 0.25g 盒 108 氯化钾注射液 10ml:1.5g 支	88	注射用甘露聚糖肽	5mg	支
91 注射用盐酸昂丹司琼 4mg 瓶 92 注射用盐酸瑞芬太尼 1mg 支 93 注射用甲泼尼龙琥珀酸钠 40mg 瓶 94 0.9%氯化钠注射液 500m1: 4.5g 袋 95 0.9%氯化钠注射液 10m1: 90mg 支 96 0.9%氯化钠注射液 100m1: 0.9g 袋 97 18 种氨基酸注射液 250m1: 12.5g 瓶 98 5%葡萄糖氯化钠注射液 250m1: Glu12.5g与 NaC12.25g 袋 99 5%葡萄糖注射液 250m1: 12.5gGlu 袋 100 阿替卡因肾上腺素注射液 1.7ml 支 101 艾司唑仑片 1mg 片 102 醋酸地塞米松片 0.75mg 瓶 103 醋酸曲安奈德注射液 5m1:50mg 瓶 104 地佐辛注射液 1m1: 5mg 瓶 105 酚磺乙胺注射液 2m1: 0.5g 支 106 咪达唑仑注射液 1m1:5mg 支 107 奥硝唑分散片 0.25g 盒 108 氯化钾注射液 10m1:1.5g 支	89	注射用糜蛋白酶	4000U	瓶
92 注射用盐酸瑞芬太尼 1mg 支 93 注射用甲泼尼龙琥珀酸钠 40mg 瓶 94 0.9%氯化钠注射液 500ml: 4.5g 袋 95 0.9%氯化钠注射液 10ml: 90mg 支 96 0.9%氯化钠注射液 100ml: 0.9g 袋 97 18 种氨基酸注射液 250ml: 12.5g 瓶 98 5%葡萄糖氯化钠注射液 250ml: Glu12.5g 与 NaCl2.25g 袋 99 5%葡萄糖注射液 250ml: 12.5gGlu 袋 100 阿替卡因肾上腺素注射液 1.7ml 支 101 艾司唑仑片 1mg 片 102 醋酸地塞米松片 0.75mg 瓶 103 醋酸地塞米松片 5ml:50mg 瓶 104 地佐辛注射液 5ml:50mg 瓶 105 酚磺乙胺注射液 2ml: 0.5g 支 106 咪达唑仑注射液 1ml:5mg 支 107 奥硝唑分散片 0.25g 盒 108 氯化钾注射液 10ml:1.5g 支	90	注射用顺铂	20mg	支
93 注射用甲泼尼龙琥珀酸钠 40mg 瓶 94 0.9%氯化钠注射液 500ml: 4.5g 袋 95 0.9%氯化钠注射液 10ml: 90mg 支 96 0.9%氯化钠注射液 100ml: 0.9g 袋 97 18 种氨基酸注射液 250ml: 12.5g 瓶 98 5%葡萄糖氯化钠注射液 250ml: Glul2.5g 与 NaCl2.25g 袋 99 5%葡萄糖注射液 250ml: 12.5gGlu 袋 100 阿替卡因肾上腺素注射液 1.7ml 支 101 艾司唑仑片 1mg 片 102 醋酸地塞米松片 0.75mg 瓶 103 醋酸曲安奈德注射液 5ml: 50mg 瓶 104 地佐辛注射液 1ml: 5mg 瓶 105 酚磺乙胺注射液 2ml: 0.5g 支 106 咪达唑仑注射液 1ml: 5mg 支 107 奥硝唑分散片 0.25g 盒 108 氯化钾注射液 10ml: 1.5g 支	91	注射用盐酸昂丹司琼	4mg	瓶
94 0.9%氯化钠注射液 500ml:4.5g 袋 95 0.9%氯化钠注射液 10ml:90mg 支 96 0.9%氯化钠注射液 100ml: 0.9g 袋 97 18 种氨基酸注射液 250ml: 12.5g 瓶 98 5%葡萄糖氯化钠注射液 250ml: 6lu12.5g 与 NaC12.25g 袋 99 5%葡萄糖注射液 250ml: 12.5gGlu 袋 100 阿替卡因肾上腺素注射液 1.7ml 支 101 艾司唑仑片 1mg 片 102 醋酸地塞米松片 0.75mg 瓶 103 醋酸曲安奈德注射液 5ml:50mg 瓶 104 地佐辛注射液 1ml:5mg 流 105 酚磺乙胺注射液 2ml: 0.5g 支 106 咪达唑仑注射液 1ml:5mg 支 107 奥硝唑分散片 0.25g 盒 108 氯化钾注射液 10ml:1.5g 支	92	注射用盐酸瑞芬太尼	1mg	支
95 0.9%氯化钠注射液 10ml:90mg 支 96 0.9%氯化钠注射液 100ml: 0.9g 袋 97 18 种氨基酸注射液 250ml: 12.5g 瓶 98 5%葡萄糖氯化钠注射液 250ml:Glu12.5g与 NaCl2.25g 袋 99 5%葡萄糖注射液 250ml: 12.5gGlu 袋 100 阿替卡因肾上腺素注射液 1.7ml 支 101 艾司唑仑片 1mg 片 102 醋酸地塞米松片 0.75mg 瓶 103 醋酸曲安奈德注射液 5ml:50mg 瓶 104 地佐辛注射液 1ml:5mg 瓶 105 酚磺乙胺注射液 2ml: 0.5g 支 106 咪达唑仑注射液 1ml:5mg 支 107 奥硝唑分散片 0.25g 盒 108 氯化钾注射液 10ml:1.5g 支	93	注射用甲泼尼龙琥珀酸钠	40mg	瓶
96 0.9%氯化钠注射液 100ml: 0.9g 袋 97 18 种氨基酸注射液 250ml: 12.5g 瓶 98 5%葡萄糖氯化钠注射液 250ml: Glu12.5g 与 NaC12.25g 袋 99 5%葡萄糖注射液 250ml: 12.5gGlu 袋 100 阿替卡因肾上腺素注射液 1.7ml 支 101 艾司唑仑片 1mg 片 102 醋酸地塞米松片 0.75mg 瓶 103 醋酸曲安奈德注射液 5ml:50mg 瓶 104 地佐辛注射液 1ml:5mg 英 105 酚磺乙胺注射液 2ml: 0.5g 支 106 咪达唑仑注射液 1ml:5mg 支 107 奥硝唑分散片 0.25g 盒 108 氯化钾注射液 10ml:1.5g 支	94	0.9%氯化钠注射液	500ml:4.5g	袋
97 18 种氨基酸注射液 250ml: 12.5g 瓶 98 5%葡萄糖氯化钠注射液 250ml: Glu12.5g 与 NaC12.25g 袋 99 5%葡萄糖注射液 250ml: 12.5gGlu 袋 100 阿替卡因肾上腺素注射液 1.7ml 支 101 艾司唑仑片 1mg 片 102 醋酸地塞米松片 0.75mg 瓶 103 醋酸曲安奈德注射液 5ml:50mg 瓶 104 地佐辛注射液 1ml:5mg 瓶 105 酚磺乙胺注射液 2ml: 0.5g 支 106 咪达唑仑注射液 1ml:5mg 支 107 奥硝唑分散片 0.25g 盒 108 氯化钾注射液 10ml:1.5g 支	95	0.9%氯化钠注射液	10m1:90mg	支
98 5%葡萄糖氯化钠注射液 250ml: Glu12.5g 与 NaCl2.25g 袋 99 5%葡萄糖注射液 250ml: 12.5gGlu 袋 100 阿替卡因肾上腺素注射液 1.7ml 支 101 艾司唑仑片 1mg 片 102 醋酸地塞米松片 0.75mg 瓶 103 醋酸曲安奈德注射液 5ml:50mg 瓶 104 地佐辛注射液 1ml: 5mg 瓶 105 酚磺乙胺注射液 2ml: 0.5g 支 106 咪达唑仑注射液 1ml:5mg 支 107 奥硝唑分散片 0.25g 盒 108 氯化钾注射液 10ml:1.5g 支	96	0.9%氯化钠注射液	100ml: 0.9g	袋
99 5%葡萄糖注射液 250m1: 12.5gGlu 袋 100 阿替卡因肾上腺素注射液 1.7ml 支 101 艾司唑仑片 1mg 片 102 醋酸地塞米松片 0.75mg 瓶 103 醋酸曲安奈德注射液 5ml:50mg 瓶 104 地佐辛注射液 1ml: 5mg 瓶 105 酚磺乙胺注射液 2ml: 0.5g 支 106 咪达唑仑注射液 1ml:5mg 支 107 奥硝唑分散片 0.25g 盒 108 氯化钾注射液 10ml:1.5g 支	97	18 种氨基酸注射液	250ml: 12.5g	瓶
100 阿替卡因肾上腺素注射液 1.7ml 支 101 艾司唑仑片 1mg 片 102 醋酸地塞米松片 0.75mg 瓶 103 醋酸曲安奈德注射液 5ml:50mg 瓶 104 地佐辛注射液 1ml:5mg 瓶 105 酚磺乙胺注射液 2ml: 0.5g 支 106 咪达唑仑注射液 1ml:5mg 支 107 奥硝唑分散片 0.25g 盒 108 氯化钾注射液 10ml:1.5g 支	98	5%葡萄糖氯化钠注射液	250ml:Glu12.5g 与 NaC12.25g	袋
101 艾司唑仑片 1mg 片 102 醋酸地塞米松片 0.75mg 瓶 103 醋酸曲安奈德注射液 5ml:50mg 瓶 104 地佐辛注射液 1ml:5mg 瓶 105 酚磺乙胺注射液 2ml: 0.5g 支 106 咪达唑仑注射液 1ml:5mg 支 107 奥硝唑分散片 0.25g 盒 108 氯化钾注射液 10ml:1.5g 支	99	5%葡萄糖注射液	250ml: 12.5gGlu	袋
102 醋酸地塞米松片 0.75mg 瓶 103 醋酸曲安奈德注射液 5m1:50mg 瓶 104 地佐辛注射液 1m1:5mg 瓶 105 酚磺乙胺注射液 2m1:0.5g 支 106 咪达唑仑注射液 1m1:5mg 支 107 奥硝唑分散片 0.25g 盒 108 氯化钾注射液 10m1:1.5g 支	100	阿替卡因肾上腺素注射液	1.7ml	支
103 醋酸曲安奈德注射液 5m1:50mg 瓶 104 地佐辛注射液 1m1:5mg 瓶 105 酚磺乙胺注射液 2m1:0.5g 支 106 咪达唑仑注射液 1m1:5mg 支 107 奥硝唑分散片 0.25g 盒 108 氯化钾注射液 10m1:1.5g 支	101	艾司唑仑片	1mg	片
104 地佐辛注射液 1ml: 5mg 瓶 105 酚磺乙胺注射液 2ml: 0.5g 支 106 咪达唑仑注射液 1ml:5mg 支 107 奥硝唑分散片 0.25g 盒 108 氯化钾注射液 10ml:1.5g 支	102	醋酸地塞米松片	0.75mg	瓶
105 酚磺乙胺注射液 2ml: 0.5g 支 106 咪达唑仑注射液 1ml:5mg 支 107 奥硝唑分散片 0.25g 盒 108 氯化钾注射液 10ml:1.5g 支	103	醋酸曲安奈德注射液	5m1:50mg	瓶
106 咪达唑仑注射液 1ml:5mg 支 107 奥硝唑分散片 0.25g 盒 108 氯化钾注射液 10ml:1.5g 支	104	地佐辛注射液	1ml: 5mg	瓶
107 奥硝唑分散片 0.25g 盒 108 氯化钾注射液 10ml:1.5g 支	105	酚磺乙胺注射液	2ml: 0.5g	支
108 氯化钾注射液 10ml:1.5g 支	106	咪达唑仑注射液	1m1:5mg	支
	107	奥硝唑分散片	0. 25g	盒
109	108	氯化钾注射液	10ml:1.5g	支
	109	去痛片	复方	盒
110 维生素 K1 注射液 1ml: 10mg 支	110	维生素 K1 注射液	1ml: 10mg	支
111 亚甲蓝注射液 2ml: 20mg 支	111	亚甲蓝注射液	2ml: 20mg	支

112	盐酸胺碘酮注射液 2ml:0.15g		支
113	盐酸昂丹司琼注射液	2m1: 4mg	支
114	盐酸甲哌卡因注射液	1.8ml:54mg	支
115	注射用苯巴比妥钠	0.1g	瓶
116	注射用磷霉素钠	1 g	支
117	阿奇霉素干混悬剂	0.1g	盒
118	氟比洛芬酯注射液	5ml: 50mg	支
119	环泊酚注射液 20ml: 50mg		支
120	那屈肝素钙注射液	0.4ml: 4100AXaIU	支
121	人胰岛素注射液	10ml: 400 单位	支
122	乳酸左氧氟沙星氯化钠注射液	100ml: 0.2g: 0.9g	袋
123	吸入用布地奈德混悬液	2ml: 1mg	支
124	腺苷注射液	20ml: 60mg	支
125	盐酸阿扎司琼注射液	2ml: 10mg	支
126	盐酸艾司氯胺酮注射液	2m1:50mg	支
127	盐酸罂粟碱注射液	1m1:30mg	支
128	依托咪酯乳状注射液	10ml: 20mg	支
129	整蛋白型肠内营养剂(粉剂)	320g	听
130	注射用艾普拉唑钠	10mg	支
131	注射用甲苯磺酸瑞马唑仑	25mg	支
132	注射用甲磺酸酚妥拉明	10mg	支
133	注射用甲泼尼龙琥珀酸钠	125mg	支
134	灭菌注射用水	500m1	瓶
135	灭菌注射用水	10m1	支
136	复方倍他米松注射液	1m1:二丙酸倍他米松(以倍他 米松计)5mg 与倍他米松磷酸 钠(以倍他米松计)2mg	支
137	氯雷他定片	10mg	盒
138	氟康唑胶囊	100mg	盒
139	注射用亚叶酸钙	0.1g	支
140	复方氯已定含漱液	350m1	瓶

⁽二)药品配送企业应充分满足医院患者的用药需求,保障药品质量及药品稳定供应,尤其是麻精药品、短缺药品的供应,提供相关配套服务:

^{1.} 常规药品 24 小时送达, 急救药品 2 小时送达, 节假日照常配送;

^{2.} 严格按照"两票制"规定和安徽省医药集中采购平台规定执行;

- 3. 合同执行期间,有药品政策性调整按政策规定执行;
- 4. 如遇到临床必需品种,按各级政府物价政策执行;
- 5. 配备不少于 2 名初级及以上药师来招标人处工作,工作由招标人统筹安排,遵守招标人的工作制度与流程;
 - 6. 配送率≥100% (除特殊情况);
 - 7. 每年招标人对中标人年度服务质量做出综合评价, 若评价不合格, 招标人有权解除合同。

注:以上"三、服务需求"-"(二)"的 1-7 条款投标人须提供承诺函,未提供的或承诺不全的作无效标处理。

四、报价要求

本项目执行安徽省医药采购平台价格,采用定价招标方式。

五、其他要求

无

第四章资格审查和评标办法(综合评分法)

第一节资格审查

1. 资格审查办法

由采购人或代理机构按资格审查表中审查标准对投标供应商资格进行审查。

2. 资格审查标准

审查标准: 见资格审查表。

3. 资格审查程序

3.1 资格审查

- 3.1.1 审查过程按照规定的资格审查标准,对各投标供应商依次进行审查。有一项不符合审查标准的, 资格审查不合格,其投标无效。
 - 3.1.2 投标供应商有以下情形之一的,资格审查不合格,其投标无效:
 - (1) 有弄虚作假、向采购人或代理机构行贿等违法行为;
 - (2) 不按照采购人或代理机构要求澄清或说明的。

3.2 投标文件澄清

- 3.2.1 在资格审查过程中,采购人或代理机构可以书面形式要求投标供应商对投标文件中含义不明确、对同类问题表述不一致或者有明显文字错误的内容作必要的澄清或说明。澄清或说明应以书面方式进行,且不接受投标供应商主动提出的澄清或说明。
- 3.2.2 澄清或说明不得超出投标文件的范围且不得改变投标文件的实质性内容,并构成投标文件的组成部分。
- 3.2.3 采购人或代理机构对投标供应商提交的澄清或说明有疑问的,可以要求投标供应商进一步澄清或说明。
- 3.2.4 投标文件的澄清与说明由采购人或代理机构以询标的方式告知并要求其以书面方式进行答复。 投标供应商应及时登录安天 e 采在线开标系统并在规定时间内予以回复确认。对于询标后判定为不符合招 标文件设定的资格条件要求的,采购人或代理机构要提出充足的否定理由,并予以书面记录。最终对投标 供应商的资格审查结论分为通过和未通过。

3.3 资格审查结果

- 3.3.1只有通过资格审查的投标供应商才能进入下一步的评标程序。
- 3.3.2 合格投标供应商不足3家的,不得评标。

资格审查表						
序号	审查指标	审查标准	格式要求			
1	营业执照等证明 文件	(1) 投标人为企业(包括合伙企业)的,应提供有效的营业执照: (2) 投标人为事业单位的,应提供有效的事业单位法人证书; (3) 投标人是非企业机构的,应提供有效的执业许可证或登记证书等证明文件; (4) 投标人是个体工商户的,应提供有效的个体工商户营业执照; (5)投标人是自然人的,应提供有效的自然人身份证明; (6) 对于银行、保险、石油石化、电力、电信等行业的分公司参加投标的,应提供该分公司的相应证明文件(如营业执照);同时还应提供其总公司或上级主管部门出具的授权其参与本项目的书面唯一授权书(格式自拟,须加盖其总公司或上级主管部门的公章),也可以提供其总公司或上级主管部门的公章),也可以提供其总公司或上级主管部门的有关文件或制度等能够证明授权其独立开展业务的证明材料。	提供材料扫描件或电 子证照,应完整的体 现出材料或电子证照 全部内容。联合体投 标的联合体各方均须 提供。			
2	无重大违法记录声 明函、无不良信用 记录声明函	格式、填写要求符合招标文件规定并加盖投标供应商公章	详见第六章投标文件 格式。			
3	投标人信用记录	投标人不得存在投标人须知正文第 1.4.3 条中的不良信用记录情形。 (1)被人民法院列入失信被执行人名单的(以 www. creditchina. gov. cn 查询为准); (2)被财政部门列入政府采购严重违法失信行为记录名单的(以 www. ccgp. gov. cn/查询为准); (3)被税务机关列入重大税收违法失信主体名单的(以 www. creditchina. gov. cn 查询为准); (4)被市场监督管理部门列入严重违法失信名单(以 w	无须投标人提供,由 采购人或采购代理机 构在投标截止时间后 至评标结束前进行查 询并随评标报告一并 留存。			

4	其它落实政府采 购政策的资格要 求	ww. gsxt. gov. cn 查询为准); 详见投标人须知前附表	提供材料扫描件或电 子证照,应完整的体 现出材料或电子证照 全部内容。
5	其他特定资格要 求	如有,见第一章《投标邀请》	投标人须提供《药品 经营许可证》

第二节评标办法

1、总则

第一条为了做好本项目的招标评标工作,保证项目评审工作的正常有序进行,维护采购人、投标供应商的合法权益,依据政府采购法律法规,本着公开、公平、公正的原则,制定本评标办法。

第二条本次项目评标办法采用综合评分法。

第三条本项目将按照投标供应商须知前附表的要求组建评标委员会,负责本项目的评标工作。

第四条评标委员会按照"公平、公正、科学、择优"的原则,评价参加本次招标的投标供应商所提供的产品价格、性能、质量、服务及对招标文件的符合性及响应性。

2、评标程序及评审细则

第五条评标工作于开标后进行。评标委员会应认真研究招标文件,至少应了解和熟悉以下内容:

- (一) 招标的目标;
- (二)招标项目的范围和性质;
- (三)招标文件中规定的主要技术要求、标准和商务条款;
- (四)招标文件规定的评标标准、评标方法和在评标过程中考虑的相关因素。

第六条有效投标应符合以下原则:

- (一)满足招标文件的实质性要求;
- (二) 无重大偏离、保留或采购人不能接受的附加条件;
- (三)通过投标有效性评审;
- (四) 评标委员会依据招标文件认定的其他原则。

第七条评审中,评标委员会发现投标供应商的投标文件中对同类问题表述不一致、前后矛盾、有明显文字和计算错误的内容、有可能不符合招标文件规定等情况需要澄清时,评标委员会将以询标的方式告知并要求投标供应商以书面方式进行必要的澄清或说明。对于询标后判定为不符合招标文件的投标文件,评标委员会要提出充足的否定理由,并予以书面记录。最终对投标供应商的评审结论分为通过和未通过。

当投标文件出现大写金额和小写金额不一致的,以大写金额为准;总价金额与单价金额不一致的,以 单价金额为准,但单价金额小数点有明显错误的除外;对不同文字文本投标文件的解释发生异议的,以中 文文本为准,其他未尽事宜可以参照合同法有关合同条款的解释规定。 **第八条**综合评分方法是在最大限度地满足招标文件实质性要求前提下,按照招标文件中规定的各项因素进行综合评审后,以评审总得分最高的投标供应商作为中标候选人。综合评分法的主要因素为技术资信部分。满分为100分。

第九条各投标供应商的得分分值一经得出,并核对无误后,任何人不得更改。

第十条按照投标供应商总得分从高到低排出中标候选人。若出现不同投标供应商总得分相同的情况, 依次按照以下顺序,直至确定 $1\sim3$ 名中标候选人:

- 1、按照下述原则依次排序:
- ①所投产品为节能或环保产品者排序优先于非节能或环保产品者;
- ②所投产品均为节能或环保品目产品的,节能及环保产品证书多者优先;
- ③所投产品同时为节能和环保产品者排序优先于只具有节能或环保产品之一者。
- 2、若按照上述1排序原则仍然出现名次并列情况,按技术指标优劣顺序排列;技术指标相同的,则 由评标委员会采取抽签方式确定中标候选人。
- **第十一条**评标委员会在评标过程中发现的问题,应当区别情形及时作出处理或者向采购人提出处理建议,并作书面记录。
- **第十二条**评标委员会认为投标供应商的报价明显低于其他通过符合性审查投标供应商的报价,有可能 影响产品质量或者不能诚信履约的,应当要求其在评标现场合理的时间内提供书面说明,必要时提交相关 证明材料;投标供应商不能证明其报价合理性的,评标委员会应当将其作为无效投标处理。(本项目不适 用)

其他按照无效投标处理的情形:

- (1) 不按评标委员会要求澄清或说明的;
- (2) 未实质性响应招标文件的;
- (3) 投标文件中存在采购人不能接受的其它附加实质性条件的;
- (4) 参数、规格偏离超过招标文件规定的
- (5) 串通投标或弄虚作假或有其他违法行为的;
- (6) 法律、法规和规章规定的其他情形的。

评标委员会成员对需要共同认定的事项存在争议的,应当按照少数服从多数的原则作出结论。持不同意见的评标委员会成员应当在评标报告上签署不同意见及理由,否则视为同意评标报告。

第十三条投标供应商有串通投标、弄虚作假、行贿等违法行为,评委会有权否决其投标。

第十四条评标后,评标委员会应编写评标报告并签字。评标报告是评标委员会根据全体评标成员签字的原始评标记录和评标结果编写的报告,评标委员会全体成员及监督员均须在评标报告上签字。评标报告应如实记录本次评标的主要过程,全面反映评标过程中的各种不同的意见,以及其他澄清或说明事项。

第十五条评标委员会成员应当在评标报告上签字,对自己的评审意见承担法律责任。对评标报告有异议的,应当在评标报告上签署不同意见,并说明理由,否则视为同意评标报告。

3、评标纪律

第十六条评标委员会和评标工作人员应严格遵守国家的法律、法规和规章制度;严格按照本次招标文件进行评标;公正廉洁、不徇私情,不得损害国家利益;保护采购人、投标供应商的合法权益。

第十七条在评标过程中,评委及其他评标工作人员必须对评标情况严格保密,任何人不得将评标情况 透露给与投标供应商有关的单位和个人。如有违反评标纪律的情况发生,将依据政府采购法律法规的规定, 追究有关当事人的责任。

4、具体评标办法

1、资格审查合格后,评标委员会对投标文件进行符合性审查。

	符合性审查表						
序号	审查指标	审查标准	格式要求				
1	投标函	格式、填写要求符合招标文件规定并加盖投标 供应商公章	第六章投标文件格式				
2	投标文件签署	投标文件签字盖章符合招标文件规定					
3	授权委托书	格式、填写要求符合招标文件"第六章投标文件格式"要求并加盖投标供应商公章	法定代表人(单位负责 人)参加投标的无需此 件,提供身份证明复制 件即可。 见第六章投标文件格式				
4	投标文件格式	符合招标文件给定格式要求,实质性内容齐全, 关键内容、字迹清晰可辨					
5	硬件信息	符合投标供应商须知前附表第 12.4 条要求					
6	投标内容	符合招标文件要求					
7	服务期限	符合招标文件的要求					
8	付款方式	符合招标文件的要求					
9	投标有效期	符合招标文件要求					
10	权利义务	符合招标文件合同条款要求,未另行设定采购 人不能接受的采购人应承担的义务,未对投标 供应商的义务予以削弱					
11	其他要求	符合第二章"投标供应商须知"规定					
符合	性审查指标通过标准:	投标供应商必须通过上述全部指标。					

评委签字:

评审时间:

注:无论何种原因,即使投标供应商开标时携带了证书材料的原件,但在投标文件中未提供与之内容完全一致的复制件的,评标委员会可以视同其未提供。

2、对投标文件进行详审。评标委员会只对通过符合性审查,实质上响应招标文件要求的投标文件按 照下述指标表进行详审。评委会对投标供应商某项符合性审查指标如有不同意见,按照少数服从多数的原则,确定该项指标是否通过。

本项目综合评分满分为 100 分,其中:**技术资信分值占总分值的权重为 100%,价格分值占总分值的权重为/%**。具体评分细则如下:

条款号	条款内容	编列内容
3. 2. 1	分值构成	技术资信部分: <u>100</u> 分
3. Z. I	(总分100分)	投标报价: ∠分
3. 2. 2	评标基准价计算 方法	/
 类别	アンデュー アンデュー アンデュー アンデュー アンディー アンティー アンディー アンディー アンディー アンディー アンディ	评分标准
	配送产品技术规范情况(5分)	由评标委员会根据所配送产品的技术规范进行综合评分: 1) 所配送产品稳定可靠,技术规范要求较高,得5分; 2) 所配送产品较稳定可靠,技术规范基本满足项目实际需要,得3分; 3) 所配送产品性能有待提高的,得1分; 注: 投标文件中提供相关证明材料(证明材料无固定形式,如用户评价、产品技术指标、技术资料说明书、检测报告、执行标准等),未提供材料的不得分。 由评标委员会根据投标人提供的质量保证实施措施进行综合评分: 1) 与本项目的具体特点和实际需要适应度高,利于项目实施的得5分; 2) 与本项目的具体特点和实际需要相适应程度较高,符合项目实施要求的,得3分;
技术资信分 (<u>100</u> 分)	施(5分)	3)与本项目的具体特点以及项目实际需要适应程度不够,内容有待完善的,得1分; 注:投标文件中提供质量保证实施措施说明(格式自拟),未提供相关说明材料的不得分。
	质量保证执行标 准及售后服务情 况(5分)	由评标委员会根据投标人所配送产品的质量保证执行标准及售后服务情况进行综合评分: 1) 优于国家及行业相关标准,售后服务内容完善,高度符合项目实际需要,得5分; 2) 完全符合国家及行业相关的标准,售后服务内容够满足用户实际需求的,得3分; 3) 基本符合国家及行业相关的标准,售后服务有待提高的,得1分; 注: 投标文件中提供相关证明材料(证明材料无固定形式,如产品

		技术资料说明书、检测报告、执行标准等),未提供材料的不得分。
		由评标委员会根据投标人提供的配送保障服务方案进行综合评分:
		1) 方案具有计划性、针对性、实用性,内容完整详实,表述清晰,
		优于项目需求的,得5分;
	配送保障服务方	2)方案具有一定的可行性、准确性、实用性,满足项目需求的,
	案 (5分)	得 3 分;
		3)方案内容有一定偏离项目实际需要的,内容明显缺失的,得1
		分;
		4)未提供的不得分。
		由评标委员会根据投标人提供的应急措施方案进行综合评分:
	 应急措施方案(5	1)措施针对性强,具有实用性的,得5分;
	分)	2)措施针对性不强,具有一定的实用性的,得3分;
		3)措施基本可行,措施有待完善的,得1分;
		4)未提供的不得分。
		由评标委员会根据投标人提供的药品存储方案进行综合评分:
		1)方案具有计划性、针对性、实用性,内容完整详实,表述清晰,
		优于项目需求的,得5分;
	药品存储方案(5	2)方案具有一定的可行性、准确性、实用性,满足项目需求的,
	分)	得 3 分;
		3)方案内容有一定偏离项目实际需要的,内容明显缺失的,得1
		分;
		4)未提供的不得分。
		根据投标人投标文件中提供针对本项目实施过程中可能出现的重
		难点问题预测和总结,并同时提出针对这些问题的解决措施方案:
	 重难点分析及解	1) 重难点分析及解决措施方案:分析内容透彻,且条理清晰的得
	決方案 (5 分)	5分;
	007776 (0777	2)分析内容较为透彻,条理较为清晰的得3分;
		3)分析预测内容较少,且条理性欠缺的得1分。
		4)未提供的不得分。
		根据投标文件中提供的相关配套特色服务承诺进行综合评审,内容
		包括对实施本项目提供的设备、信息化服务等:
	相关配套特色服	1)承诺内容全面深入、详尽,覆盖面广、实用性强的,得5分;
	务承诺(5分)	2)承诺内容较为贴切、符合实际,具有一定实用性的,得3分;
		3)承诺内容基本符合要求,内容有待完善的,得1分。
		4)未提供的不得分。
		投标人提供的《药品经营许可证》经营范围包含麻醉药品、精神药
	经营资质(5分)	品的得 5 分,否则不得分。
		注: 以投标人提供的《药品经营许可证》经营范围为准。
		评标委员会根据投标人内部管理架构、激励机制、监督机制、信息
	 内部管理制度(5	反馈及处理机制等进行综合评分:
	分)	1)制度可行,内部管理架构清晰,激励机制、监督机制、信息反
	/ J	馈及处理机制完善的得5分;
		2)制度基本满足项目需求,内部管理架构较清晰,激励机制、监

		阿里山 及台尾植虫 U 园园山山长之之 4 U 包。 8
		督机制、信息反馈及处理机制较完善的得3分;
		3)制度有待完善,内部管理架构不清晰,激励机制、监督机制、
		信息反馈及处理机制不完善的得1分;
		4)未提供的不得分。
		本项目为全院药品配送项目,投标人为本项目配备以下车辆的:
		1. 封闭式货物运输车辆(辆): 每具备1辆得2分,满分6分。
	=== >\\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	2. 冷链运输车辆(辆): 每具备1辆得2分,满分4分。
	一配送能力(10	注:上述 1-2 项车辆如为投标人自有,投标文件中提供车辆行驶证
	分)	│ 及购车发票扫描件,上述 1-2 项车辆如为投标人租赁,投标文件中│
		 同时提供车辆行驶证及车辆租赁合同扫描件。上述材料提供不全或
		无法体现车辆类型信息的不得分。
		投标人具有经中国国家认证认可监督管理委员会认可的认证机构
	berry 11. T. VI. VI. (a)	颁发有效的质量管理体系认证、环境管理体系认证、职业健康安全
	管理体系认证(6	管理体系认证,每提供一项认证证书得2分,满分6分。
	分)	注:投标文件中提供证书扫描件及全国认证认可信息公共服务平台
		认证查询截图。
		2022年1月1日至今(以合同签订时间为准),投标人有药品集
		中配送业绩的,每提供一个得3分,满分15分。
	投标人业绩(15	注:提供合同扫描扫描件。如业绩合同不能体现签订时间、项目内
	分)	容等关键评审信息,须另附业主单位(合同甲方)出具的证明材料扫
		描件。
		上述经评标委员会认可的业绩中,投标人每提供一个对应业绩的业
		 主单位(合同甲方)出具的服务满意度证明得 1 分,满分 4 分。
		注:
	服务满意度证明	(1)评标委员会未认可的业绩,对应业主出具的履约评价材料不
	(4分)	予认可;
		(2)投标文件中提供对应业绩的业主单位 盖章 的服务满意度证明,
		证明材料形式不限,如业主证明、验收报告、满意度评价、表扬信
		等。
		投标人在招标文件要求的 2 名初级及以上药师服务人员的基础上,
	配套服务人员	服务团队中每多配备一名初级及以上药师的得5分,满分15分。
	(15分)	注: 投标文件中提供服务人员数量承诺函。
	l .	

3、详细评审结束后,将对有效投标供应商得分进行汇总排序。

- (1) 将每个有效投标供应商的技术和资信分之和即为该投标供应商的综合总得分,综合总得分保留两位小数,小数点后第三位四舍五入。
 - (2) 按照有效投标供应商综合总得分由高到低排出中标候选人。

第五章 政府采购合同

安徽医科大学附属口腔医院(安徽省口腔医院)2025年药品配送服务项目(二次)合同

甲方:安徽医科大学附属口腔医院(安徽省口腔医院) 乙方:

根据《中华人民共和国民法典》《中华人民共和国药品管理法》及相关法律法规,依据甲方组织的招标结果,确定乙方为"安徽医科大学附属口腔医院(安徽省口腔医院)2025年药品配送服务项目(二次)"的中选供应商。为深化医药卫生体制改革,遵循"以病人为中心"的服务宗旨,满足临床用药需求,提高药学服务能力,促进合理用药,保障医药机构健康发展,本着平等互利、友好协商的原则,经甲乙双方协商,制定本协议书。

第一条 成交药品

- 1. 乙方须保证将所有成交药品及时、准确地配送至甲方指定药库。所供药品名称、剂型、剂型、规格、价格、生产厂家、批准文号及包装必须与中标(成交)结果完全一致,未经甲方书面同意,不得有任何更改。药品质量必须符合《中华人民共和国药典》(2020 年版)及国家药品监督管理部门的各项规定。
- 2. 中标品种按中标价开具发票,非中标品种的定价须严格执行国家及安徽省各级政府的物价政策。

第二条 采购周期

本合同约定采购周期___年,从__年___月___日起至____年___月___日止。服务期满后,经采购人年度考核合格,在年度预算能保障的前提下,可续签下一年合同,续签时间不超过两年,合同一年一签。如遇国家或安徽省医药卫生政策重大调整,本合同须按新政策规定执行。若安徽省省属医院药品带量采购联合体重新招标确定集中配送企业,而乙方未在最新中选企业目录内,则本合同自动终止。

第三条 采购方式

- 1、甲方通过安徽省医药集中采购平台,将甲方的采购计划向乙方发送,配乙方据此供货。
- 2、乙方须在4个小时内对甲方通过平台发出的网上订单进行确认。

第四条 采购数量

甲方实际采购量以采购计划单下达的数量为准。

第五条 配送方的权利、责任和义务

- 1、按甲方采购计划进行药品配送并保证供应,自接到院方通知,常规品种 24 小时内送到,急救品种 2 小时内送到,应急短缺药品 2 小时内送到。
- 2、配送方保证所供应药品应具有并符合国家标准,符合甲方品种、规格、剂型、产地和数量要求。提供保证药品质量的相关资质证明材料,保证药品质量和甲方临床用药安全。配送企业应严把药品购进质量关,不得把质量可疑的药品送到医院。如配送方所供药品出现假药、劣药,发生一起,甲方有权扣除事故责任方全部履约保证金,且甲方有权单方向终止协议,并追究配送企业由此造成的不良影响而应承担的经济和法律责任。
- 3、配送方必须执行国家各级政府制定的药品价格政策。配送方承担由于自己失误造成价格错误所引起的甲方及患者的一切损失。
- 4、配送企业必须严格执行国家有关药品、物价管理法律、法规,不得违反相关规定,自 觉接受药监、物价等部门和甲方的检查、监督。如因违反规定或违法行为给甲方造成严重声 誉损害、经济损失的,甲方有权单方终止合作协议,配送方承担由此造成的一切损失,并追 究配送企业由此造成的不良影响而应承担的经济和法律责任。
- 5、乙方不得委托其他公司进行配送,不得选择性配送药品品种,对甲方所需品种须按质按量按时配送到指定地点。乙方应当具有保障药品供应的能力,节假日照常配送。
- 6、乙方配备____名初级及以上药师来甲方处工作,工作由甲方统筹安排,遵守甲方的工作制度与流程。

第六条 质量保证及验收

- 1、乙方必须保证供货质量及渠道的合法性、合规性,其所供药品的票据合法、正规,并接受药监部门的审查。如果票据、药品渠道不符合要求,甲方将就地封存药品,并通知药监部门处理。
- 2、进口药品需提供口岸药品检验机构的本批次药品药检报告书复印件(加盖单位印章), 其它药品需提供符合药监部门要求的药检报告书复印件(加盖单位印章)。血液制品需提供加盖供货公司原印章的《质量检验报告单》及《生物制品批签发合格证》复印件,冷链药品需提供运输途中的温度变化数据。
- 3、如果甲方确认需要进行药品质量检验,应及时以书面形式把质量检验的具体要求通知 乙方。乙方组织进行药品质量检验,药品质量检验的费用由乙方承担。检验在乙方交货的最 终目的地进行。
- 4、甲方在接收药品时,应对药品进行验货确认,对不符合合同要求(药品目录)或质量要求的,甲方有权拒绝接受。乙方应及时更换被拒绝的药品,不得影响甲方的临床用药。由

此造成的损失均由乙方承担。

- 5、甲方如果发现所供药品不符合特殊运输要求、外观不洁、破损、霉变,可以拒收,乙 方应对不符合要求的药品及时进行更换,不得影响甲方的临床应用,由此造成的损失均由乙 方承担。
- 6、同一次供药,对于同一品种、同一规格、同一剂型、同一厂家生产的药品,乙方应提供同一批号的药品,若因特殊原因不能满足要求,需提前与甲方协商解决,否则甲方可以拒收,由此造成的损失均由乙方承担。
- 7、药品一次采购数量达整件(箱、盒、瓶)时,乙方应提供未拆封的整件药品,不足整件部分取其相应的大包装,特殊情况乙方应与甲方协商解决,否则甲方可以拒收,由此造成的损失均由乙方承担。每个包装箱内应附有一份详细的、与本批次药品批号完全一致的装箱单和质量检查报告书。
- 8、需退货药品(如质量问题药品、滞销药品和近效期药品等)需由乙方在接到甲方通知 后两周内完成退货手续。除甲方许可的特殊情况外,禁止配送6个月效期内的药品。

第七条 履约保证金

无

第八条 付款方式

合同签订后,根据每个月的实际配送计算当月配送额,经合同双方确认结算金额,据实 支付每个月配送货款,可以以电子化票据形式进行结算。续签合同参照执行。

国家或安徽省有政策规定的, 按规定政策执行。

第九条 退货处理

对于滞销药品、近效期药品(通常指有效期不足 3 个月),乙方应无条件接受退货。因药品质量问题导致的退货,费用由乙方承担。乙方应在办理退货手续后 30 日内将相应货款退还至甲方账户。

第十条 双方责任

- 1. 甲乙双方均应严格遵守国家法律法规及药品集中采购相关政策,自觉接受监督。
- 2. 所有成交药品的交易信息须及时、准确上传至"安徽省医药集中采购平台",平台数据对双方具有法律约束力。
 - 3. 甲方应优先采购本合同约定的成交品种。
 - 4. 乙方须保证在采购周期内按甲方订单需求持续、稳定供货,药品配送率达到100%。
- 5. 未经甲方书面同意,乙方不得将本合同项下任何权利和义务转让给第三方。乙方严禁 通过挂靠经营、租借证照等违法违规方式销售药品,一经发现,甲方有权立即单方面终止合

- 同,没收全部履约保证金,并将乙方列入甲方"不良供应商名单",一至三年内禁止其参与甲方任何采购活动。涉嫌犯罪的,移交司法机关处理。
- 6. 乙方必须严格执行"两票制"要求。对临床必需但无法满足"两票制"要求的特殊药品,须事先征得甲方书面同意后方可配送。
- 7. 乙方应加强对自身销售人员的管理,严禁其违规接触医务人员进行促销活动。一经查实,甲方将视情节轻重给予警告、终止合同、没收保证金、列入不良名单等处罚。
- 8. 乙方保证所供药品不侵犯任何第三方的商标权、专利权等知识产权,否则一切法律责任由乙方承担。

第十一条 违约责任

- 1. 在乙方能够保证供应的情况下,甲方若从其他渠道采购本合同内成交药品,应承担违约责任。
- 2. 乙方延迟配送或配送数量短缺,应按迟交或缺交药品金额的每日千分之一向甲方支付 违约金(急救药品按每延迟 2 小时计算)。导致甲方临床断药,甲方可从他处应急采购,所 产生的一切额外费用及损失由乙方承担。
- 3. 因乙方提供药品质量问题造成医疗事故或纠纷,由此产生的一切经济赔偿和法律后果均由乙方全额承担。

第十二条 不可抗力

因不可抗力(如战争、地震、重大疫情等)导致合同无法履行或延迟履行,受影响方应 及时通知对方,并可部分或全部免除责任。不可抗力事件结束后,双方应协商继续履行或变 更合同。

第十三条 合同解除

发生以下情况之一,甲方有权书面通知乙方解除本合同,并且乙方按照合同实际产生金额的 10%向甲方支付违约金,违约金不足以支付甲方实际损失的,以实际损失为准。:

- 1. 乙方发生严重违约行为,且经甲方要求后未能采取有效补救措施。
- 2. 乙方无正当理由逾期供货超过 10 日,或未能履行合同规定的其他主要义务。
- 3. 乙方在本合同履行过程中存在严重违法行为,并造成严重后果。
- 4. 乙方破产、停业,导致合同无法继续履行。

第十四条 合同争议解决方式

因本合同引起的或与本合同有关的任何争议,双方应首先通过友好协商解决。协商不成的,任何一方均有权向甲方所在地人民法院提起诉讼。

第十五条 下列文件为本合同的组成部分,本合同没有约定的以如下文件内容为准:

- 1. 《安徽省深化医药卫生体制综合改革试点方案》《安徽省公立医疗机构药品耗材带量 采购指导意见》《安徽省公立医疗卫生机构药品耗材设备集中招标采购办法》《2014 年安徽 省公立医疗机构基本用药集中招标采购实施方案》和《安徽省公立医疗机构药品采购推行"两 票制"实施意见》及其附件;
 - 2. 《安徽省省属医院药品带量采购联合体单品种带量采购品种比选文件》;
 - 3. 《安徽省省属医院药品带量采购联合体集中配送企业比选文件》;
 - 4. 安徽省药招办及安徽省省属医院药品带量采购联合体发布的公告、通知等:
- 5. 参选人递交的经安徽省省属医院药品带量采购联合体确认的参选函及其他材料(如营业执照、组织机构代码证书、药品生产及销售的政府批准证书等全部有效文件);
 - 6.《安徽省落实国家集中采购和使用试点扩大区域范围工作实施方案的通知》。

第十六条 附则

- 1. 如遇国家和省政策性调整,本合同将按照新的政策执行。
- 2. 本合同未尽事项,双方另行签订补充协议,补充协议与本合同具有同等法律效力。
- 3. 本合同一式陆份,甲方执肆份,乙方执贰份自双方签字盖章之日起生效。

甲方(盖章):安徽医科大学附属口腔医院 乙方(盖章):

(安徽省口腔医院)

法定代表人: 法定代表人:

或委托代理人: 或委托代理人:

经办人: 经办人:

联系电话: 联系电话:

签约日期: 签约日期:

廉洁购销合同

项目编号: 25AT91036607281

甲方:安徽医科大学附属口腔医院(安徽省口腔医院)

乙方:

为进一步加强医疗卫生行风建设,规范医疗卫生机构医药购销行为,有效防范商业贿赂行为,营造公 平交易、诚实守信的购销环境,经甲、乙双方协商,同意签订本合同,并共同遵守:

- 一、甲乙双方按照《民法典》及医药产品购销合同约定购销药品、医用耗材、医用设备等医药产品。
- 二、甲方应当严格执行医药产品购销合同验收、入库制度,对采购医药产品及发票进行查验,不得违反有 关规定合同外采购、违价采购或从非规定渠道采购。
- 三、甲方严禁接受乙方以任何名义、形式给予的回扣,不得将接受捐赠资助与采购挂钩。甲方工作人员不得参加乙方安排并支付费用的营业性娱乐场所的娱乐活动,不得以任何形式向乙方索要现金、有价证券、支付凭证和贵重礼品等。被迫接受乙方给予的钱物,应予退还,无法退还的,有责任如实向医院纪委反映情况。

四、严禁甲方工作人员利用任何途径和方式,为乙方统计医师个人及临床科室有关医药产品用量信息,或为乙方统计提供便利。

五、乙方不得以回扣、宴请等方式影响甲方工作人员采购或使用医药产品的选择权,不得在学术活动中提供旅游、超标准支付食宿费用。

六、乙方指定作为销售代表洽谈业务。销售代表必须在工作时间到甲方指定地点联系商谈,不得到住院部、 门诊部、医技科室等推销医药产品,不得借故到甲方相关领导、部门负责人及相关工作人员家中访谈并提 供任何好处费。

七、乙方如违反本合同,一经发现,甲方有权终止购销合同,并向有关卫生健康行政部门报告。如乙方被列入商业贿赂不良记录,则严格按照《安徽省医药购销领域商业贿赂不良记录管理办法》相关规定处理。

八、本合同作为医药产品购销合同的重要组成部分,与购销合同一并执行,具有同等的法律效力。

九、本合同一式陆份,甲方执伍份,乙方执壹份。甲方责任科室、纪委办公室各执一份,并从签订之日起 生效。

甲方(盖章):安徽医科大学附属口腔医院乙方(盖章): (安徽省口腔医院)

法定(授权)代表人: 法定(授权)代表人:

经办人签名: 经办人签名:

联系电话: 联系电话:

签订日期: 年 月 日

第六章 投标文件格式

_____(项目名称)

投 标 文 件

投标供应商电子签章:

____年__月__日

目录

序号	资料名称	页码	备注
_			
=			
三			
四			
五			
六			
七			
八			
九			
+			
+-			
十二			
十三			
十四			
十五			
十六			
•••••			

一、开标一览表

货币单位:人民币

序号	项目	内容
1	项目名称	
2	招标编号	
3	分包号 (无分包,不填写)	
4	服务期限	响应招标文件要求
•••		

投标供应商(盖章):

年月日

二、分项报价表(本项目不适用)

货币单位: 人民币

序号	药品通用名	规格	单位	单价	小计	原产地
	合计					

注:

- 1. 投标供应商必须按"分项报价表"的格式详细报出投标总价的各个组成部分的报价,否则作无效投标处理。
- 2. "分项报价明细表"各分项报价合计应当与"开标一览表"报价合计相等。

投标供应商 (盖章)

日期:

三、投标函

致: (采购人名称)

(采购代理名称)

1、我方已仔细研究了编号为(招标编号)的(项目名称)招标文件的全部内容,接受你方在招标文件中对投标供应商的约束条件。我方愿意以商务标中确定的投标总价,按照合同的约定履行合同义务。

投标有效期承诺: 完全响应招标文件要求。

- 2、我方承诺在招标文件规定的投标有效期内不修改、撤销投标文件,且随时准备接受你方发出的中标通知书。
 - 3、随同本投标函提交投标保证金一份,金额为人民币元。
- 4、我方已详细审查全部招标文件,包括全部澄清、修改、答疑补充文件。我们完全理解并同意放弃 对这方面有不明及误解的权力。
- 5、我方在此声明,所递交的投标文件及有关资料内容完整、真实和准确,且不存在招标文件第二章"投标供应商须知"第1.4.3项规定的任何一种情形。
 - 6、如我方中标:
 - (1) 我方承诺在收到中标通知书后,在中标通知书规定的期限内与你方签订合同;
 - (2) 在签订合同时不向你方提出附加条件;
 - (3) 我方承诺按照招标文件规定向你方递交履约保证金;
 - (4) 我方承诺在合同约定的期限内提供并交付服务,履行合同规定的各项义务。
- 7、我方同意按照你方要求提供与我方投标有关的一切数据或资料,完全理解你方不一定接受最低价的投标或收到的任何投标。
 - 8、我方对投标文件中所提供资料、文件、证书及证件的真实性、合法性和有效性负责。
 - 9、其他补充说明:

投标供应商: (盖章)

地址邮编

电话传真

电子邮箱网址:

年月日

注:采用资格预审的,资格审查资料如有更新或补充,投标供应商应在第10条中说明。

四、授权委托书

本人(姓名)系(投标供应商名称)的法定代表人,现委托(姓名)为我方代理人。代理人根据授权,以我方名义签署、澄清、说明、递交、撤回、修改(项目名称)(标包号。未分包的,此处不填写)投标文件、签订合同和处理有关事宜,其法律后果由我方承担。

代理人无转委托权。

本授权书自出具之日起生效。

附: 法定代表人(单位负责人)及授权代表身份证明复制件:

代理人: 性别: 年龄:

身份证号码: 职务:

投标供应商: (盖章)

法定代表人(单位负责人): (签字或电子签章)

授权代表电子邮箱:

授权代表联系电话:

授权委托日期: 年月日

注: 1、本项目只允许有唯一的投标供应商授权代表(提供身份证明复制件及联系方式);

2、法定代表人、单位负责人参加投标的无需提供投标授权书,仅提供身份证明复制件及联系方式即可。

五、无重大违法记录声明函、无不良信用记录声明函

- 1、本单位郑重声明,根据《中华人民共和国政府采购法》及《中华人民共和国政府采购法实施条例》的规定,本单位符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条的规定,且参加政府采购活动前三年内,本单位在经营活动中没有重大违法记录,没有因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚和招标文件规定的其他限制性情形。
 - 2、本单位郑重声明,我单位无以下不良信用记录情形:
 - (1)被人民法院列入失信被执行人;
 - (2)供应商或其法定代表人或拟派项目经理(项目负责人)被人民检察院列入行贿犯罪档案的;
 - (3)被市场监督管理部门列入严重违法失信名单;
 - (4) 被税务机关列入重大税收违法失信主体名单;
 - (5)被财政部门列入政府采购严重违法失信行为记录名单。
- 3、本单位郑重承诺,我单位不存在《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国政府采购法实施条例》及其他相关法律法规规定的禁止投标情形。

我单位承诺:合同签订前,若我单位具有上述情形,贵方可取消我单位中标资格或者不授予合同;合同签订后,贵方可解除合同。所有责任由我单位自行承担。同时,我单位愿意无条件接受监管部门及招标人的调查处理。

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假,将依法承担提供虚假材料的相应责任。

投标供应商(盖章):

日期:

六、商务条款偏离表

序号	内容	招标文件的条款	投标文件的条款	偏离说明 无偏离 正偏离 负偏离	备注
1	服务地点				
2	服务期限				
3	付款方式				
4	••••				

注:投标供应商根据项目实际填写,表中项目招标要求不涉及的可留空或自行调整。对合同条款的偏离也应在本表提出。**如不填写视为响应招标文件所有商务条款**。

七、服务要求偏离表(详见招标文件第三章-三、服务需求-(二))

序号	内容	招标要求	投标响应	偏离说明 无偏离 正偏离 负偏离	备注 (可填写偏离原 因和依据)
1					
2					

注: 1、投标供应商应对照招标文件服务要求,在"服务要求偏离表"中逐条应答,表明拟供服务对采购人的服务要求做出了实质性的响应。应答时应进行详细描述,如仅在响应栏填"响应"或未填写或复制(包括复制全部或部分服务要求)招标文件服务要求的,包括有选择性的服务响应均可能导致投标无效:

2、投标供应商所提供的内容如与招标文件的要求不一致,则须在上表偏离说明中详细注明"正偏离"或"负偏离"。**如不填写可能导致投标无效**。

八、投标业绩承诺函

致: 某采购单位

我单位承诺:投标文件中所提供的业绩均真实有效,若有质疑,我单位承诺会将3个工作日内可就以下业绩信息提供(合同、对应的发票、验收报告或用户评价意见)原件供贵单位核对。若被发现存在任何虚假、隐瞒情况,我单位承担由此产生的一切后果。

投标供应商 (盖章)

日期:

业绩汇总表

序号	项目名称	合同主要内容	签约合同 价金额(如 有)	业主单位 及联系电话	合同签订时间	备注
1						
2						
3						
4						
5						
••••						

注:

- 1、表中所列业绩应为投标供应商满足要求的业绩;
- 2、后附: 业绩证明材料(符合文件对业绩证明材料的规定);
- 3、投标供应商提供的以上业绩情况须含项目名称、服务范围等。

九、中小企业声明函(服务)

(非中小企业投标,不需此件)

本公司(联合体)郑重声明,根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》(财库(2020)46号)的规定,本公司(联合体)参加___(单位名称)的___ (项目名称)采购活动,服务全部由符合政策要求的中小企业承接。相关企业(含联合体中的中小企业、签订分包意向协议的中小企业)的具体情况如下:

- 1. ___(标的名称)___,属于___(采购文件中明确的所属行业)行业;承接企业为___(企业名称),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(采购文件中明确的所属行业)行业; 承接企业为___(企业名称), 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);

.

以上企业,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数据,无上一年数据的新成立企业可不填报。
- 2. 投标人应根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》(财库(2020)46号)和《关于印发中小企业划型标准规定的通知》(工信部联企业(2011)300号)相关规定,如实填写中小企业声明函。如有虚假,将依法承担相应责任。投标人自行登录工业和信息化部官网进行中小企业规模类型自测(查询网址 https://www.miit.gov.cn/)。
 - 3. 上述"标的名称",详见第三章采购需求中明确的"标的名称"。
 - 4. 上述"采购文件中明确的所属行业",详见第三章采购需求中明确的"所属行业"。
 - 5. 采用联合或合同分包方式的,供应商提供对应的《中小企业声明函》。

残疾人福利性单位声明函 (非残疾人福利性单位投标,不需此件)

本单位郑重声明,根据《财政部民政部中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》(财库〔2017〕141号)的规定,本单位为符合条件的残疾人福利性单位,且本单位参加**某采购单位**的**某项目**(项目编号:**某编号**)采购活动由本单位提供服务。

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假,将依法承担相应责任。

投标供应商(盖章):

日期:

监狱企业证明

注: 提供省级以上监狱管理局、戒毒管理局(含新疆生产建设兵团)出具的属于监狱企业的证明文件。

十、联合协议(如有)

(不允许联合体投标或未组成联合体投标,不需此件,请删去"联合协议";允许联合体投标且投标人为联合体投标的,请将此件制成扫描件上传,同时删去本提示内容)

联合体成员一名称:;

联合体成员二名称::

• • • • • •

上述各成员单位经过友好协商,自愿组成联合体,共同参加本项目的投标,现就联合体投标事宜订立如下协议:

- 1. (成员单位名称)为联合体牵头人。
- 2. 在本项目投标阶段,联合体牵头人负责投标项目的一切组织、协调工作,并授权 代理人以联合体的名义参加项目的投标,代理人在投标、开标、评标、合同签订过程中 所签署的一切文件和处理与本次招标有关的一切事务,联合体各方均予以承认并承担法 律责任。联合体中标后,联合体各方共同与采购人签订合同,就本项目对采购人承担连 带责任。
- 3. 联合体各成员单位内部的职责分工及各方负责内容的合同金额占总合同金额的百分比如下:

联合体成员一名称:,承担工作,负责内容的合同金额占总合同金额的百分比:%;联合体成员二名称:,承担工作,负责内容的合同金额占总合同金额的百分比:%;

.....

- 4. 投标工作和联合体在中标后项目实施过程中的有关费用按各自承担的工作量分摊。
- 5. 联合体中标后,本联合协议是合同的附件,对联合体各成员单位有合同约束力。
- 6. 本协议书自签署之日起生效,联合体未中标或者合同履行完毕后自动失效。

联合体成员一: (公章)

法定代表人: (签字或盖章)

联合体成员二: (公章)

法定代表人: (签字或盖章)

.....

签订日期:年月日

十一、拟分包情况说明及分包意向协议

(不允许合同分包或未采用合同分包的,不需此件,请删去"拟分包情况说明及分包意向协议";允许合同分包且投标人采用合同分包的,请将此件制成扫描件上传,同时删 去本提示内容)

(一) 拟分包情况说明

致: 采购人

我单位参加本项目投标,拟签订分包合同的单位情况如下表所示,我单位承诺一旦 在该项目中获得采购合同将按下表所列情况进行分包,同时承诺分包承担主体不再次分 包。

序号	分包承担 主体名称	分包承担主 体类型(选 择)	资质等 级	拟分包合 同内容	拟分包合 同金额(人 民币元)	占合同金额的比例(%)
1		□中型企业 □小微企业 □其他				
2		□中型企业 □小微企业 □其他				
•••						
				合计:		

投标人电子签章:

日期:

注:

- 1. 拟分包情况说明仅需加盖投标人电子签章。
- 2. 如招标文件载明本项目分包承担主体应具备的相应资质条件,则投标人须在本表中列明分包承担主体的资质等级,并后附材料扫描件或电子证照,否则**投标无效**。

(二) 分包意向协议

投标人名称:;

接受分包企业一名称:;

接受分包企业二名称:;

.....

依据《政府采购促进中小企业发展管理办法》(财库〔2020〕46 号)第八条规定,现就 分包意向事宜订立如下协议:

- 1. 本项目投标人为本项目总承包单位。
- 2. 在本项目投标阶段,总承包单位负责投标项目的一切组织、协调工作,并授权代理人参加项目的投标,代理人在投标、开标、评标、合同签订过程中所签署的一切文件和处理与本次招标有关的一切事务,总承包单位与采购人签订本项目采购合同,分别与各分包企业签订分包合同,就本项目对采购人承担连带责任。
 - 3. 各单位内部的职责分工及各方负责内容的合同金额占总合同金额的百分比如下: 投标人名称: ,承担工作,负责内容的合同金额为,占总合同金额的百分比: %; 接受分包企业一名称: ,承担工作; 负责内容的合同金额为,占总合同金额的百分比: %; 接受分包企业二名称: ,承担工作,负责内容的合同金额为,占总合同金额的百分比: %;
 - 4. 中标后,本分包意向协议是合同的附件,对分包各成员单位有合同约束力。
 - 5. 本协议书自签署之日起生效,未中标或者合同履行完毕后自动失效。
 - 6. 接受分包的中小企业与总承包单位不存在直接控股、管理关系。

投标人: (公章)

法定代表人: (签字或盖章)

接受分包企业一: (公章)

法定代表人: (签字或盖章)

接受分包企业二: (公章)

法定代表人: (签字或盖章)

.

签订日期:年月日

注:

分包意向协议中须约定向中小企业分包的项目内容及分包内容占合同金额比例。

十二、承诺函

(招标人名称):

我单位承诺:本次投标所使用的产品、方法不侵犯他人的专利权、著作权等知识产权,保证采购人和使用单位在使用该产品或其任何一部分时免受第三方提出侵犯其专利权、商标权或工业产权的起诉。如果涉及侵权,则由我单位承担所有的法律和经济赔偿责任等。

中标(成交)后,将按照规定及时与采购人签订政府采购合同,不与采购人订立有悖于采购结果的合同或协议;严格履行政府采购合同,不降低合同约定的产品质量和服务,不擅自变更、中止、终止合同,或者拒绝履行合同义务。

本单位对上述承诺的真实性负责。如有虚假,将依法承担相应责任。

投标供应商(盖章):

日期:

十三、投标供应商综合情况简介

(投标供应商可自行制作格式)

十四、有关证明文件

提供符合投标邀请(招标公告)、采购需求及评标办法规定的相关证明文件。

特别提示:

投标供应商可在投标文件制作时在此栏内提供下列材料:

如营业执照、税务登记证(或统一社会信用代码的营业执照)等;

如相关授权或承诺书、服务方案等。

第七章 安天 e 采全流程电子招投标注意事项

一、制作、上传电子投标文件

- 1、电子投标文件必须使用最新版"安天 e 采投标文件制作工具"制作生成并上传。安天 e 采投标文件制作工具及操作手册下载地址: https://www.xinecai.com/serveguide。
- 2、投标供应商须办理安天 e 采平台移动认证证书或介质数字证书,用于电子投标文件的签章及上传(上传投标文件需使用移动认证证书或介质数字证书进行加密),安天 e 采平台"移动认证上线通知"(https://www.xinecai.com/ydrz.html)。
- 3、全流程电子招标项目需要投标供应商网络上传通过安天 e 采投标文件制作工具制作并使用通过安天 e 采办理的移动认证证书或介质数字证书加密后生成的电子投标文件,投标供应商下载电子招标采购文件后,应在招标文件规定的投标截止时间之前上传通过安天 e 采投标文件制作工具制作的加密电子投标文件(登录安天 e 采招标采购电子交易系统,点击进入递交投标文件,上传加密的电子投标文件),否则视为投标无效。投标供应商在投标截止时间之前,可以对其所递交的电子投标文件进行撤回,修改后重新上传;
- 4、投标截止时间以安天 e 采招标采购电子交易系统(https://www.xinecai.com)系统的时间为准,逾期系统将自动关闭,电子投标文件未完成上传的,投标将被拒绝。加密文件上传后投标供应商可进行模拟解密检验加密文件是否正常;
- 5、投标供应商除须按上述第 4 条要求网络上传移动认证证书或介质数字证书加密的电子投标文件外,可以另行提供非加密电子投标文件 U 盘或光盘一份(电子标书工具软件在加密上传后,同时生成非加密电子投标文件一份,供投标供应商拷贝到 U 盘或刻录光盘,按招标采购文件规定要求密封后递交),投标供应商须保证电子 U 盘或光盘时能正常读取,且非加密文件须与网上递交的加密文件一致。具体要求按照招标采购文件规定;
- 6、如投标供应商在制作、上传电子投标文件过程中,遇到操作和使用问题,请及时联系安天 e 采电子交易平台客服人员,客服电话: 400-050-9988。移动认证办理联系电话: 400-0878-198 转 1。

二、开标及解密投标文件

- 1、安徽安天利信工程管理股份有限公司工作人员(以下称工作人员)根据有关规定登录安天 e 采在线开标系统进行开标(使用介质数字证书用户请选择 iell 及以上浏览器进行登录,如电脑未安装 ie 浏览器,可至安天 e 采门户网站产品服务>服务指南中下载(https://www.xinecai.com/serveguide#)登录前请确认是否安装安天 e 采驱动。驱动安装完成后登录安天 e 采招标采购电子交易系统,点击进入开标系统或者点击 https://kb.xinecai.com/process/login 链接进入)为方便开标联系,建议投标供应商进行签到。开标时,投标供应商必须远程使用安天 e 采办理的移动认证证书或介质数字证书先行解密(加密证书需与解密证书一致,否则无法解密成功)。电子投标文件在平台系统导入后,工作人员开启系统唱标等流程;
- 2、电子投标文件上传成功但因电子招标投标交易平台原因导致解密异常时,如招标文件中允许使用 非加密电子投标文件作为导入补救措施的,可以在开标现场递交非加密电子版投标文件,采购代理机构将

其导入电子招标投标交易平台,电子招标投标交易平台将对非加密电子投标文件与加密电子投标文件进行 校验。非加密电子投标文件经平台校验通过的视为解密成功,该投标供应商的投标文件以非加密电子投标 文件为准;校验失败或未递交不加密电子投标文件的,其投标无效;

3、在招标文件规定的时间内,投标人以招标文件中规定的方式未完成投标文件上传或解密的,视为 其撤回投标。

三、数字证书及保函问题

- 1、数字证书需使用通过安天 e 采办理的移动认证证书或介质数字证书;
- 2、数字证书到期后须重新续期;
- 3、数字证书因遗失、损坏、企业信息变更等情况须更换新证书;
- 4、投标供应商由于数字证书遗失、损坏、更换、续期等情况导致投标文件无法解密,由投标供应商自行承担责任。
- 5、投标人(供应商)申请电子保函时支付账户必须和投标人(供应商)基本户开户账户一致,否则会导致出函失败,为确保电子保函顺利申请,请投标人(供应商)在保函申请前,确认在"安天 e 采"交易系统中基本户账户信息的正确填写。

四、投标无效情况

- 1、项目评审中,投标文件如出现下列情况之一的,经评标委员会评审,可作无效投标处理:
- (一) 投标文件无法打开的:
- (二) 投标文件中携带病毒并造成后果的;
- (三)恶意递交投标文件,企图造成网络堵塞或瘫痪的;
- (四) 评审委员会认定的其他投标无效情形。
- 2、项目评审中,澄清文件如出现下列情况之一的,经评标委员会评审,可视同放弃澄清:
- (一) 澄清文件无法打开的;
- (二) 澄清文件中携带病毒并造成后果的;
- (三)恶意递交澄清文件,企图造成网络堵塞或瘫痪的:
- (四) 评审委员会认定的其他不予评审情形的。

五、特殊情形

- 1、出现下列情形导致电子招投标系统无法正常运行,或者无法保证招投标过程的公平、公正和信息安全时,各方当事人免责:
 - (一) 网络服务器发生故障而无法访问网站或无法使用电子招投标系统;
 - (二)电子招投标系统的软件或网络数据库出现错误,不能进行正常操作:
 - (三) 电子招投标系统发现有安全漏洞,有潜在的泄密危险:
 - (四) 计算机病毒发作导致系统无法正常运行的:
 - (五) 电力系统发生故障导致电子招投标系统无法运行;
 - (六) 其他无法保证招投标过程公平、公正和信息安全的。
 - 2、出现上述第1条情形而又不能及时解决的,采取以下处理办法:

- (一)项目暂停,待电子招投标系统或网络故障排除并经过可靠测试后,再恢复网上招投标系统运行 并重新在系统中实施暂停的项目;
 - (二)停止该项目此次电子招投标操作程序,并通知投标供应商使用纸质投标文件进行开标、评标。

第八章 政府采购供应商询问函和质疑函范本

询问函范本

(如为对采购文件或采购程序的询问或疑问,请按询问函范本或电子交易系统中网上询 问格式附件进行提交)

致:	采购人					
	我单位拟参与	(项目名称、	编号)	的采购活动,	现有以下内	容(或条款)存在
疑问	引(或无法理解),特提出询问					
	一、(事项一)					
	1、(内容或条款)					
	2、(说明疑问或无法理解原	頁因)				
	3、(建议)					
	二、(事项二)					
	随附相关证明材料如下:					
		联	系人:			
		联	系电话:			
		日	期:			

质疑函范本

一、质疑供应商基本信息

质疑供应商:	
地址:	邮编:
联系人:	联系电话:
授权代表:	
联系电话:	
地址:	_邮编:
二、质疑项目基本情况	
质疑项目的名称:	
质疑项目的编号:	_包号:
采购人名称:	
采购文件获取日期:	
三、质疑事项具体内容	
质疑事项 1:	
事实依据:	
法律依据:	
质疑事项 2	
•••••	
四、与质疑事项相关的质疑请求	
请求:	
签字(签章):	公章:
日期:	

质疑函制作说明:

- 1. 供应商提出质疑时,应提交质疑函和必要的证明材料。
- 2. 质疑供应商若委托代理人进行质疑的,质疑函应按要求列明"授权代表"的有关内容,并在附件中提交由质疑供应商签署的授权委托书。授权委托书应载明代理人的姓名或者名称、代理事项、具体权限、期限和相关事项。
 - 3. 质疑供应商若对项目的某一分包进行质疑,质疑函中应列明具体分包号。
 - 4. 质疑函的质疑事项应具体、明确,并有必要的事实依据和法律依据。
 - 5. 质疑函的质疑请求应与质疑事项相关。
- 6. 质疑供应商为自然人的,质疑函应由本人签字;质疑供应商为法人或者其他组织的,质疑函应由法定代表人、主要负责人,或者其授权代表签字或者盖章,并加盖公章。