采购文件编号: QSXLC2025-001

# 一次性使用有创血压传感器、一次性使用宫颈扩张球囊全省性联盟集中带量采购文件

(征求意见稿)

一次性使用有创血压传感器、一次性使用宫颈扩张球囊 全省性联盟集采领导小组办公室

2025年8月

## 目 录

第一	-部分	采购邀请	
一、	信息公	·告获取方式	(1)
<u>-</u> ,	采购品	种	(1)
三、	采购需	,求量	(2)
四、	申报资	格	(2)
五、	采购执	行说明	(4)
六、	采购周	期与采购协议	(5)
七、	申报方	式	(5)
八、	工作流	.程	(5)
九、	联系方	-式	(7)
第二	部分	申报企业须知	
一、	申报材	-料	(8)
<u>-</u> ,	申报规		(9)
三、	中选规		(10)
四、	采购与	配送	(13)
五、	货款结	算	(14)
六、	其他		(14)
第三	部分「	附件	
附件	-1 一次	性使用有创血压传感器、一次性使用宫颈扩张球囊全省性联盟集采参与情况表	(16)
附件	- 2 授权	[书	(17)
附件	= 3-1 -	·次性使用有创血压传感器全省性联盟集中带量采购申报函	(19)
附件	= 3-2 -	-次性使用官颈扩张球囊全省性联盟集中带量采购申报函	(20)
附件	- 4 全省	`性联盟集中带量采购申报企业承诺函	(21)

## 第一部分 采购邀请

#### 各相关企业:

为认真贯彻落实《福建省医疗保障局关于印发 2025 年全省医疗保障工作要点的通知》(闽医保 [2025]9号)精神,规范医疗服务行为,维护人民群众健康权益,切实保障医疗机构使用需求,促进医用耗材形成合理市场价格,降低医疗机构运营成本,全省相关地市组成采购联盟,代表各地区公立医疗机构(含军队医疗机构)及自愿参加的医保定点社会办医疗机构等,开展一次性使用有创血压传感器、一次性使用宫颈扩张球囊全省性联盟集中带量采购,具体参与情况详见附件1。现邀请符合要求的企业前来申报。

#### 一、信息公告获取方式

本次一次性使用有创血压传感器、一次性使用宫颈扩张球囊集中带量采购工作由一次性使用有创血压传感器、一次性使用宫颈扩张球囊全省性联盟集采领导小组办公室(以下简称"集采办")开展,集采办设在厦门市医疗保障局,日常工作和具体实施由厦门市医疗保障局承担。

一次性使用有创血压传感器、一次性使用宫颈扩张球囊集中带量采购工作所有公告、信息通过厦门市医疗保障局官方网站(网址:http://ylbz.xm.gov.cn/)"政务公开"模块及全省性联盟集中带量采购(厦门)网址(https://qsxlmjcxm.udplat.com/login)(以下简称"联盟集采网址")发布。

#### 二、采购品种

一次性使用有创血压传感器,包括但不限于国家医保局医用耗材编码前15位为C14161100400000的产品,同一采购品种包含所有规格型号。

产品通常由血压传感器和血压传输管路组成;血压传感器部分由压力传感器感应元件以及电缆组成,与有创血压监护主机配合使用,可用于动脉及中心静脉压测量。

一次性使用宫颈扩张球囊,包括但不限于国家医保局医用耗材编码前14位为C1415020020000的产品,同一采购品种包含所有规格型号。产品通常由导管、球囊、Y型连接器和充盈接头组成,用于足月引产前对成熟度不佳的宫颈进行机械扩张。

上述两类医用耗材分类情况如下:

品 种	分类	单 位	产品要求
一次性使用有创血压传感器	单头	套	1. 不包含带采血、贮血 装置类产品; 2. 不包含具有心排量监 测功能的压力传感器; 3. 满足临床需求,匹配 各种型号监护仪接头。
一次性使用宫颈扩 张球囊	双球囊 (不含导丝)	个	用于机械扩张子宫颈

#### 三、采购需求量

各企业可通过联盟集采网址申报参与本次集中带量采购的产品,再由各医疗机构结合临床使用状况、医疗技术进步等因素,在企业申报的产品中选择并填报采购需求量。未报名参加本次集中带量采购的产品不纳入医疗机构采购需求量填报范围。各产品采购需求量根据全省参与本次集中带量采购的医疗机构报送的采购需求量累加得出。各申报企业可通过联盟集采网址查询产品采购需求量等相关信息(具体时间及查询路径另行通知)。

#### 四、申报资格

申报企业为已取得本次集中带量采购产品合法资质的医疗器械注册人(代理人或报关企业)。其中,境外医疗器械注册人(代理人或报关企业)应当指定我国境内企业法人协助其履行相应的法律义务,委托其作为申报企业。参加本次集中带量采购的申报企业应当符合以下要求:

#### (一)资质要求

- 1. 同一境外医疗器械注册人(代理人或报关企业)的产品不得委托不同企业进行申报。不同境外医疗器械注册人(代理人或报关企业)委托同一家企业申报的,如医疗器械注册人非同一实际控制人,且不存在控股关系,则根据医疗器械注册人数量视为多个申报企业;如医疗器械注册人为同一实际控制人或存在控股关系,则视为同一申报企业。
- 2. 申报企业的产品应当符合国家有关部门的质量标准要求,并按国家有关部门要求组织生产。
- 3. 申报企业应遵守《中华人民共和国民法典》《中华人民共和国价格 法》《中华人民共和国专利法》《中华人民共和国反不正当竞争法》《中华 人民共和国反垄断法》等相关法律法规。
- 4. 不接受被我省评定为失信等级"特别严重"的企业申报,失信等级采集时间范围为本采购文件发布日前2年内。
- 5. 申报企业应具有履行协议必须具备的能力,一旦中选,作为保障质量、供应的第一责任人,应及时、保质、足量按要求组织生产,并向配送企业发送医用耗材,满足医疗机构临床需求。
- 6. 申报企业只能授权一个自然人(应为本企业正式员工)为授权代表负责本次医用耗材集中带量采购活动的管理,并承担相应法律责任。

#### (二) 其他要求

1. 申报企业不得以欺诈、串通投标、滥用市场支配地位等方式竞标

扰乱集中采购秩序。

- 2. 申报企业涉嫌未如实提供申报资料及相关证明材料,情节严重的, 取消该企业参与本次集中带量采购资格,并按有关规定处理。
- 3. 企业申投诉应依法依规在公示期内提供合法有效证据材料,恶意质疑投诉的企业纳入不良记录管理。
  - 4. 申报企业中选后,须按要求签订带量购销协议。
- 5. 中选医用耗材在履行协议中,如同产品在全国其他地市级(含联盟)及以上集中采购(含带量采购)中新产生更低中选价格,价格须相应联动。
- 6. 中选医用耗材在履行协议中如遇国家政策调整或不可抗力,致使 直接影响协议履行的,由签订购销协议中的各方协商解决。

#### 五、采购执行说明

- (一)联盟地市所有公立医疗机构(含军队医疗机构,下同)均应 按规定参加医用耗材集中带量采购。鼓励医保定点社会办医疗机构在进 一步完善医用耗材进销存管理、确保医用耗材货款及时结算的基础上参 与。
- (二)集中带量采购结果执行周期中,各有关医疗机构应优先使用 集中带量采购中选产品,并确保完成每个中选企业产品的协议采购量。 中选产品协议采购量以本文件第二部分第三条确认的协议采购量为准。
- (三)医疗机构在优先使用中选产品的基础上,可结合临床使用实际,适量采购其他价格适宜的非中选产品。
- (四)各有关医疗机构应畅通集中带量采购中选产品采购使用渠道, 医疗机构不得以医疗机构医用耗材使用品种数量、医用耗材管理委员会 评审为由影响中选产品的合理使用。

- (五)集中带量采购非中选产品可参与我省医用耗材阳光采购结果全省共享,并按照阳光采购结果全省共享相关规定执行。
- (六)采购周期内,如中选产品注册证更新,中选资格及中选价格维持不变。
- (七)采购周期内,境外医疗器械注册人如变更我国境内企业法人协助其履行相应法律义务的,应向集采办递交其原申报企业的知情同意书。

#### 六、采购周期与采购协议

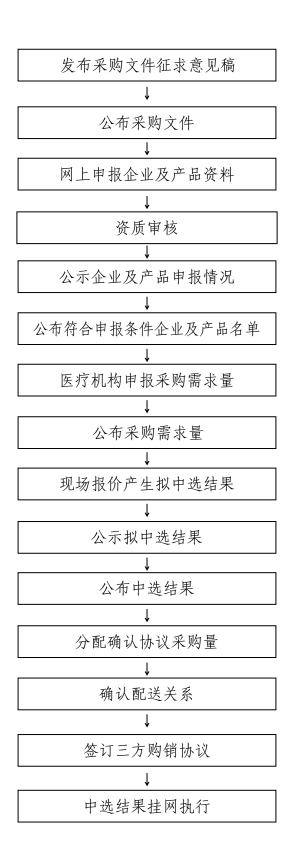
- (一)采购周期自中选结果实际执行日起计算,原则上为 2 年。采购周期内,每年签订采购协议,第二年协议采购量原则上不少于该中选产品上年度协议采购量。
- (二)采购周期内若提前完成当年协议采购量,超过部分中选企业 仍应按中选价格进行供应,直至采购周期届满。
- (三)采购周期内相关医用耗材品类纳入国家、省级及省际联盟组织集中带量采购,按要求执行相关带量采购结果。

#### 七、申报方式

本次一次性使用有创血压传感器、一次性使用宫颈扩张球囊全省性联盟集中带量采购采用网上申报、现场报价的方式进行。申报企业须登录联盟集采网址进行网上企业及产品申报、资料提交、信息澄清等相关操作。现场报价具体时间及地点另行通知。

#### 八、工作流程

一次性使用有创血压传感器、一次性使用宫颈扩张球囊全省性联盟 集中带量采购工作流程如下,具体时间安排及工作要求另行通知。



#### 九、联系方式

名称:一次性使用有创血压传感器、一次性使用宫颈扩张球囊全省性联盟集采领导小组办公室

地址:福建省厦门市思明区湖滨北路 67 号 4 号楼

邮编: 361001

电话: 0592-2859742、0592-2892155

QQ 群: 98522814

### 第二部分 申报企业须知

#### 一、申报材料

- (一)申报企业资质材料
- 1. 企业《营业执照》(正、副本);
- 2. 医疗器械注册人或境外医用耗材《医疗器械注册证》上指定的代理人或报关企业法人相关信息;
- 3. 境外医用耗材生产企业的《总代理证明材料》《Q境外医用耗材《医疗器械注册证》上指定的代理人或报关企业提供】,原则上在本次集采中选结果落地执行前提供外文总代理证明材料公证后的翻译件;
- 4. 境内医疗器械注册人从事实际生产的,提供《医疗器械生产许可证》;不从事实际生产的,提供受托生产企业的《营业执照》(正、副本)、《医疗器械生产许可证》等资质材料;
  - 5. 《医药企业价格和营销行为信用承诺书》;
  - 6. 信用中国查询的企业信用报告;
- 7. 医疗器械注册人和境外医用耗材《医疗器械注册证》上指定的代理人或报关企业对企业授权代理人的《授权书》和企业授权代理人、法定代表人身份证(正、反面)(附件 2);
  - 8. 《全省性联盟集中带量采购申报函》(附件3);
  - 9. 《全省性联盟集中带量采购申报企业承诺函》(附件4);
  - 10. 其他相关文件材料。

以上 1-4 项在联盟集采网址"企业基础资料申报"模块中已经提交 并审核通过的,如没有变更无需重新提交。以上 7-9 项,请填写打印并 加盖公章后于现场报价当天提交给集采办工作人员。

#### (二)申报产品及产品资质

- 1.《医疗器械注册证》及附页(如有)。所报产品必须是《医疗器械注册证》和附页中明确的规格型号;如医疗器械注册证正在办理延期手续的,需提供受理通知单。
  - 2. 产品说明书。
- 3. 境外医用耗材生产企业的《委托授权书》[仅境外医用耗材《医疗器械注册证》上指定的代理人或报关企业提供]。
  - 4. 产品的清晰彩色照片。
  - 5. 其他相关文件材料。

以上 1-3 项在联盟集采网址"产品信息申报"模块中已提交并审核通过的,如没有变更无需重新提交。

#### (三)填报要求

- 1. 申报企业应如实提供和填报有关资料,包括企业全国现行有效最低省级挂网价或其他地市级(含联盟)及以上集中采购(含带量采购)价格。在网上进行申报的文件,需加盖申报企业公章后扫描上传联盟集采网址。网上填报时间截止后,不允许企业对其申报文件再进行补充修改。
- 2. 申报材料中涉及到的证书、证明材料等需处于有效状态。申报企业的所有申报材料及往来函电一律以中文书写,外文资料必须提供相应的中文翻译文本。

#### 二、申报报价

- (一)企业申报报价即申报产品满足临床使用的实际供应价, 应包含税费、产品正常损耗、相关配套设施、服务和配送等所有费用。
  - (二)申报企业应在规定时间到达指定地点,按照具体报价要求进

行报价。企业报价具有法律效力, 申报企业须承担相应责任。

(三)企业申报报价以人民币(元)为单位(保留小数点后两位), 超出两位小数点报价无效。

#### 三、中选规则

#### (一)报价要求

各申报企业进行一轮报价,每家申报企业报1个价格。企业报价须同时满足以下条件:

- 1. 不得高于最高有效申报价;
- 2. 不得高于本企业全国现行有效最低省级挂网价;
- 3. 不得高于本企业地市级(含联盟)及以上集中采购(含带量采购) 价格;曾中选产品若已调低价格的,则不高于调低后的价格。

如中选,本企业所有申报产品按此报价进行供应。

#### (二)分组规则

同一申报企业所有申报产品的医疗机构采购需求量加总求和后,按 照从大到小依次排序,根据下列规则划分为 2 个竞价单元(具体竞价单 元划分情况将根据工作流程在相应阶段公布):

1. 一次性使用有创血压传感器

竞价单元1:累计采购需求量前90%所涵盖的企业数,如涵盖的企业不足4家,按照采购需求量排序依序递补至4家;如涵盖企业超过7家,则采购需求量从大到小排序前7家企业纳入竞价单元1,其余企业纳入竞价单元2。

竞价单元 2: 纳入竞价单元 1 以外的申报企业。如竞价单元 2 的企业家数不足 4 家,并入竞价单元 1,竞价单元 2 取消。

2. 一次性使用宫颈扩张球囊

竞价单元1:累计采购需求量前90%所涵盖的企业数,如涵盖的企业不足4家,按照采购需求量排序依序递补至4家;如涵盖企业超过6家,则采购需求量从大到小排序前6家企业纳入竞价单元1,其余企业纳入竞价单元2。

竞价单元 2: 纳入竞价单元 1 以外的申报企业。如竞价单元 2 的企业家数不足 4 家,并入竞价单元 1,竞价单元 2 取消。

品种	单位	最高有效申报价(元)	竞价单元
一次性使用有创	<b></b>	1.40	1
血压传感器	套	140	2
一次性使用官颈	<u> </u>	205	1
扩张球囊		295	2

#### (三)企业降幅及排名

1. 企业降幅(按百分比计算)

企业降幅按企业报价与最高有效申报价进行比较计算。

#### 2. 企业排名

同竞价单元内,按照企业降幅由大到小进行企业排名,降幅最大的企业为第1名,降幅第二的企业为第2名,以此类推。当出现企业降幅相同的情况,按照以下规则依次确定排名:①未被我省信用评级的优先;

②我省采购需求量大的优先; ③我省历史采购量大的优先。如仍无法确定优先级,则按照同一位次排名,排名同位次企业的处理办法相同。

- (四)拟中选规则及协议采购量确定规则
- 1. 一次性使用有创血压传感器拟中选规则

申报企业按下列规则进行淘汰,若拟中选,则该企业所有申报产品均拟中选。采购需求量涵盖但未按规定报价的企业按末位排名并占淘汰指标。

竞价单元1:淘汰本竞价单元企业排名最末位的企业,其余企业获得拟中选资格。满足以下两种条件之一的被淘汰企业仍可获得拟中选资格:(1)企业报价不高于竞价单元2中选企业的最高企业报价;(2)企业降幅达30%。

竞价单元 2:淘汰本竞价单元企业排名后 50%的企业(如出现非整数则向下取整至个位),其余企业获得拟中选资格。

2. 一次性使用官颈扩张球囊拟中选规则

申报企业按下列规则进行淘汰,若拟中选,则该企业所有申报产品均拟中选。采购需求量涵盖但未按规定报价的企业按末位排名并占淘汰指标。

竞价单元1:淘汰本竞价单元企业排名最末位的企业,其余企业获得拟中选资格。满足以下两种条件之一的被淘汰企业仍可获得拟中选资格:(1)企业报价不高于竞价单元2中选企业的最高企业报价;(2)企业降幅达80%。

竞价单元 2:淘汰本竞价单元企业排名后 50%的企业(如出现非整数则向下取整至个位),其余企业获得拟中选资格。

3. 拟中选结果公示

拟中选结果产生后,予以公示并接受申投诉。

4. 中选结果公布

拟中选结果公示无异议后,中选结果在厦门市医疗保障局官网及联盟集采网址公布。

5. 协议采购量确定

将竞价单元1排名末两位中选企业的采购需求量纳入调量范围,最末位、次末位企业分别调出各自申报产品采购需求量的30%、20%作为调出分配量。未中选企业100%的需求量和中选企业调出分配量组成剩余采购需求量,由医疗机构在不纳入调量范围的中选产品(不区分竞价单元)中进行自主分配确认。

中选产品首年协议采购量构成如下:

- (1)不纳入调量范围的中选企业,其协议采购量由两部分构成:一是医疗机构申报的采购需求量;二是医疗机构在剩余采购需求量中选择分配的采购需求量。
- (2)纳入调量范围的中选企业,按医疗机构申报的采购需求量扣除调出分配量作为协议采购量。

#### 四、采购与配送

- (一)签订带量购销协议
- 1. 各中选企业应按照中选产品、中选价格及协议采购量与配送企业、 医疗机构签订带量购销协议,并严格履行购销协议,切实保障医用耗材 质量和供应。
- 2. 购销协议签订后,医疗机构与中选企业不得再订立背离协议实质性内容的其他协议或提出除协议之外的任何利益性要求。

#### (二) 医用耗材配送

1. 各中选企业应确保产品质量,保证供应配送,按不低于集中带量 采购前水平提供中选产品配套设施及伴随服务,以保障正常临床医疗工 作开展。

供应一次性使用有创血压传感器时,须无偿提供连接线/电缆线(连接各类具备有创血压监测的监护设备和一次性使用有创血压传感器,用于传导人体的血压电生理信号)等配套设施及服务。

- 2. 集中采购供应的中选医用耗材产品应是保障临床需求的常用包装。
- 3. 中选医用耗材集中带量采购严格执行"两票制", 鼓励实行"一票制"。
- 4. 配送企业应按照协议约定和医疗机构采购需求及时送达医用耗材。

#### 五、货款结算

各公立医疗机构均应通过福建省医疗保障信息平台药品和医用耗材招标和采购交易子系统采购中选产品,当地医保经办机构于每月15日前按规定向企业支付上一月的医用耗材产品货款。

#### 六、其他

- (一)申报企业、配送企业如有以下行为,经有关部门认定情节严重的将被列入"违规名单":
  - 1. 提供回扣或其他商业贿赂,进行非法促销活动。
  - 2. 以低于成本的价格恶意申报,扰乱市场秩序。
- 3. 以欺诈、串通投标、滥用市场支配地位等方式竞标扰乱集中采购秩序。
  - 4. 以向采购方、集采部门工作人员行贿等手段牟取中选。

- 5. 提供虚假证明文件及文献资料,或者以其他方式弄虚作假,骗取中选。
  - 6. 在规定期限内不签订带量购销协议。
  - 7. 中选企业、配送企业未按采购方以及法律法规要求实行配送。
  - 8. 放弃拟中选或中选资格。
  - 9. 除不可抗力因素外,不履行供货承诺,影响临床使用。
  - 10. 中选后发生严重质量问题。
- 11. 中选后在规定的抽检或飞行检查中发现严重违背申报材料中作出承诺的情形。
- 12. 中选产品出现被药品监督管理部门责令暂停生产、进口、经营和使用等控制措施。
- 13. 中选企业出现降低服务质量,中选后未提供相应的配套服务,导致医疗机构无法及时、高效、安全使用。
  - 14. 其他违反法律法规的行为。
- (二)申报企业、配送企业列入"违规名单"的,取消相关企业本次医用耗材集中带量采购的申报、中选、配送资格。同时视情节轻重取消上述企业在列入"违规名单"之日起2年内参与我省各地市医用耗材采购活动的资格。
- (三)患者使用中选医用耗材时,因中选医用耗材生产质量原因造成人身伤害的,由中选企业承担全部赔偿责任。
- (四)中选结果实际执行日起,中选产品医疗器械注册证应在有效期内。如未在有效期内,则取消该注册证产品的中选资格。
- (五)本采购文件仅适用于本次集中采购邀请函中所述项目的医用 耗材及相关服务,最终解释权归集采办。

## 第三部分 附件

#### 附件 1

## 一次性使用有创血压传感器、一次性使用宫颈扩张球囊 全省性联盟集采参与情况表

地市	是否参加
省本级	是
福州市	是
厦门市	是
漳州市	是
泉州市	是
三明市	是
莆田市	是
南平市	是
龙岩市	是
宁德市	是
平潭综合实验区	是

#### 附件 2

## 授权书

一次性使用有创血压传感器、一次性使用宫颈扩张球囊全省性联盟 集采领导小组办公室:

本公司申请参与一次性使用有创血压传感器/一次性使用宫颈扩张 球囊全省性联盟集中带量采购工作,遵守医用耗材采购的相关规定,所 提交材料的信息真实有效,如有虚假,自愿承担相应的法律责任。

	本公司	授权员工	·:		(身	份证号	:			
联系	电话:			) 作;	为本公	司授权	代表,	以本公司	名义生	全权
处理	包括企	业报名、	材料申扌	<b>设、</b> 报	设价、	申投诉外	<b>处理等</b>	一切有关	事务。	本
企业	:认可,	被授权人	的签字与	す本企	业公	章具有村	目同的:	法律效力	0	

法定代表人 (签字或盖章):

法定代表人身份证号:

法定代表人联系电话:

申报企业(全称并加盖公章):

日期:

## 法定代表人及代理人(被授权人)居民身份证复印件 (骑缝处加盖企业公章)

法定代表人

居民身份证正面复印件粘贴处

(加盖单位公章)

代理人(被授权人) 居民身份证正面复印件粘贴处 (加盖单位公章)

法定代表人

居民身份证反面复印件粘贴处

(加盖单位公章)

代理人(被授权人) 居民身份证反面复印件粘贴处 (加盖单位公章)

#### 附件 3-1

#### 一次性使用有创血压传感器全省性联盟集中带量采购申报函

一次性使用有创血压传感器、一次性使用宫颈扩张球囊全省性联盟集采领导小组办公室:

在研究所有集中带量采购文件后,我方决定按照采购文件的规定参与一次性使用有创血压传感器全省性联盟集中带量采购工作。我方保证申报价格及所提供全部证明材料的真实性、合法性、有效性。我方完全理解并遵守采购文件中的产品中选规则。

我方已充分考虑到原材料价格等因素,并以此申报价格。如果我方 医用耗材中选,我方将按照采购方的要求供应中选医用耗材,确保中选 医用耗材的价格、质量、数量和服务等一切要素按照购销协议履行。

我方承诺同采购方无不当利益关系,不会为达成此项目同采购方进行任何不当联系,不会在申报过程中有任何违法违规行为。

以下为本企业申报产品价格:

申报产品名称	分类	医疗器械注册证号	最小计价 单位	报价
	单头		套	元/套

注: 1. 企业申报报价以人民币(元)为单位(保留小数点后两位),超出两位小数点报价无效。

2. 企业可根据实际申报需求增减表格行数。

申报企业(全称并加盖公章):

法定代表人或授权代表(签字):

日期:

#### 附件 3-2

#### 一次性使用宫颈扩张球囊全省性联盟集中带量采购申报函

一次性使用有创血压传感器、一次性使用宫颈扩张球囊全省性联盟集 采领导小组办公室:

在研究所有集中带量采购文件后,我方决定按照采购文件的规定参与一次性使用宫颈扩张球囊全省性联盟集中带量采购工作。我方保证申报价格及所提供全部证明材料的真实性、合法性、有效性。我方完全理解并遵守采购文件中的产品中选规则。

我方已充分考虑到原材料价格等因素,并以此申报价格。如果我方医用耗材中选,我方将按照采购方的要求供应中选医用耗材,确保中选医用耗材的价格、质量、数量和服务等一切要素按照购销协议履行。

我方承诺同采购方无不当利益关系,不会为达成此项目同采购方进行任何不当联系,不会在申报过程中有任何违法违规行为。

以下为本企业申报产品价格:

申报产品 名称	分类	医疗器械注册证号	最小计 价单位	报价
	双球囊 (不含导丝)		个	元/个

注: 1. 企业申报报价以人民币(元)为单位(保留小数点后两位),超出两位小数点报价无效。

2. 企业可根据实际申报需求增减表格行数。

申报企业(全称并加盖公章):

法定代表人或授权代表(签字):

日期:

#### 附件 4

#### 全省性联盟集中带量采购申报企业承诺函

一次性使用有创血压传感器、一次性使用宫颈扩张球囊全省性联盟集采领导小组办公室:

依据《一次性使用有创血压传感器、一次性使用宫颈扩张球囊全省性联盟集中带量采购文件》,我方承诺确保在采购周期内满足中选医用耗材协议采购量需求,具有履行协议必须具备的医用耗材供应能力,并对医用耗材的质量和供应负责。一旦中选,将及时、足量按要求组织生产,并向配送企业发送医用耗材,满足医疗机构临床需求。

我方承诺申报价不低于本企业产品成本价,不高于本企业全国现行 有效最低省级挂网价、地市级(含联盟)及以上集中采购(含带量采购) 价格。

我方承诺符合《一次性使用有创血压传感器、一次性使用宫颈扩张 球囊全省性联盟集中带量采购文件》申报资格的相关要求。

申报企业(全称并加盖公章): 法定代表人或授权代表(签字): 日期: