

嘉兴市第一医院医用耗材遴选调研公告

(2024 年第一批)

因医院业务开展需要，拟对部分医用耗材开展重新遴选，现将目录与要求告知如下：

一. 需求目录：

项目 编号	产品通用名	医保医用耗材 代码(前7位)	适用范围
1-1	导引导管	C020210	适用于冠脉血管系统。
1-2	冠状动脉球囊 扩张导管	C020208	用于 PTCA (经皮冠状动脉腔内成形术) 中对于严重血管狭窄病变进行扩张治疗，以改善心肌灌注。
		C020205	适用于对冠状动脉的狭窄节段或搭桥狭窄部位进行球囊导管扩张，以改善心肌灌注。
		C020209	适用于在经皮冠状动脉成形术中，通过球囊的扩张，固定导引导管内的导引导丝，以实现导管的交换。
		C020205	适用于冠状动脉缺血患者冠脉狭窄部分的球囊扩张，以改善心肌灌注；适用于支架手术后球囊扩张。
1-3	CTO 专用微导管、重入真腔球囊扩张导管、CTO 专用穿透导丝	C020220/C02021 1	适用于引导、操纵、控制和支撑导丝以便进入冠状动脉和外周血管系统的离散部位。作为包含 CTO 专用穿透微导管、CTO 专用重入真腔球囊扩张导管和 CTO 专用穿透导丝的系统的组成部分使用时，CTO 专用重入真腔球囊扩张导管适用于在 PTCA 或支架介入手术之前，通过腔内方式将常规导丝放置到狭窄冠状动脉病变 (包括慢性完全闭塞 [CTO]) 远侧。
1-4	微导管	C020211	用于冠脉介入手术中支持和辅助导丝进入血管，也可用于导丝交换，注射造影剂。

1-5	双腔微导管	C020211	双腔微导管主要用于复杂冠脉病变时加强导管支撑力,有利于平行导丝、反转导丝技术。
1-6	一次性使用血管内成像导管	C020216004000005405	适用于医院现有光学断层干涉成像系统(雅培),用于冠状动脉的成像。
1-7	一次性使用冠状动脉血管内冲击波导管	C020220	用于成人患者在支架植入术前对原发性冠状动脉的钙化病变(冠状动脉狭窄程度 $\geq 50\%$)进行预处理及球囊扩张,需同时提供匹配的血管内冲击波治疗设备使用,
1-8	房间隔缺损、室间隔缺损、卵圆孔未闭、动脉导管未闭封堵器及输送装置	C020301/C020302	适用于先天性心脏病动脉导管未闭、房间隔缺损、室间隔缺损、卵圆孔未闭的治疗。输送装置用于输送各种类型的封堵器至病变部进行释放。
1-9	左心耳封堵系统	C020301/C020302	适用于CHA ₂ DS ₂ -VASc评分 ≥ 2 ,且长期口服抗凝治疗禁忌或抗凝治疗后仍有卒中风险的非瓣膜性房颤患者。
1-10	经导管主动脉瓣系统	C020308/C020318/C020627/C020317/C020303	适用于重度主动脉瓣钙化性狭窄患者的介入治疗,包括辅助输送、预扩张和后扩张、心腔内引导器械等。
1-11	植入式心脏起搏器(单腔)	C020401	该产品用于提供心动过缓起搏和频率适应性起搏,以治疗缓慢性心律失常,植入患者可接受临床1.5T或3T场强的磁共振成像检查。
1-12	植入式心脏再同步复律除颤器及植入式左心室电极导线	C020407	1.可提供室性抗心动过速起搏功能和对心室除颤功能,用于对危及生命的室性心律失常的自动治疗。 2.还适用于患有充血性心力衰竭的病人,使其右心室和左心室再同步。 3.导线与相兼容的脉冲发生器结合使用,与起搏器或除颤器构成的心脏起搏或除颤系统属于磁共振环境条件安全医疗器械,在规定的条件下,以及保证对患者和植入设备采取了特殊保护措施的前提下,患者可接受临床1.5T/3T场强的磁共振成像检查。

1-13	一次性使用磁电定位压力监测消融导管	C020113	与心脏射频消融仪和三维标测系统配合使用，用于药物难治性、复发性、症状性的阵发性房颤及持续性房颤的治疗。
------	-------------------	---------	---

二、供应商的资质要求：

1. 具有独立法人资格或者具有独立承担民事责任的能力；
2. 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
3. 经营医疗仪器设备或耗材，具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；
4. 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
5. 具有符合本次遴选要求的授权委托代理，有较强的售后服务能力；
6. 参加本次遴选产品需具有两定机构医疗保障信息平台产品配送企业资格。
7. 能主动配合医院开展医用耗材精细化管理工作。
8. 参加本次遴选活动前三年内，投标单位及法人、授权销售代表在经营活动中无重大违法记录。
9. 满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；投标人未被列入失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单，信用信息以信用中国网站（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）公布为准。
10. 法律、行政法规规定的其他条件。

三、报名及提供资料清单：

- 1、报名方式：将报名邮件直接发送至邮箱（jxyyzbcgzx@163.com），
- 2、邮件命名：项目编号+产品通用名+配送公司名称。
- 3、网上报名时间：2024年7月16日14：00至2024年7月19日17：00止
- 4、需提交的资料（所有材料加盖单位公章）：
 - （1）报名表（附件一）；
 - （2）生产企业资料（提供复印件）：营业执照、医疗器械生产许可证、第一类生产企业备案凭证（如有）；

(3) 配送公司（提供复印件）：营业执照、医疗器械经营许可证、第二类医疗器械企业经营备案凭证（如有）；

(4) 医疗器械注册证（提供复印件）；

(5) 销售授权委托书（附件二）；

(6) 拟供产品由生产企业到最终开票供应商的逐级授权链路佐证资料（提供复印件）；

(7) 提供拟供产品两定平台的中标情况截图；

(8) 提供拟供产品的供应商在两定平台的配送资格证明截图；

(9) **可议价产品**需提供两定平台的最低价截图。（如：阳光采购、自行采购、带量采购非中选、竞价挂网等）；

(10) 报价一览表（附件三）；

(11) 产品业绩：拟供产品的优势及市场占有情况（2023-2024 年浙江省三级医院名单；同一家医院至少提供两张发票复印件，且两张发票供货时间跨度需大于 3 个月）（附件四）。

(12) 产品介绍表（附件五）

以上资料按序号加盖单位公章后扫描汇总成一份 PDF 文件发送至邮箱 jxyyzbcgzx@163.com。

5、联系人：林老师（工作日 8:00-11:30, 14:00-17:00）

6、联系电话：0573-82519939

四、 监督部门

嘉兴市第一医院纪检监察室联系电话：0573-82519888

嘉兴市第一医院
2024 年 7 月 16 日