

附件

## 单一论证专家名单及签到

项目名称：宜宾市第三人民医院飞利浦 DSA 球管单一来源采购项目

日期：2024年4月23日

序号	姓名	工作单位	专业	职称	专家证号	电话
1	陈永忠	宜宾市第三人民医院	医学技术	副主任医师	SC1501580	13980922005
2	李强	鱼峰	医疗	主任医师	SC1523677	13795983550
3	李旭	鱼峰	医疗	副主任医师	SC4553368	13990908891
4						
5						

本人声明：

- 一、本人熟悉该类论证项目，与采购代理机构、采购单位、相关供应商没有利害关系；
- 二、本人具有中级以上专业技术职称或四川省政府采购评审专家资格，或属于具有特殊行业突出专业特长，熟悉产品情况和商品销售行情的专业人员；
- 三、本人愿意以独立身份参加政府采购项目论证工作，并接受财政部门、监察部门的监督管理；
- 四、本人承诺认真、公正、诚实、廉洁地履行论证职责，如出具论证意见，承担不实论证意见的相关法律责任；
- 五、本人没有违纪违法等不良记录。



# 政府采购项目

## 采购需求和采购实施计划

### 审查意见书

**项目名称：** 宜宾市第三人民医院飞利浦 DSA 球管单一来源采购项目

**采购单位：** 宜宾市第三人民医院

**所属年度：** 2024 年度

**编制单位：** 宜宾市第三人民医院

**编制时间：** 2024.04



## 一、审查项目情况

(一) 项目名称：宜宾市第三人民医院飞利浦 DSA 球管单一来源采购项目

(二) 审查时间：

(三) 审查地点：宜宾市

## 二、审查人员

序号	姓名	单位	内部机构	职务/职称	联系方式	备注
1	隆元昌	宜宾利民医院	/	主任医师	13990927005	重要审查
2	李霞	退休	/	主任医师	13795983550	重要审查
3	方宏	退休	/	主任医师	13990908891	重要审查
4						重要审查
5						重要审查
6						一般性审查
7						一般性审查
8						一般性审查
9						一般性审查

## 三、一般性审查

审查内容	审查结果
如需开展需求调查的，是否按照规定开展需求调查	是



采购需求是否符合预算、资产、财务等管理制度规定	是
对采购方式、评审规则、合同类型、定价方式的选择是否说明适用理由	是
属于按规定需要报相关监管部门批准、核	是
采购实施计划是否完整	是
<b>审查结论</b>	<input checked="" type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过
<b>审查意见：无</b>	

#### 四、重点性审查

	资格条件设置是否合理	是
	要求供应商提供超过 2 个同类业务合同的，是否具有合理性	不适用
	技术要求是否指向特定的专利、商标、品牌、技术路线等	否
	评审因素设置是否具有倾向性	否
	将有关履约能力作为评审因素是否适当	不适用





竞争性审查	应当以公开招标方式邀请供应商的，是否依法采用公开招标方式	否
	采用单一来源采购方式的，是否符合法定情形	是
	采购需求的内容是否完整、明确	是
	采购需求的内容是否考虑后续采购竞争性	不适用
	评审方法、评审因素、价格权重等评审规则是否适当	不适用
	进口产品的采购是否必要	是
	是否落实中小企业发展政府采购政策要求	是
	是否落实支持监狱发展政府采购政策要求	是
	是否落实促进残疾人就业政府采购政策要求	是
	是否落实绿色发展、节能环保政府采购政策要求	是
	是否落实支持创新政府采购政策要求	是



	合同文本是否按照规定由法律顾问审定	由采购人审定
	合同文本运用是否适当	是
	是否围绕采购需求和合同履行设置权利义务	是
	是否明确知识产权等方面的要求	是
	履约验收方案是否完整、标准是否明确	是
	风险处置措施和替代方案是否可行	是
采购人或者主管预算单位认为应当审查的其他内容	应列明审查的具体内容	无
审查结论		<input checked="" type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过
审查意见：无。符合法律法规相关要求		

审查人员签字：



## 单一来源采购专业人员论证意见

采购单位	宜宾市第三人民医院
项目名称	宜宾市第三人民医院飞利浦 DSA 球管单一来源采购项目
项目背景	<p>1、本次采购的关键部件--DSA 球管，该球管型号：Allura Xper FD20，由飞利浦（中国）投资有限公司独家生产研发，为飞利浦独有专利技术，完全拥有自主知识产权，无其他可代替的产品。该设备属于精密的大型医疗专用设备，基于专业技术及设备应用知识产权保护等原因，故障维修和所需配件都必须与原厂的配件保持一致设备才能正常工作。为了保证球管的匹配性，保证设备正常运行、保证图像质量、保证设备安全、保证设备使用性能，只能采购生产厂家飞利浦（中国）投资有限公司原装生产的 CT 球管。球管安装后，可提供相应的报关单及证书。</p> <p>2、飞利浦（中国）投资有限公司授权宜宾市金盾科技有限公司为飞利浦本项目在中国四川的售后服务和零配件的唯一供应商。为保证 CT 球管与原系统的兼容性、质量和服务延续性，安装后设备能正常运行，使用时其重量及中心不得有偏差，特申请飞利浦 DSA 球管采取单一来源方式采购，单一来源采购供货商为宜宾市金盾科技有限公司。</p> <p>3、2014 年 10 月 1 日起施行的《医疗器械注册管理办法》第六章第四十九条规定：“产品名称、型号、规格、结构及组成、适用范围、产品技术要求、进口医疗器械生产地址等发生变化的，注册人应当向原注册部门申请许可事项变更。”在设备使用及维修过程中，难免需要更换零备件，很多备件是整机的重要结构及组成，与整机一同注册，如使用非原厂配件，则整机的结构及组成已发生变化，按此法规要求，整机需要重新注册。如使用非原厂配件，飞利浦公司不负责重新注册，因此只能使用原厂配件。球管属于二类医疗器械，使用过期、失效、淘汰将会受到严格处罚，设备维修备件更换符合医疗器械监督管理条例 680 号令 27、40、42 条，只有飞利浦厂家才能按《医疗器械管理条例》提供合法的球管。</p> <p>综合分析：宜宾市金盾科技有限公司是唯一具备采购需</p>

求的国内供应商。  
 综上所述：该项目建议通过单一来源采购方式进行采购。  
 拟定供应商：  
 宜宾市金盾科技有限公司  
 宜宾市翠屏区天柏组团中坝 A1-4-10 地块上力、理想城 5 幢第 12 层 1 号


专业人员  
 论证意见

飞利浦 DSA 球管是 DSA 设备核心部件，具有使用寿命，更换时必须完全匹配。  
 飞利浦（中国）是飞利浦 DSA 球管唯一供应商，根据政府采购法第三十一条规定，建议采用单一来源方式采购。

姓名	李凯	工作单位	五体	职称	主任医师
----	----	------	----	----	------

## 单一来源采购专业人员论证意见

采购单位	宜宾市第三人民医院
项目名称	宜宾市第三人民医院飞利浦 DSA 球管单一来源采购项目
项目背景	<p>1、本次采购的关键部件--DSA 球管,该球管型号: Allura Xper FD20, 由飞利浦(中国)投资有限公司独家生产研发,为飞利浦独有专利技术,完全拥有自主知识产权,无其他可代替的产品。该设备属于精密的大型医疗专用设备,基于专业技术及设备应用知识产权保护等原因,故障维修和所需配件都必须与原厂的配件保持一致设备才能正常工作。为了保证球管的匹配性,保证设备正常运行、保证图像质量、保证设备安全、保证设备使用性能,只能采购生产厂家飞利浦(中国)投资有限公司原装生产的 CT 球管。球管安装后,可提供相应的报关单及证书。</p> <p>2、飞利浦(中国)投资有限公司授权宜宾市金盾科技有限公司为飞利浦本项目在中国四川的售后服务和零配件的唯一供应商。为保证 CT 球管与原系统的兼容性、质量和服务延续性,安装后设备能正常运行,使用时其重量及中心不得有偏差,特申请飞利浦 DSA 球管采取单一来源方式采购,单一来源采购供货商为宜宾市金盾科技有限公司。</p> <p>3、2014 年 10 月 1 日起施行的《医疗器械注册管理办法》第六章第四十九条规定:“产品名称、型号、规格、结构及组成、适用范围、产品技术要求、进口医疗器械生产地址等发生变化的,注册人应当向原注册部门申请许可事项变更。”在设备使用及维修过程中,难免需要更换零备件,很多备件是整机的重要结构及组成,与整机一同注册,如使用非原厂配件,则整机的结构及组成已发生变化,按此法规要求,整机需要重新注册。如使用非原厂配件,飞利浦公司不负责重新注册,因此只能使用原厂配件。球管属于二类医疗器械,使用过期、失效、淘汰将会受到严格处罚,设备维修备件更换符合医疗器械监督管理条例 680 号令 27、40、42 条,只有飞利浦厂家才能按《医疗器械管理条例》提供合法的球管。</p> <p>综合分析: 宜宾市金盾科技有限公司是唯一具备采购需</p>

	<p>求的国内供应商。</p> <p>综上所述：该项目建议通过单一来源采购方式进行采购。</p> <p>拟定供应商：</p> <p>宜宾市金盾科技有限公司</p> <p>宜宾市翠屏区天柏组团中坝 A1-4-10 地块上力、理想城 5 幢第 12 层 1 号</p>				
<p>专业人员 论证意见</p>	<p>该采购项目 DSA 球管 <sup>Allura</sup> Xper FD20 是飞利浦的具有知识产权的专利产品也是该 <del>球管</del> <sup>CT 机</sup> 的核心产品。为确保 CT 的安全运行及服务质量。建议购买原厂生产球管。</p>				
<p>姓名</p>		<p>工作单位</p>	<p>通体</p>	<p>职称</p>	<p>副主任医师</p>



## 单一来源采购专业人员论证意见

采购单位	宜宾市第三人民医院
项目名称	宜宾市第三人民医院飞利浦 DSA 球管单一来源采购项目
项目背景	<p>1、本次采购的关键部件--DSA 球管，该球管型号: Allura Xper FD20，由飞利浦（中国）投资有限公司独家生产研发，为飞利浦独有专利技术，完全拥有自主知识产权，无其他可代替的产品。该设备属于精密的大型医疗专用设备，基于专业技术及设备应用知识产权保护等原因，故障维修和所需配件都必须与原厂的配件保持一致设备才能正常工作。为了保证球管的匹配性，保证设备正常运行、保证图像质量、保证设备安全、保证设备使用性能，只能采购生产厂家飞利浦（中国）投资有限公司原装生产的 CT 球管。球管安装后，可提供相应的报关单及证书。</p> <p>2、飞利浦（中国）投资有限公司授权宜宾市金盾科技有限公司为飞利浦本项目在中国四川的售后服务和零配件的唯一供应商。为保证 CT 球管与原系统的兼容性、质量和服务延续性，安装后设备能正常运行，使用时其重量及中心不得有偏差，特申请飞利浦 DSA 球管采取单一来源方式采购，单一来源采购供货商为宜宾市金盾科技有限公司。</p> <p>3、2014 年 10 月 1 日起施行的《医疗器械注册管理办法》第六章第四十九条规定：“产品名称、型号、规格、结构及组成、适用范围、产品技术要求、进口医疗器械生产地址等发生变化的，注册人应当向原注册部门申请许可事项变更。”在设备使用及维修过程中，难免需要更换零备件，很多备件是整机的重要结构及组成，与整机一同注册，如使用非原厂配件，则整机的结构及组成已发生变化，按此法规要求，整机需要重新注册。如使用非原厂配件，飞利浦公司不负责重新注册，因此只能使用原厂配件。球管属于二类医疗器械，使用过期、失效、淘汰将会受到严格处罚，设备维修备件更换符合医疗器械监督管理条例 680 号令 27、40、42 条，只有飞利浦厂家才能按《医疗器械管理条例》提供合法的球管。</p> <p>综合分析：宜宾市金盾科技有限公司是唯一具备采购需</p>

求的国内供应商。  
 综上所述：该项目建议通过单一来源采购方式进行采购。  
 拟定供应商：  
 宜宾市金盾科技有限公司  
 宜宾市翠屏区天柏组团中坝 A1-4-10 地块上力、理想城 5 幢第 12 层 1 号

专业人员  
 论证意见

本项目 DSA 球管采购，为飞利浦(中国)投资有限公司独家自主研发，为 DSA 设备核心部件，必须完全匹配主机。  
 故其采购须在飞利浦(中国)直接供应之唯一售后和零配件供应之供应商处采购。  
 综上所述符合采用单一来源采购方式采购。

姓名	张红	工作单位	宜宾利达医院	职称	主任医师
----	----	------	--------	----	------