

### 六、投标人主要业绩一览表（格式）

投标人名称：安徽诺尚医疗器械有限公司 招标项目编号：BZLX2024CGQT051 标包号（如为整包发标项目可不填）：第2包

序号	项目名称	委托单位	合同签订时间	项目所在地（XX省XX市）	中标金额（万元）	备注
1	涡阳县人民医院医用耗材购销合同	涡阳县人民医院	2022.12.03	安徽省亳州市	按实际发生量计算	P15-P23
2	阜阳市第二人民医院神经介入类耗材项目采购合同	阜阳市第二人民医院	2021.12.02	安徽省阜阳市	按实际发生量计算	P24-P30
3	皖南医学院第二附属医院医用耗材采购合同	皖南医学院第二附属医院	2021.06.30	安徽省芜湖市	按实际发生量计算	P31-P35
4	中国科大技术大学附属第一医院（安徽省立医院）耗材项目采购合同	中国科大技术大学附属第一医院（安徽省立医院）	2021.11.15	安徽省合肥市	按实际发生量计算	P36-P41
5	池州市人民医院耗材项目采购合同	池州市人民医院	2021.08.24	安徽省池州市	按实际发生量计算	P42-P48
6	安徽医科大学附属巢湖医院医用材料供货合同	安徽医科大学附属巢湖医院	2023.06.07	安徽省巢湖	按实际发生量计算	P49-P52
7	宁国市人民医院医用耗材（神经内外科耗材）集中送合同	宁国市人民医院	2023.03.16	安徽省宁国市	按实际发生量计算	P53-P68
8	景德镇市第一人民医院医用耗材购销合同	景德镇市第一人民医院	2023.01.01	江西省景德镇市	按实际发生量计算	P69-P73
9	江苏省人民医院医用耗材采购合同	江苏省人民医院	2022.04.01	江苏省南京市	按实际发生量计算	P74-P98
10	泰兴市人民医院医用耗材采购协议	泰兴市人民医院	2022.12.06	江苏省泰兴市	按实际发生量计算	P99-P100
11	无锡市人民医院医用器械耗材供货合同	无锡市人民医院	2024.01.01	浙江省无锡市	按实际发生量计算	P101-P105
12	张家港市第一人民医院医用耗材购销合同	张家港市第一人民医院	2021.11.18	江苏省张家港市	按实际发生量计算	P106-P107

13	南京鼓楼医院医用耗材采购项目合同	南京鼓楼医院	2023.07.17	江苏省南京市	按实际发生量计算	P108-P113
----	------------------	--------	------------	--------	----------	-----------

投标人（盖章/电子签章）安徽诺尚医疗器械有限公司  
法定代表人（盖章/电子签章）

注：1. 依据综合评审中的业绩要求填写本表并提供相关证明材料，合同可提供首页、金额页、盖章页。（原件的扫描件（印章须为彩色）装入投标文件，原件中须由采购人核验）2. 请投标人严格按照业绩一览表业绩项目名称排列顺序提交相应业绩相关证明材料并注明相应的页面位置，否则有可能影响评审结果，责任自负。3. 投标人根据项目实际填写，表中单项，项目招标要求不涉及的可留空或自行调整。4. 表格不够可以自行加页；具体配置请投标人填写完全。如有填写不全的则按无业绩配置评价。

### 详细评分汇总表

项目名称：利辛县人民医院神经外科介入耗材配送服务项目（二次）第2标段(BZLX2024CGQT05102)

序号	投标单位	首次报价(元)	最终报价(元)	评标价(元)	综合评审	资格性检查	符合性检查	总分	排名
1	安徽诺尚医疗器械有限公司	67725.00	67725.00	67725.00	86.80	通过	通过	86.80	1
2	国药器械安徽省嘉宁医疗设备有限公司	105460.00	105460.00	105460.00	75.68	通过	通过	75.68	2
3	上海致新医疗供应链管理安徽有限公司	112646.00	112646.00	112646.00	73.64	通过	通过	73.64	3

### 三、服务分项报价表（格式）

投标人名称：安徽诺尚医疗器械有限公司 招标项目编号：BZLX2024CGQT051 号 标包号（如为整包发标项目可不填）：第2包

序号	分项名称	服务费用报价依据	单价（元）	金额（元）
1	颅内支撑导管	采购内容及技术要求	5200.00	10400.00
2	颅内动脉支架系统	采购内容及技术要求	6247.50	12495.00
3	椎动脉雷帕霉素靶向洗脱支架系统	采购内容及技术要求	15435.00	30870.00
4	一次性使用栓塞保护伞	采购内容及技术要求	6980.00	13960.00
				67725.00

投标人（盖单位电子签章）：安徽诺尚医疗器械有限公司

法定代表人（盖电子签章）：高丰



注：1. 如果按单价计算的结果与总价不一致，以单价为准修正合计总价。

2. 如果不提供详细分项报价将视为没有实质性响应招标文件。

3. 上述单价为综合单价，应包含一切税费。

4. 投标人根据项目实际填写，表中单项，项目招标要求不涉及的可留空或自行调整。

5. 表格不够可以自行加页；具体配置请投标人填写完全，没有填写完全的则按无此配置评标。

颅内支撑导管 国械注准20213030950

### 中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注准20213030950

注册人名称	珠海通桥医疗科技有限公司
注册人住所	珠海市香洲区唐家湾镇科技七路1号珠海中电高科技产业园4栋1-B单元
生产地址	珠海市香洲区唐家湾镇科技七路1号珠海中电高科技产业园4栋1-B单元
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	颅内支撑导管
型号、规格	见附页
结构及组成	颅内支撑导管由导管、应力释放连接件、导管网身、显影标记线、管身远端抗凝血涂层，带有塑形针附件。本产品经环氧乙烷灭菌，一次性使用。产品货架有效期19个月。
适用范围	本产品适用于在颅内神经血管里输送介入/诊断器械。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	

审批部门：国家药品监督管理局

批准日期：二〇二一年十一月十五日  
生效日期：二〇二一年十一月十五日  
有效期至：二〇二六年十一月十四日



中华人民共和国  
医疗器械变更注册（备案）文件

注册证编号：国械注准20213030950

产品名称	颅内支撑导管
变更内容	注册人名称由:珠海通桥医疗科技有限公司;注册人名称变更为:通桥医疗科技有限公司
备注	本文件与“国械注准20213030950”注册证共同使用。

审批部门 国家药品监督管理局

批准日期：二〇二四年一月二十五日



颅内动脉支架系统 国械注准201783134386

### 中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注准201783134386

注册人名称	微创神通医疗科技(上海)有限公司
注册人住所	上海市浦东新区张东路222弄16幢
生产地址	上海市浦东新区广丹路222弄16幢；上海市浦东新区张东路1661号、祖冲之路2585号3幢7层；上海市浦东新区张东路1661号、祖冲之路2585号11幢7层A区
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	颅内动脉支架系统
型号、规格	见附页
结构及组成	该产品由支架和输送系统组成。支架由316L不锈钢激光切割而成，输送系统由推送交换式球囊扩张导管、球囊的材料为PEBA7000，经环氧乙烷灭菌，一次性使用。灭菌有效期2年。
适用范围	该产品适用于颅内基底动脉狭窄病变，用于改善脑组织供血。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	原注册证编号：国械注准20173464386

审批部门：国家药品监督管理局



批准日期：二〇二二年六月二十一日

生效日期：二〇二二年九月十二日

有效期至：二〇二七年九月十一日

椎动脉雷帕霉素靶向洗脱支架系统 国械注准20203130971

### 中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注准20203130971

注册人名称	微创神通医疗科技（上海）有限公司
注册人住所	上海市浦东新区广丹路222弄16幢
生产地址	上海市浦东新区广丹路222弄16幢
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	椎动脉雷帕霉素靶向洗脱支架系统
型号、规格	见附页
结构及组成	椎动脉雷帕霉素靶向洗脱支架系统为球囊扩张式药物支架系统，由预装的药物支架和输送系统组成。支架采用L605钴基合金作为金属支架平台，经激光切割而成，外表面刻有凹槽。药物涂层由雷帕霉素(Rapamycin)和可降解的外消旋聚乳酸(PDLLA)组成，储存在球囊内。输送系统为快速交换式的球囊扩张导管，环氧乙烷灭菌。产品一次性使用。货架有效期2年。
适用范围	本产品适用于治疗椎动脉粥样硬化狭窄的治疗。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	

审批部门：国家药品监督管理局



一次性使用栓塞保护伞 国械注准20183031596

### 中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注准20183031596

注册人名称	北京诺德伟业科技有限公司
注册人住所	北京市平谷区马坊镇盘龙西路21号院4号楼
生产地址	北京市平谷区马坊镇盘龙西路21号院4号楼一层、二层、四层
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	一次性使用栓塞保护伞
型号、规格	见附页。
结构及组成	该产品由装在输送导线上的过滤器网和输送及回收鞘管组成。近端输送导线材料为304不锈钢及PTFE，远端导线及筛网材料为镍钛合金（Nitinol），远端筛网材料为铂钨合金。过滤器网上共有三处显影标记，包含远端显影标记、筛网显影标记、筛网口端黄金显影环（黄金环内嵌有铂钨合金丝），显影材料为钨合金。输送及回收鞘管材料为PEEK，远端鞘管材料为304不锈钢和铂合金，鞘管两端各有一个显影标记点。产品为一次性使用，灭菌包装。货架有效期三年。
适用范围	该产品适用于在颈动脉介入术中，为患者提供血管远端栓塞的保护。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	原注册证编号：国械注准20183771596

审批部门：



批准日期：二〇二二年八月一日  
生效日期：二〇二三年二月十三日  
有效期至：二〇二八年二月十二日

