**上海市中医医院**

**院内招标文件**

**药敏试验纸片等试剂**

**询价通知书**

**2025年4月11日**

**目录**

**[第一章](#_Toc11326092)** **[投标邀 2](#_Toc11326092)**

**[第二章](#_Toc11326093)** **[投标资料表 3](#_Toc11326093)**

**[第三章](#_Toc11326094)****[合同专用条款 9](#_Toc11326094)**

**[第四章](#_Toc11326095)****[货物需求一览表及技术规格 10](#_Toc11326095)**

**[附件1：无重大违法记录承诺书（格式） 14](#_Toc11326096)**

**[附件2：无行贿犯罪记录声明函（格式） 1](#_Toc11326097)5**

**第一章 询价邀请**

1、上海市中医医院现以公开采购的方式邀请合格的供应商就下列所提供的货物和相关服务提交密封询价文件。

（1）项目名称：

包件一：药敏试验纸片

包件二：全自动干式生化分析仪配套检测相关试剂

包件三：微生物细菌检测相关试剂

包件四：甲状腺功能检测试剂

包件五：17α-羟基孕酮检测试剂盒

包件六：尿沉渣计数板

包件七：盒装吸头

包件八：尿液分析试纸条

包件九：肾素检测试剂盒

包件十：新型冠状病毒2019-nCoV核酸检测试剂盒

包件十一：一次性采样拭子

包件十二：一次性使用病毒采样管

包件十三：细胞保存液

包件十四：一次性使用采样器

包件十五：核酸提取或纯化试剂

1. 供应商可响应1个或多个包件
2. 服务期限：合同签订后2年
3. 技术要求：见本询价通知书第四章“货物需求一览表及技术规格

2、有兴趣的合格潜在供应商请于2025年4月11日起至2025年4月15日止（星期六、日和节假日除外）自行前往我院官网（<https://www.szy.sh.cn/>）通知栏下载。

3、报名及截止时间：2025年4月15日北京时间16:00截止。

4、递交文件截止时间、地点及要求：

截止时间：2025年4月17日北京时间10:00

地点：中国上海市嘉定区荣联路68号上海市中医医院采购处

5.采购人信息

买方名称：上海市中医医院

买方地址：中国上海嘉定区荣联路68号

邮编：201822

电话：021-56639828-52237

联系人：陆海玲

**第二章 投标资料表**

|  |  |
| --- | --- |
| **条款号** | **内　容** |
| **说明** |
| 1.1 | 招标人名称：上海市中医医院 |
| 1.2 | 项目名称：药敏试验纸片等试剂 |
| 1.3 | 合同名称：药敏试验纸片等试剂 |
| 1.4 | 资金性质：自筹资金 |
| 2.1 | 投标人未在规定的时间内报名，不得参加投标。 |
| 2.2 | 潜在供应商或者其他利害关系人对采购文件有异议的，应当在询价响应文件递交截止时间2日前提出。 |
| **投标文件的编制和递交** |
| 3 | 投标语言：中文 |
| ★4 | 投标人应提供下列文件，并按顺序装订成册，编制投标文件目录：1.投标书投标人应按照招标文件中提供的格式完整、正确填写投标书。2.开标一览表（1）开标一览表应填写项目总价。（2）投标人应按照招标文件中提供的格式完整、正确填写开标一览表。开标一览表中的投标总价应与投标分项报价表中总价完全一致，否则将可能否决其投标。3.投标分项报价表。4.货物说明一览表。5.响应/偏离表投标人应按《招标文件》要求填写技术规格响应/偏离表、商务条款响应/偏离表。6.投标人资格证明文件投标人资质证明文件具体内容见规定。7.投标设备相关的技术服务、安装调试及保修服务的售后服务承诺书。8.其他资料（投标人认为有必要提交的其他资料）。 |
| 5.1 | 投标人应严格按照招标文件规定的格式和内容编制投标文件，要求对本招标文件4.1所提出各项要求进行逐条逐项答复、说明和解释，并填写在技术规格响应/偏离表中。 |
| 5.2 | （1）投标总价中不得缺漏招标文件要求分项报价的内容，投标人投标报价缺漏项达到或超过15%（无论数量或金额），其投标将被否决。（2）投标人投标报价缺漏项未达到或超过15%（无论数量或金额），且投标人确认缺漏项已包含在投标总价中，评标时将其他有效投标中该项的最高价计入其评标总价；若投标人确认缺漏项不包含在投标总价中，其投标将被否决。 |
| 5.3 | 投标人应根据第四章“货物需求一览表及技术规格”中所列设备及要求报价，投标总价中不得包含超出招标文件要求以外的内容，否则在评标时不予核减。 |
| ★5.4 | 本次招标不接受选择性报价或者有附加条件的报价。 |
| ★5.5 | 本项目不设最高投标限价。本限价包含关税、增值税及进口环节中发生的一切费用。若投标报价高于最高投标限价，其投标将被否决。若因汇率波动或属于原产于特定国家（地区）特定进口商品加征关税且加征关税在实际进口时未被核准市场化采购排除的造成合同实际结算时超出本项目的人民币限价时，招标人不承担超出投标限价的部分，该部分费用由中标人承担。（1）若投标产品以外币报价且为中华人民共和国关境外交付的货物，按开标当日中国银行总行首次发布的外币对人民币的现汇卖出价进行投标货币的转换，并加上进口环节税及进口环节中发生的一切费用进行合计，评标时以此判定是否超过投标限价。（2）若投标产品以外币报价且为中华人民共和国关境内交付的货物，按开标当日中国银行总行首次发布的外币对人民币的现汇卖出价进行投标货币的转换，评标时以此判定是否超过投标限价。 |
| 5.6 | 从中华人民共和国关境内提供的货物，其投标报价包括：1）关境内制造的货物（1）EXW（出厂价）（应包括增值税和其它税费）。（2）运至最终目的地的关境内运输费、保险费等相关费用。（3）各种售前、安装调试、验收以及移交等合同履行期间的伴随服务费用。（4）按照第四章相应条款中列出的各类培训费用。2）投标截止时间前已经进口的货物（1）仓库交货价（应包括增值税、关税和其他税费）。（2）运至最终目的地的关境内运输费、保险费等相关费用。（3）各种售前、安装调试、验收以及移交等合同履行期间的伴随服务费用。（4）按照第四章相应条款中列出的各类培训费用。 |
| 6.1 | 从中华人民共和国关境内提供的货物和服务的投标货币：人民币。若以美元或其他货币报价，则视作该价格已包含关税、增值税等进口环节税和其他相关税费，在价格评议和签订合同时均按开标日中国银行总行首次发布的外币对人民币的现汇卖出价进行货币转换。 |
| 6.2 | 从中华人民共和国关境外提供的货物和服务的投标货币：美元。 |
| 7.1 | 本项目不接受联合体投标。 |
| ★7.2 | 资格标准：（1）投标人具有合法经营资质的独立法人、其他组织，并具备相应的经营、业务范围。（2）投标人未被“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）列入失信执行人、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。（3）投标人参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录。 （4）投标人是专业生产本次所需设备的制造商，或由制造商指定代理商作为本次投标的授权代理。（5）投标人必须具有相应设备的《医疗器械生产企业许可证》或《医疗器械经营企业许可证》。（6）投标人代表可以是法定代表人或被授权委托人。投标人代表是法人代表的，提供《法定代表人（单位负责人）身份的证明》、身份证复印件。投标人代表不是法人代表的，提供《法定代表人（单位负责人）身份的证明》、《法定代表人（单位负责人）授权委托书》、身份证复印件、投标单位为其缴纳社保的证明。 |
| ★7.3 | 投标人必须提交的资格证明文件应包括：（1）投标人在注册地的相关注册法律文件。若投标人在中华人民共和国境内注册的，则必须提供营业执照（或事业单位、社会团体相关证书）的复印件。（2）投标人应是专业生产本次所需主系统设备的制造商或制造商唯一授权的参与本次投标的代理商，且应得到制造商针对本次投标项目的制造商授权书，授权书的有效期应至少与投标有效期一致。（5）投标人需提供无重大违法记录承诺书；（格式见附件1）。（6）投标人需提供无行贿犯罪记录声明函；（格式见附件2）。（7）投标人认为需加以说明的其他内容。投标人提交的资格证明文件的原件或复印件上均需加盖投标人的公章。对于上述要求中未涵盖，但属投标设备必须符合的强制性认证标准、国家关于安全、卫生、环保、质量、能耗等有关规定的，必须提供相关资格证明文件，否则其投标将被拒绝。 |
| 7.4 | 证明货物和服务与招标文件的要求相一致的文件，可以是文字资料、图纸和数据，包括但不限于：（1）货物主要技术指标和性能的详细说明。（2）投标人对照招标文件技术规格，逐条说明所提供的货物和服务已对招标文件的技术规格做出了实质性的响应，并申明与技术规格条文的偏差和例外。特别对有具体参数要求的指标，投标人必须提供所投设备的具体参数值。（3）投标人必须对重要技术参数提供技术支持资料（例如DATA SHEET、样本、产品说明书等制造商公开发布的印刷资料或第三方检测机构出具的检测报告或权威认证机构出具的认证证书等具有法律效力的文件），未提供的，评标时不予认可。（4）投标人的应标参数与制造商公开发布的印刷资料不一致时，以制造商公开发布的印刷资料为准。若制造商公开发布的印刷资料与第三方检测机构出具的检测报告或权威机构出具的认证证书不一致时，以第三方检测机构出具的检测报告或权威机构出具的认证证书为准。 |
| 8 | 投标有效期：90天 |
| 9.1 | 正本的份数：1份副本的份数：2份电子版的份数：1份（包含：1.全套投标文件正本（加盖公章）：PDF格式；2.技术偏离表：excel版本） |
| **开标与评标** |
| 10.1 | 拟评审日期：2025年4月17日北京时间13：00地点：待通知地址：上海市嘉定区荣联路68号 |
| ★10.2 | 14）医院通过“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）以及中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）查询投标人的信用记录，查询时间不早于本项目公告发布之日。对列入失信执行人、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的投标人，其投标将被否决。 |
| ★10.3 | 投标人的投标文件中未加注“★”号的一般技术参数的偏离超过5项（包括5项），其投标将被否决。 |
| 11.1 | 评标货币：人民币。 |
| 11.2 | 本招标文件所涵盖的货物必须按第四章“货物需求一览表及技术规格”中规定的合同交货期交货。对提前交货者不考虑降低评标价。对提交“推迟交货计划”的投标可以接受，但每延期一周其评标价将在投标总价的基础上增加0.5%。迟于规定交货计划超过1个月交货的投标将被否决。 |
| 11.3 | 预计运行和维护费用：不适用。 |
| 11.4 | （1）招标文件中加注“★”号的为重要条款（参数），对任一重要条款（参数）的偏离，其投标将被否决。（2）招标文件中未加注“★”号的为一般条款（参数），高于标准的，不考虑降低评标价，低于标准的，评标价将增加该设备投标价格的百分之壹（1%）（特别注明的除外）；若投标文件中没有单独列出该设备分项报价的，评标价格调整时按投标总价计算。 |
| **授予合同** |
| 12 | 中标人的确定：均价最低的投标人为中标人。（投标货物总价÷货物个数=均价） |
| ★增1 | 关于原产于特定国家（地区）特定进口商品加征关税的规定（1）投标产品为原产于特定国家（地区）的特定商品被中国政府实施加征关税等措施且加征关税在实际进口时未被核准市场化采购排除的，加征的关税以及由此增加的增值税等额外税费由中标人承担。（2）投标人需在投标时出具承担加征关税以及由此增加的增值税等额外税费的承诺书。（3）额外税费可以由中标人另行支付给招标人，或者在支付合同验收尾款时直接予以扣减。中标人若以外币支付税费，按海关《专用缴款书》上载明的汇率进行换算。 |

**第三章 合同专用条款**

|  |  |
| --- | --- |
| **条款号** | **内容** |
| 1.1  | 买方名称：上海市中医医院买方地址：上海市嘉定区荣联路68号邮编：201822电话：021-56639828-52237联系人：陆海玲 |
| 1.2 | 项目现场：上海市中医医院 |
| ★1.3 | 履约保证金：不适用 |
| 1.4 | 卖方应按产品出厂标准供应的货物质保期内运行。若对备件有具体要求，详见第四章“货物需求一览表及技术规格”的相关条款。 |
| 2.1 | （1）货到验收并开具合格发票后90天内买方支付货款的100%；（2）买方支付货款前，卖方须向买方开具数额相等的发票，买方据此付款； |
| 2.2 | 根据“关于本市贯彻卫生部《关于建立医药购销领域商业贿赂不良记录的规定》的实施意见（沪卫监察〔2007〕1号）”第八条的规定：本市医疗卫生机构在与药械生产、经营企业或代理人签署药械等采购（招标采购）合同时，应在合同中列明有关企业承诺不从事商业贿赂行为的条款及一旦被列入商业贿赂不良记录后购销合同将解除并承担违约责任的条款。买方在查明卖方有商业贿赂的情况下，买方有权解除合同，卖方应该将全额货款偿还给买方并承担因合同解除而造成对买方的一切直接损失与费用，并且卖方还应该向买方支付合同金额20%的补偿金。 |
| 2.3 | 仲裁应由中国国际经济贸易仲裁委员会（CIETAC）上海分会按其仲裁规则和程序在上海进行。仲裁的官方语言应为中文。 |
| 2.4 | 互惠协议的标题是“中华人民共和国和 政府关于所得税和财产税避免双重征税和防止偷漏税的协定”。 |

注：卖方的名称和地址应在签合同时填入。

1. **货物需求一览表及技术规格**

包件一：

1. 项目名称：药敏试验纸片
2. 交货时间：买方指定时间
3. 货到验收并开具合格发票后90日内买方支付货款的100%
4. 交货地点：买方指定地点
5. 技术指标要求：
6. 试剂用途：用于体外细菌敏感性检测。
7. ★样本：阿米卡星药敏实验纸片、氨苄西林/舒巴坦药敏实验纸片、氨苄西林药敏实验纸片、氨曲南药敏实验纸片、苯唑西林药敏实验纸片、呋喃妥因药敏实验纸片、红霉素药敏实验纸片、环丙沙星药敏实验纸片、磺胺甲恶唑/甲氧苄啶药敏实验纸片、克林霉素药敏实验纸片、利奈唑胺药敏实验纸片、磷霉素/氨丁三醇药敏实验纸片、氯霉素药敏实验纸片、米诺环素药敏实验纸片、哌拉西林/他唑巴坦药敏实验纸片、哌拉西林药敏实验纸片、青霉素药敏实验纸片、庆大霉素药敏实验纸片、四环素药敏实验纸片、替加环素药敏实验纸片、替考拉宁药敏实验纸片、头孢呋新钠药敏实验纸片、头孢哌酮/舒巴坦药敏实验纸片、头孢哌酮药敏实验纸片、头孢曲松药敏实验纸片、头孢噻肟药敏实验纸片、头孢西丁药敏实验纸片、头孢唑啉药敏实验纸片、亚胺培南药敏实验纸片、左氧氟沙星药敏实验纸片、头孢吡肟药敏实验纸片、头孢他啶药敏实验纸片、阿莫西林/克拉维酸药敏实验纸片、利福平药敏实验纸片。
8. 储存条件及有效期：有效期≥2年，-2～8℃避光储存；
9. 方法学： 扩散法。
10. 产品需提供有效期内的《医疗器械产品注册证》或《医疗器械生产备案凭证》。
11. ★投标人需响应医院SPD项目相关要求,并与上药医疗供应链管理(上海)有限公司签署相关SPD协议。

包件二：

1. 项目名称：全自动干式生化分析仪配套检测相关试剂
2. 交货时间：买方指定时间
3. 货到验收并开具合格发票后90日内买方支付货款的100%
4. 交货地点：买方指定地点

五、技术指标要求：

1. 试剂用途：用于临床医学上的肝素锂抗凝全血、血浆或者血清的生化分析。
2. ★样本：需包含葡萄糖测定试剂盒、尿素氮测定试剂盒、肌酐测定试剂盒、尿酸测定试剂盒、总胆红素测定试剂盒、直接胆红素测定试剂盒、钙测定试剂盒、无机磷测定试剂盒、镁测定试剂盒、总蛋白测定试剂盒、白蛋白测定试剂盒、γ-谷氨酰转肽酶测定试剂盒、谷草转氨酶测定试剂盒、丙氨酸氨基转移酶测定试剂盒、磷酸肌酸激酶测定试剂盒、乳酸脱氢酶测定试剂盒、碱性磷酸酶测定试剂盒、淀粉酶测定试剂盒、肌酸激酶MB 型同工酶测定试剂盒、胆碱酯酶测定试剂盒、尿液分析试纸条、尿比重校准品、尿液干化学分析质控物、血清蛋白电泳、单克隆免疫球蛋白、加样刀锋、界面液、电解质测定试剂盒：多项目低值质控品、多项目高值质控品、电解质质控品、加样枪头。
3. 储存条件及有效期：试剂盒应2℃~8℃避光贮存，拆封后有效期≥30天。
4. 样本类型：血清、血浆。
5. 产品需提供有效期内的《医疗器械产品注册证》或《医疗器械生产备案凭证》。
6. ★投标人需响应医院SPD项目相关要求,并与上药医疗供应链管理(上海)有限公司签署相关SPD协议。

包件三：

1. 项目名称：微生物细菌检测相关试剂
2. 交货时间：买方指定时间
3. 货到验收并开具合格发票后90日 内买方支付货款的100%
4. 交货地点：买方指定地点
5. 技术指标要求：

1、试剂用途：用于在微生物培养系统上对血液或者其他正常无菌体液样本中的微生物进行培养和鉴定。

2、★样本：需包含需氧和兼性厌氧微生物培养瓶、厌氧和兼性厌氧微生物培养瓶、革兰氏阴性细菌药敏卡片N335、革兰氏阳性药敏卡片P639、革兰氏阳性细菌药敏卡片、革兰氏阴性细菌药敏卡片、革兰氏阳性细菌药敏卡片GP67、革兰氏阴性细菌药敏卡片GN13、酵母菌鉴定卡、奈瑟军、嗜血杆菌鉴定卡、厌氧产气袋、厌氧菌及棒状杆菌鉴定卡。

3、有效期：试剂在常温储存≥12个月。

4、样本类型：血清、血浆。

5、产品需提供有效期内的《医疗器械产品注册证》或《医疗器械生产备案凭证》。

6、★投标人需响应医院SPD项目相关要求,并与上药医疗供应链管理(上海)有限公司签署相关SPD协议。

包件四：

1. 项目名称：甲状腺功能检测试剂
2. 交货时间：买方指定时间
3. 货到验收并开具合格发票后90日 内买方支付货款的100%
4. 交货地点：买方指定地点
5. 技术指标要求：

1、试剂用途：用于体外定量测定人血清中总三碘甲状腺原氨酸、游离三碘甲状腺原氨酸、总甲状腺素、游离甲状腺素的含量。

2、★样本：需包含游离甲状腺素测定试剂盒、游离三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒、总甲状腺素测定试剂盒、总三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒。

3、储存条件及有效期：2～8℃保存，有效期≥6个月。

4、样本类型：血清。

5、产品需提供有效期内的《医疗器械产品注册证》或《医疗器械生产备案凭证》。

6、★投标人需响应医院SPD项目相关要求,并与上药医疗供应链管理(上海)有限公司签署相关SPD协议。

包件五：

1. 项目名称：17α-羟基孕酮检测试剂盒
2. 交货时间：买方指定时间
3. 货到验收并开具合格发票后90日 内买方支付货款的100%
4. 交货地点：买方指定地点
5. 技术指标要求：

1、试剂用途：用于检测血清中17α-羟基孕酮含量。

2、适用机型：适用于化学发光检测仪。

3、有效期：≥12个月。

4、样本类型：血清。

5、运输要求：2°C~8°C储存，防止冷冻，避免强光照射要求具有冷链运输，提供冷链运输说明及符合国家新冠疫情防疫要求的相关制度及管理方案。

6、抗干扰能力：干扰物质：25mg/dl胆红素，100mg/dl血红蛋白，6000mg/dl甘油三脂对本试剂盒检测结果无显著影响。

7、产品需提供有效期内的《医疗器械产品注册证》或《医疗器械生产备案凭证》。

8、★投标人需响应医院SPD项目相关要求,并与上药医疗供应链管理(上海)有限公司签署相关SPD协议。

包件六：

1. 项目名称：尿沉渣计数板
2. 交货时间：买方指定时间
3. 货到验收并开具合格发票后90日 内买方支付货款的100%
4. 交货地点：买方指定地点
5. 技术指标要求：

1、试剂用途：用于临床对血液、体液样本中的有形成分进行计数。尿沉渣计数板配合全自动尿有形成分分析仪对尿液进行检测。

2、样本类型：尿液。

3、有效期：≥12个月。

4、产品需提供有效期内的《医疗器械产品注册证》或《医疗器械生产备案凭证》。

5、★投标人需响应医院SPD项目相关要求,并与上药医疗供应链管理(上海)有限公司签署相关SPD协议。

包件七：

1. 项目名称：盒装吸头
2. 交货时间：买方指定时间
3. 货到验收并开具合格发票后90日 内买方支付货款的100%
4. 交货地点：买方指定地点
5. 技术指标要求：

1、试剂用途：根据需求精准到微升，毫升数吸样。

2、有效期：≥12个月。

3、产品需提供有效期内的《医疗器械产品注册证》或《医疗器械生产备案凭证》。

4、★投标人需响应医院SPD项目相关要求,并与上药医疗供应链管理(上海)有限公司签署相关SPD协议。

包件八：

1. 项目名称：尿液分析试纸条
2. 交货时间：买方指定时间
3. 货到验收并开具合格发票后90日 内买方支付货款的100%
4. 交货地点：买方指定地点

五、技术指标要求：

1、试剂用途：在临床上用于半定量检测尿液中的胆红素、尿胆原、酮体、维生素C、葡葡糖、蛋白质、红细胞、pH、亚硝酸盐、白细胞、比重1项。用于肝班疾病、胆汁和肝功能障碍、抛尿纳，和溶血性疾病、泌尿、和伴有血尿或血红岳白尿的肾内科疾病、肾脏和泌尿系统疾病、病理pH 值变化的识别 以及尿液沉渣的研究筛检。

1. 准确度：试纸条所有检测项目各浓度的检测结果与相应参考溶液标示值相差同向不超过一个量级。不得出现反向相差。阳性参考溶液不得出现阴性结果、阴性参考溶液不得出现阳性结果。
2. 重复性：试纸条对阳性样本进行测试、检测结果的一致性不低于90%。

3、有效期：试条在要求的贮存条件下有效期至少2年。

4、存储条件：在2°C~30°C干燥、避光阴凉条件下、在密封容器中保存。

4、产品需提供有效期内的《医疗器械产品注册证》或《医疗器械生产备案凭证》。

5、★投标人需响应医院SPD项目相关要求,并与上药医疗供应链管理(上海)有限公司签署相关SPD协议。

包件九：

1. 项目名称：肾素检测试剂盒
2. 交货时间：买方指定时间
3. 货到验收并开具合格发票后90日 内买方支付货款的100%
4. 交货地点：买方指定地点

五、技术指标要求：

1、试剂用途：用于定量检测人血浆中肾素含量。

2、空白线：不高于0.5pg/mL。

3、特异性：测定1000pg/mL肾素原，结果不大于2pg/mL。

4、存储及有效期：试剂盒在2°C~8°C储存，避免强光照射，有效期≥15个月。

5、产品需提供有效期内的《医疗器械产品注册证》或《医疗器械生产备案凭证》。

6、★投标人需响应医院SPD项目相关要求,并与上药医疗供应链管理(上海)有限公司签署相关SPD协议。

包件十：

1. 项目名称：新型冠状病毒2019-nCoV核酸检测试剂盒
2. 交货时间：买方指定时间
3. 货到验收并开具合格发票后90日 内买方支付货款的100%
4. 交货地点：买方指定地点

五、技术指标要求：

1、试剂用途：用于体外定性检测新型冠状病毒感染的肺炎疑似病例、疑似聚集性病例患者、其他需要进行新型冠状病毒感染诊断或鉴别诊断者的口咽拭子和痰液样本中，新型冠状病毒（2019-nCoV）ORF1ab 和 N 基因。

2、样本类型：人口咽拭子和痰液。

3、有效期不低于9 个月。

4、产品需提供有效期内的《医疗器械产品注册证》或《医疗器械生产备案凭证》。

5、★投标人需响应医院SPD项目相关要求,并与上药医疗供应链管理(上海)有限公司签署相关SPD协议。

包件十一：

1. 项目名称：一次性采样拭子
2. 交货时间：买方指定时间
3. 货到验收并开具合格发票后90日 内买方支付货款的100%
4. 交货地点：买方指定地点

五、技术指标要求：

1、试剂用途：供人体自然腔道，如鼻腔、口腔、阴道、尿道口等部位沾取生物样本检验用。

3、有效期：≥3年。

4、储存条件：在相对湿度不大于 80%，无腐蚀性气体和通风良好的环境中储存。

5、产品需提供有效期内的《医疗器械产品注册证》或《医疗器械生产备案凭证》。

6、★投标人需响应医院SPD项目相关要求,并与上药医疗供应链管理(上海)有限公司签署相关SPD协议。

包件十二：

1. 项目名称：一次性使用病毒采样管
2. 交货时间：买方指定时间
3. 货到验收并开具合格发票后90日 内买方支付货款的100%
4. 交货地点：买方指定地点

五、技术指标要求：

1、试剂用途：用于样本的收集、运输和储存。

2、样本类型：拭子样本包括口咽拭子和鼻咽拭子。液体样本包括痰液、支气管镜肺泡灌洗液、胸水等。

3、储存条件：试剂可保存于 2-30°C，有效期至少12个月。可在35°C以内短期运输（不超过15天）。

4、产品需提供有效期内的《医疗器械产品注册证》或《医疗器械生产备案凭证》。

5、★投标人需响应医院SPD项目相关要求,并与上药医疗供应链管理(上海)有限公司签署相关SPD协议。

包件十三：

1. 项目名称：细胞保存液
2. 交货时间：买方指定时间
3. 货到验收并开具合格发票后90日 内买方支付货款的100%
4. 交货地点：买方指定地点

五、技术指标要求：

1、试剂用途：用于样本的收集、运输和储存。

2、储存条件：试剂可保存于 2-30°C，有效期≥12个月。可在35°C以内短期运输（不超过15天）。

3、运输要求：放置在15-25°C保存不超过8小时，或放置在2-8°C 保存不超过3天。

4、产品需提供有效期内的《医疗器械产品注册证》或《医疗器械生产备案凭证》。

5、★投标人需响应医院SPD项目相关要求,并与上药医疗供应链管理(上海)有限公司签署相关SPD协议。

包件十四：

1. 项目名称：一次性使用采样器
2. 交货时间：买方指定时间
3. 货到验收并开具合格发票后90日 内买方支付货款的100%
4. 交货地点：买方指定地点

五、技术指标要求：

1、试剂用途：用于临床粘膜和创面的采样。

2、储存条件：应贮存于干燥、通风、无腐蚀性气体的室内。

3、灭菌要求：环氧乙烷灭菌。

4、有效期≥3年。

5、产品需提供有效期内的《医疗器械产品注册证》或《医疗器械生产备案凭证》。

6、★投标人需响应医院SPD项目相关要求,并与上药医疗供应链管理(上海)有限公司签署相关SPD协议。

包件十五：

1. 项目名称：核酸提取或纯化试剂
2. 交货时间：买方指定时间
3. 货到验收并开具合格发票后90日 内买方支付货款的100%
4. 交货地点：买方指定地点

五、技术指标要求：

1、试剂用途：用于核酸的提取、富集、纯化等步骤。其处理后的产物用于临床体外检测使用。

2、储存及有效期：常温运输，室温避光保存，有效期至少一年。

3、样本要求：血清、血浆、病毒培养液、拭子洗液等样本中的核酸（DNA和RNA）提取纯化。

4、有效期≥3年。

5、产品需提供有效期内的《医疗器械产品注册证》或《医疗器械生产备案凭证》。

6、★投标人需响应医院SPD项目相关要求,并与上药医疗供应链管理(上海)有限公司签署相关SPD协议。

**附件1：无重大违法记录承诺书（格式）**

上海市中医医院：

 （投标人名称） 参加贵公司组织的 （项目名称） 项目的投标。在此郑重声明：我公司参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录。

投标人代表签字：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

投标人名称：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

公章：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**附件2：无行贿犯罪记录声明函（格式）**

上海市中医医院：

 （投标人名称） 参加贵公司组织的 （项目名称） 项目的投标。在此郑重声明：经查询中国裁判文书网，我公司自开展经营活动以来，未有过行贿犯罪记录。

 特此声明。

 本公司对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

投标人代表签字:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

日期:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

投标人名称:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

公章：