**上海市中医医院**

**院内招标文件**

**人乳头瘤病毒基因分型（23型）检测试剂盒**

**等询价通知书**

**2025年7月14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：人乳头瘤病毒基因分型（23型）检测试剂盒

包件二：心肺功能五项联检测试剂盒

包件三：微生物检测相关试剂

包件四：甘胆酸检测试剂盒

包件五：呼吸道三项抗原检测

包件六：病原体和感染因子类的检测相关试剂

包件七：血糖试条

包件八：荧光染色液

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7月14日起至2025年7月16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7月16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7月21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：人乳头瘤病毒基因分型（23型）检测试剂盒等 |
| 1.3 | 合同名称：人乳头瘤病毒基因分型（23型）检测试剂盒等 |
| 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7月21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：人乳头瘤病毒基因分型（23型）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：
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。

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **序号** | **内容** | **参数** |
| 1 | 注册证 | HPV检测产品及配套细胞保存液、采样器全套均需CFDA注册证。 |
| 2 | 检测方法 | HPV检测试剂采用PCR-反向点杂交技术或类似方法学，定性检测HPV基因型。 |
| 3 | 检测范围与分型情况 | 至少能检测并明确分型17种高危HPV型别（16、18、31、33、35、39、45、51、52、53、56、58、59、66、68、73、82）及常见6种低危型别（6、11、42、43、81、83）。 |
| 4 | 产品组成 | 试剂采用单管单人份规格，无需另外配制PCR反应液和分装 |
| 5 | 检测能力 | 单次杂交实验可对不少于90个样本进行检测 |
| 6 | 实验质控 | 试剂具有内对照，可监控整个操作流程，可评估样本质量及PCR抑制因素。 |
| 7 | 生物安全 | 试剂具有UNG酶防污染系统。 |
| 8 | 灵活性 | 不同批号试剂盒中各组分可以互换使用，以应对实验过程中一些突发情况。 |

包件二：

1. 项目名称：心肺功能五项联检测试剂盒
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、原理：荧光免疫测试法。单个测试试剂可同时检测肌酸激酶同工酶（CK-MB）、肌钙蛋白（cTnI）、肌红蛋白（Myo）、B型钠尿肽（BNP）、D-二聚体（D-Dimer）五种指标的定量结果。

2、检测快速：至少20分钟内可出具结果；

3、灵敏度：肌酸激酶同工酶（CK-MB）最低检测限小于1.0ng/mL。肌红蛋白（Myo）最低检测限小于5ng/mL。肌钙蛋白（cTnl）最低检测限为小于0.05ng/mL。B型钠尿肽（BNP）最低检测限为小于50pg/mL。D-二聚体（D-Dimer）最低检测限为小于100ng/mL。

4、具有医疗器械注册许可证。

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。

包件三：

1. 项目名称：微生物检测相关试剂
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：
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。
7. 参数详情：

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 序号 | 名称 | 参数 |
| 1 | 0.5%无菌TTC溶液 | 1、用途:添加于200ml中配成TTC卵磷脂-吐温80营养琼脂。  2、配方成分：0.5%TTC。  3、储存条件:2~8℃贮存 |
| 2 | MUG营养琼脂培养基 | 1、用途:用于滤膜法测定生活饮用水及其水源水中的大肠埃希氏菌。  2、配方成分（每升）：蛋白胨含5.0g；牛肉膏粉含3.0g；琼脂含15.0g；MUG含0.1g；最终pH含 6.8±0.2。  3、储存条件:贮存于避光、干燥处。 |
| 3 | 革兰氏染色液 | 1、用途:用于细菌革兰氏染色实验。  2、配方成分（每瓶）：  a、结晶紫染色液：结晶紫0.1g、95%乙醇2ml、1%草酸铵水溶液8ml  b、革兰氏碘液：碘0.033g、碘化钾0.067g、蒸馏水10ml  c、脱水酒精：95%乙醇10mL  d、沙黄复染液：沙黄0.025g、95%乙醇1mL、蒸馏水9mL  3、储存条件:常温避光保存 |

包件四：

1. 项目名称：甘胆酸检测试剂盒
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
5. 技术指标要求：
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。
7. 参数详情：

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 序号 | 名称 | 参数 |
| 1 | 试剂用途 | 用于体外定量检测人血清中甘胆酸的含量，主要用于评价  肝细胞功能及其肝胆系物质循环功能，用于检测胆汁郁积和早期酒精肝损伤、孕妇妊娠期肝内胆汁淤积症（ICP）等。 |
| 2 | 方法学 | 均相酶免疫法。 |
| 3 | 有效期 | 试剂贮存有效期不低于18个月。 |
| 4 | 样本类型 | 样本为新鲜血清。 |
| 5 | 分析灵敏度 | 测定浓度为 10.00 µg/mL 的甘胆酸样本时，分析灵敏  度≥0.002。 |
| 6 | 准确度要求 | 偏差B≤5.0%（须提供型式检测报告结果证明）。 |
| 7 | 精密度要求 | 批内CV≤5%，批间相对偏差R≤5%（须提供检测所盖章型式检测报告结果证明）。 |
| 8 | 校准品要求 | 准确度 B≤7.0%；瓶间均一性 CV≤5.0%。（须提供检测所盖章型式检测报告结果证明）。 |
| 9 | 质控品要求 | 准确度 B≤7.0%；瓶间均一性 CV≤5.0%。（须提供检测所盖章型式检测报告结果证明）。 |
| 10 | 抗干扰能力 | 对检测结果无影响：胆红素≤855 µmol/L，血红蛋白≤0.5 g/L，维生素 C≤6 mmol/L。特异性好，与体内外常见物质和药物均无交叉反应。 |

包件五：

1. 项目名称：呼吸道三项抗原检测
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：

★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。

1. 呼吸道合胞病毒抗原检测试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 序号 | 名称 | 参数 |
| 1 | 有效期及储存条件 | ≥18个月 |
| 2 | 最低检出限 |  |
| 2.1 | RSV A型（long株） | 最低检出限1.07×104 TCID50 / ml |
| 2.2 | RSV B型（wild-type株） | 最低检出限1.2×104 TCID50 / ml |
| 3 | 对呼吸道合胞病毒的反应性 | 能检出：呼吸道合胞病毒A型（A2株、long株）、B型（9320株、wild-type株） |
| 4 | 交叉反应 | 确认与以下细菌、真菌没有交叉反应。 |
| 4.1 | 细菌 | 大肠埃希菌、绿脓杆菌、卡他布兰汉菌、粪肠球菌、柠檬酸杆菌、金黄色葡萄球菌、克雷伯氏肺炎杆菌、小肠结肠炎耶尔森菌、副溶血弧菌、福氏志贺菌、脆弱拟杆菌、牛结核分枝杆菌、结核分枝杆菌、鸟分枝杆菌、肠炎沙门菌、猿猴分枝杆菌、龟分枝杆菌、空肠弯曲菌。 |
| 4.2 | 病毒及衣原体 | 确认与以下病毒及衣原体没有交叉反应。流感病毒A型、流感病毒B型、Parainfluenza1，Grade2副流感1、Parainfluenza2，Grade2副流感2、Parainfluenza3，Grade2副流感3、腺病毒1型、腺病毒2型、腺病毒3型、腺病毒6型、腺病毒7型、腺病毒55型、Mumps，Grade2腮腺炎、Rotavirus Antigen轮状病毒、Measles, Grade2麻疹、Chlamydia pneumoniae肺炎衣原体、Chlamydia trachomatis沙眼衣原体。 |
| 5 | 抗干扰能力 | 包括血液、粘蛋白、哮喘病人的样本和糖皮质激素：醋酸地塞米松；抗生素：头孢拉定、硫酸庆大霉素；达菲等药物的样本，均不会对呼吸道合胞病毒抗原检测试剂盒（胶体金法）检测造成干扰 |

**2、**腺病毒抗原检测试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 序号 | 名称 | 技术参数 |
| 1 | 有效期及储存条件 | ≥18个月 |
| 2 | 最低检出限 |  |
| 2.1 | ADV3 | 本检测试剂盒对ADV3型最小检测灵敏度为6.0X103VP/ml(VP:病毒粒子); |
| 2.2 | ADV6和7 | 对ADV6和7型最小检测灵敏度均为1.0X104VP/ml(VP:病毒粒子) |
| 3 | 与血清型的反应性 | 确认本检测试剂与腺病毒1、2、3、4、5、6、7、8、11、19、37、55型有反应。3、7、11、55属于B组；1、2、5、6属于C组；4属于E组；8、19、37属于D组；1、2型低浓度可能会存在假阴。 |
| 4 | 交叉反应 | 确认与以下细菌、真菌及病毒没有交叉反应。 |
| 4.1 | 细菌 | 大肠埃希菌、绿脓杆菌、卡他布兰汉菌、粪肠球菌、柠檬酸杆菌、金黄色葡萄球菌、克雷伯氏肺炎杆菌、小肠结肠炎耶尔森菌、副溶血弧菌、福氏志贺菌、脆弱拟杆菌、牛结核分支杆菌、结核分枝杆菌、鸟分枝杆菌、肠炎沙门菌、猿猴分枝杆菌、龟分枝杆菌、空肠弯曲菌 |
| 4.2 | 病毒及衣原体 | 流感病毒A型、流感病毒B型、Parainfluenza 1, Grade 2副流感1、Parainfluenza 2, Grade 2副流感2、 Parainfluenza 3, Grade 2副流感3、呼吸道合胞病毒A型（long株）、呼吸道合胞病毒A型（A2株）、呼吸道合胞病毒B型（9320株）、Mumps, Grade 2腮腺炎、Rotavirus Antigen轮状病毒、Measles, Grade 2麻疹、Chlamydia pneumoniae肺炎衣原体、Chlamydia trachomatis沙眼衣原体。 |

1. 肺炎支原体抗原检测试剂盒

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 序号 | 名称 | 技术参数 |
| 1 | 有效期及储存条件 | ≥18个月 |
| 2 | 试剂盒组分 | 试剂板、试剂管、滴头、样本抽提液、说明书、操作示意卡、立架、合格证。 |
| 3 | 测定范围 | 最小检测灵敏度为7.81×103 CFU/ ml |
| 4 | 交叉反应 |  |
| 4.1 | 病毒 | 与以下病毒没有交叉反应。甲型流感病毒H1N1、甲型流感病毒H3N2、流感病毒B型、副流感1、副流感2、副流感3、腺病毒3型、腺病毒6型、腮腺炎、轮状病毒、麻疹、呼吸道合胞病毒Long株。 |
| 4.2 | 衣原体 | 与以下衣原体没有交叉反应。肺炎衣原体、沙眼衣原体。 |
| 4.3 | 细菌 | 与以下细菌没有交叉反应。大肠埃希菌、绿脓杆菌、卡他布兰汉菌、粪肠球菌、柠檬酸杆菌、金黄色葡萄球菌、克雷伯氏肺炎杆菌、小肠结肠炎耶尔森菌、副溶血弧菌、福氏志贺菌、脆弱拟杆菌、牛结核分枝杆菌、结核分枝杆菌、鸟分枝杆菌、肠炎沙门菌、猿猴分枝杆菌、龟分枝杆菌、空肠弯曲菌。 |

包件六：

1. 项目名称：病原体和感染因子类的检测相关试剂
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：
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。

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 一、 | 丙型肝炎病毒核心抗原检测试剂盒 | |
| 序号 | 名称 | 参数 |
| 1 | 用途 | 定性检测人血清或血浆样本丙型肝炎病毒核心抗原，用于丙肝病毒感染疑似病例的筛查及诊断。 |
| 3 | 有效期 | ≥12个月 |
| 4 | 样本类型 | 血浆和血浆 |
| 5 | 方法学 | 酶联免疫法（双抗夹心法） |
| 7 | 溯源要求 | 试剂盒有国家条码中心批准的条码 |
| 8 | 检测范围 | 全抗原（游离的核心抗原+抗原抗体复合物中的抗原） |
| 9 | 检测系统 | HRP-TMB系统，多聚酶联放大技术提高灵敏度 |
| 10 | 质控准确度 | 100% |
| 11 | 精密度 | CV≤15% |
| 二、 | 肝素结合蛋白测定试剂盒 | |
| 序号 | 名称 | 参数 |
| 1 | 设用途 | 体外定量检测人血浆中的肝素结合蛋白（HBP）的浓度，HBP血浆浓度升高与重度脓毒症和脓毒性休克的严重程度相关。 |
| 3 | 有效期 | ≥12个月 |
| 4 | 样本类型 | 血浆（枸橼酸钠抗凝） |
| 5 | 线性范围 | 5.90ng/mL~300.00ng/mL，相关系数r≥0.9900。 |
| 6 | 重复性 | CV≤10.0%。 |
| 7 | 批间差 | CV≤15.0%。 |
| 8 | 抗干扰能力 | 血浆中潜在干扰物质血红蛋白＜4.0mg/mL、甘油三酯＜8.5 mg/mL（26.94mmol/L）、胆红素＜0.2 mg/mL（34.2μmol/L）对检测结果没有明显影响。 |
| 9 | 运输条件 | 要求具有冷链运输。 |
| 三、 | 结核分歧杆菌特异性细胞免疫反应检测试剂盒 | |
| 序号 | 名称 | 技术规格 |
| 1 | 设用途 | 体外定量检测人血浆中的肝素结合蛋白（HBP）的浓度，HBP血浆浓度升高与重度脓毒症和脓毒性休克的严重程度相关。 |
| 3 | 有效期 | ≥12个月 |
| 4 | 样本类型 | 血浆（枸橼酸钠抗凝） |
| 5 | 线性范围 | 5.90ng/mL~300.00ng/mL，相关系数r≥0.9900。 |
| 6 | 重复性 | CV≤10.0%。 |
| 7 | 批间差 | CV≤15.0%。 |
| 8 | 抗干扰能力 | 血浆中潜在干扰物质血红蛋白＜4.0mg/mL、甘油三酯＜8.5 mg/mL（26.94mmol/L）、胆红素＜0.2 mg/mL（34.2μmol/L）对检测结果没有明显影响。 |
| 9 | 运输条件 | 要求具有冷链运输。 |

包件七：

1. 项目名称：血糖试条
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
5. 技术指标要求：
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。
7. 检测范围:1.1mmol/l-33.3mmol/l
8. 试纸检测方法：葡萄糖脱氢酶法
9. 保质期：未开封状态≥12个月
10. 储存条件：相对湿度65%（±2%）、温度4℃~35℃
11. 采血量：≤1微升
12. 检测时间：≤6S
13. 红细胞压积率：30%-60%
14. 血样要求：新鲜毛细血管全血、新鲜静脉全血
15. 使用温度为：5℃~40℃
16. 批间差：不同批号血糖试纸的批间差≤15％
17. 测量精度：误差不超过±0.3mmol/L

包件八：

1. 项目名称：荧光染色液
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
5. 技术指标要求：

★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。

|  |  |
| --- | --- |
| 一、 | 荧光染色液A |
| 主要组成成分 | 荧光染料(Sybr Green I)、磷酸二氢钠、十二水合磷酸氢二钠、氢氧化钠、甘油、防腐剂(Proclin 300)、纯化水。 |
| 有效期 | 有效期≥24个月。 |
| 用途 | 样本处理用产品，用于阴道分泌物样本的荧光染色。 |
| 二、 | 荧光染色液B |
| 主要组成成分 | 荧光染料(多甲藻黄素-叶绿素-蛋白质复合物，PerCP)、乙酸、乙酸钠、甲基绿、防腐剂(Proclin300)、纯化水。 |
| 有效期 | 有效期≥24个月。 |
| 用途 | 样本处理用产品，用于阴道分泌物样本的荧光染色。 |

**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：