**上海市中医医院**

**院内招标文件**

**甲状腺球蛋白测定试剂盒等试剂**

**询价通知书**

**2025年5月20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：甲状腺球蛋白测定试剂盒

包件二：骨钙素测定试剂盒

包件三：降钙素测定试剂盒

包件四：甲状腺球蛋白测定试剂盒

包件五：大便隐血检测试剂盒（双联法）

包件六：血同型半胱氨酸测定

包件七：微生物细菌检测相关试剂

包件八：抗酸染色液（姜尼氏法）染色机用

包件九：革兰氏染液（染色机用）

包件十：生化免疫检测等相关试剂

包件十一：壳多糖酶3样蛋白1测定试剂盒

包件十二：样本释放剂

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5月20日起至2025年5月22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5月22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5月26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：甲状腺球蛋白测定试剂盒等试剂 |
| 1.3 | 合同名称：甲状腺球蛋白测定试剂盒等试剂 |
| 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） |
| ★9.2 | 投标文件的每一页都应由单位负责人或其授权代表用姓或首字母签字（包括样本等所有资料），否则其投标将被否决。 |
| **开标与评标** |
| 10.1 | 拟评审日期：2025年5月26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：甲状腺球蛋白测定试剂盒
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. 试剂用途：用于定量检测人血清中甲状腺球蛋白的含量。
7. 空白线：不高于0.1ng/mL。
8. 线性：在01ng/ml~500ng/ml范围内，线性相关系数r不低于0.9900。
9. 特异性：测定含量为100μg/dl的T4、30ng/ml的T3，结果均不高于0.1ng/ml。
10. 有效期：2~8℃储存，有效期15个月。

6.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》。

7.★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：骨钙素测定试剂盒
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. 试剂用途：用于定量检测人血清或血浆中骨钙素的含量。
7. 空白线：不高于0.5pg/mL。
8. 线性：在 3ng/mL~300ng/mL 范围内，线性相关系数（r）不低于0.9900。
9. 特异性：测定含量为 100ng/mL 的甲状旁腺激素（PTH）和 100ng/mL的降钙素（CT），结果均不大于 0.5ng/mL。
10. 有效期：2~8℃储存，有效期15个月。
11. 干扰物质：500mg/dL 血红蛋白、50mg/dL 胆红素、3000mg/dL 甘油三酯对检测结果无干扰。
12. 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》。
13. ★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：降钙素测定试剂盒
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. 试剂用途：用于定量检测人血清中降钙素的含量。
7. 空白线：不高于0.5pg/mL。
8. 线性：在4pg/mL~2000pg/mL范围内，线性相关系数r≥ 0.9900。
9. 特异性：测定含量为500000pg/mL的降钙素原（PCT）、 100000pg/mL的促肾上腺皮质激素（ACTH）、150000pg/mL的甲状旁腺激素（PTH）、1000μIU/mL的促甲状腺激素（TSH），交叉率均不高于0.002%；测定含量为 40000000pg/mL的C肽（C-P），交叉率不高于0.00002%。
10. 有效期：2~8℃储存，有效期15个月。
11. 干扰物质：40mg/dL胆红素、150mg/dL血红蛋白、 2500mg/dL甘油三酯对检测结果无干扰。
12. 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》。
13. ★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：甲状腺球蛋白测定试剂盒
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. 试剂用途：用于检测人血清或血浆中甲状旁腺激素的含量。
7. 空白线：不高于2.0pg/mL。
8. 线性：在10pg/ml~3000pg/ml范围内，线性相关系数（r）不低于0.9900。
9. 重复性：变异系数CV（%）不大于15.0%。
10. 有效期：2~8℃储存，有效期15个月。
11. 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》。
12. ★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：大便隐血检测试剂盒（双联法）
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. 在同一检测卡上同时采用化学法及胶体金免疫层析法同时检测粪便隐血。
7. 灵敏度：免疫法可检出≤0.2μg/mL的人血红蛋白；化学法可检出≤0.5μg/mL的人血红蛋白。
8. 重复性：对同一批次的产品进行重复检测，重复率≥90%。
9. 批间差：对多个批次的产品进行重复检测，检测区和质控区显色均匀一致，批间差≤5%。
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

包件六：

1. 项目名称：血同型半胱氨酸测定
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. 用于体外定量测定人血清或血浆中同型半胱氨酸（Hcy）的浓度。临床上用于高同型半胱氨酸血症的辅助诊断及心血管病风险的评价。
7. 检测方法：酶法或其它免疫学方法。
8. 样本类型：血清或血浆。
9. 试剂储存条件：2～8℃避光未拆封状态下保存。
10. 试剂有效期为≥12个月。
11. 准确度：相对偏差不超过±15.0%。
12. 线性：在3.00～60.00μmol/L范围内，线性相关系数（r）应不小于0.990。
13. 批内精密度：变异系数（CV）≤10%。

9、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》。

10、★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：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：需包含厌氧和兼性厌氧微生物培养瓶、需氧和兼性厌氧微生物培养瓶。

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。

包件八：

1. 项目名称：抗酸染色液（姜尼氏法）染色机用
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、储存方式：5℃~30℃保存，未开封染色液有24个月有效期，开封后5℃~30℃或在机存放稳定期≥90天。

2、用途：用于分枝杆菌等抗酸性菌的涂片染色。

3、染色步骤：少于四步法。

4、染色组成成分：石碳酸复红溶液、酸性酒精、亚甲基蓝溶液。

5、染色时间：石碳酸复红溶液染色10-15分钟。

6、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》。

7、★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：革兰氏染液（染色机用）
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、储存方式：5℃~30℃保存，未开封染色液有24个月有效期，开封后5℃~30℃或在机存放稳定期≥90天。

2、用途：用于细菌、真菌的涂片染色。

3、染色步骤：少于四步法。

4、染色组成成分：龙胆紫液、碘溶液、脱色液、沙黄溶液。

5、染色时间：用龙胆紫液染色≤ 29 秒。

6、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》。

7、★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：生化免疫检测等相关试剂
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、★样本需包含：抗甲状腺过氧化物酶抗体测定试剂盒、甲状腺球蛋白抗体测定试剂盒、促甲状腺素受体抗体测定试剂盒、载脂蛋白B测定试剂盒（免疫比浊法）、载脂蛋白A1测定试剂盒（免疫比浊法）、低密度脂蛋白胆固醇测定试剂盒（均相直接法）、脂蛋白a测定试剂盒（免疫比浊法）、前白蛋白测定试剂盒（免疫比浊法）、二氧化碳测定试剂盒、

2、试剂储存条件及有效期：2～8℃保存，有效期≥6个月；

3、样本类型：使用血清或血浆样本；

4、检测方法：生化免疫法；

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。

包件十一：

1. 项目名称：壳多糖酶3样蛋白1测定试剂盒
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、用途：用于体外定量测定人血清中的壳多糖酶3样蛋白1

2、储存条件：2-8度。

3、有效期：未开封存≥12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。

包件十二：

1. 项目名称：样本释放剂
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. 用途：用于对待测样本进行分析前预处理溶解细胞,萃取出待测物。

2、检测内容包括：PCOS激素检测、羟基维生素D检测、痛风筛查检测、原发性醛固酮、血儿茶酚胺检测、神经递质检测、类固醇激素谱检测。

3、储存条件：2-8度。

4、有效期：未开封存≥12个月。

5、样本类型：血清

6、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》。

7、★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：