

采 购 合 同

合同编号：(2023-单一-137-3)

甲方（买方）：河南省疾病预防控制中心

住所：郑州市农业南路 105 号

乙方（卖方）：河南上德医药有限公司

住所：河南自贸试验区郑州片区（经开）航海东路 1507 号 3 号楼 1 单元 15 层 1501、1502 室

甲方为获得河南省疾病预防控制中心 2023 年艾滋病性病丙肝相关检测试剂采购项目（招标编号：豫财单一采购-2023-137）货物和伴随服务，报请批准后实施了招标，甲方接受了乙方以总金额：7286880.00 元（人民币大写：柒佰贰拾捌万陆仟捌佰捌拾元整）（以下简称“合同价”）的投标。根据《中华人民共和国民法典》、《中华人民共和国政府采购法》等有关法律法规之规定，经公开招标，甲方同意采购乙方货物，双方经友好协商，签订本合同，以兹共同信守，合同条款如下：

1 合同术语定义与解释

- 1.1 “货物”指本采购合同所指向的产品、服务、技术等；
- 1.2 “书面形式”指合同文件、信件和数据电文（包括传真、电子数据交换和电子邮件）等可以有形地表现所载内容的形式；
- 1.3 “法律”指中华人民共和国现行的法律、行政法规、部门规章、地方性法规、地方政府规章及其他对本合同履行可能产生影响的规范性文件；
- 1.4 “元”指专用条款中约定的合同计价货币单位；
- 1.5 “日（天）”指公历日；“工作日”指符合《中华人民共和国劳动法》规定的劳动日。

2 货物

甲方同意从乙方处购买病毒载量试剂（东北制药），乙方免费向甲方提供相关技术咨询、宣传资料和技术服务。

3 货物描述



| 序号 | 产品名称 | 品牌 | 规格型号 | 单位 | 数量 | 单价(元) | 合计(元) |
|---|------------------------------------|------|--------|----|---------|---------|---------|
| 1 | 人类免疫缺陷病毒(HIV-1)核酸(RNA)检测试剂盒(荧光探针法) | 东北制药 | 48人份/盒 | 人份 | 31008人份 | 235元/人份 | 7286880 |
| 合同总价款：(大写)人民币柒佰贰拾捌万陆仟捌佰捌拾圆整(含税) (小写)人民币7286880.00元(含税) | | | | | | | |

4 质量保证

- 4.1 本合同货物必须执行招标采购文件规定的质量标准;
- 4.2 本合同货物到甲方后剩余保质期 \geq 【10】个月;
- 4.3 货物质保期为【12】个月,自甲方收到最后一批货物之日起算,如到货有效期超过质保期的,以实际到货有效期为准;
- 4.4 乙方承诺,在质保期内,除自然损害外,凡非人为原因出现的质量问题,乙方提供免费维护或更换。乙方支付所产生的费用。

5 包装与标记

- 5.1 本合同货物用新的专用包装,包装箱上应以中文明显处印刷“小心轻放”“防晒防潮”等字样,并应有毛重、体积的标记;
- 5.2 乙方所交付的货物要有适合长途运输和多次搬运、装卸的坚固包装,不能造成运输过程中箱件破损。并应采取相应的保护措施,保证货物在没有任何损坏的情况下安全运抵甲方指定地点;
- 5.3 每件包装箱外应有:货物生产厂家名称、生产批准文号、货物名称、货物规格、装箱数量、运输及储藏温度、生产日期、生产批号、货物有效期等装箱明细的标签和标记;
- 5.4 每件包装箱中应有:《质量合格证书》;
- 5.5 凡由于乙方包装或保管不善致使货物遭受损坏或丢失时,不论在何时何地,一经证实,乙方应在【3】日内向甲方提供合理的更换或赔偿方案,并于5个工作日内执行完毕。

6 运输

- 6.1 将货物以【公路】运输的方式运至合同规定的最终目的地。
- 6.2 供方应提供下列伴随服务。
 - (1) 所供应货物的现场搬运或入库。
 - (2) 对进货开箱时发现的破损或其他不合格包装实验消耗品及时更换。
 - (3) 提供实验消耗品开箱或分装用具。(如果需要)
 - (4) 在需方指定地点为所供实验消耗品的应用进行现场讲解或培训。(如果需

要)

7 货物交付

7.1 乙方根据甲方提供的托分计划（托分计划与本合同具有同等效力），分批将货物运送至甲方指定地点。乙方接到甲方供货通知后【10】日内将货物运送至甲方指定地点；货物交付甲方前的毁损、灭失风险由乙方承担。

7.2 如甲方无托分计划，则甲方指定的收货地点为河南省疾病预防控制中心。

7.3 乙方在发运货物前【1】日，应将货物名称、发运数量、包装件数、发运时间及预计到达卸货地的时间以书面方式通知甲方和托分单位；

7.4 乙方应按照国家相关货物运输规范，在甲方指定时间内把货物运送到指定地点，确保收到货物，并将各收货单位签收的调拨物资（设备）验收确认单收集整理后回寄甲方作为付款依据，乙方同时将另一份原件存档备查。

8 货款支付

8.1 乙方在货物验收合格之日（分批交付的以第一批货物验收合格之日起算）起5个工作日内向甲方交付合同总金额【5】%的质量保函，所开具的质量保函期限应与招标文件规定的质量保证期保持一致（无法一次性开具对应期限质量保函的，可根据银行规定在首次保函结束后续开并直至质量保证期结束，招标文件中未明确货物质量保证期限的，其质量保函期限按壹年开具），质保期结束后甲乙双方之间无争议的，甲方退还保函，但乙方仍需按照货物投标文件履行质量保证期限的全部承诺。未收到保函，甲方不予付款。

8.2 甲方根据实际收到并验收合格的货物数量，向乙方支付实收货物的对应货款；

8.3 甲方在支付合同价款时所产生的银行费用由甲方承担，其他银行费用均由乙方承担；

8.4 货物交付前所发生的各种运费、保险费以及伴随服务费等均由乙方承担；

8.5 甲方每次付款前，乙方应当向甲方提供等额的增值税普通发票。

9 货物验收

9.1 乙方将货物送至甲方指定地点之后，应通知甲方或甲方委托单位进行验收，验收由双方代表在接收地点共同清点和检验，并对验收过程及结果进行记录，形成调拨物资（设备）验收确认单，作为甲方向乙方提出索赔的有效依据；

9.2 验收标准：货物完整无破损、数量无短缺、货物及外纸箱包装符合本合同第5条要求；

9.3 若甲方对货物（除质量问题外）有异议，应当自接收货物之日起【5】日内向乙方以书面形式提出，乙方应当自收到书面异议通知时【3】日内进

行处理，提出解决方案。

9.4 乙方应当于解决方案经甲方确认之日起【 3 】日内进行补足、更换，由此产生的运费及保险费等一切相关费用均由乙方承担，补足、更换后的货物或经补齐的短缺部件到达指定交货地点的时间为该货物的实际交货日期，可作为甲方向乙方主张迟延履行违约金的依据；

9.5 甲方的验收不作为乙方货物内在质量合格的依据，乙方在货物质保期内仍需对货物的内在质量承担责任；

9.6 如双方验收人员对共同检验中的检验记录不能取得一致意见时，任何一方均可提请国家质量监督检验机构进行检验，该检验结果为最终检验结果，对双方均具有约束力，所产生的费用由过失方承担。

10 保证

10.1 乙方保证其出售的货物完全符合本合同约定标准及国家【进口注册标准 JS20020058】标准（当货物为进口产品时适用），并向甲方提供合同货物批签发报告；

10.2 甲方保证按期交付合同货物货款。

11 附随义务

11.1 甲乙双方基于本合同获取的相对方的资料、客户资源等商业信息均负有保守秘密的义务。除相对方书面同意，或法律强制性规定外，双方均不得以任何形式向任何第三方泄露、披露或公开该等信息；

11.2 在货物使用期间内，乙方应当向甲方或甲方使用单位免费提供技术咨询、培训等服务，并免费提供相关宣传资料。

11.3 通知与送达义务

甲方指定的送达地址为：郑州市农业南路 105 号省疾病预防控制中心

乙方指定的送达地址为：郑州经济技术开发区经北三路 109 号院 2 号 1 层 E 区

如须变更以上联系内容，应当及时通知到对方，否则，相关责任由私自变更方承担；本协议在履行过程中所产生的函件往来以及在履行过程中发生纠纷需第三方（法院或仲裁机构）处理的，双方均认可第三方（人民法院或仲裁机构）按照本条规定的联系地址向合同各方送达法律文书，因联系地址变动导致无法送达的或拒收的，第三方无需公告送达；因此所产生的法律后果和其他责任由私自变更方或拒收方承担。

12 违约责任

12.1 若货物在运输途中丢失、损坏，乙方应在【 3 】日内补发与丢失、损坏的合同货物同等规格的货物；

12.2 乙方因非不可抗力因素延误供货时间（包括乙方补货、换货发生延误的情形），每延误1天，甲方扣除延误货款合同价的【5】%。在延误地区发生的免疫针对传染病，给甲方造成损失的，甲方可向乙方索赔。

12.3 乙方应承担因乙方原因造成的质量问题、数量短缺、货物破损的损失赔偿；

12.4 因乙方货物质量问题造成甲方对外承担责任的，甲方有权向乙方追偿，包括但不限于甲方为此支出的诉讼费、律师费、差旅费等；

12.5 乙方应积极协助甲方处理因使用合同货物所引起的异常反应；

12.6 乙方应负责承担因其违约引起的其它损失赔偿；

12.7 若乙方自收到甲方索赔要求之日起7日内未能做出回复，该索赔要求将被视为已被乙方接受；

12.8 如乙方违约导致诉讼，乙方需支付甲方为该诉讼所支付的包括但不限于诉讼费、保全费、保函担保费用及律师费等。

13 合同解除

13.1 乙方存在以下违约情形的，甲方可单方解除合同：

(1) 乙方逾期交货超过【30】日的；

(2) 乙方所交货物的合格率低于【95】%的。

13.2 甲方因乙方原因单方解除本合同的，乙方应按照合同总额【30】%的标准向甲方支付违约金，该违约金不足以弥补甲方损失的，乙方还应向甲方补足剩余损失。

14 不可抗力

14.1 如果甲、乙任何一方受到战争、严重的火灾、地震、台风、洪水以及其他任何不能预见、不能避免且不能克服的不可抗力事件的影响而无法履行合同项下的任何义务，受影响一方应将此类事件的发生以传真方式通知另一方，并应在不可抗力事件发生之日起7日内，以挂号信方式将政府机关或有关机构出具的证明文件提交给另一方。不可抗力事件结束或消除后，受影响一方应以传真的方式及时通知另一方；

14.2 受不可抗力事件影响的一方对于不可抗力事件导致的合同义务的迟延履行或不能履行不承担任何责任；

14.3 甲、乙双方应在不可抗力事件结束或其影响消除后立即继续履行其合同义务。如果不可抗力事件的影响持续超过90日，任何一方均有权以书面形式通知终止合同。

15 争议解决

15.1 甲、乙双方在执行合同过程中发生的或与本合同有关的一切争议，可

以协商解决。协商不成，可向甲方所在地人民法院提起诉讼；

15.2 诉讼不影响本合同的继续履行。

16 合同效力及其它

16.1 本合同经甲、乙双方代表人签字和加盖公章（或合同专用章）后立即生效；

16.2 本合同自双方签订合同之日起生效，至质保期结束后到期。合同到期后，合同项下任何未了结的债权和债务不受合同到期的影响。债务人仍有义务向债权人履行其义务；

16.3 本合同附件是本合同不可分割的一部分，与合同正文具有同等法律效力；

16.4 本合同用中文书写，正本一式八份，乙方执一份，甲方四份，河南省财政厅一份，河南省公共资源交易中心二份，均具有同等法律效力。

（以下无正文）

（签署页）

甲方：河南省疾病预防控制中心
单位地址：郑州市农业南路 105 号

乙方：河南上德医药有限公司
地址：河南自贸试验区郑州片区（经开）
航海东路 1507 号 3 号楼 1 单元
15 层 1501、1502 室

法定代表人：_____
代表人：_____
电 话：0371-68089179
传 真：0371-68089179

法定代表人：林俊青
代表人：林松林
电 话：0371-68665569
传 真：0371-68665569

纳税人识别号：12410000415803980U

统一社会信用代码：91410100MA47Q0396T

开户行：工行花支

开户行：中国工商银行股份有限公司郑州

经济技术开发区支行

户名：河南省疾病预防控制中心

户名：河南上德医药有限公司

账号：1702020609024954259

账号：1702100209100085761

邮政编码：450016

邮政编码：450016

2024 年 1 月 2 日

2024 年 1 月 2 日

张树心

刘春华

河南招标采购服务有限公司

成交通知书

采购编号：豫财单一采购-2023-137

河南上德医药有限公司：

恭喜贵方在参与我公司承办的河南省疾病预防控制中心2023年艾滋病性病丙肝相关检测试剂采购项目采购过程中，经协商小组评审，被确定为包3成交人。现将有关事宜通知如下：

一、成交内容

成交内容：河南省疾病预防控制中心2023年艾滋病性病丙肝相关检测试剂采购项目包3病毒载量试剂（东北制药）

成交总价：7286880.00元人民币 合同编号：2023-单一-137-3

二、合同签订信息

请贵方持本成交通知书与采购方联系商谈合同内容，并在规定的期限内签订合同。

三、合同付款信息

由采购方付款的，请成交人直接与采购方联系；属政府采购项目需财政部门付款的，请按相关规定办理。

感谢贵方对我公司组织招投标活动的支持！



十四 技术规格偏差表

项目名称：河南省疾病预防控制中心 2023 年艾滋病性病丙肝相关检测试剂采购项目（豫财单-采购-2023-137） 包号：包 3

| 序号 | 货物名称和条款号 | 技术参数及要求 | | 对采购文件偏差 | 说明（技术证明（支持）文件） |
|----|-----------------------|--|--|---------|----------------|
| | | 采购文件 | 响应文件 | | |
| 1 | 病毒载量试剂 (东北制药)、条款 1 | 用途：用于人类免疫缺陷病毒 (HIV-1) 核酸 (RNA) 提取及扩增和检测 | 用途：本试剂盒用于体外定量检测人血清或血浆样本中的人免疫缺陷病毒核酸 (HIV-1RNA)，主要组成成分包括核酸提取试剂、核酸扩增试剂、对照品、工作标准品、内标等。 | 无偏差 | 产品说明书及注册证 |
| 2 | 病毒载量试剂 (东北制药)、条款 2 | 原理和方法：采用磁珠法提取血清或血浆样本中病毒 RNA，采用 Taqman 探针法进行 HIV-1 的实时荧光定量 RT-PCR 检测。 | 原理和方法：采用磁珠法提取血清或血浆样本中病毒 RNA，采用 Taqman 探针法进行 HIV-1 的实时荧光定量 RT-PCR 检测。 | 无偏差 | 产品说明书 |
| 3 | 病毒载量试剂 (东北制药)、条款 3 | 检测项目：HIV-1 RNA 定量检测 | 检测项目：HIV-1 RNA 定量检测 | 无偏差 | 产品说明书及宣传彩页 |
| *4 | 病毒载量试剂 (东北制药)、条款 4 | 检测亚型：HIV-1 M 组 A, B, C, D, AE, F, G, AG-GH 和 O 组，共 9 个亚型 | 检测亚型：全覆盖 HIV-1 M 组 A, B, C, D, AE, F, G, AG-GH 和 O 组，共 9 个亚型 | 无偏差 | 产品说明书及宣传彩页 |
| 5 | 病毒载量试剂 (东北制药)、条款 5 | 定量方法：外部标准品定量 | 定量方法：外部标准品定量 | 无偏差 | 产品说明书 |
| 6 | 病毒载量试剂 (东北制药)、条款 6 | 检测灵敏度： ≤ 50 IU/mL (约 28copies/mL，置信度 $\geq 95\%$) | 检测灵敏度： $= 50$ IU/mL (约 28copies/mL，置信度 $\geq 95\%$) | 无偏差 | 产品说明书及宣传彩页 |
| *7 | 病毒载量试剂 (东北制药)、条款 7 | 线性范围： $2 \times 10^2 \sim 1 \times 10^9$ IU/mL | 线性范围： $2 \times 10^2 \sim 1 \times 10^9$ IU/mL | 无偏差 | 产品说明书 |

| | | | | | |
|-----|----------------------------|---|---|---------|----------------|
| 8 | 病毒载量试剂 (东北制药)、条 款 8 | 特异性: 100% | 特异性: 100% | 无偏差 | 产品宣传彩 页 |
| 9 | 病毒载量试剂 (东北制药)、条 款 9 | 性能指标: Ct 值的 变异系数<10%, 浓 度变异系数<50% | 性能指标: Ct 值 的变异系数<10%, 浓度变异系数< 50% | 无偏差 | 产品宣传彩 页 |
| 10 | 病毒载量试剂 (东北制药)、条 款 10 | 样品类型: 血清、 非肝素抗凝血浆 | 样品类型: 血清、 非肝素抗凝血浆 | 无偏差 | 产品说明书 及宣传彩页 |
| 11 | 病毒载量试剂 (东北制药)、条 款 11 | 样品体积和规格: 可选 0.2mL、0.4mL; 48T/盒 | 样品体积和规格: 可选 0.2mL、0.4mL; 48T/盒 | 无偏 差 | 产品宣传彩 页 |
| 12 | 病毒载量试剂 (东北制药)、条 款 12 | 样品处理能力: 可 以同时进行检测 8-96 个样品 | 样品处理能力: 可 以同时进行检测 1-96 个样品 | 无偏差 | 产品宣传彩 页 |
| 13 | 病毒载量试剂 (东北制药)、条 款 13 | 抗污染方案: 采用 UNG 酶防止 PCR 产 物污染 | 抗污染方案: 采用 UNG 酶防止 PCR 产 物污染 | 无偏差 | 产品宣传彩 页 |
| *14 | 病毒载量试剂 (东北制药)、条 款 14 | 基本要求: 提供适 用于 TECAN EVO100-8 全自动液 体工作站及 ABI7500 荧光定量 PCR 仪的配套试剂 (配套试剂须包含 核酸提取、扩增及 检测相关全部试 剂, 试剂说明书须 明确与与设备适 配, 确保按照试剂 盒说明书要求操 作, 达到检测结果 准确可靠的目的); 试剂售后服务须由 试剂厂家或试剂厂 家提供授权 (需提 交售后服务人员聘 用合同和授权协议 等相关证明材料), 以确保仪器稳定和 正常运转; | 基本要求: 试剂 适用于 TECAN EVO100-8 全自动液 体工作站及 ABI7500 荧光定量 PCR 仪 (配套试剂 包含核酸提取、扩 增、对照品、标准 品及检测相关全部 试剂, 试剂说明书 中适用仪器明确与 设备适配, 保证按 照试剂盒说明书要 求操作, 达到检测 结果准确可靠的目的); 试剂售后服务 由试剂厂家或试剂 厂家提供授权的 服务人员提供服务 (后附售后服务人 员聘用合同和授权 协议等相关证明材 料), 保证仪器稳定 和正常运转; | 无偏 差 | 产品说明书 |

| | | | | | |
|----|----------------------------|---|---|-----|----------------|
| 15 | 病毒载量试剂 (东北制药)、条 款 15 | 试剂组份：包括核 酸提取、纯化、扩 增和检测的全部试 剂； | 试剂组份：包含核 酸提取、纯化、扩 增和检测的全部试 剂； | 无偏差 | 产品说明书 及宣传彩页 |
| 16 | 病毒载量试剂 (东北制药)、条 款 16 | 供货计划：按用户 要求数量准时分批 供货，交货时，到 货时试剂有效期不 少于 10 个月。 | 供货计划：按用户 要求数量准时分批 供货，到货时试剂 有效期不少于 10 个月，试剂有效期 12 个月。 | 无偏差 | 产品注册证 及说明书 |

供应商（企业盖章）：河南上德医药有限公司

法定代表人（个人签字）：



说明：

- 1、投标货物或商务条款存在偏差的必须如实填写本表，否则可能导致响应文件被作无效响应处理；
- 2、本表货物序号须与“货物需求表”对应；
- 3、请按项目包号填写此表；



售后服务方案及质量保证措施方案

一、产品质量保证

1.1.质量宗旨：质量是企业的生命。为了提升东北制药产品质量和市场竞争能力，公司秉承“提升生命质量、服务人类健康”的企业宗旨和“至真至善、创造健康”的质量理念，建立了有效的质量管理体系。

1.2.质量承诺：企业具备完善的质量管理和控制体系，对采购、生产、仓储、运输、销售等全过程控制。产品符合 CFDA 最新版本体外诊断试剂标准，并整体通过了 GMP 认证和 GSP 认证。东药生物保证提供质量可靠的产品，并对所提供的产品作以下承诺：

1.2.1 出厂每盒试剂产品符合中国国家标准。

1.2.2.出厂每盒试剂产品均是在符合 ISO9001 国际标准质量管理体系的条件下生产的。

1.2.3.承诺提供厂商原装、全新的、是一流工艺和高标准原材料制造的正品，符合用户提出的相关质量标准的货物。

二、产品售后服务

2.1.售前服务

2.1.1.顾问式咨询：探索用户 PCR 实验室运行环境及存在问题，从整体环境、检验项目、产品技术等各方面做全面分析、以顾问式的引导、咨询、答疑等形式，帮助用户深刻理解自身的应用需求。

2.1.2.设计规划：专业化工程师或技术专家对用户实验室现场的硬件和软件；临床样本数量和类型；人员及产品进行数据收集和整理，为客户定制检验项目的设计规划和产品方案。

2.1.3.产品方案：结合用户需求和实际环境设计解决产品方案。并根据用户需求进行产品运行的对比实验或产品试用实验。

2.2.售后服务

2.2.1.安装、调试和试运行：合同签订后，根据合同要求，对有设备需求的客户在设备到达指定地点后，将由我公司派技术人员现场执行，并保证在较短的

时间内完成安装调试的工作。

2.2.2.培训服务：客户初次使用我公司产品前，公司技术人员到使用现场提供培训服务，包括试剂检测原理、配套设备软件设置、检测结果分析判读、检测注意事项等一系列问题，保证产品在投入使用前操作人员完全正确掌握使用方法，从而确保检测结果的准确性。

2.2.3.技术支持：在产品保质期内，我公司提供免费专业技术支持。我公司保证在用户使用产品出现问题，及时提供售后服务。为初次用户免费提供一个月至三个月的技术跟随服务，我公司将安排技术人员为初次用户提供全方位的使用指导，使用答疑并进行为期一个月的实地技术指导服务。直至用户完全掌握本公司产品的使用操作，以客户满意为止。产品使用期间，我方将安排专业技术人员进行不定期的技术回访、仪器维护等主动上门服务，以确保仪器稳定和正常运转。

2.2.4.专家培训：我公司不定期组织专家讲座，邀请使用人员参加，通过培训，扩展使用人群的专业知识，提高技能素养。

2.2.5.售后回访：我公司保证售后技术人员每年回访调查用户使用情况，了解产品使用性能、售后服务质量、用户满意度等信息，并对存在的问题进行不断改进，保证客户持续满意。

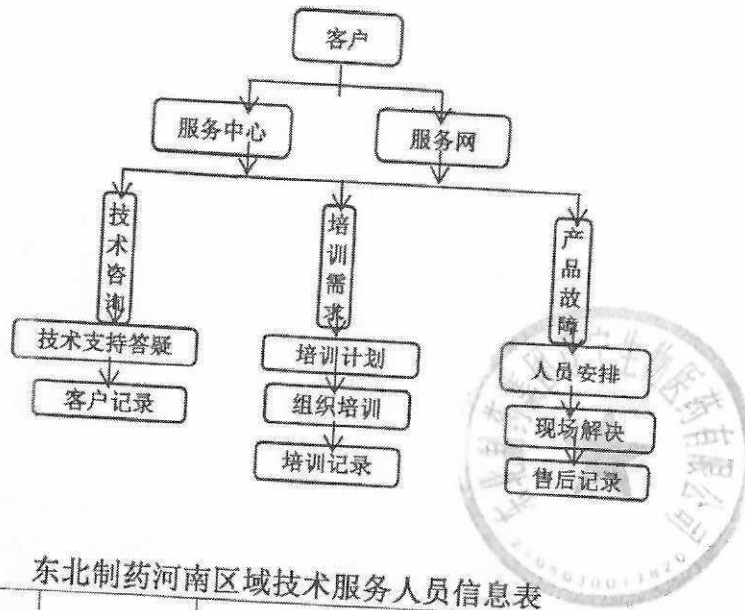
三、售后维修响应

我公司在河南设有直属服务网点，更方便、更快捷的为用户进行售后服务、技术支持提供保障，所有服务工程师均具有1年以上的研发工作经验，熟悉产品性能。接到用户通知后，根据不同情况采取不同处理措施：

3.1.用户对产品使用、运行、维护有疑问，由售后技术工程师解答。

3.2.如需现场服务，技术人员在接到售后服务受理通知的72小时到达现场，并于及时排除故障，使产品正常运行。

图 1、售后服务流程图



东北制药河南区域技术服务人员信息表

| 售后联络人员 | 性别 | 岗位 | 资质 | 从事该岗位时间 |
|--------|----|------|------------------------------|---------|
| 曲俊杰 | 男 | 技术支持 | 医疗器械工程师证书, 临床基因扩增检验技术人员上岗资格证 | 8年 |
| 王林 | 男 | 技术支持 | 临床基因扩增检验技术人员上岗资格证 | 7年 |

河南区域售后联系人: 张广利

售后电话: 024-45689366

地址: 本溪经济技术开发区枫叶路 198 号

联系电话: 16609809618

传真: 024-45689367

邮编: 117005



营业执照

(副本)⁽¹⁻¹⁾

统一社会信用代码
91410100MA47Q3P6T



扫描二维码
“国家企业信用
公示系统”
了解更多登记
备案、许可、监
管信息。

名称 河南上德医药有限公司
 类型 有限责任公司(自然人投资或控股)
 法定代表人 林俊青

注册资本 壹仟万圆整
 成立日期 2019年11月19日
 营业期限 长期

经营范围 批发、中成药、中药饮片、化学药制剂、抗生素、生化药
 品、生物制品(除疫苗)、化学原料药、化学原料药、
 特殊食品销售(保健食品)；一类、二类医疗器械、三
 类医疗器械、医药信息咨询服，(依法须经批准的项目
 经相关部门批准后方可开展经营活动)

住所 河南自贸试验区郑州片区(经开)航海东路
 1507号3号楼1单元151501、1502室



登记机关

2021年01月08日

国家企业信用信息公示系统网址：

<http://www.gsxt.gov.cn>

市场主体应当于每年1月1日至6月30日通过
国家企业信用信息公示系统报送公示年度报告。

国家市场监督管理总局监制

CSW DA

八. 法定代表人授权书格式

法定代表人授权书

本授权书声明：注册于河南自贸试验区郑州片区（经开）航海东路1507号3号楼1单元15层1501、1502室的河南上德医药有限公司的在下面签字的林俊青总经理（法定代表人姓名、职务）代表本公司授权河南上德医药有限公司的在下面签字的林松林经理为本公司的合法代理人，就采购编号为豫财单一采购-2023-137号河南省疾病预防控制中心艾滋病性病丙肝相关监测试剂采购项目的协商及合同执行，以本公司名义处理一切与之有关的事务。

本授权书于2023年11月22日签字生效，特此声明。

供应商（企业盖章）：河南上德医药有限公司

法定代表人（个人签字）：林俊青

被授权人（个人签字）：林松林

附：供应商营业执照副本扫描件、法人及被授权人身份证扫描件、本次采购项目的特定资格材料。

法人及被授权人身份证复印件：

