

第一部分、用户需求书

用户需求书

包号	标的名称	数量	采购预算 (人民币)
1	人体成分分析仪	1 台	¥230,000.00
2	冲击波治疗仪	1 台	¥180,000.00
3	气囊式体外反搏系统	1 台	¥280,000.00
	心脏康复管理系统	1 台	¥300,000.00
4	超声弹道碎石系统	1 台	¥2,250,000.00
5	甲状旁腺探测仪	1 台	¥350,000.00

详细技术规范请参阅招标文件中的用户需求书。投标人必须对本项目所投包号内的全部内容进行投标报价，如有缺漏或报价超出所投包号的采购预算，将导致投标无效。

本项目包 4 经政府采购管理部门同意，采购本国产品或不属于国家法律法规政策明确规定限制的进口产品。（注：进口产品是指通过中国海关报关验放进入中国境内且产自关境外的产品，含已进入中国境内并在国内市场有销售的进口产品）；包 1、包 2、包 3、包 5 采购本国产品。包 3 的核心产品及主要产品为：心脏康复管理系统。

说明：打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标（响应）无效。打“▲”号条款为重要技术参数（如有），若有部分“▲”条款未响应或不满足，将根据评审要求影响其得分，但不作为无效投标（响应）条款。

包1：人体成分分析仪

一、采购需求

标的名称	单位	数量	采购预算 (万元)	备注（品目分类）
人体成分分析仪	台	1	23	A02320300 医用电子生理参数检测仪器设备

报价包含各项税费、交通运输费、保险、装卸费、安装等合同实施过程中应预见或不可预见费用等所有费用。

（一）项目需执行的国家相关标准、行业标准、地方标准或者其他标准、规范：包含且不限于《医疗器械注册管理办法》、《医疗器械唯一标识系统规则》。

（二）项目基本情况介绍

本项目设备用于即时检测身体营养成分是否达标、是否处于平衡状态，从而判定检测者身体健康状况，对疾病筛查与预防，通过水分、脂肪、无机盐、蛋白质的测量，分析受测者的体成分变化和持续性的波动带来的亚健康可能的疾病风险。完成测量体重、体内水分、蛋白质、无机盐、脂肪、肌肉、基础代谢、腰臀比、浮肿指数、以及分段部位数据分析等，全面检测身体状况，了解身体平衡程度，评估健康状况，为后期预防和治疗疾病、促进健康提供指导性的检查。

（三）参数要求

设备简述：

1. 测量原理：采用多频率生物电阻抗法，在人体躯干及五个节段(左上肢，右上肢，左下肢，右下肢，躯干)进行≥30个阻抗测量。
2. 测量方式：多频率生物电阻抗法（BIA法）
3. 测量频率：1kHz，5kHz，50kHz，250kHz，500kHz，1000kHz
4. 测量阻抗：20-1200欧，精确度±3%
5. 测量电极：四极8点接触式电极

6. 测量体重：5-250KG，精确度 $\pm 0.2\text{kg}$ 。
7. 身高范围：90-220cm
8. 年龄支持范围：1-99岁
9. 显示屏幕： ≥ 10.4 "液晶触摸屏，分辨率 $\geq 1024 \times 768$ ， $\geq 16.2\text{M}$ 真彩色
10. 报告格式：普通A4报告纸，专用模板打印报告纸。
11. 测量时间： $\leq 1\text{min}$

设备检测指标：

▲1. 报告类型：人体成分报告、水分报告、身体围度报告、运动营养报告、儿童报告及综合报告，计 ≥ 6 张报告。

2. 检测指标（成人人体成分输出报告各指标）：

2.1 身体成分分析：细胞内液，细胞外液，总水分，蛋白质，无机盐，体脂肪量，肌肉量，去脂体重，体重及各指标正常参考范围。

2.2 肌肉脂肪分析：骨骼肌肉量，体脂肪量及正常参考范围。

2.3 肥胖分析：身体质量指数，体脂肪率，腰臀比，内脏脂肪面积及正常参考范围。

2.4 节段分析：

节段肌肉分析：左臂、右臂、躯干、左腿、右腿各个节段肌肉量分析及正常范围参考。

节段脂肪分析：左臂、右臂、躯干、左腿、右腿各个节段脂肪量分析及正常范围参考。

2.5 体重控制分析：目标体重，体重控制，肌肉控制，脂肪控制，基础代谢量，总能量消耗。

2.6 体型判定：隐形肥胖、脂肪过量、肥胖、低体重、标准体型、超重肌肉型、低脂肪体体重、低脂肪肌肉型、运动员型九种体型判定。

2.7 节段及全身浮肿指数

2.7.1 细胞外液率（ECF/TBF）：左臂细胞外液率（LaECF/TBF）、右臂细胞外液率（RaECF/TBF）、躯干细胞外液率（TrECF/TBF）、左腿细胞外液率（L1 ECF/TBF）、右腿细胞外液率（R1 ECF/TBF）；

2.7.2 细胞外水分率（ECW/TBW）：左臂细胞外水分率（La ECW/TBW）、右臂细胞外水分率（Ra ECW/TBW）、躯干细胞外水分率（TrECW/TBW）、左腿细胞外水分率（L1ECW/TBW）、右腿细胞外水分率（R1ECW/TBW）；

2.7.3 全身细胞外液率（ECF/TBF）、全身细胞外水分率（ECW/TBW）；

2.8 营养评估：蛋白质（不足、正常）、无机盐（不足、正常）、体脂肪（不足、正常、超标）进行综合评估。

2.9 肌肉评估：上肢、下肢均衡和发达程度评估。

2.10 评分：结合测量结果，进行身体总评分打分。

▲2.11 研究项目：

2.11.1 左上肢、右上肢、左下肢、右下肢、躯干五个部位六个频率的 ≥ 30 个阻抗值。

2.11.2 历史记录：体重、身体质量指数（BMI）、体脂肪率（PBF）、骨骼肌（SMM）近12次历史检测结果数据及图示。

2.11.3 基础代谢量（BMR）、BCM（身体细胞量）、水合率（TBW/FFM）、去脂体重指数FFMI、上臂围度AC、上臂肌肉围度AMC等的检测与分析。

2.11.4 相位角：全身相位角（ $50\text{kHz} \pm 1\text{kHz}$ ）。

3. 儿童人体成分专用报告：

3.1 测量项目包括细胞内液、细胞外液、蛋白质、无机盐、体脂肪量人体组成成分分析，以及体重、骨骼肌肉量、体脂肪量、身体质量指数、体脂肪率、腰臀比、内脏脂肪面积、节段肌肉分析、体重控制、基础代谢量、营养评估、肌肉评估、身体总评分、历史数据对比等。身高成长曲线、体重成长曲线预估分析。

3.2 成长曲线采用三条曲线分别标注相对曲线下限、曲线中位线和曲线上限，以判断儿童成长状况与趋势，并以3rd、950th、97th等进行标注与区分。

▲4. 营养与运动处方专用报告：

营养膳食指导，一周三餐推荐菜谱、每日总能量推荐摄入量，主要营养素蛋白质、脂肪和碳水化合物推荐摄入量；运动处方分日常、低运动量、中运动量、高运动量区分，并提供具体运动项目与时长建

议等。

▲5. 围度分析专用报告：

测量项目包括左臂、右臂、左大腿、右大腿、胸部、腹部外围围度、肌肉围度、脂肪厚度的指标；以及颈部、臀部外围围度指标。并提供标准参考值和人体标注图示。

6. 人体水分专用报告：

测量项目包括身体总水分、细胞内液、细胞外液分析；各节段左臂、右臂、左腿、右腿、躯干水分分析；身体浮肿指数以及各节段左臂、右臂、左腿、右腿、躯干浮肿指数；身体水分历史记录。

7. 综合报告（专用报告）：

7.1支持在设备设置界面选择是否采用综合打印报告模式，可以实现单独打印。

7.2采用身体质量指数、脂肪百分比、腰臀比、腰高比和内脏脂肪面积综合评估肥胖状况。

7.3采用肌肉量、骨骼肌肉量、四肢骨骼肌指数、肌肉指数综合评估肌肉状况。

7.标注出节段肌肉、节段脂肪测量值和正常范围以及是否超标。

7.5体重、身体质量指数、骨骼肌肉量、骨骼肌肉量、体脂率、细胞外水分比率五项指标的近五次历史记录及曲线图

7.6研究性指标：基础代谢量、身体细胞量、水合率、去脂体重指数、上臂围度、上臂肌肉围度、相位角等进行标注以综合评估人体成分状况。

其他参数要求：

1. 有云平台接口和云端服务支持，主机具备无线和蓝牙连接模式。

2. 数据存储：自动存储，大容量存储，可存储≥50万组测量数据。

3. 查询功能：在设备上直接进行多种数据查询（ID号、身高、体重、年龄、性别查询）。

4. 设备安全管理：具有密码设置功能。

▲5. 具备嵌入式软件著作权证，和专用管理软件著作权证。

（四）配置清单

序号	配置名称	数量	单位
1	主机	1	台
2	使用说明书	1	本
3	电源线	1	根
4	打印报告纸	1	包
5	图文输出设备	1	台
6	合格证	1	份
7	保修卡	1	份

（五）质保期及售后服务要求

1. 提供至少3年的免费质保服务，包括设备故障维修、软件升级等。

2. 中标后设立24小时客服热线，确保在设备使用过程中能够及时解决各类问题。

3. 提供每季度至少一次的设备巡检和维护服务，确保设备长期稳定运行。

4. 提供完善的培训和技术支持服务，确保医护人员能够熟练掌握设备操作。

（六）基本要求

★1. 所投设备具有有效的医疗器械注册证明。

二、交货要求

1. 交货期：合同签订后收到采购人供货通知后30日历天内交货、安装、调试。

2. 交货地点：广州市越秀区盘福路1号采购人指定地点。中标人需按有关标准提供货物的包装，并采用恰当的方式将货物运抵交货地点。

三、包装、运输及到货检验

1. 设备需由原厂包装，包装箱内需有下列随箱资料：产品合格证（包括出厂试验数据）、产品使用说明书、随箱清单等。
2. 中标人负责所有设备从出厂到安装现场的运输。
3. 双方将依据有关规定，对到货的规格、数量等进行检验。中标人需对其全部产品、零件、配件、介质造册登记，并与装箱单对比，如有出入需立即书面记录，由中标人解决，如影响安装则按合同有关条款处理。登记册作为验收文档之一。

四、安装调试要求

1. 安装和调试应由具备相应资质和能力的专业技术人员执行，确保设备的正确安装和功能的正常发挥。
2. 安装前应确保产品名称、型号、规格、生产企业信息、医疗器械注册证编号等信息明确无误。
3. 在安装和调试过程中，必须遵守相应的操作规程和标准，以确保过程的准确性和可靠性。
4. 在验收过程中，应有详细的报告记录测试和调试的结果，确保所有功能都符合规定的要求。

五、验收要求和验收标准

设备到货后依照招标文件及中标人投标文件响应内容中关于货物的技术规格要求和质量标准进行验收，必须免费安装调试至能正常使用，并免费培训操作。

六、培训要求

1. 须提供设备使用维护培训，使采购人使用人员能掌握设备的结构原理、检修方法与操作要点。
2. 培训应包括医疗设备的安全使用知识，包括设备的使用期限、禁忌、注意事项等。
3. 培训内容应涵盖设备的维护和保养方法，以及特殊运输、贮存的条件和方法。
4. 培训应包括设备故障和问题应急处理，以便在紧急情况下能够迅速有效地采取措施。
5. 培训应包括对医疗器械质量控制的理解和实践，确保设备在使用过程中的质量和性能。

七、付款方式

1期：支付比例30%，1. 合同的款项以人民币转账方式支付。若属国库支付项目的，其支付时间按财政部相关规定执行。 2. 签订合同之日起5个工作日内凭合同30%发票由采购人向中标人支付30%合同款；
2期：支付比例70%，3. 合同设备全部到指定地点交付并完成安装及验收后，中标人凭（1）送货单；（2）合同剩余70%发票；（3）安装验收报告，由采购人在收到发票后5个工作日内支付70%合同款给中标人。4. 付款方式：银行转账。

包2：冲击波治疗仪

一、采购需求

标的名称	单位	数量	采购预算 (万元)	备注（品目分类）
冲击波治疗仪	台	1	18	A02320800 物理治疗、 康复及体育治疗仪器设备

报价包含各项税费、交通运输费、保险、装卸费、安装等合同实施过程中应预见或不可预见费用等所有费用。

（一）项目需执行的国家相关标准、行业标准、地方标准或者其他标准、规范：包含且不限于《医疗器械注册管理办法》、《医疗器械唯一标识系统规则》。

（二）项目基本概况介绍

本项目设备适用于生物力学疗法，肌筋膜激痛点，肌腱止点功能障碍，活化肌肉和结缔组织，针灸冲击波疗法，用于肩周炎、肱骨上髁炎、跟腱炎的辅助治疗。

（三）参数要求

1. 智能化设计，内置 ≥ 49 个预设处方专家型临床数据库，具备详尽的治疗指导方案，包括治疗部位肌肉、骨骼及皮肤的图示等等，不同的治疗部位可供选择，省去使用者更多设置时间。
2. 强大的病人管理系统，可自定义治疗处方并保存，支持中文输入。
3. 三种工作模式：连续模式、单次模式、阶梯模式。实时显示治疗参数，监控治疗过程。
4. 治疗过程中医生可随时根据治疗情况修改治疗参数，以达到更好的治疗目的。
5. 具备脚控开关，让治疗过程中更加方便操作。
6. 超长的手柄使用寿命，手柄的使用寿命可达到200万次以上。
7. 安全的气路双过压保护功能。
8. ≥ 7 英寸高分辨率智能彩色液晶触屏显示，操作和界面简洁直观，模式设置时可快速预览该模式的治疗方式。
9. 采用优质气泵、气阀等部件，噪音更低，振动更小，寿命更长，更有保障。
10. 治疗手柄配置按键和显示屏，可直接在手柄上调节参数，省去在主机上调节的麻烦。
11. 治疗时治疗头带有伸缩功能，增加患者的舒适度。
12. 治疗手柄可配有 ≥ 3 种治疗头
- 12.1 直径 $\geq 10\text{mm}$ ，长度 $\geq 12\text{mm}$ ，多聚焦
- 12.2 直径 $\geq 15\text{mm}$ ，长度 $\geq 12\text{mm}$ ，聚焦
- 12.3 直径 $\geq 15\text{mm}$ ，长度 $\geq 12\text{mm}$ ，多聚焦（可产生聚焦冲击波）
13. 输入电压 $220\text{V}^{\sim}(\pm 10\%)$ ，输入频率 $50\text{Hz}(\pm 3\text{Hz})$ ，功率 $< 520\text{VA}$
14. 满足两通道输出，可安装 ≥ 2 个治疗手柄。
15. 最大治疗频率 22Hz ，最大治疗压力 5bar
16. 气动冲击波技术，治疗更加安全。
17. 探头设计符合人体工程学，适合左右手舒适使用并可防止探头滑落；具有压力减振系统，减少对操作人员手部的后冲力以保护操作人员。
18. 台车式结构设计，方便移动设备同时保证设备的安全，全部带有锁定功能的脚轮。
19. 用户可自行更换治疗手柄耗材，无需返回厂家更换，节省时间。

（四）配置清单

序号	配置名称	数量	单位
1	主机	1	台
2	治疗手柄	1	把
3	手柄密封圈	3	个
4	$\geq 10\text{mm}$ 多聚集冲击波治疗头	1	个
5	$\geq 15\text{mm}$ 聚集冲击波治疗头	1	个
6	$\geq 15\text{mm}$ 多聚集冲击波治疗头	1	个
7	电源线	1	条
8	说明书	1	本
9	合格证	1	张
10	保修卡	1	张
11	脚踏开关	1	个

（五）质保期及售后服务要求

1. 提供至少3年的免费质保服务，包括设备故障维修、软件升级等。
2. 中标后设立24小时客服热线，确保在设备使用过程中能够及时解决各类问题。
3. 提供每季度至少一次的设备巡检和维护服务，确保设备长期稳定运行。
4. 提供完善的培训和技术支持服务，确保医护人员能够熟练掌握设备操作。

（六）基本要求

- ★1. 所投设备具有有效的医疗器械注册证明。

二、交货要求

1. 交货期：合同签订后收到采购人供货通知后30日历天内交货、安装、调试。
2. 交货地点：广州市越秀区盘福路1号采购人指定地点。中标人需按有关标准提供货物的包装，并采用恰当的方式将货物运抵交货地点。

三、包装、运输及到货检验

1. 设备需由原厂包装，包装箱内需有下列随箱资料：产品合格证（包括出厂试验数据）、产品使用说明书、随箱清单等。
2. 中标人负责所有设备从出厂到安装现场的运输。
3. 双方将依据有关规定，对到货的规格、数量等进行检验。中标人需对其全部产品、零件、配件、介质造册登记，并与装箱单对比，如有出入需立即书面记录，由中标人解决，如影响安装则按合同有关条款处理。登记册作为验收文档之一。

四、安装调试要求

1. 安装和调试应由具备相应资质和能力的专业技术人员执行，确保设备的正确安装和功能的正常发挥。
2. 安装前应确保产品名称、型号、规格、生产企业信息、医疗器械注册证编号等信息明确无误。
3. 在安装和调试过程中，必须遵守相应的操作规程和标准，以确保过程的准确性和可靠性。
4. 在验收过程中，应有详细的报告记录测试和调试的结果，确保所有功能都符合规定的要求。

五、验收要求和验收标准

设备到货后依照招标文件及中标人投标文件响应内容中关于货物的技术规格要求和质量标准进行验收，必须免费安装调试至能正常使用，并免费培训操作。

六、培训要求

1. 须提供设备使用维护培训，使采购人使用人员能掌握设备的结构原理、检修方法与操作要点。
2. 培训应包括医疗设备的安全使用知识，包括设备的使用期限、禁忌、注意事项等。
3. 培训内容应涵盖设备的维护和保养方法，以及特殊运输、贮存的条件和方法。
4. 培训应包括设备故障和问题应急处理，以便在紧急情况下能够迅速有效地采取措施。
5. 培训应包括对医疗器械质量控制的理解和实践，确保设备在使用过程中的质量和性能。

七、付款方式

- 1期：支付比例30%，1. 合同的款项以人民币转账方式支付。若属国库支付项目的，其支付时间按财政部相关规定执行。 2. 签订合同之日起5个工作日内凭合同30%发票由采购人向中标人支付30%合同款；
- 2期：支付比例70%，3. 合同设备全部到指定地点交付并完成安装及验收后，中标人凭（1）送货单；（2）合同剩余70%发票；（3）安装验收报告，由采购人在收到发票后5个工作日内支付70%合同款给中标人。4. 付款方式：银行转账。

包3：气囊式体外反搏系统、心脏康复管理系统

（一）气囊式体外反搏系统

一、采购需求

标的名称	单位	数量	采购预算 (万元)	备注（品目分类）
气囊式体外反搏系统	套	1	28	A02322600 介/植入诊断和治疗用器械

报价包含各项税费、交通运输费、保险、装卸费、安装等合同实施过程中应预见或不可预见费用等所有费用。

（一）项目需执行的国家相关标准、行业标准、地方标准或者其他标准、规范：包含且不限于《医疗器械注册管理办法》、《医疗器械唯一标识系统规则》。

（二）项目基本概况介绍

本项目设备用于体外反搏主要用于增加冠状动脉舒张期灌注，降低心脏收缩期负荷，改善全身血液微循环。

（三）参数要求

1. 心电导联：标准三导联，心电波形采用滚动推进式显示，具有连续性和可追溯性；
2. 脉搏参数：血氧波形采用滚动推进式显示，具有连续性和可追溯性；
3. 触发模式：
 - 3.1 心电R波正负触发，充气、排气和心动周期同步；
 - 3.2 房颤病人触发模式；
 - 3.3 反搏比率1:1或1:2可调。
4. 压力参数：
 - 4.1 空气压力泵：采用优质空气压力泵，节能高效；
 - ▲4.2 治疗压力单位以“毫米汞柱”和“兆帕斯卡”双显示，临床操作治疗压力时单位直接换算；压力调控范围75-350mmHg，可以调节高低，每次加或减5mmHg；
 - ▲4.3 有体外反搏压力微调模式，设低、中、高三级调节；
5. 显示参数：
 - 5.1 电容触摸屏≥18英寸显示器，高分辨率，大视角显示；
 - 5.2 正常工作时，显示屏应能实时显示内容：脉搏波形、D/S峰值比、心率值和心电波形、充气状态和排气状态、治疗压力和时间、血氧饱和度等参数；
6. 多重保护措施及保护显示：
 - 6.1 早搏信号应能触发排气，在早搏信号中R波的顶点之前应能触发排气；
 - 6.2 自动压力过高保护限制，并弹出提示消息框，提供界面显示；
 - 6.3 心率超出范围保护功能，并弹出提示消息框，提供界面显示。
- ▲7. 设备具有超静音设计，整机噪音≤65db(A)，提供检测报告；
8. 软件：演示模式允许系统，自动模拟运行系统，用于自动检测设备和治疗模拟示范；
9. 气囊及连接管道参数：
 - ▲9.1 强化式治疗外囊套，材料环保耐用，容易包裹；
 - 9.2 管道接头使用定制式推拉快速接头，推拉秒换，非旋钮，轻巧灵便，操作者容易更换，管道采用环保材料定制、耐磨、抗老化。
10. 规格和重量：可移动便携式，尺寸小于≤长850mm*宽600mm*高1450mm，不带床体。重量≤120KG
- ▲11. 输入功率：≤1600VA，交流220V。

（四）配置清单（包括但不限于设备的配件、试剂、耗材、应配备完整的操作系统、应用软件及必要的升级服务等）

序号	配置名称	数量	单位
1	主机（含空压机，气罐，控制系统，电磁阀，气压自动调节器等）	1	台
2	触摸平板控制装置	1	台

3	心电导联线	1	套
4	血氧探头	1	套
5	外囊（S码M码各一套）	2	套
6	内囊（6个一组）	2	套
7	囊连接管（PU管6根/套）	1	套
8	软件系统还原U盘	1	个
9	产品使用说明书	1	本
10	产品合格证	1	套

（五）质保期及售后服务要求

1. 提供至少3年的免费质保服务，包括设备故障维修、软件升级等。
2. 中标后设立24小时客服热线，确保在设备使用过程中能够及时解决各类问题。
3. 提供每季度至少一次的设备巡检和维护服务，确保设备长期稳定运行。
4. 提供完善的培训和技术支持服务，确保医护人员能够熟练掌握设备操作。

（六）基本要求

- ★1. 所投设备具有有效的医疗器械注册证明。

二、交货要求

1. 交货期：合同签订后收到采购人供货通知后30日历天内交货、安装、调试。
2. 交货地点：广州市越秀区盘福路1号采购人指定地点。中标人需按有关标准提供货物的包装，并采用恰当的方式将货物运抵交货地点。

三、包装、运输及到货检验

1. 设备需由原厂包装，包装箱内需有下列随箱资料：产品合格证（包括出厂试验数据）、产品使用说明书、随箱清单等。
2. 中标人负责所有设备从出厂到安装现场的运输。
3. 双方将依据有关规定，对到货的规格、数量等进行检验。中标人需对其全部产品、零件、配件、介质造册登记，并与装箱单对比，如有出入需立即书面记录，由中标人解决，如影响安装则按合同有关条款处理。登记册作为验收文档之一。

四、安装调试要求

1. 安装和调试应由具备相应资质和能力的专业技术人员执行，确保设备的正确安装和功能的正常发挥。
2. 安装前应确保产品名称、型号、规格、生产企业信息、医疗器械注册证编号等信息明确无误。
3. 在安装和调试过程中，必须遵守相应的操作规程和标准，以确保过程的准确性和可靠性。
4. 在验收过程中，应有详细的报告记录测试和调试的结果，确保所有功能都符合规定的要求。

五、验收要求和验收标准

设备到货后依照招标文件及中标人投标文件响应内容中关于货物的技术规格要求和质量标准进行验收，必须免费安装调试至能正常使用，并免费培训操作。

六、培训要求

1. 须提供设备使用维护培训，使采购人使用人员能掌握设备的结构原理、检修方法与操作要点。
2. 培训应包括医疗设备的安全使用知识，包括设备的使用期限、禁忌、注意事项等。
3. 培训内容应涵盖设备的维护和保养方法，以及特殊运输、贮存的条件和方法。

4. 培训应包括设备故障和问题应急处理，以便在紧急情况下能够迅速有效地采取措施。
5. 培训应包括对医疗器械质量控制的理解和实践，确保设备在使用过程中的质量和性能。

七、付款方式

1期：支付比例30%，1. 合同的款项以人民币转账方式支付。若属国库支付项目的，其支付时间按财政部相关规定执行。 2. 签订合同之日起5个工作日内凭合同30%发票由采购人向中标人支付30%合同款；
2期：支付比例70%，3. 合同设备全部到指定地点交付并完成安装及验收后，中标人凭（1）送货单；（2）合同剩余70%发票；（3）安装验收报告，由采购人在收到发票后5个工作日内支付70%合同款给中标人。4. 付款方式：银行转账。

（二）心脏康复管理系统

一、采购需求

标的名称	单位	数量	采购预算 (万元)	备注（品目分类）
心脏康复管理系统	套	1	30	A02322600 介/植入诊断和治疗用器械

报价包含各项税费、交通运输费、保险、装卸费、安装等合同实施过程中应预见或不可预见费用等所有费用。

（一）项目需执行的国家相关标准、行业标准、地方标准或者其他标准、规范：包含且不限于《医疗器械注册管理办法》、《医疗器械唯一标识系统规则》。

（二）项目基本情况介绍

本项目设备用于心血管病预防与康复为主线的智能化平台，包括了实时评估、方案制定、运动方案执行、监督、记录、储存等。

（三）参数要求

1. PC中央数据管理工作站

1.1 配备PC端中央工作站，可同时下发多个训练任务至不同的运动设备，支持多个患者同时进行运动训练，且能够同步实时显示每个患者的数据

1.2 中央工作站和运动设备之间通过无线网络进行数据通讯

▲1.3 可以下发并执行多种不同的运动训练方案，根据不同的训练目的和患者情况，可协助医生编辑并实施心率恒定、心率递增、心率脉冲、功率恒定、功率递增、功率脉冲等多种个性化的训练方案，极大的简化了医生的工作

▲1.4 每种训练测试方案都能够以图形或趋势图的方式实时显示运动过程中心电图、心率、血压、血氧的变化

1.5 可根据患者个体情况预设心率、血氧、收缩压及舒张压报警值，运动训练过程中出现异常值，智能报警提示，以保证患者的安全

1.6 同屏可显示≥4个测试方案的数据，可任意切换不同的运动设备，显示实时运动数据和生理参数

1.7 运动结束后，可回放全部测量数据

▲1.8 具有全面的运动训练数据报告，报告显示热身阶段、运动阶段、恢复阶段和全部运动过程的心率、血压、血氧、持续时间信息，以及运动负荷、代谢当量METS、能量消耗、摄氧量等数据统计，提供运动全过程心率、血氧、运动负荷强度的变化趋势图和血压数据

2. 数据服务器

2.1 系统自带后台数据服务器，保证数据传输的稳定可靠。数据服务器主机可以长时间保持开机状态，服务器数据不能任意更改，更大限度保证了数据的安全

2.2 所有检测数据都可以通过网络或蓝牙自动上传至服务器。

3. 患者基本信息读取及管理

3.1 同步读取已存在的患者数据，也可新建和编辑现有患者信息

3.2 可以按照患者的姓名、性别、年龄段、疾病、诊断关键词、建档时间进行快速检索

3.3 可对当日和本周的患者新增数量进行统计分析

4. 运动心肺系统对接及原始数据获取

▲4.1能够通过网络连接方式无缝对接运动心肺测试系统，快速准确读取原始数据，简化原有软件导出操作，减少了医生的工作量，也避免了数据统计错误的出现

4.2使用医院内部局域网时，配备独立的服务器，确保临床数据的安全性

▲4.3运动心肺测试数据、通气功能测试数据、最大通气功能测试数据不用导出，可以直接从心肺软件数据库读取，并可对同一患者的三项测试数据进行组合，可根据预设模板形成标准化整合报告

4.3可自动读取心肺运动试验的运动方式、运动方案、热身时间、测试前血压等基本信息

4.4对心肺运动试验中的重要参数，如无氧阈、运动耐量、氧脉曲线等，提供辅助诊断功能，医生可根据实际情况选择评价结果，大大减少了工作量，提高评价效率

4.5评估数据完成后，可根据评估结果智能化生成参考结论，供医生编辑

4.6提供新、旧两种wasserman9宫图选择，且每张图都可以放大显示；也可以根据需求自定义9宫图，对每张图显示的参数进行自定义调节

4.7新9宫图中1、2、4、5、7和8图可以显示静息、热身、AT、RCP和Peak五条标记线，标记线对应的时间位置可以调整，其中RCP的标记线和对应的数据可以选择隐藏，满足不同医生的操作习惯

5. 报告模板

5.1系统内置多种心肺运动试验报告模板供临床医生选择，医生可以在该模板的基础上进行参数的增减，形成医院及科室自有模板上传。

5.2可根据医生需求，选择在心肺报告中添加简易运动处方、Brog评分表、九宫图，提供更多信息，用于患者宣教及运动指导。

▲5.3系统提供多种与心脏康复五大处方相关的医学量表，包含心理学常用量表、戒烟常用量表等，为全面评估患者健康状况，制定更加安全有效的康复处方提供辅助工具

5.4可以根据医生需求进行量表的增补

5.5可以在移动端进行量表的填写，并查看测评记录

（四）配置清单

序号	配置名称	数量	单位
1	工作站主机	1	台
2	图像输出设备	1	台
3	路由器	1	台
4	网线	2	根
5	流量卡	1	张
6	随身WIFI	1	台
7	台车	1	台
8	心肺上传同步软件	1	套
9	服务器端	1	套
10	心肺报告模块	1	套
11	心电数据模块	1	套
12	纸质图文输出设备	1	台
13	产品合格证	1	本
14	说明书	1	本

15	出厂检测报告	1	本
----	--------	---	---

（五）质保期及售后服务要求

1. 提供至少3年的免费质保服务，包括设备故障维修、软件升级等。
2. 中标后设立24小时客服热线，确保在设备使用过程中能够及时解决各类问题。
3. 提供每季度至少一次的设备巡检和维护服务，确保设备长期稳定运行。
4. 提供完善的培训和技术支持服务，确保医护人员能够熟练掌握设备操作。

（六）基本要求

- ★1. 所投设备具有有效的医疗器械注册证明。

二、交货要求

1. 交货期：合同签订后收到采购人供货通知后30日历天内交货、安装、调试。
2. 交货地点：广州市越秀区盘福路1号采购人指定地点。中标人需按有关标准提供货物的包装，并采用恰当的方式将货物运抵交货地点。

三、包装、运输及到货检验

1. 设备需由原厂包装，包装箱内需有随箱资料：产品合格证（包括出厂试验数据）、产品使用说明书、随箱清单等。
2. 中标人负责所有设备从出厂到安装现场的运输。
3. 双方将依据有关规定，对到货的规格、数量等进行检验。中标人需对其全部产品、零件、配件、介质造册登记，并与装箱单对比，如有出入需立即书面记录，由中标人解决，如影响安装则按合同有关条款处理。登记册作为验收文档之一。

四、安装调试要求

1. 安装和调试应由具备相应资质和能力的专业技术人员执行，确保设备的正确安装和功能的正常发挥。
2. 安装前应确保产品名称、型号、规格、生产企业信息、医疗器械注册证编号等信息明确无误。
3. 在安装和调试过程中，必须遵守相应的操作规程和标准，以确保过程的准确性和可靠性。
4. 在验收过程中，应有详细的报告记录测试和调试的结果，确保所有功能都符合规定的要求。

五、验收要求和验收标准

设备到货后依照招标文件及中标人投标文件响应内容中关于货物的技术规格要求和质量标准进行验收，必须免费安装调试至能正常使用，并免费培训操作。

六、培训要求

1. 须提供设备使用维护培训，使采购人使用人员能掌握设备的结构原理、检修方法与操作要点。
2. 培训应包括医疗设备的安全使用知识，包括设备的使用期限、禁忌、注意事项等。
3. 培训内容应涵盖设备的维护和保养方法，以及特殊运输、贮存的条件和方法。
4. 培训应包括设备故障和问题应急处理，以便在紧急情况下能够迅速有效地采取措施。
5. 培训应包括对医疗器械质量控制的理解和实践，确保设备在使用过程中的质量和性能。

七、付款方式

- 1期：支付比例30%，1. 合同的款项以人民币转账方式支付。若属国库支付项目的，其支付时间按财政部相关规定执行。 2. 签订合同之日起5个工作日内凭合同30%发票由采购人向中标人支付30%合同款；
- 2期：支付比例70%，3. 合同设备全部到指定地点交付并完成安装及验收后，中标人凭（1）送货单；（2）合同剩余70%发票；（3）安装验收报告，由采购人在收到发票后5个工作日内支付70%合同款给中标人。4. 付款方式：银行转账。

包 4：超声弹道碎石系统

一、采购需求

标的名称	单位	数量	采购预算 (万元)	备注(品目分 类)
超声弹道碎石 系统	套	1	225	A02322400 手术 室设备及附件

报价包含各项税费、交通运输费、保险、装卸费、安装等合同实施过程中应预见或不可预见费用等所有费用。

(一) 项目需执行的国家相关标准、行业标准、地方标准或者其他标准、规范：包含且不限于《医疗器械注册管理办法》、《医疗器械唯一标识系统规则》。

(二) 项目基本情况介绍

本项目设备用于弹道吸附清石、超声吸附清石、弹道和超声联合吸附清石功能，具有多钟碎石清石模式的泌尿系结石治疗功能。

(三) 参数要求

1. 台主机集弹道模式、超声模式、负压吸引为一体，不采用分体设计，且能分别或同时进行操作；
2. 可通过屏幕按键打开或关闭弹道模式和超声模式，分别实现单独使用弹道模式，单独使用超声模式或弹道超声混合模式
- ▲3. 可通过同一手柄上可分别进行弹道碎石和超声碎石，又可进行联合碎石，且可进行负压吸引；
- ▲4. 弹道能采用电磁转化原理提供能量，无需额外配置空气压缩机；
5. 扭力扳手能使用安装碎石杆更方便、快捷，且确保碎石杆最佳的安装力度；
6. 应带有碎石杆识别系统，可自动识别不同型号规格碎石杆信息，且自动匹配最佳的碎石参数；
7. 全触摸大屏设计，识别度高，更方便、清晰设置各种参数；
8. 可视化效率指示计，即时提供视觉反馈给术者，了解每次激发的碎石效率；
9. 单脚踏控制即可；
10. 高精度吸引装置提供最佳的吸引控制；
11. 可提供无菌的结石收集器，用于收集结石碎片。
12. 碎石杆必须为环氧乙烷灭菌提供；
13. 技术指标：
- 13.1 弹道输出功率范围10%-100%可调，多脉冲连续输出弹道输出方式
- ▲13.2 弹道最大输出电功率≥80W
- 13.3 弹道输出频率1-12Hz，弹道模式尖端主振幅≥120 μm
- ▲13.4 超声换能器频率23.5kHz~26kHz
- 13.5 碎石杆尖端振动频率≥24kHz，8. 超声输出功率10%-100%可调
- ▲13.6 超声最大输出电功率≥70W
- 13.7 超声频率控制类型：智能锁相控制，功率储备指数不小于1
- 13.8 吸引调节最大负压≥-90kPa，最大抽水速率≥1L/min
- 13.9 吸引装置输出设置10%-100%可调，碎石参数预设置≥2种，硬结石治疗和软结石治疗
- 13.10 单脚踏脚踏开关≥2档调控，屏幕亮度调节1-10档
- 13.11 不小于10国语言选择
- 13.12 符合YY 0505-2012电磁兼容性要求
- 13.13 工作条件环境温度10℃~30℃，相对湿度30%~75%，大气压力700hPa~1060hPa。

(四) 配置清单

序号	配置名称	数量	单位
1	碎石系统主机	1	台
2	手柄	1	套
3	脚踏开关	1	个

4	碎石杆	100	根
5	结石收集器, 5个/盒	1	盒
6	台车	1	台

（五）质保期及售后服务要求

1. 提供至少3年的免费质保服务，包括设备故障维修、软件升级等。
2. 中标后设立24小时客服热线，确保在设备使用过程中能够及时解决各类问题。
3. 提供每季度至少一次的设备巡检和维护服务，确保设备长期稳定运行。
4. 提供完善的培训和技术支持服务，确保医护人员能够熟练掌握设备操作。

（六）基本要求

- ★1. 所投设备具有有效的医疗器械注册证明。

二、交货要求

1. 交货期：合同签订后收到采购人供货通知后30日历天内交货、安装、调试。
2. 交货地点：广州市越秀区盘福路1号采购人指定地点。中标人需按有关标准提供货物的包装，并采用恰当的方式将货物运抵交货地点。

三、包装、运输及到货检验

1. 设备需由原厂包装，包装箱内需有下列随箱资料：产品合格证（包括出厂试验数据）、产品使用说明书、随箱清单等。
2. 中标人负责所有设备从出厂到安装现场的运输。
3. 双方将依据有关规定，对到货的规格、数量等进行检验。中标人需对其全部产品、零件、配件、介质造册登记，并与装箱单对比，如有出入需立即书面记录，由中标人解决，如影响安装则按合同有关条款处理。登记册作为验收文档之一。

四、安装调试要求

1. 安装和调试应由具备相应资质和能力的专业技术人员执行，确保设备的正确安装和功能的正常发挥。
2. 安装前应确保产品名称、型号、规格、生产企业信息、医疗器械注册证编号等信息明确无误。
3. 在安装和调试过程中，必须遵守相应的操作规程和标准，以确保过程的准确性和可靠性。
4. 在验收过程中，应有详细的报告记录测试和调试的结果，确保所有功能都符合规定的要求。

五、验收要求和验收标准

设备到货后依照招标文件及中标人投标文件响应内容中关于货物的技术规格要求和质量标准进行验收，必须免费安装调试至能正常使用，并免费培训操作。

六、培训要求

1. 须提供设备使用维护培训，使采购人使用人员能掌握设备的结构原理、检修方法与操作要点。
2. 培训应包括医疗设备的安全使用知识，包括设备的使用期限、禁忌、注意事项等。
3. 培训内容应涵盖设备的维护和保养方法，以及特殊运输、贮存的条件和方法。
4. 培训应包括设备故障和问题应急处理，以便在紧急情况下能够迅速有效地采取措施。
5. 培训应包括对医疗器械质量控制的理解和实践，确保设备在使用过程中的质量和性能。

七、付款方式

- 1期：支付比例30%，1. 合同的款项以人民币转账方式支付。若属国库支付项目的，其支付时间按财政部相关规定执行。 2. 签订合同之日起5个工作日内凭合同30%发票由采购人向中标人支付30%合同款；
- 2期：支付比例70%，3. 合同设备全部到指定地点交付并完成安装及验收后，中标人凭（1）送货单；（2）合同剩余70%发票；（3）安装验收报告，由采购人在收到发票后5个工作日内支付70%合同款给中标人。
4. 付款方式：银行转账。

包5：甲状旁腺探测仪

一、采购需求

标的名称	单位	数量	采购预算 (万元)	备注（品目分类）
甲状旁腺探测仪	台	1	35	A02320400 医用光学仪器

报价包含各项税费、交通运输费、保险、装卸费、安装等合同实施过程中应预见或不可预见费用等所有费用。

（一）项目需执行的国家相关标准、行业标准、地方标准或者其他标准、规范：包含且不限于《医疗器械注册管理办法》、《医疗器械唯一标识系统规则》。

（二）项目基本情况介绍

本项目设备用于辅助识别具有自体荧光的甲状旁腺组织，帮助临床医师寻找甲状旁腺，避免损伤，降低甲状旁腺损伤机率，辅助科室开展高难度腔镜与开放甲状腺切除手术，为患者带来更好的治疗预后效果。

（三）参数要求

1、主机

▲1.1医用显示器分辨率 $\geq 1920 \times 1080$ ，尺寸 ≥ 15.5 英寸，直观清晰；

▲1.2超灵敏触摸屏（戴医用手套可触控）操作简便；

1.3支持中、英文语言界面。

1.4一体式工作站体积小巧，便于携带，整机 $\leq 5\text{kg}$ ；方便手术室内的移动。移动工作站推车主体中央柱，层板台面，底座坚固轻便；工作站表面支持酒精擦拭消毒；

1.5具备待机功能

▲1.6权限管理功能：可通过RFID技术刷卡或适配的探头进入主机，控制用户权限，实现病人数据录入、修改、导出等操作；

1.7抗光干扰性能：可在手术无影灯直射条件下，直接进行甲状旁腺探测，无需移动或关闭手术无影灯等其它光源仍不会对设备造成本质干扰，就能进行探测；

▲1.8曲线自适应功能：屏幕可显示荧光波形曲线，可自动调节曲线幅度显示出完整的波形，无需手动调节曲线幅度；

1.9阈值设置：旁腺识别提示阈值设置，具有可调节的预警提示阈值，可适用于不同的手术环境中；

1.10音频输出：具备多种提示音，包括开机提示音、事件提示音。最大音频 $> 110\text{dB}$ ；

1.11多形式提示：设备在识别甲状旁腺时，具有指示灯、声音、波形、指标的多维度带格式的精确提示，可量化显示指标；

▲1.12具有声光提示系统：根据实时荧光值与本底荧光值的比例大小输出不同时间间隔的提示音；

1.13发射光源要求

1.13.1发射光源峰值波长 $785\text{nm} \pm 5\text{nm}$ ；

1.13.2光源最大输出光功率 $20\text{mW} \pm 20\%$ ；

1.13.3探头中心的光功率密度 $\geq 2\text{W}/\text{cm}^2$

1.13.4依据GB7247.1-2012《激光产品的安全》，符合3R类激光安全等级标准

1.13.5激发区域直径 $\leq 1\text{cm}$ ；

2、探头光学性能

2.1 光纤平直放置时785nm激光传输效率应 $\geq 50\%$;

2.2 光纤传输效率不稳定性 $\leq \pm 10\%$;

2.3 光纤传输效率复现性 $\leq \pm 10\%$;

▲2.4 光纤探头直径 $\leq 2\text{mm}$, 光纤探头支持手柄手动激发, 方便医生操作

▲2.5 支持多场景手术: 支持开放式手术、多种方式入路的腔镜手术、机器人手术中识别甲状旁腺; 配备同品牌注册证可重复消毒的探头

3、病人信息管理系统

▲3.1 支持病人信息记录、修改、保存、导出、截图等功能, 支持数据记录, 方便科研分析与手术分析; 具备甲状腺旁腺数据记录功能, 可实时记录甲状腺左上, 下, 右上, 下四个旁腺得监测数值和基准值比值

3.2 截图功能: 具备截图功能, 用于实时截取屏幕图片信息;

3.3 记录功能: 具备记录功能, 用于记录实时测量数值;

3.4 波形保存: 探测过程中, 能够将所有数据均存储, 便于分析和保存;

3.5 具备外接USB端口, 用于导出患者数据后打印;

(四) 配置清单

序号	配置名称	数量	单位
1	监测主机	1	台
2	光纤探头	1	个
3	探针	6	个
4	电缆线	1	根

(五) 质保期及售后服务要求

1. 提供至少5年的免费质保服务, 包括设备故障维修、软件升级等。

2. 中标后设立24小时客服热线, 确保在设备使用过程中能够及时解决各类问题。

3. 提供每季度至少一次的设备巡检和维护服务, 确保设备长期稳定运行。

4. 提供完善的培训和技术支持服务, 确保医护人员能够熟练掌握设备操作。

(六) 基本要求

★1. 所投设备具有有效的医疗器械注册证明。

二、交货要求

1. 交货期: 合同签订后收到采购人供货通知后30日历天内交货、安装、调试。

2. 交货地点: 广州市越秀区盘福路1号采购人指定地点。中标人需按有关标准提供货物的包装, 并采用恰当的方式将货物运抵交货地点。

三、包装、运输及到货检验

1. 设备需由原厂包装, 包装箱内需有下列随箱资料: 产品合格证(包括出厂试验数据)、产品使用说明书、随箱清单等。

2. 中标人负责所有设备从出厂到安装现场的运输。

3. 双方将依据有关规定, 对到货的规格、数量等进行检验。中标人需对其全部产品、零件、配件、介质造册登记, 并与装箱单对比, 如有出入需立即书面记录, 由中标人解决, 如影响安装则按合同有关条款处理。登记册作为验收文档之一。

四、安装调试要求

1. 安装和调试应由具备相应资质和能力的专业技术人员执行, 确保设备的正确安装和功能的正常发挥。

2. 安装前应确保产品名称、型号、规格、生产企业信息、医疗器械注册证编号等信息明确无误。

3. 在安装和调试过程中，必须遵守相应的操作规程和标准，以确保过程的准确性和可靠性。
4. 在验收过程中，应有详细的报告记录测试和调试的结果，确保所有功能都符合规定的要求。

五、验收要求和验收标准

设备到货后依照招标文件及中标人投标文件响应内容中关于货物的技术规格要求和质量标准进行验收，必须免费安装调试至能正常使用，并免费培训操作。

六、培训要求

1. 须提供设备使用维护培训，使采购人使用人员能掌握设备的结构原理、检修方法与操作要点。
2. 培训应包括医疗设备的安全使用知识，包括设备的使用期限、禁忌、注意事项等。
3. 培训内容应涵盖设备的维护和保养方法，以及特殊运输、贮存的条件和方法。
4. 培训应包括设备故障和问题应急处理，以便在紧急情况下能够迅速有效地采取措施。
5. 培训应包括对医疗器械质量控制的理解和实践，确保设备在使用过程中的质量和性能。

七、付款方式

1期：支付比例30%, 1. 合同的款项以人民币转账方式支付。若属国库支付项目的，其支付时间按财政部相关规定执行。 2. 签订合同之日起5个工作日内凭合同30%发票由采购人向中标人支付30%合同款；
2期：支付比例70%, 3. 合同设备全部到指定地点交付并完成安装及验收后，中标人凭（1）送货单；
（2）合同剩余70%发票；（3）安装验收报告，由采购人在收到发票后5个工作日内支付70%合同款给中标人。4. 付款方式：银行转账。

第二部分、补充附件

注：以下部分的附件应后附在投标文件中，作为投标文件的一部分。

附件一、资格文件

1.1 投标人资格声明函

国义招标股份有限公司：

关于贵公司____年____月____日发布_____项目（项目编号：0724-XXXXXXX）的采购公告，本公司（企业）愿意参加投标，并声明：

(1) 本公司（企业）具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条资格条件，并已清楚招标文件的要求及有关文件规定。

(2) 本公司（企业）具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；具有履行合同所必需的设备和专业技术能力，且本公司（企业）参加政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录。否则，由此所造成的损失、不良后果及法律责任，一律由我公司（企业）承担。

(3) 关于本企业信用情况，经对“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、“中国政府采购网”（www.ccgp.gov.cn）信用记录信息的查询，截至规定的投标截止时间，我司没有被列入失信被执行人、税收违法黑名单、政府采购、环境保护、知识产权等领域严重违法失信行为记录名单中。

(4) 经核实，本公司不存在以下情况：单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，参加同一合同项下的政府采购活动。

(5) 经核实，本公司不存在以下情况：为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，再参加该采购项目的其他采购活动。

(6) 本公司不属于联合体投标，承诺如果中标不分包转包。

(7) 本公司符合法律、行政法规规定的其他条件。

本次招标采购活动中，本单位保证全部投标文件和问题的回答是真实和有效的，并对所提供资料的真实性和正确性承担法律责任。

如有违法、违规、弄虚作假行为，所造成的损失、不良后果及法律责任，一律由我公司（企业）承担。

特此声明！

附件：

1. 企业股东构成情况表

投标人法定代表人（或法定代表人授权代表）签字：_____

投标人名称（加盖公章）：_____

日期：_____年____月____日

企业股东构成情况表

企业名称						
注册地址				企业类型		
法定代表人姓名				电话		
股东及出资信息						
序号	股东名称(姓名/股东全称)	股东类型 (自然人股东/法人股东)	身份证号 /统一社会信用代码	出资额 (万元)	出资方式	占全部股份比例

备注：

1. 股东或出资人为自然人的，填写自然人姓名及身份证号；股东或出资人为法人的，填写法人企业全称及统一社会信用代码。出资方式填写：货物、实物、工艺产权和非专利技术、土地使用权等。
2. 投标人必须如实填写股东构成情况，具体信息情况应与“国家企业信用信息公示系统”（网站：<http://www.gsxt.gov.cn>）查询的信息一致。

1.2 政府采购活动信用记录自查承诺函

国义招标股份有限公司：

关于本企业信用情况，经对“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）中企业信用信息、“中国政府采购网”（www.ccgp.gov.cn）“政府采购严重违法失信行为信息记录”的网上查询，截至规定的投标截止时间，我司没有被列入失信被执行人、税收违法黑名单、政府采购严重违法失信行为记录名单及其他不符合规定条件的供应商名单中。特此承诺！

投标人法定代表人（或法定代表人授权代表）签字：_____

投标人名称（加盖公章）：_____

日期：_____年_____月_____日

备注：采购方将对函件内容的真实性和有效性进行审查、验证，如有造假或情况不一致，将导致投标无效！

1.3 其他资格证明文件

一、有效的营业执照副本复印件（如非“三证合一”证照，同时提供税务登记证及组织机构代码证副本复印件）（加盖公章）

二、详见招标文件第一章“投标邀请”中的“投标人资格要求”

附件二、中标服务费承诺书（格式）

（本招标文件第六章投标文件格式的要求中“格式十八：采购代理服务费支付承诺书”不适用，请根据以下格式填写）

国义招标股份有限公司：

本____（投标人名称）____公司在参加在贵司进行的____（项目名称）____（项目编号：）招标中如获中标，我司保证在领取“中标通知书”前，按本项目投标人须知相关规定向贵司缴纳“中标服务费”。

如我方违约，愿凭贵方开出的违约通知，按上述承付金额的200%由采购人在支付我司的合同款中代为扣付。

特此承诺。

另关于我司缴纳中标服务费后开具中标服务费发票的事宜，我司声明如下：

A：如需开具**增值税普通发票**，请于下方（ ）打“√”

（ ）请向我司开具中标费的“**增值税普通发票**”，开票信息如下：

1、我司工商注册名称为：；

2、纳税人识别号（国税）/或统一社会信用代码：____（请填写）

B：如需开具增值税专用发票，请于下方（ ）打“√”，并提供相关资料

（ ）请向我司开具中标费的“**增值税专用发票**”，开票信息为：

1、我司工商注册名称：____（请填写）

2、纳税人识别号（国税）/或统一社会信用代码：____（请填写）

3、注册地址：____（请填写）

4、办公电话（固话）：____（请填写）

5、开户银行及账号：____（请填写）

6、一般纳税人资格证书/或加盖了税务局“增值税一般纳税人”条章的国税登记证扫描件/或在所属国税局网站的查询结果截图（截图后附）

中标单位联系人：， 手机号：_____；

单位地址：电话：传真：_____。

特此声明。

投标人法定代表人（或法定代表人授权代表）签字：

投标人名称（加盖公章）：

日期：年 月 日