**医疗设备投标文件制作指引**

各位投标人：

制作医疗设备项目投标文件时，请务必仔细阅读以下指引，100%正确填报，以便项目能顺利进行。投标人制作投标文件时，如以下问题仍不清晰，不知道如何正确填写，可及时联系招标代理公司释疑，招标代理公司将指导投标人正确填写。

招标代理公司联系方式：1、邮箱（首选）：liujin@ebidding.com

2、电话：020-37860503\37860515

1. **第二章 采购需求 “（八）其他要求”条款以下内容**

1、 ★招标文件第二章采购需求“一、项目概况”中**具备**医疗器械注册证或一类备案证的标的，投标人必须提供所投标的的医疗器械注册证或一类备案证；**若提供其他证明材料则投标无效。**

1.1★投标人提供**有效期内的**医疗器械注册证或一类备案证的复印件并加盖公章。

1.2★投标文件分项报价表中的“规格型号、产地、制造商名称”信息必须与所投产品的医疗器械注册证或一类备案证的“型号规格、生产地址、注册人名称或备案人名称”信息一致，否则投标无效。

2、 投标文件《分项报价表》与《医疗器械注册证》（或一类备案证）对应信息填写指引（适用于**具备**注册证或一类备案证的标的）

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | 投标文件《分项报价表》以下信息请按《医疗器械注册证》（或一类备案证）对应内容填写 | | |
| 投标文件《分项报价表》 | 规格型号 | 产地（涉及进口产品的：根据所投产品产地填写国家的英文名称+中文名称，例如 USA 美国） | 制造商名称 |
| 《医疗器械注册证》（或备案证） | 型号、规格 | 生产地址 | 注册人名称或备案人名称 |

3、★ 招标文件第二章采购需求“一、项目概况”中**不具备**医疗器械注册证或一类备案证的标的：《分项报价表》中的“规格型号、产地、制造商名称”信息请投标人根据投标产品的实际情况如实填写，中标后根据投标文件《分项报价表》内容与中标人签订合同，否则中标人承担相应的法律责任并上报主管部门处理。

4、投标文件《分项报价表》对应信息填写指引（适用于**不具备**注册证或一类备案证的标的）。

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | 投标文件《分项报价表》以下信息 ，请根据实际情况如实填写 | | |
| 投标文件《分项报价表》 | 规格型号 | 产地（根据所投产品产地填写国家的英文名称+中文名称，例如 USA 美国） | 制造商名称 |

1. **第一章投标邀请 “二.投标人的资格要求”条款**

“2.落实政府采购政策需满足的资格要求：”中如有以下表述“本项目属于专门面向中小企业采购的项目。本项目的中小企业划分标准所属行业为：工业。（投标人所投全部产品的制造商为均为中小企业，填写《中小企业声明函》时，所投产品的不同制造商都要填写，其中行应填写“工业”）”，填报“格式十 《**中小企业声明函（货物）**》”函时，采购文件中明确的所属行业 应正确填写为：**工业，**否则投标无效。

1. **第四章 评标** ：

对照“三、评审程序”中的 “表一资格性审查表及表二符合性审查表”，逐一认真核对各项填报内容是否符合招标文件要求，并且盖章及签署相关名字（如法人等），如有遗漏或填写错误，投标无效。