

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	气囊式体外反搏装置	2套	¥470,000.00
2	人工肝系统（血液净化机）	2台	¥360,000.00
3	生物安全柜	9套	¥315,000.00

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。

本项目采购本国产品。

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：气囊式体外反搏装置

一、采购需求

标的名称	单位	数量	最高单价 (万元)	最高限价 (万元)	备注（品目分类）
气囊式体外反搏装置	套	2	23.5	47	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

适用于冠心病、稳定性心绞痛、心肌缺血、心肌梗塞恢复期、心肌炎、心率紊乱、心神经官能症等，用于增加心、脑等各器官的血流灌注量，改善血液供应，畅通血流。

（三）参数要求

1、压力部分

1.1在心率为80bpm时，最大工作压力值不小于43kPa。

▲1.2实际工作压力与设定工作压力的误差范围为±1kPa。

2、脉搏部分

2.1脉搏血氧部分符合YY0784-2010《医用电气设备 医用脉搏血氧仪设备基本安全和主要性能专用要求》的要求。

2.2血氧饱和度波形增益实现多级调节、调节范围：1～32级。

3、心电部分

3.1心率测量和显示范围：35bpm～165bpm，测量误差范围为±1bpm。

3.2心电波形增益实现多级调节、调节范围：1～32级。

3.3患者电缆、所有的内部电路和输出显示等部分产生的噪声不超过15 μV (p-v) RTI。

4、软件部分

▲4.1显示界面上有控制电磁阀信号的独立图形。（提供第三方机构出具的检验报告或产品说明书或产品彩页或设备铭牌复印件作为证明文件。）

▲4.2序贯式加压，具有二级模式，二级/三级手动可调。（提供第三方机构出具的检验报告或产品说明书

或产品彩页或设备铭牌复印件作为证明文件。)

4.3具有演示模式功能，并在界面有“禁止用于治疗”明确的警示信息。

4.4治疗时间设置范围：1min~60min；设置步进：1min。

4.5配备病员信息管理软件，数据库存储治疗者心电、血氧、治疗压力等数据，可增加数据回放功能。

5、机械部分

5.1采用反搏装置专用充排气阀，电磁阀响应时间不大于40ms。

5.2采用体外反搏气路系统。

5.3囊套覆盖面积不小于0.3m²，可根据需要增配上肢囊套。

5.4气囊能承受≥59kPa的压力，保压10s，不破损，且其压降应≤2kPa。

6、安全部分

6.1反搏装置正常工作时，反搏装置对触发波以外的波形不响应反搏。

6.2反搏装置在心率低于40bpm或高于120bpm时可自动停止反搏。

6.3早搏能触发反搏装置排气。

6.4反搏装置正常工作时，当工作压力大于59kPa时，有压力泄气功能。

6.5采用隔离变压器，将电源与用电回路作电气上的全隔离。

6.6采用谐波专用滤波器，有效控制谐波危害、降耗。

7、压缩机

▲7.1压缩机最大功率≥1700VA。（提供第三方机构出具的检验报告或产品说明书或产品彩页或设备铭牌复印件作为证明文件。）

▲7.2压缩机最大流量≥45m³/h。（提供第三方机构出具的检验报告或产品说明书或产品彩页或设备铭牌复印件作为证明文件。）

8、其它

▲8.1整机最大功率≥2200VA。（提供第三方机构出具的检验报告或产品说明书或产品彩页或设备铭牌复印件作为证明文件。）

（四）配置清单

序号	配置名称	数量	单位
1	气囊式体外反搏装置	2	台
2	平板操作终端	2	台
3	电源线	2	根
4	心电线	2	根
5	指脉线	2	根
6	一体机床垫、靠背床垫、枕头	2	套
7	一体机囊套接头	12	只
8	波纹管	12	根
9	外囊套	1	套
10	内囊套	12	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. 成交后设立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。

▲2. 如投标人为代理经销商，应提供制造商对所投产品的合法授权函。

（七）其他要求

投标文件中应提供项目实施方案、售后服务方案、培训方案等。

二、交货要求

（一）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、调试和验收。

（二）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：人工肝系统（血液净化机）

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）
人工肝系统（血液净化机）	台	2	36	A02322100 体外循环设备

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

用于治疗肝衰竭、急性肾衰合并肝衰、重型肝病以及各种中毒和免疫系统疾病。

（三）参数要求

一）、治疗模式要求

1. 具备持续性血液滤过（CHF）、单纯血浆置换（PE）、双重血浆置换（DFPP）、血浆吸附（PA）等血液净化治疗模式，满足肾脏替代和人工肝治疗要求。
- ▲2. 具备自设编程程序，可进行手动设置，自行设计临床需要的治疗模式。

3. 可自由选择前稀释或后稀释，在 CVVH 时能同时进行前稀释和后稀释。

二）、技术参数要求

1. 彩色液晶触摸屏全中文显示，可实时显示治疗过程参数和曲线图形。

2. 具备 4 个流量泵：血泵、置换液泵、透析液泵、滤过液泵。

(1) 血液泵 (BP)：0, 15~225mL/min

(2) 滤过液泵 (FP)：0, 5~120mL/min

(3) 透析液泵 (DP)：0, 2~50mL/min

(4) 置换液泵 (RP)：0, 4~120mL/min

3、独立多功能精密注射泵，适用 20ml、30ml、50ml 多种规格注射器，可用于肝素、氯化钙等推注。注射泵持续流量 0.5~20mL/h，追加剂量 0.1ml/s。

▲4. 具备两组振摇夹持器，自动摇摆，利于气泡排除，降低凝血风险。

▲5. 具备 6 个压力监测：

(1) 动脉压：-53.33~40kPa，±1.3kPa（-400~300mmHg，±10mmHg）

(2) 滤器入口压：-53.33~40kPa，±1.3kPa（-400~300mmHg，±10mmHg）

(3) 静脉压：-53.33~40kPa，±1.3kPa（-400~300mmHg，±10mmHg）

(4) 一级膜外压：-53.33~40kPa，±1.3kPa（-400~300mmHg，±10mmHg）

(5) 血浆入口压：-53.33~40kPa，±1.3kPa（-400~300mmHg，±10mmHg）

(6) 二级膜外压：-53.33~40kPa，±1.3kPa（-400~300mmHg，±10mmHg）

▲6. 具备四组管路截止阀，自动开启、闭合动作，完成自动冲洗，出现异常时锁住管路，防止气泡进入人体。

7. 加温器：两面热板加温方式，35~38℃

8. 电子秤：3 个，0~10KG

9. 气泡监测，超声波检测方式，检测最小气泡体积：≤100 μl

10. 补液断流，超声波检测方式

11. 滤液断流，超声波检测方式

12. 漏血监测，利用光学原理，分辨率可达到千分之一

13. 液面监测：静电容量变化方式

▲14. 网电源供电中断：电源中断后，设备自带锂电池续航≥15min

（四）单台配置清单（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	显示屏	1	个
2	流量泵	4	个
3	肝素泵	1	个
4	动脉压监测	1	个
5	静脉压监测	1	个
6	跨膜压监测	1	个
7	滤器入口压监测	1	个
8	血浆入口压监测	1	个
9	一级膜外压监测	1	个
10	二级膜外压监测	1	个
11	空气检测器	3	个
12	静脉管路夹	1	个
13	漏血检测器	1	个
14	液体平衡称重系统	3	个
15	加热系统	1	个
16	管路截止阀	4	个
17	滤器夹持器	2	个
18	输液杆	1	个

（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. 中标人签订合同前须具备 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。

（七）其他要求

投标文件中应提供项目实施方案、售后服务方案、培训方案等。

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：生物安全柜

一、采购需求

标的名称	单位	数量	最高单价限价（万元）	采购预算（万元）	备注（品目分类）
生物安全柜	套	9	3.5	31.5	A02321900 临床检验设备

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

本项目设备用于微生物学、生物医学、基因工程、生物制品等领域的科研、教学、临床检验和生产，保护实验人员：防止实验操作处理过程中某些含有危险性或未知性生物微粒发生气溶胶散逸的箱型空气净化负压安全装置。保护环境：具备过滤和排风功能，可以有效阻止生物有害物质逸出实验室并进入环境中，可以过滤和净化实验室内的空气，保持实验室空气的洁净，无菌，确保实验室外部环境的安全，保护实验样品：提供一个干净，无菌，封闭的工作空间，使实验样品免受外界污染的干扰。实验人员在生物安全柜内进行操作，可以避免实验样品收到污染，保障实验效果的准备性和可靠性。

（三）参数要求

1. II级A2型生物安全柜，气流循环模式：30%外排，70%循环；
2. 工作区宽度 $\geq 1220\text{mm}$ ，适合1-2人操作；
3. 排风量/进风量为500立方米/h，同时满足流入气流： $0.55 \pm 0.025 \text{ m/s}$ ，下降气流： $0.34 \pm 0.025 \text{ m/s}$ 。
- ▲4. 送风过滤器和排风过滤器：均采用防潮、阻燃玻璃纤维材质，送风过滤器为超高效过滤器ULPA，对0.12微米颗粒物过滤效率为99.9995%。洁净度等级10级，使空气更洁净更安全，并且具有过滤器寿命不足10%的预警，告知操作者过滤器需要更换。
5. LCD液晶屏显示，显示下降风速、流入风速、过滤器寿命、紫外灯预约时间、日期/时间、正/负压力及排风量等参数，方便观察设备运行情况；
- ▲6. 温湿度传感器及风速传感器：实时检测并显示工作区内温湿度，热球式风速传感器，实时监测工作区风速及操作区安全状态；
7. 具有紫外灯一键式预约功能，自由设置0分钟到24小时自动开启/关闭时间、灭菌间隔，减少等待时间，同时紫外灯剩余寿命不足10%发出更换预警；
8. 前窗玻璃门采用 $\geq 6\text{mm}$ 钢化玻璃，具有良好的防爆、防碎及防紫外的功能，在断电情况下，可将玻璃门下拉至正常关闭位置以下，无死角，便于清洁玻璃门上半部分及其内表面，维持玻璃门良好透光性和清洁度；
- ▲9. 安全性能保障：具备紫外消毒、荧光灯、前窗及风机的四者联动互锁系统，用户使用紫外灯时更加安全；
10. 智能报警模式，异常状况全监控：出现开门高度异常报警，流入风速过大/过小报警，下降风速过大/过小报警、温湿度过高/过低报警、硬件故障报警等异常情况，自动发出声光报警；
- ▲11. 防水插座定时技术：具有防水插座 ≥ 2 个，可实现定时开启/关闭功能，整机具有断电保护功能。
- ▲12. 智能恒风速技术：根据工作区风速气流变化自动调整风机转速，保持工作区恒定风速；风压传感器，实时监测并显示正压区和负压区的压力，压力变化超限时自动声光报警。
13. 气流阻断技术，杜绝防护盲点：对前窗上沿和两侧采用气流阻断技术，杜绝安全防护盲点。
14. 低噪绿色节能模式：在人体感应模块监测到操作人员离开15分钟后，程序自动将安全柜切换到LNS模式，降低风机档位，在保证风速在标准范围内同时，持续提供工作区洁净环境和操作人员的保护。
15. 专业气流组织模式设计及V型进风口设计，使工作台面气流更均匀。
16. 人性化设计：进风口的提手设计、可拆卸式搁手架，以及人体工学原理的前操作面 10° 倾斜角设计，使用舒适，减少疲劳。
17. 组合式底架万向脚轮设计，便于安全柜更换使用位置；内置螺纹底脚，无螺纹裸露在外，避免积累灰尘和病菌。
18. 具备物联APP功能，通过手机、平板等移动端口实现实时查看安全柜运行数据。
- ▲19. 所投产品具有EN12469认证、CE认证。

（四）配置清单

序号	配置名称	数量	单位
1	生物安全柜主机	9	台
2	无油真空泵	9	台

（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. 成交后设立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。

▲2. 如投标人为代理经销商，应提供制造商对所投产品的合法授权函。

（七）其他要求

投标文件中应提供项目实施方案、售后服务方案、培训方案等。

二、交货要求

（一）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。

（二）交货地点：广州市第一人民医院（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法定代表人授权代表声明函

法定代表人授权代表声明函

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）的采购项目，本公司（企业）愿意参加投标，并声明：

代表本公司（企业）参加本项目的 （姓名、职务） 作为我公司的法定代表人授权代表，系本公司（企业）员工。

特此声明！

附件：

法定代表人授权代表近六个月内任意一个月在投标人单位购买社保的证明材料。

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

1.4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