



襄阳市第一人民医院
XIANG YANG NO.1 PEOPLES HOSPITAL
湖北医药学院附属襄阳市第一人民医院
AFFILIATED HOSPITAL OF HUBEI UNIVERSITY OF MEDICINE

襄阳市第一人民医院

院内采购文件

采购方式： 磋商； 谈判； 询价； 需求调查（市场调研、价格摸底）； 其他：_____

项目类型： 工程； 货物； 服务； 其他：_____

需求部门： 高新院区、东院区检验科

项目名称： 全自动血细胞分析仪、全自动阴道分泌物分析仪、全自动尿酸分析仪

项目编号：

采购日期： 年 月 日

其他：

目 录

| | |
|------------------------|----|
| 第一章 采购公告（采购邀请函） | 3 |
| 一、 项目概述 | 3 |
| 二、 申请人资格要求 | 3 |
| 三、 报名时间和地点 | 4 |
| 四、 采购会议时间 | 4 |
| 五、 采购文件获取 | 4 |
| 六、 报名要求 | 5 |
| 七、 其他 | 5 |
| 八、 联系方式 | 6 |
| 九、 发布公告媒介 | 6 |
| 第二章 供应商须知 | 7 |
| 第三章 采购需求 | 8 |
| （一） 工程内容、货物清单、服务内容 | 8 |
| （二） 技术或服务要求（详细技术要求） | 8 |
| （三） 商务要求 | 8 |
| 第四章 评定办法 | 12 |
| 一、 初步评审 | 12 |
| 二、 详细评分办法（详细评分表） | 13 |
| 三、 计算方式及定标办法 | 14 |
| 第五章 合同签署 | 16 |
| 第六章 响应文件格式 | 17 |
| 一、 报价书 | 19 |
| 二、 法定代表人授权书 | 20 |
| 三、 法定代表人身份证明书 | 21 |
| 四、 报价一览表 | 22 |
| 五、 分项报价表 | 23 |
| 六、 资格证明文件 | 25 |
| 七、 需求响应文件 | 25 |
| 八、 评审办法响应文件 | 25 |
| 九、 无重大违法记录声明 | 26 |
| 十、 投标人关联单位及禁止参加情况的承诺函 | 27 |

第一章 采购公告（采购邀请函）

襄阳市第一人民医院拟对如下项目进行采购，欢迎符合条件且诚意合作的供应商踊跃投标。

一、项目概述

（一）项目编码：XYYY-2023-YNCS-0108

（二）项目名称：全自动血细胞分析仪、全自动阴道分泌物分析仪、全自动尿碘分析仪

（三）项目概述：

1. 描述项目主要采购内容

采购设备包含全自动血细胞分析仪 2 台、全自动阴道分泌物分析仪 1 台、全自动尿碘分析仪 1 台。

2. 项目包含的延申内容

包含设备主机以及拟购置设备的运输、安装、调试、试运行、配套辅助设备、技术服务、售后服务、质保、培训、备品备件准备、专项验收（如有）等工作，并包含货物、人工、材料、质保等全部内容以及税金。

3. 合同履行期限

30 日历天内送达并调试安装完毕

4. 其它

（1）提供耗材的单独报价（耗材品种 < 3 种可不提供单独报价，在承诺函中报价；耗材品种 ≥ 3 种需单独报价。）；

（2）提供能给予的最大优惠政策。

二、申请人资格要求

（一）满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定，即：

（1）具有独立承担民事责任的能力；（2）具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；（3）具有履行合同所必需的设备和技术能力；（4）有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；（5）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；（6）法律、行政法规规定的其他条件。

（二）单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同投标人，不得参加本项目同一合同项下的采购活动。

（三）本项目不接受联合体投标，投标人中标后不允许分包

（四）通过“信用中国”网站或者中国政府采购网查询的主体信用记录，未被列入信用失信被执行人、重大税收违法失信主体，未被列入政府采购严重违法失信行为记录名单。

（五）本项目特定资格要求：

供应商应符合《医疗器械监督管理条例》的规定，所投货物纳入医疗器械管理的，所投货物为二类医疗器械的供应商应具备《医疗器械经营备案凭证》和产品的《医疗器械注册证》，所投货物为三类医疗器械的供应商应具备《医疗器械经营许可证》和产品的《医疗器械注册证》。此外，**所投货物包含耗材时，供应商必须具备耗材的经营资质（如临床检验分析仪器所使用的试剂，其供应商经营范围必须包含体外诊断试剂。）**。国家另有规定的从其规定。

三、报名时间和地点

（一）报名时间：2023年7月21日8时至2023年8月3日17时30分。

（二）报名地点：襄阳市第一人民医院招标采购办（沿江大道江边住院大楼对面行政楼106）工作日上午8:00~12:00、下午14:30~17:30受理投标工作，节假日除外）。

四、采购会议时间：以招标采购办电话通知时间为准。

五、采购文件获取

投标人在襄阳市第一人民医院官网（<https://www.xysdyrmyygw.com>）招标公告—招标信息栏**自行下载采购文件**。

六、报名要求

供应商报名应提供的证明材料（全部资料均需加盖公司原章，否则视为无效）

（一）法人身份证明或法定代表人授权委托书（请严格按照附件格式出具法人和受托人的身份证复印件）

（二）营业执照

（三）按照“申请人资格要求”中提供相关证明材料。

（四）公司承诺书（对本公司提供报名资料复印件真实性的承诺）。

（五）产品授权。

（六）产品资质。

七、其他

（一）供应商在接到会议通知后将投标文件密封，并按要求准备好标书五份（一正四副），将正本和所有的副本、电子文档密封，并进行包封。包装封皮上均应注明项目名称、项目编号、包号、供应商名称，加盖供应商单位公章。如果投标人未按上述要求密封，其投标文件将被拒绝接收。

（二）参与投标时需具有法定代表人或其他组织或自然人等资格证明文件，法定代表人或其他组织或自然人不能亲自投标的，可以授权他人进行投标，需提供授权委托书，项目受托人身份证原件等各类资料证件。（供应商根据自身情况提供对应的证明材料，此项资料除了投标文件中需提供外，额外放一份在密封完好的投标文件外面，投标时用于核对身份）。

（三）若采购会议前更换受托人，新受托人需携带新的法人授权委托书和相关资料到现场。采购文件中若要求提供样品，则供应商必须携带样品入场，否则视为自动弃权。

（四）供应商应仔细阅读招标文件的所有内容，按招标文件的要求提供完整的投标文件，并保证所提供的全部资料的真实性，以使其投标

对招标文件作出实质性响应，否则其投标可能被拒绝。如投标人只对部分要求作出响应或书写不清，给评标造成困难的，责任由投标方承担。

八、联系方式

报名联系电话：招标采购办公室 0710-3420737

九、发布公告媒介

本次公告仅在襄阳市第一人民医院

(<https://www.xysdyrmyygw.com>) 网上发布，信息以本网站发布为准。

第二章 供应商须知

供应商应严格按照本须知要求进行响应，否则采购人有权否决

| 序号 | 条款名称 | 编列内容 |
|-----|----------|---|
| 1. | 采购人 | 襄阳市第一人民医院 |
| 2. | 供应商 | 资格要求：符合本文件公告规定 |
| 3. | 响应文件装订要求 | 必须提供装订成册一式五套的响应文件（含一正四副），将正本和所有的副本、电子文档（U 盘，需包含已盖章文件扫描件）密封，并进行包封。包装封皮上均应注明项目名称、项目编号、包号、供应商名称，加盖供应商单位公章。 |
| 4. | 响应文件编列要求 | 见响应文件格式，格式中有具体要求的，供应商必须响应，否则可能导致响应文件被拒绝。 |
| 5. | 响应文件有效期 | 不少于 90 日历天 |
| 6. | 样品 | <input type="checkbox"/> 提交； <input checked="" type="checkbox"/> 不提交； 样品要求： |
| 7. | 采购方式 | （1）询价：供应商按要求一次报出不得更改的价格，采购人从询价小组提出的成交候选人中，根据质量和服务均能满足采购文件实质性响应要求且报价最低的原则确定成交供应商的采购方式。 （2）谈判：供应商按照谈判文件的要求提交响应文件和最后报价，采购人从谈判小组提出的成交候选人中，根据质量和服务均能满足采购文件实质性响应要求且最后报价最低的原则确定成交供应商的采购方式。 （3）磋商：供应商按照磋商文件的要求提交响应文件和报价，采购人从磋商小组评审后提出的候选供应商名单中，根据评分按照排序由高到低的原则确定成交供应商 （4）需求调查：采购人面向市场主体开展需求调查，以了解实现项目目标，拟采购的标的及其需要满足的技术、商务要求。 （5）其他：需采用其他方式采购的项目，另行说明 |
| 8. | 项目类型 | 货物：是指各种形态和种类的物品，包括原材料、燃料、设备、产品等。 工程：是指建设工程，包括建筑物和构筑物的新建、改建、扩建、装修、拆除、修缮等。 服务：是指除货物和工程以外的其他采购对象。 |
| 9. | 定标办法 | <input checked="" type="checkbox"/> 综合评价； <input type="checkbox"/> 最低价； <input type="checkbox"/> 其他： |
| 10. | 签字盖章要求 | 供应商应在所有格式要求应加盖公章处加盖供应商单位公章，在所有格式要求应加盖法定代表人章或法定代表人签字处加盖法定代表人章或签字。 |
| 11. | 解释权 | 本采购文件解释权归襄阳市第一人民医院所有 |
| 12. | 合同授予 | 本文件不作为合同授予的唯一依据 |
| 13. | 诚信履约 | 采购人有权将具有弄虚作假、无故拒绝履约、不签订合同、串通投标、围标等情形的供应商列入“采购黑名单”拒绝其参加所有采购。 |

注：表格中“”

第三章 采购需求

(一) 工程内容、货物清单、服务内容

| 序号 | 采购内容 | 单位 | 数量 | 备注 |
|----|-------------|----|----|----------------------|
| 1 | 全自动血细胞分析仪 | 台 | 2 | 需承担 LIS 接口费，并配备 UPS。 |
| 2 | 全自动阴道分泌物分析仪 | 台 | 1 | |
| 3 | 全自动尿碘分析仪 | 台 | 1 | |

(二) 技术或服务要求 (详细技术要求)

1. 全自动血细胞分析仪技术要求

- (1) 检测方法及原理：血细胞分析采用半导体激光法、鞘流电阻抗法、荧光染色法和流式细胞技术原理，CRP、SAA 检测采用胶乳增强免疫散射比浊法；
- (2) 标配自动进样器，静脉血和末梢全血均可自动批量进样或手动进样；
- (3) 单机检测速度：CBC+DIFF+NRBC ≥ 100 个样本/小时；
- (4) 报告参数：血液分析报告参数 ≥ 37 个，三维散点图 ≥ 3 个；体液分析报告参数 ≥ 7 个；CRP 报告参数 ≥ 2 个；SAA 报告参数 ≥ 1 个；
- (5) 具有全自动体液（含胸水、腹水、脑脊液和浆膜液等体液）细胞计数和对体液中的白细胞进行分类的功能；具有通过高荧光体液细胞参数对肿瘤细胞进行提示功能；
- (6) 使用荧光染料和半导体激光检测 WBC 五分类，并具有有核红细胞检测功能，能自动进行对白细胞计数的校正；
- (7) 全自动网织红细胞检测，可对网织红进行分型，提供网织红成熟度指数，网织红细胞检测无需机外染色处理；
- (8) 具有检测网织红细胞血红蛋白含量的功能，以帮助判断贫血的类型；
- (9) 血小板检测采用鞘流阻抗法和荧光染色法两种方法，并可转换；

- (10) 具有低值血小板检测功能,如遇血小板低值时通过自动增加计数颗粒数量(8倍)来保证血小板检测精度,也可以手动选择8倍进样检测模式;
- (11) 具有低值白细胞检测功能,如遇白细胞低值时自动增加计数颗粒数量来保证检测结果的准确性,无需二次折返检测;
- (12) 具有高值SAA自动稀释重测功能,如遇样本SAA结果超出线性范围,无需人工干预,可自动回退稀释重测;
- (13) 血液分析线性范围(静脉血):白细胞:(0-500) $10^9/L$,红细胞:(0-8.6) $10^{12}/L$,血小板:(0-5000) $10^9/L$,血红蛋白:0-260g/L。CRP线性范围:0.2~320mg/L。SAA线性范围:5~350mg/L。
- (14) 血液模式空白计数要求:白细胞 $\leq 0.1 \times 10^9/L$,红细胞 $\leq 0.02 \times 10^{12}/L$,血红蛋白 $\leq 1g/L$,阻抗法血小板 $\leq 5 \times 10^9/L$;
- (15) 全血CRP检测时可校正红细胞、白细胞、血小板体积的干扰;
- (16) 提供原厂配套的质控物和校准物。

2. 全自动阴道分泌物分析仪技术要求

(1) 整机系统

- ① 全自动操作,测试速度 $\geq 90T/H$;
- ② 可兼容形态学、形态学+干化学检测等多种检测模式;
- ③ 样本无需离心,可直接检测,支持棉签上机检测,支持染色功能;
- ④ 需适配封闭式样本管,避免生物污染或样本棉签外露;
- ⑤ 仪器镜检与干化学使用一次性集成式检测芯片,避免交叉污染;
- ⑥ 一次性上样 ≥ 120 人份;
- ⑦ 进样区一次性放置 ≥ 70 个待测样本,可自动读取条码;
- ⑧ 可自动分析判读白带样本中有形成分,与人工判读结果相对偏差在10%以内;

⑨ 可自动完成样本前处理即自动添加稀释液，自动洗脱样本，自动完成吸样加样等动作；

⑩ 可提供形态学+干化学综合报告，同时可提供染色图片，或用户自定义。

(2) 干化分析部分

① 干化学 ≥ 6 项检测；

② 采用 CCD 拍照法对干化学结果进行分析；

③ 仪器对干化学试剂卡具有恒温孵育功能。

(3) 有形成分分析部分

① 形态学支持多个检测项目，可自动识别上皮细胞、白细胞、杆菌、霉菌等有形成分；

② 采用显微镜检法对样本有形成份进行自动识别与分类计数；

③ 可提供全景图，并根据细胞类别汇总提供分类图；

④ 具备多层动态扫描功能，高倍视野下支持拍摄 ≥ 3 层；

⑤ 支持高倍镜（X40）下拍摄 $\geq 3s$ 的视频，并能够对滴虫等动态细胞进行识别。

3. 全自动尿碘分析仪技术要求

(1) 相关系数 $R \geq 0.999$ ；

(2) 检测范围：尿碘 30-2000 $\mu g/L$ ；

(3) 灵敏度：碘含量最小响应值 $\geq 1 \mu g/L$ ；

(4) 重复性：变异系数 $CV \leq 6\%$ ；

(5) 分析过程仪器自动完成，每小时检测速度 ≥ 40 ；

(6) 软件可升级扩展。

(三) 商务要求

1. 合同履行期限：签订合同后 30 日内应将本次采购内容供应到医院指定地点，并安装调试完毕，试机符合标准，货物标准应符合国家有关技术规范和技术标准，并接受采购人验收。

2. 质保期：本次采购的所有货物验收合格后质保期不得少于 2 年，质保期内应提供定期维护维修保养等服务；质保期后若需维修替换零件或配件等应只收取基本的零件或配件购置费，并提供价格折扣。

3. 服务要求：供应商应需提供免费的操作培训和维修培训，直至达到采购人要求。

4. 付款条件及方式：按合同约定执行。

5. 提供售后服务承诺书：验收中如若发现所供应货物无法达到采购人需求、采购文件要求、投标文件承诺或规定的性能指标，供应商必须更换设备，并承担相应损失。

6. 其他：供应商如需获得其他材料或咨询更多信息可自行联系本项目公告列明的联系方式。

第四章 评定办法

一、初步评审

| | 审查内容 | 评审因素 |
|----------|---------------------------------|--|
| 初步 评审 | 具有独立承担民事责任的能力 | 供应商具有有效的营业执照或事业单位法人证书或社会团体法人登记证书或执业许可证或自然人身份证明等证明文件（供应商根据自身情况提供对应的证明材料） |
| | 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度 | 提供本年度（或上一年度）经第三方审计的财务报告，或银行资信证明。 |
| | 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力 | (1) 提供具备满足本项目的设施设备的证明材料； (2) 提供具备满足本项目的技术、服务人员的证明材料； (3) 供应商认为具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料。（格式自拟） |
| | 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录 | (1) 提供近一段时间缴纳税收的凭据； (2) 提供近一段时间缴纳社会保险的凭据； |
| | 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 | 提供承诺书，格式详见响应文件格式 |
| | 法律、行政法规规定的其他条件 | （供应商主动自行提供）国家对生产和销售相关产品或提供相关服务有专门法律、行政法规规定的，国家法律法规对市场准入有要求的还应提交相关资格证明文件。 |
| | 禁止参加情况 | (1) 单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同投标人，不得参加本项目同一合同项下的政府采购活动。 (2) 为本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，不得再参加本项目的其他招标采购活动。（提供承诺，见响应文件格式） |
| | 主体信用记录 | 本项目公告发布后，参加本次采购活动前，“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）或中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）查询，未被列入信用记录失信被执行人、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为记录名单 |
| | 联合体 | 本项目不接受联合体投标，投标人中标后不允许分包 |
| | 特定资格条件 | 符合本文件第一章第二款第（五）条本项目特定资格要求 |
| | 投标人名称 | 与营业执照等其他证件一致 |
| | 签字盖章 | 有法定代表人或其委托代理人签字并加盖单位公章 |
| | 投标人身份证明文件 | 具有法定代表人或其他组织或自然人等资格证明或法定代表人授权委托书 |
| | 投标报价 | 每一种采购内容只有一个报价；是否按照采购文件的报价要求进行报价，投标报价合理 |
| 采购需求 | *号条款（如有）是否符合采购文件要求；是否实质性响应采购文件； | |
| 其他要求 | 符合法律、法规和采购文件中规定的其他实质性内容的 | |

二、详细评分办法（详细评分表）

| 内容 | 项目 | 评审因素 | 分值 | 评审标准 |
|-----------------|------|--------|----|---|
| 评分办法 | 商务评审 | 类似项目业绩 | 10 | 投标机型用户量（国内三甲医院），提供合同复印件或中标通知书，每具备一项得2分 |
| | | 质保期 | 10 | 以最长质保期为基准，按等比例折算 |
| | 技术评审 | 主要技术参数 | 40 | <p>供应商应逐条响应采购文件第三章第二项技术需求：技术参数每有一项未响应或响应不符合要求的扣1分，直至本项不得分。</p> <p>（技术要求中为实物的，响应内容应辅以图片或文字说明，或附产品说明等，不能仅简单响应是否偏离，仅简单响应是否偏离的视为缺项）</p> |
| | | 现场情况 | 10 | 根据投标公司标书制作情况及投标人现场讲解情况酌情给分（产品介绍、售后保障等） |
| 价格评审 | | | 30 | <p>满足采购文件要求且报价最低的投标报价为评标基准价，其价格分为满分。供应商的价格分统一按照下列公式计算：</p> <p>投标报价得分 = (评标基准价 / 投标报价) × 价格分值</p> |
| 总分（100分） | | | | |

三、计算方式及定标办法

| | | |
|--------------------------------------|--|---|
| 采用谈判、询价等价格唯一因素评审的项目，各供应商最终报价相同时的排序办法 | | 最终报价完全相同的，按需求响应情况优劣投票确认排序 |
| 采用综合评价法评审的项目，供应商最后得分相同时对供应商进行排序的方法 | | 得分相同的供应商，按竞标报价由低到高顺序排列。得分且报价相同的，按技术指标优劣顺序排列 |
| 不同品牌投标人获得中标人推荐资格的确定方法 | | 提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同投标人参加同一合同项下投标的，按一家投标人计算，评审后得分最高的同品牌投标人获得中标人推荐资格 |
| 评定办法 | <input checked="" type="checkbox"/> 综合评价 | 进行评分，并进行排序（见评分细则） |
| | <input type="checkbox"/> 最低价 | 符合资格条件和采购需求的最低报价 |
| | <input type="checkbox"/> 其他 | |

（一）本次采购为竞争性磋商。供应商应派其授权代表持有效身份证件按采购文件规定的时间递交谈判响应文件，并准备参加谈判。

（二）供应商应当在谈判文件“供应商报名须知”要求的截止时间前，将响应文件密封送达谈判会议现场。在截止时间后送达的响应文件为无效文件，磋商小组应当拒收。

（三）供应商在提交响应文件截止时间前，可以对所提交的响应文件进行补充、修改或者撤回。补充、修改的内容作为响应文件的组成部分。补充、修改的内容与响应文件不一致的，以补充、修改的内容为准。

（四）磋商小组在对响应文件的有效性、完整性和响应程度进行审查时，可以要求供应商对响应文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容等作出必要的澄清、说明或者更正。供应商的澄清、说明或者更正不得超出响应文件的范围或者改变响应文件的实质性内容。

（五）磋商小组所有成员应当集中与单一供应商分别进行谈判，并给予所有参加的供应商平等的谈判机会。

（六）磋商小组将依据磋商文件要求，对所有供应商提交的谈判文件进行资格评审；对未实质性响应文件要求的，磋商小组应现场告

知供应商，取消其参加评标资格。

（七）实质性响应谈判文件资格要求的供应商按所抽取的谈判顺序，依次与磋商小组分别进行谈判。

（八）磋商小组将就谈判文件中的技术、服务要求、合同草案条款等与供应商一一洽谈。

（九）磋商小组可以根据谈判文件和谈判情况实质性变动采购需求中的技术、服务要求以及合同草案条款。

（十）对谈判文件作出实质性变动是谈判或谈判文件的有效组成部分，应当以书面形式同时通知所有参加谈判的供应商。

（十一）谈判结束后，磋商小组将要求不少于三家参加谈判的供应商在规定时间内提交最后报价，提交最后报价的供应商不少于 3 家。最后报价是供应商谈判响应文件的有效组成部分。

（十二）本次谈判共有两轮报价。两轮报价后，评委对供应商承诺的事项进行综合评议，若出现不能明确推荐第一名或第二名的供应商时，组织与之相对应的供应商进行第三轮报价。

第五章 合同签署

根据《中华人民共和国民法典》，采购人和中标人（成交供应商）之间的权利和义务，应当按照平等、自愿的原则，依据文件要求和响应文件承诺，签订合同。

第六章 响应文件格式

正本/副本

响 应 文 件

项目编码：

项目名称：

供应商名称（全称）： _____（盖章）

供应商法定代表人： _____（签字或盖章）

日期： 年 月 日

响应文件目录（编列要求）

供应商按提供的格式编写目录，目录须标注页码。

| 编列顺序 |
|--|
| 1) 封面 |
| 2) 标书目录（含页码） |
| 3) 响应函、廉洁承诺书 |
| 4) 报价汇总表（如有耗材，报价需按照注册证名称进行报价）（响应院方采购文件配置需求表） |
| 5) 分项报价表（按项目性质编制） |
| 6) 法定代表人身份证明书 |
| 7) 法定代表人授权委托书（授权人参加，格式见附件 1） |
| 8) 资格证明文件（按申请人资格要求） |
| 9) 需求响应文件 |
| 10) 技术响应文件 |
| 11) 报价文件 |
| 12) 被委托人与委托人签订的劳动合同或劳务合同和由劳动保障部门提供的社保证明或查询社保网站对单位为个人缴纳社保金进行截图。 |
| 13) 财务状况 |
| 14) 同类项目业绩的印证材料（国内三甲医院成交合同或中标通知书） |
| 15) 供应商认为需要提交的其他文件 |

格式 1

报价书

襄阳市第一人民医院：

依据贵方（项目名称/采购编号）项目第包采购货物或服务的采购公告，我方代表（姓名、职务）经正式授权并代表供应商（供应商的名称、地址）提交下述文件正本一份，副本四份。

1. 响应文件；
2. 资格证明文件；
3. 有关授权文件。

并进行如下承诺声明：

1. 我公司在参加本次采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录；

2. 我公司在本响应文件中所提供的全部资格证明文件均真实有效，我方承诺对其真实性负责并承担相应后果；

3. 我公司在本响应文件中所响应的内容均将成为签订合同的依据，并承诺按响应内容提供相应服务；

其它承诺：（如有的话，可自行填写）

在此，我方宣布同意如下：

1. 所附《报价一览表》中规定的应提交和交付的货物或服务报价总价为（注明币种，并用文字和数字表示的报价总价）。

2. 将按本项目采购文件的约定履行合同责任和义务。

3. 已详细审查全部采购文件，包括（补充文件等），对此无异议。

4. 本响应文件的有效期自开标之日起共90个日历天。

5. 接受采购文件中关于诚信履约的约定。

6. 同意提供按照贵方可能要求的与其报价有关的一切数据或资料。

供 应 商：（公章）

通 讯 地 址：

传 真：

电 话：

电 子 函 件：

授 权 代 表 签 字：

日 期：

格式 2

法定代表人授权书

兹授权_____同志为我公司参加贵单位组织的（项目名称）采购活动的供应商代表人，全权代表我公司处理在该项目采购活动中的一切事宜。代理期限从年 月日起至年 月日止。

授权单位（签章）：

法定代表人（签字或盖章）：

签发日期：年 月日

附：

代理人工作单位：

职务： 性别：

身份证号码：

粘贴被授权人身份证（正反面复印件）：

格式 3

法定代表人身份证明书

兹证明（姓名）在我单位任职务，系（供应商）的法定代表人。

供应商（盖章）：

法定代表人（签章）：

性别： 年龄：

身份证号码：

年月日

法定代表人身份证（正反面复印件）：

注：

- 1、本表适用于供应商不授权代理人，而由法定代表人直接参加磋商并签署响应文件的情况；
- 2、如供应商具有企业法人代表证书，则还应在本证明书后附上企业法人代表证书复印件。

格式 4

报价一览表

采购项目名称：

采购项目编号：

| | |
|---------------|--|
| 供应商名称 | |
| 供应商地址 | |
| 总报价 | |
| 工期（供货期） | |
| 质保期 | |
| 项目负责人 | |
| 投标货物品牌及型号（如有） | |
| 备注 | |

说明：（1）人民币报价，单位为元，精确到小数点后两位。

（2）此表除保留在竞争性磋商响应文件中外，另复制一份与报价书、法定代表人身份证明书或法定代表人授权书（原件）、分项报价表（如有要求）

磋商供应商法定代表人或授权代表签字：

磋商供应商名称（签章）：

时 间： 年月日

日期：_____

格式 6

资格证明文件

格式自拟

格式 7

需求响应文件

格式自拟

格式 8

评审办法响应文件

格式自拟

格式 9

无重大违法记录声明

襄阳市第一人民医院：

我方在此声明，我方在参加本次政府采购活动前三年内，在经营活动中没有以下重大违法记录：

1. 我方因违法经营被追究过刑事责任；
2. 我方因违法经营被责令停产停业、吊销许可证或者执照；
3. 我方因违法经营被处以较大数额罚款等行政处罚。

随本声明附上我方参加本次政府采购活动前 3 年内发生的诉讼及仲裁情况表以及相关的法律证明文件供贵方核验。我方保证上述信息的完整、客观、真实、准确，并愿意承担我方因提供虚假材料谋取中标、成交所引起的一切法律后果。

特此声明！

供应商法定代表人或委托代理人签字：

供应商名称（盖章）：

时 间：年月日

格式 10

投标人关联单位及禁止参加情况的承诺函

致：_____

_____(供应商名称) 参加贵院组织的_____(项目名称) 项目(项目编号：_____)的采购活动，本单位郑重声明如下：

本单位未与单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的其它供应商，参加本项目同一合同项下的采购活动。

本单位未对本采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务等情形。

我单位对上述声明承诺内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

供应商名称（盖章）：_____

法定代表人/单位负责人/自然人/授权代表（签字或印章）：_____

日期：_____年_____月_____日