**江苏万邦生化医药集团有限责任公司**

**手持式合金分析仪采购项目（项目编号）**

**招标文件**

**2018年12月**

目录

[第一章 招标事项 3](#_Toc411774266)

[第二章 投标单位须知 4](#_Toc411774267)

[第三章 招标内容及要求 9](#_Toc411774268)

[第四章 相关表格 12](#_Toc411774269)

#  招标事项

 根据江苏万邦生化医药集团有限责任公司（以下简称“万邦医药”）关于手持式合金分析仪采购项目的规划，我司决定采取公开招标方式确定本次手持式合金分析仪采购项目的供应商。

 具体要求如下：

1. 招标项目：万邦医药手持式合金分析仪招标
2. 招标内容：万邦医药手持式合金分析仪招标
3. 招标公告发出日期：2018年12月11日
4. 报名截止日期：2018年12月24日17时前
5. 招标文件发放方式：投标单位登陆一链网（http://www.onelinkplus.com/）下载。
6. 答疑澄清：2018年12月20日中午12时前（北京时间），投标企业通过一链网（http://www.onelinkplus.com/）将疑问发给招标单位。招标单位会统一回复，逾期收到的疑问将不予回复。
7. 招标单位会根据投标单位提疑情况判断是否需安排见面会，具体时间安排提前通知。
8. 投标截止时间：2018年12月26日下午13时前（北京时间，时间如有变化将提前3天通知），逾期收到或不符合规定的投标文件则视为废标。
9. 投标方式：投标单位将投标文件上传至一链网（http://www.onelinkplus.com/）。同时需要投标单位提交纸质文件，开标时携带至招标单位指定的地址。
10. 开标：现场讲标（如需要）最终时间和地点由招标单位最后确认通知。评标过程将本着平等、公正、友好的原则进行。如投标人因自身原因未能出席现场，开标后，其不能对招标结果产生异议。
11. 招标文件的解释权在招标单位。

招标联系人：陈宁、袁驰涵

联系电话：0516-87733627 18626008218 18552889618

邮箱：chenn@wbpharma.com;yuanch@wbpharma.com

地址: 江苏省徐州市金山桥经济开区杨山路6号（万邦医药）

江苏万邦生化医药集团有限责任公司

2018年12月4日

#  投标单位须知

1. 招标说明

1). 项目名称：万邦医药手持式合金分析仪招标

2). 招标内容：万邦医药手持式合金分析仪招标

3). 招标单位、投标单位及中标人

本文中招标单位为江苏万邦生化医药集团有限责任公司，亦称买方；投标单位指具备相应资质的供应商；中标人指最后中标的投标单位，亦称卖方。

4). 招标费用

投标单位应承担所有与准备和参加投标有关的费用。无论投标的结果如何，招标单位对上述费用不承担任何责任和义务。

本次招标需要投标保证金：为保证合同执行，资格预审通过后、投标报价前投标方收取投标保证金，避免中标商恶意中标和中途毁约，凡中标后不能按本招标文件签订合同的，我方有权扣留中标人投标保证金。

投标保证金： 5000元（请备注手持式合金分析仪项目保证金）

投标保证金收取账号：中国银行徐州分行 480658206252

单位名称：江苏万邦生化医药集团有限责任公司

开户行：中国银行徐州分行 480658206252

在付款用途中注明：手持式合金分析仪招标投标保证金。招标结束，与中标商签订合同后退还。

1. 合格投标单位
	1. 投标单位应遵守中华人民共和国的相关法律、法规和招标单位有关招标的规定。
	2. 投标单位是承认本招标文件所有内容、响应招标、参加投标竞争的独立法人。
	3. 只有在法律上和财务上独立、合法运作并独立于招标单位的法人才能参加投标。以下情况不得在同一项目招标中同时投标：
		1. 法定代表人为同一个人的两个及两个以上母公司、全资子公司及其控股公司。
		2. 关联企业对相同的产品进行竞标。
	4. 投标单位应具备承担招标项目的能力，投标单位应具以下资质要求：
		1. 企业证照齐全、信誉良好，营业执照、资质证书等文件均要在有效期内；
		2. 近3年业内无不良业绩记录，投标单位须在该产品领域拥有良好信誉或在与复星集团体系内企业合作中拥有良好历史记录；
		3. 其他（可根据具体采购物资的特性做规定）。
	5. 合格的投标单位不应有腐败和欺诈行为。如果招标单位在任何时候，被法院、检察院及政府有关管理部门认定有腐败和欺诈行为，招标单位有权拒绝其投标、取消其中标资格、撤销已签署的合同。
	6. 投标单位应认真阅读、充分理解招标文件的全部内容，招标文件一经提交投标单位，即表明投标单位已经仔细阅读、调查和了解与项目有关的一切情况，并已理解招标文件的全部内容。
	7. 招标单位确认招标文件具有法律效力，任何个人与投标单位的口头协议均不能影响招标文件的任何条款和内容。
2. 报名：登录一链网（http://www.onelinkplus.com ，服务热线：021-23156737），点击招标公告进行报名和投标。上传以下电子版资料（需盖公章）：
3. 投标单位基本情况介绍；
4. 有效期内的公司三证合一等企业资质证书（需盖公章）
5. 法人代表、被授权代理人身份证复印件各一份（需加盖公章）；
6. 企业社会责任及其他相关资质（第三方认证证书）。
7. 招标文件
	1. 招标文件的组成

招标文件由招标文件目录所列内容及补充材料组成。

* 1. 招标文件的澄清

2018年12月20日中午17时前（北京时间），投标企业通过一链网（http://www.onelinkplus.com/）将疑问发给招标单位。招标单位会统一回复，逾期收到的疑问将不予回复。

* 1. 招标文件的补充和修改

在投标截止日期前，无论出于何种原因，招标单位可主动地或在答复投标单位提出的需澄清的问题时，对招标文件进行补充或修改，并通过一链网（http://www.onelinkplus.com/）发布补充招标文件。

招标文件的补充与修改是招标文件的组成部分，以一链网通知、邮件或传真等有效形式通知所有投标单位。投标单位收到上述通知后，应在2日内以一链网网站回复、邮件或传真等有效形式回复招标单位确认。

1. 投标文件
	1. 投标单位应按招标文件的要求详细编制投标文件，保证投标文件的正确性和真实性，并对招标文件做出实质性响应，所有投标资料必须针对本次投标。
	2. 投标单位被视为充分熟悉本招标项目的各种情况及履行合同有关的一切其他情况；不按招标文件要求提供的招标文件，可能被拒绝接受，其后果由投标单位负责。
	3. 投标文件的组成，投标文件由技术标书和商务标书两部分组成，所有文件均需加盖公章。技术标书要求如下：
		1. 技术标书：
			1. 投标承诺书（详见附件一）；
			2. 保密承诺书（详见附件二）；
			3. 有效期内的公司营业执照、资质证书等；
			4. 投标单位法定代表授权书及法人代表、被授权代理人身份证复印件各一份（详见附件三）；
			5. 投标单位详细情况（包括但不限于以下情况）：

公司简介；

主要客户；

* + 1. 技术方案具体要求参加第三章相关内容：
		2. 商务标书（独立成册），具体要求参见第三章相关内容。
	1. 投标文件的编写、签署及要求：
		1. 投标文件以及投标单位之间函、电、文件和资料往来，都应以中文书写。除招标文件有特别规定外，计量单位应用中华人民共和国法定计量单位。
		2. 投标文件统一采用A4纸打印和装订成册，各册均应配编目录。投标单位的书面投标文件一式伍份，并分别标以“正本”壹份和“副本”肆份，如果它们之间存在差异，则以正本为准，正本标书作为招标单位存档之用。
		3. 招标文件的正、副本都应用打印机打印，并注明“正本、副本”字样，副本可以复印。
		4. 投标文件需由投标单位盖章，并由法定代表人或经正式授权的代表签署，投标单位应写全称。
		5. 投标文件不应有涂改、增删之处。但如有错误必须修改时，修改处必须由法定代表人或经正式授权的代表签字。
		6. 投标单位必须保证所提供的全部资料的真实性和准确性；否则，将拒绝其投标。投标单位在投标文件中提供不真实的材料，无论其材料是否重要，都将视为投标无效，并承担由此产生的后果。
		7. 投标单位提交投标的电子文档资料（包含的格式、类型等），上传至一链网（<http://www.onelinkplus.com>），电子投标文件需要和纸质投标文件的内容完全一致。
	2. 有下列情况的，其投标书无效（即废标）：
		1. 投标书未按规定密封；
		2. 投标书未盖单位公章或无法定代表人签章；
		3. 投标书未按招标文件规定要求编制填写或内容不全、字迹难以辨认的；
		4. 投标书逾期上传和送达；
		5. 评标过程中，投标单位有企图影响评标者的行为。
1. 投标有效期
	1. 投标有效期为90天，投标有效期以招标文件规定的提交投标文件截止之日起计算。
	2. 在原投标有效期结束前，出现特殊情况的，招标单位可以以书面形式要求所有投标单位延长投标有效期。
2. 投标报价
	1. 投标单位根据本项目的招标范围及要求进行报价。投标总报价应包括承诺为完成本次招标项目所发生的所有费用。投标单位的投标报价应是固定价，而非浮动价。
	2. 投标价格以人民币报价，投标单位必须按照招标文件制定格式正确填写各种价格单，价格单中相应内容的报价必须计算正确。
	3. 所有价格均应已包含国家规定的所有税费。
	4. 投标单位的投标报价合理适中，不得以低于成本的报价进行恶性竞争，最低投标报价不是中标的必须条件。
3. 投标文件的递交
	1. 投标单位应按招标文件要求装订投标书，把每一份投标书装入信袋内加以密封，并在封签处加盖单位公章；封皮上注明招标编项目、投标人名称、地址、邮政编码、电话、联系人，并注明“开标时启封”字样。如果投标人未按上述要求密封及加写标记，招标人对投标文件的误投和提前启封概不负责。
	2. 投标单位须将投标书电子版上传至一链网（http://www.onelinkplus.com/），同时将投标文件纸质版送达到指定地点(江苏省徐州市金山桥经济开发区杨山路6号，万邦医药采供部)，逾期送达的或未送达指定地点的投标文件，投标单位将不予受理。电子投标文件需要和递交的纸质投标文件的内容完全一致。如有差异，以纸质投标文件为准。
	3. 在招标单位补充或修改文件的形式推迟投标截止时间的情况下，招标单位和投标单位的权利和义务都以新的截止时间为准。
4. 开标与评标
	1. 本次招标项目的招标流程为：先技术后商务开标采用一链网（http://www.onelinkplus.com/）线上开标，同时线下查验投标文件密封情况，确认无误后拆封。
	2. 为利于投标审查，招标单位在开标后可随时请投标单位对投标书进行澄清解答。
5. 授予合同
	1. 合同将被授予符合招标文件要求，并能全面、真实地履行合同的、对招标单位最为有利的投标单位。定标原则为：满足技术及商务要求，综合得分高者中标（恶意报价除外）/综合评分法。招标人有权对投标人进行资格复审（包括现场审核），投标人需予以配合。在审查中标候选人时将复核其投标文件的真实性，并考量其人员、厂房、设施、设备、生产管理、质量管理、财务、服务等方面。如果审查没有通过，招标人将拒绝其投标，并对下一个中标候选人能否履行合同作类似的审查。
	2. 在投标期间内，招标单位依据评标小组的评标结果，通过一链网（http://www.onelinkplus.com/）向中标单位发中标通知，另会向未中标单位发未中标通知；
	3. 中标通知作为签订合同的依据，中标单位收到中标通知后，必须在招标单位规定的时间和招标单位进行合同谈判，谈判以招标文件和投标书为基础，规定时间内谈判协商不成，招标单位有权撤消中标单位的中标资格，双方不承担责任；
	4. 中标通知作为签订合同的依据，但如中标单位在合同谈判后又对条款作大的变更或提出令招标单位难以接受的附加条款，则招标单位有权撤消中标单位的中标资格，且由中标单位承担由此引起的有关责任。
6. 保密协议
	1. 投标单位所使用的技术、资料和工具软件等方面发生侵权行为时，其侵权责任与招标单位无关，应由投标单位承担响应的责任，并不得损害招标单位的权利；
	2. 招标单位提供给中标人的相关资料、方案享有全部权利，中标人未经招标单位许可不得随意复制或挪作他用；
	3. 投标单位中标后在招标单位处开展项目工作时，不得对外泄露任何内容，包括招标单位提供的资料、文件、记录和中标方提供的各阶段的工作成果等；
	4. 招标单位对投标单位提交的文件将给予保密，但不退还。
7. 投诉方式：

招标投诉事项请联系以下人员：

* 1. 万邦医药内控部：

联系人：祁女士 电话：18626008196 邮箱：qt@wbpharma.com

* 1. 复星医药廉政督察部：

联系人：郁先生 电话：021-23156633 邮件：yusong@fosun.com

* 1. 复星集团廉政督察部：

联系人：郑女士 电话: 021-23156689 邮箱: lianzhengdc@fosun.com

#  招标内容及要求

1. 根据江苏万邦生化医药集团有限责任公司对于 手持式合金分析仪 项目的具体需求，在保证质量的情况下实现降本增效，我司决定采取公开招标方式确定供应商。

**设备类**

1. 具体商务要求（设备类招标选择此类）
	1. 报价组成须包括，但不限于设备主体、备品备件、维修保养、运费、仓储费、装卸货费、保险费、16%增值税等，详见报价单（第四章）。
	2. 付款条件：（招标企业可根据市场情况另行确定付款条件）：

人民币结算：到货验收合格30天内支付项目金额的90%，支付方式为：承兑,质保金10%，支付方式为：承兑

以上付款条件如不能满足，请提前沟通答疑，否则投标即视为接受。

* 1. 到货期： 10 天。
	2. 质保期：安装调试验收合格后12个月。
1. 具体技术要求----URS
2. **综述Overview**
	1. **用途**

本文件是江苏万邦生化医药集团有限责任公司验证中心为采购手持式合金分析仪及其相关配件、文件而编写的用户需求标准。

本文件中未列出的具体要求，以最新相关版本的法律或行业标准为依据。

* 1. **目的**

本用户需求（以下简称URS）描述了手持式合金分析仪的各种基本需求。

供应商应保证该设备符合本文件要求及相关标准和规范。

同时，这份用户要求文件也是开展后续相关招投标、采购、调试和验证等工作的基础。并作为合同的附件。

* 1. **范围**

本用户需求中所描述的手持式分析仪，要求符合中国及欧盟（EU），USFDA/cGMP 的标准要求，实际要求不限于此文件定义的内容。本需求是对设计、制造、材质和测试、文件、包装和交付的说明和要求。

1. **基本要求General requirements**
	1. **法规指南**

具体参考

**法规——**

* 中国药品生产质量管理规范（2010版）正文及附录；

**指南——**

* GAMP 5；
* GEP、GDP等规范、指南；
* 在设计、建造过程中所有与医药工程相关的法律、法规、规范等；
* 与EHS相关的法律、法规、规范等。
	1. **法规分类**

该用户设备需求说明（URS）法规要求分为两类：

|  |  |
| --- | --- |
| 级别 | 描述 |
| G | 与GMP相关的要求 |
| E | 与工程或非GMP相关的要求 |

1. **技术规范Technical Specification**
	1. **概述**

合金分析仪采用X射线荧光光谱，可方便、快速、准确、完全无损地测量材料中从Ti到Bi之间的所有元素。

* 1. **具体技术要求**
		1. **工艺及性能要求**

| 编号 | 要求 | 级别 |
| --- | --- | --- |
| 1. | 数量：1套 | E |
| 2. | 可分析包括Ti, V, Cr, Mn, Fe, Co, Ni, Cu, Zn, Se, Nb, Zr, Mo, Pd, Ag, Sn, Sb, Ta, Hf, Re, W, Pb, Bi，Cd，Au的25个标准合金成分元素 | G |
| 3. | 能快速检测并鉴别出各种合金的牌号和合金成分百分含量，仪器预装多基体标准合金库，用户也可自己建立合金牌号库 | G |
| 4. | 对材料表面形状无要求，对被测表面可有间隙测量 | G |
| 5. | 可无级段设置分析时间 | G |
| 6 | 可显示光谱谱图 | G |
| 7 | 仪器配有标准USB数据接口，检验数据及X谱线可通过专用软件传输至电脑中并打印 | G |
| 8 | 仪器可连续使用4小时以上无需充电 | G |
| 9 | 仪器使用通过权限进行控制 | G |
| 10 | 仪器可进行自校正 | G |

* + 1. **外观及材质要求**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 编号 | 要求 | 级别 |
| 1 | 中文界面，界面简单易懂，操作方便；  | E |
| 2 | 带背光的彩色触摸电容屏  | E |
| 3 | 重量＜2kg，可单手持握，便于携带 | E |
| 4 | 安全可靠，防尘放水 | E |

* + 1. **清洁要求**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 编号 | 要求 | 级别 |
|  | NA | NA |

* + 1. **供应商要求**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 编号 | 要求 | 级别 |
|  | 执行/产品经理：必须要有一名执行/产品经理：* 跟踪仪器发货进度，保证符合客户要求的交货期；
* 确保仪器的质量；
* 收集并按时修改客户对文件提出的要求；
* 现场指导安装与调试；
* 协调/执行所有测试与验证工作；
 | E |
|  | 发货前对仪器进行校准，仪器在交货期后至少10个月均应在校准效期内 | E |

1. **备品配件 Spare Parts**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 编号 | 要求 | 级别 |
| 1. | 配备防水手提箱、携带仪器用保护套、220V通用充电器、可充电锂电池、PC机连接电缆、软件光盘、仪器手腕安全系索、仪器证书等齐全的附件和备件。 | E |
| 2. | 配备验证用合金标样，合金标样必须包括但不限于316不锈钢、304不锈钢、铝合金 | G |

1. **设备测试 Equipment Test**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 编号 | 要求 | 级别 |
|  | 供应商需协助进行现场验收测试 | E |

1. **安装条件 Installation Conditions**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 编号 | 要求 | 级别 |
|  | **安装所在地**江苏万邦生化医药集团有限责任公司质量部。 | E |
|  | **洁净度级别**ABCD级洁净区、控制区、室外区域 | E |
|  | **使用条件**温度：0~35℃；湿度：20-80%。 | E |

1. **确认与验证Qualification and Validation**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 编号 | 要求 | 级别 |
|  | 验证包括：安装确认（IQ）、运行确认（OQ）。 | G |
|  | **IQ**（1）供应商应起草符合本URS规定的详细的IQ测试内容，明确测试方法；该文件要得到业主批准后方可实施；（2）IQ的实施由供应商和业主代表共同完成；（3）如果有必要，需采用业主的模板进行编写。 | G |
|  | **OQ**（1）供应商应起草符合本URS规定的详细的OQ测试内容，明确测试方法；该文件要得到业主批准后方可实施；（2）OQ的实施由供应商和业主代表共同完成；（3）如果有必要，需采用业主的模板进行编写。 | G |

1. **运输与包装 Transport and packaging**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 编号 | 要求 | 级别 |
| 1． | 包装能够耐受长期的颠簸运输（箱体内部有设备的支撑）、室外存放（防雨雪措施）；外箱便于拆卸吊装。 | E |
| 2． | 箱体外表有明显的标示表明该箱体内的设备名称、整体重量、设备尺寸等信息，建议提供照片在箱体外表。 | E |
| 3． | 较小的零部件或专用工具应有单独的箱子进行存放，并有详细的清单。 | E |

1. **培训及售后服务 Training and Services**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 编号 | 要求 | 级别 |
| 1． | 供应商应在安装调试阶段负责对业主相关人员在技术、操作、使用和维护方面理论及实际操作的培训。 | E |
| 2. | 后期软件升级时，供应商应及时告知并协助完成升级 | E |
| 3． | 明确售后保修期范围等 | E |

1. **文件要求 Document Requirements**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 编号 | 要求 | 级别 |
|  | **文件抬头信息**（1）所有文件客户公司名称：江苏万邦生化医药集团有限责任公司； | E |
|  | **清单（包括但不限于）**（1）部件清单； | E |
|  | **证明性文件（包括但不限于）**（1）仪器质量证明；（2）仪器校准证书。 | G |

1. **术语 Terms & Abbreviations**

| 缩写 | 解释 |
| --- | --- |
| URS | User Requirements Specifications/用户需求 |
| EHSQ | Environment, Health ,Safety & Quality/环境、健康、安全与质量 |
| CFDA | China Food and Drug Administration/国家食品药品监督管理局 |
| FDA | Food and Drug Administration/美国食品药品管理局 |
| GMP | Good Manufacturing Practices/药品生产质量管理规范 |
| GAMP | Good Automation Manufacturing Practices/良好的自动化制造规范 |
| ISPE | International Society for Pharmaceutical Engineering/国际制药工程协会 |
| cGMP | current Good Manufacturing Practices/动态药品生产管理规范 |
| GEP | Good Engineering Practices/良好的工程管理规范 |
| GDP | Good Documentation Practices/良好的文件管理规范 |
| PLC | Programmable Logic Controller/可编程控制器 |
| FAT | Factory acceptance testing/工厂验收测试 |
| SAT | Site acceptance testing/现场验收测试 |
| SOP | Standard operation Procedure /标准操作规程 |
| FS | Function Specification/功能说明 |
| DQ | Design Qualification设计确认 |
| IQ | Installation Qualification安装确认 |
| OQ | Operational Qualification 运行确认 |

1. **变更记录 Change History**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 版本号Version NO. | 生效日期Effective Date. | 变更原因、依据及详细变更内容Reasons, Gist and Contents |
| / |  | 初始版本 |

#  相关表格

1. 附件一：投标承诺书

投标承诺书

（本承诺书装订于投标文件首页）

致：江苏万邦生化医药集团有限责任公司

（投标单位全称） 授权 （全名、职务）为全权代表，参加贵方组织的 （招标项目名称）招标有关活动，并进行投标。为此：

* 1. 提供投标须知规定的全部投标文件；
	2. 投标单位已详细审查全部招标文件，同意招标文件中的各项要求；
	3. 若中标，投标单位将按招标文件规定履行合同责任和义务；
	4. 投标书自开标起有效期为90个工作日；
	5. 投标单位同意提供按照贵方可能要求的与其投标有关的一切数据或资料，并保证其真实性、合法性；
	6. 我方与本投标有关的一切正式往来通讯请寄：

地址：

邮编：

电话：

传真：

投标单位名称： （公章） 全权代表签字：

 投标日期： 年 月 日

1. 附件二：保密承诺书

保密承诺书

致: 江苏万邦生化医药集团有限责任公司

招标单位本着既确保国家秘密和招标单位商业秘密安全，又便于工作的方针，向我方提供有关本招标项目的相关资料。我方承诺如下：

* 1. 本承诺书是双方确保信息保密的基本条件和条款，约束双方在执行约定过程中的所有工作。防止属于贵方的保密信息在未经贵方书面准许的情况下被用于“约定”以外的目的或披露给第三方。
	2. 我方应采用不低于贵方的保密等级措施使用和保管贵方的保密信息，一旦发现泄密，应采取一切必要的措施阻止并立即报告贵方。
	3. 我方有责任在约定期内对贵方的保密信息采取保密措施，在递交投标文件时，一并退还贵方所提供资料。
	4. 我方对贵方提供的涉密载体承担保密责任，如有意或过失造成泄密，并给国家及贵方的安全和利益带来危害与损失的，贵方有权对我方提出诉讼索赔，我方需承担由此带来的一切法律与经济责任。
	5. 我方不得对贵方提供的涉密载体进行复印。
	6. 双方在执行本合同时产生的所有分歧或争议应通过协商的方法解决。
	7. 本承诺书随投标文件一同递交，作为投标文件的一部分。

投标人：

法定代表人或委托代理人（签字）：

日期： 年 月 日

1. 附件三：投标文件签署授权委托书

投标文件签署授权委托书

本授权委托书声明：我 （姓名）系 （投 标 人 名 称）的法定代表人，现授权委托 （单 位 名 称） 的 （姓名） 为我公司签署 项目的投标文件的法定代表人授权委托代理人，我承认代理人全权代表我所签署的本项目的投标文件的内容。

委托代理人无转委托权，特此委托。

委托代理人： （签字） 性别： 年龄：\_\_\_\_\_\_\_

身份证号码： 职务：\_\_\_\_\_\_\_\_\_

投标人： （盖章）

法定代表人： （签字或盖章）

授权委托日期： 年 月 日

（以下粘贴委托代理人身份证复印件）

1. 附件四：报价表

设备须包括，但不限于设备主体、备品备件、维修保养、运费、保险费、增值税等；

物料须包括，但不限于产品单价、运费、保险费、增值税等；

1. 附件五：服务承诺（以下内容为必须相应项目，供应商可根据自身情况扩充编撰说明）
2. 付款方式：按下表中约定的付款方式，根据偏离度填写参与本次招标的付款方式。

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 约定付款方式 | 偏离度（正/负/无偏离） | 承诺付款方式 |
| 1 |  |  |  |

1. 供货周期：
2. 售货服务：

C）投标文件澄清函

**投标文件澄清函**

致\*\*\*公司：

 我单位参加的\*\*招标项目，经评委评审 （需要/不需要）对投标文件内容进行澄清。

澄清内容：

澄清单位：

 澄清人：

 联系方式：

澄清时间：