**资格证明文件**

1.基本资格条件：

（1）具有独立承担民事责任能力的法人、其他组织或自然人，提供合法有效的营业执照/事业单位法人证书/专业服务机构执业许可证/民办非企业单位登记证书等相关证明，自然人参与的提供其身份证明；

（2）提供2023年度财务审计报告（成立时间至提交谈判文件截止时间不足一年的可提供成立后任意时段的资产负债表）或谈判截止日前六个月内基本存款账户开户银行出具的资信证明（附开户许可证或开户证明）；

（3）提供2024年1月1日至今任意一个月的纳税证明或完税证明（增值税、印花税、城市维护建设费、企业所得税等一种或多种税种），依法免税的单位提供相关证明材料；

（4）提供2024年1月1日至今任意一个月的社保资金交纳证明，依法不需要缴纳社保资金的单位提供相关证明材料；

（5）参加本次政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录的书面声明

**书面声明**

致： （采购人名称）

（ 公司）为在中华人民共和国境内合法注册并经营的机构。在此郑重声明，我公司在参与本次政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录。

法定代表人或被授权人： （签字或盖章）

供 应 商 公 章：

日 期：

（6）供应商具有履行本合同所必需的专业技术能力的说明及承诺

**承诺函**

致：（采购人名称/陕西万兴招标代理有限公司）

公司 于年月日在中华人民共和国境内详细注册地址 合法注册并经营，公司主营业务为，营业（或生产经营）面积为。现有员工数量为人，其中与履行本合同相关的专业技术人员有（专业能力、数量 ），本公司郑重承诺，具有履行本合同所必需的设备和专业技术能力。

法定代表人或被授权人： （签字或盖章）

供 应 商 公 章：

日 期：

**2.本项目的特定资格要求：**

（1）法定代表人授权书（附法定代表人、被授权人身份证复印件），法定代表人直接参加谈判，须提供法定代表人身份证明；

**法定代表人身份证明/法定代表人授权书**

**法定代表人身份证明**

供应商名称：

统一社会信用代码：

注册地址：

成立时间：年 月日

经营期限：

姓名： 性别： 年龄： 系（供应商名称）的法定代表人。

特此证明。

附：法定代表人身份证复印件

|  |
| --- |
| 法定代表人身份证复印件粘贴处  （正反面） |

供应商名称：（公章）

日期： 年 月 日

**法定代表人授权书**

致：采购人名称/陕西万兴招标代理有限公司

(供应商名称)按中华人民共和国法律于（ 年 月 日 ）成立。 法定代表人姓名 特授权被授权人姓名 代表我公司全权办理针对本次 项目名称、项目编号 的谈判、签约等具体工作，并签署全部有关的文件、协议及合同。

我公司对被授权人的签名负全部责任。

本授权有效期与谈判有效期一致。

|  |  |
| --- | --- |
| 被授权人签字或盖章： | 法定代表人签字或盖章： |
| 职务： | 职务： |
| 身份证号： | 身份证号： |
| 所在部门： |  |

附：法定代表人、被授权人身份证复印件（正反面）

|  |  |
| --- | --- |
| 法定代表人身份证复印件粘贴处  （正反面） | 被授权人身份证复印件粘贴处  （正反面） |

供应商名称：（公章）

日期： 年 月 日

**说明：法定代表人直接谈判时无需提供。**（2）提供企业关系关联承诺书

**企业关系关联承诺书**

一、我单位在本项目谈判中 （填“存在”或“不存在”）与其它供应商负责人为同一人，或有控股、管理等关联关系。

（一）管理关系说明：

我单位管理的具有独立法人的下属单位：(没有填“无”)。

我单位的上级管理单位 (没有填“无”)。

（二）股权关系说明：

我单位控股的单位(没有填“无”) 。

我单位(填“有”或“没有”)被 （有填写控股单位全称，没有填“/”） 单位控股。

二、我单位（填“有”或“没有”） 为本采购项目提供过整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商。

三、其他与本项目有关的利害关系说明(没有填“无”) 。

我单位承诺以上说明真实有效，无虚假内容或隐瞒。

供应商名称： （盖单位公章）

法定代表人或被授权人： （签字或盖章）

年  月  日

（3）本项目不接受联合体谈判

**非联合体谈判声明**

本单位郑重声明，参加陕西万兴招标代理有限公司的项目名称（项目编号：）采购活动，为非联合体谈判，本项目实施过程由本单位独立承担。

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

法定代表人或被授权代表人： （签字或盖章）

供 应 商 公 章：

日 期：

（4）①供应商为代理商的应提供《医疗器械经营许可证》或《医疗器械经营备案凭证》（投标产品须在其生产或经营范围内）；②供应商为制造商的应提供《医疗器械生产许可证》或《医疗器械生产备案凭证》（投标产品须在其生产或经营范围内）。