**供应商资格证明文件**

1.供应商基本情况表；

2.营业执照；

3.财务状况报告；

4.依法缴纳税收和社会保障资金证明；

5.履行合同所必需的设备和专业技术能力的说明及承诺；

6.参加政府采购活动前三年内无重大违法记录的书面声明；

7.法定代表人身份证明；

8.法定代表人授权书及被授权人本单位证明

9.所投产品属于医疗器械的：供应商为经销商的须提供医疗器械经营许可证或医疗器械经营备案凭证、制造厂家的医疗器械生产许可证或医疗器械生产备案凭证，产品列入医疗器械管理的须提供相应的医疗器械注册证（有效期内）；供应商为制造厂家的须提供医疗器械生产许可证或医疗器械生产备案凭证、产品列入医疗器械管理的须提供相应的医疗器械注册证（有效期内）；

**注：**

**①除注明原件外，以上资料文件中均为复印件并须加盖供应商公章。**

**②依法免税或依法不需要缴纳社会保障资金的供应商应提供相关文件证明。**

**1、供应商基本情况表**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 供应商名称 | | |  | | | 法定代表人 |  |
| 邮政编码 | | |  | | | 企业类型 |  |
| 上年营业收入 | | |  | | | 员工总人数 |  |
| 营业执照 | 统一社会信用代码  （注册号码） | | |  | | | |
| 注册地址 | | |  | | | |
| 发证机关 | | |  | | 发证日期 |  |
| 营业范围  （主营） | | |  | | | |
| 营业范围  （兼营） | | |  | | | |
| 基本账户开户行及账号 | | | |  | | | |
| 资产总额（万元） | | | |  | | | |
| 资质名称 | | | | 等级 | 发证机关 | | 有效期 |
|  | | | |  |  | |  |
|  | | | |  |  | |  |
|  | | | |  |  | |  |
|  | | | |  |  | |  |
| 备注 | |  | | | | | |

说明：企业类型指大型、中型、小型、微型；上年营业收入、资产总额要与财务报表中的数据一致。

**2、营业执照**

**3、财务状况报告**

**4、依法缴纳税收和社会保障资金证明**

**5、履行合同所必需的设备和专业技术能力的说明及承诺**

致： （采购人名称） ：

（供应商名称） 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（生产经营）面积为 ，现有员工数量为 ，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。

供应商（公章）：

法定代表人（签字或盖章）：

日 期：

**6、参加政府采购活动前三年内无重大违法记录的书面声明**

致： （采购人名称） ：

我方\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_（供应商名称）郑重声明在参加本次政府采购活动前3年内的经营活动没有重大违法记录。如有不实，我方将无条件地退出本项目的采购活动，并遵照《政府采购法》有关“提供虚假材料的规定”接受处罚。

特此声明。

供应商（公章）：

法定代表人（签字或盖章）：

日 期：

**7、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：

经营范围：主营： ；兼营：

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

说明：仅限法定代表人参加谈判时提供。

供应商（公章）：

日 期：

**8、法定代表人委托授权书**

陕西中贤项目管理有限公司：

注册于 （工商行政管理局名称）之 （供应商全称）的法定代表人 （姓名）授权 （被授权人姓名）为我方合法委托代理人。代理人根据授权，以我方名义签署、澄清、说明、递交、撤回、修改 （项目名称） 谈判响应文件、签订合同和处理有关事宜，其法律后果由我方承担。

代理人无转委托权。

说明：本授权有效期为自谈判截止之日起 日历天

供应商名称： （盖章）

法定代表人： （签字或盖章）

身份证号：

委托代理人： （签字或盖章）

身份证号：

年 月 日

|  |  |
| --- | --- |
| 法定代表人身份证复印件  （正反两面） | 授权代表身份证复印件  （正反两面） |

**9、所投产品属于医疗器械的：供应商为经销商的须提供医疗器械经营许可证或医疗器械经营备案凭证、制造厂家的医疗器械生产许可证或医疗器械生产备案凭证，产品列入医疗器械管理的须提供相应的医疗器械注册证（有效期内）；供应商为制造厂家的须提供医疗器械生产许可证或医疗器械生产备案凭证、产品列入医疗器械管理的须提供相应的医疗器械注册证（有效期内）；**