

投标人资格审查统计表（所投包号：包一）

投标人名称：聊城市瑞溢医疗器械有限公司

序号	名称	内容	检验结果
1	营业执照扫描件	是否提供：是	✓
2	2024年度财务状况报告或近半年内不少于一个月的财务报表或基本账户开户行开具的资信证明。	是否提供：是	✓
3	近半年内不少于一个月依法缴纳税收的证明（以发布公告时间往前推算六个月）。	是否提供：是	✓
4	近半年内不少于一个月依法缴纳社会保障资金的证明（以发布公告时间往前推算六个月）。	是否提供：是	✓
5	《无重大违法记录声明》和《信用记录承诺函》	是否提供：是	✓
6	《履行合同的设备技术能力证明表》	是否提供：是	✓
7	法定代表人（负责人）的授权委托书原件及授权代表的身份证扫描件；若法定代表人（负责人）参加，仅提供法定代表人（负责人）身份证明及身份证扫描件	是否提供：是	✓
8	①所投产品属第一类医疗器械的：如为生产商投标，须提供生产备案凭证扫描件；如为代理商投标，须提供其生产商的生产备案凭证扫描件。②所投产品属第二、三类医疗器械的：如为生产商投标，须提供《医疗器械生产许可证》扫描件，所投产品的《医疗器械注册证》扫描件；如为代理商投标，所投产品属第二类医疗器械的须提供第二类医疗器械经营备案凭证扫描件；③所投产品属第三类医疗器械的须提供《医疗器械经营许可证》扫描件，且须提供制造商的《医疗器械生产许可证》扫描件，所报产品的《医疗器械注册证》扫描件	是否提供：是	✓
是否审查合格			✓
核验人签字：戴斌			

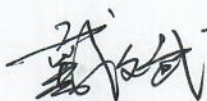
说明：

- 1、本表除检验结果一列外，其余内容自行填写完毕，将本表上传至投标文件【投标人资格及得分统计表】模块。
- 2、本表格如果与资格条件有冲突不符合的条件，以资格条件内容为准。

投标人资格审查统计表（所投包号：二）

投标人名称：山东宝大商贸有限公司

序号	名称	内容	检验结果
1	营业执照扫描件	是否提供：	✓
2	2024年度财务状况报告或近半年内不少于一个月的财务报表或基本账户开户行开具的资信证明。	是否提供：	✓
3	近半年内不少于一个月依法缴纳税收的证明（以发布公告时间往前推算六个月）。	是否提供：	✓
4	近半年内不少于一个月依法缴纳社会保障资金的证明（以发布公告时间往前推算六个月）。	是否提供：	✓
5	《无重大违法记录声明》和《信用记录承诺函》	是否提供：	✓
6	《履行合同的设备技术能力证明表》	是否提供：	✓
7	法定代表人（负责人）的授权委托书原件及授权代表的身份证明扫描件；若法定代表人（负责人）参加，仅提供法定代表人（负责人）身份证明及身份证扫描件	是否提供：	✓
8	①所投产品属第一类医疗器械的：如为生产商投标，须提供生产备案凭证扫描件；如为代理商投标，须提供其生产商的生产备案凭证扫描件。②所投产品属第二、三类医疗器械的：如为生产商投标，须提供《医疗器械生产许可证》扫描件，所投产品的《医疗器械注册证》扫描件；如为代理商投标，所投产品属第二类医疗器械的须提供第二类医疗器械经营备案凭证扫描件；③所投产品属第三类医疗器械的须提供《医疗器械经营许可证》扫描件，且须提供制	是否提供：	✓

造商的《医疗器械生产许可证》扫描件，所报产品的《医疗器械注册证》扫描件		
是否审查合格		✓
核验人签字： 		

说明：

- 1、本表除检验结果一列外，其余内容自行填写完毕，将本表上传至投标文件【投标人资格及得分统计表】模块。
- 2、本表格如果与资格条件有冲突不符合的条件，以资格条件内容为准。



Handwritten signature of the bidder.

投标人资格审查统计表（所投包号：包三）

投标人名称：华阴聊城医药有限公司

序号	名称	内容	检验结果
1	营业执照扫描件	是否提供：是	✓
2	2024年度财务状况报告或近半年内不少于一个月的财务报表或基本账户开户行开具的资信证明。	是否提供：是	✓
3	近半年内不少于一个月依法缴纳税收的证明（以发布公告时间往前推算六个月）。	是否提供：是	✓
4	近半年内不少于一个月依法缴纳社会保障资金的证明（以发布公告时间往前推算六个月）。	是否提供：是	✓
5	《无重大违法记录声明》和《信用记录承诺函》	是否提供：是	✓
6	《履行合同的设备技术能力证明表》	是否提供：是	✓
7	法定代表人（负责人）的授权委托书原件及授权代表的身份证扫描件；若法定代表人（负责人）参加，仅提供法定代表人（负责人）身份证明及身份证扫描件	是否提供：是	✓
8	①所投产品属第一类医疗器械的：如为生产商投标，须提供生产备案凭证扫描件；如为代理商投标，须提供其生产商的生产备案凭证扫描件。②所投产品属第二、三类医疗器械的：如为生产商投标，须提供《医疗器械生产许可证》扫描件，所投产品的《医疗器械注册证》扫描件；如为代理商投标，所投产品属第二类医疗器械的须提供第二类医疗器械经营备案凭证扫描件；③所投产品属第三类医疗器械的须提供《医疗器械经营许可证》扫描件，且须提供制造商的《医疗器械生产许可证》扫描件，所报产品的《医疗器械注册证》扫描件	是否提供：是	✓
是否审查合格			✓
核验人签字：戴斌			

说明：

1、本表除检验结果一列外，其余内容自行填写完毕，将本表上传至投标文件【投标人资格及得分统计表】模块。2、本表格如果与资格条件有冲突不符合的条件，以资格条件内容为准。