

一、承诺函

致： 南方医科大学深圳医院 （采购单位）

我公司申请参加编号为 SZCG2025000181 的项目竞价，并作出如下承诺：

1. 我公司参加本项目投标前三年内在经营活动中没有重大违法记录。
2. 我公司参与本项目政府采购活动时不存在被有关部门禁止参与政府采购活动且在有效期内的情况。
3. 我公司具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条第一款的条件。
4. 我公司未被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。
5. 我公司已经详细研究并完全接受本次网上竞价项目的所有内容（包括竞价公告、竞价采购需求明细及竞价应答文件格式等），并承诺我公司本次投标能完全响应竞价要求。
6. 我公司具备竞价公告中要求的供应商资格及要求；
7. 我公司保证对本竞价项目所提供的货物、服务未侵犯知识产权；保证在本项目竞价过程中不隐瞒真实情况，不提供虚假资料，不以非法手段排斥其他供应商参与竞争，不围标串标，不恶意质疑投诉，不向采购项目相关人行贿或者提供其他不当利益。我公司已清楚，如违反上述要求，将按《深圳经济特区政府采购条例》相关规定接受处罚。
8. 我公司如果成交，将保证履行本竞价项目中的所有要求（包括竞价公告、竞价采购需求明细及竞价应答文件格式等）规定的全部责任和义务，依法与采购人签订采购合同并按质、按量、按时完成履行合同义务。我公司已清楚，如违反该要求，将按《深圳经济特区政府采购条例》相关规定接受处罚。
9. 我公司已知悉并同意成交结果公告公开我司递交的竞价应答文件（信息公开部

分)。

特此承诺!

以上承诺,如有违反,愿依照国家相关法律法规处理,并承担由此给采购人带来的损失。

投标人: 江西才浩贸易有限公司

日 期: 2025 年 03 月 21 日

二、 供应商资质证明材料

(按竞价公告、竞价需求及需求附件要求，提供相关资质证明文件原件扫描件)

1.营业执照原件扫描件

证照编号: J022061518



统一社会信用代码
91360302MAD64L275H

营业执照
(副本)
1-1



扫描二维码
“国家企业信用
信息公示系统”
了解更多登记、
备案、许可、监
管信息。

名称江西才浩贸易有限公司

类型有限责任公司(自然人投资或控股)

法定代表人邹绍婷

经营范围许可项目: 第三类医疗器械经营(依法须经批准的项目, 经相关部门批准后方可开展经营活动, 具体经营项目以相关部门批准文件或许可证件为准) 一般项目: 第一类医疗器械销售, 第二类医疗器械销售, 日用百貨销售, 特种劳动防护用品销售, 橡胶制品销售, 塑料制品销售, 金属制品销售, 电子产品销售, 卫生用品和一次性使用医疗用品销售, 消毒剂和消杀用品销售(不含危险化学品), 建筑材料销售, 家具销售, 办公用品销售, 办公设备销售, 特种设备销售, 机械设备销售, 洗涤机械销售, 电气设备安装, 仪器仪表销售, 消防器材销售, 机械零件、零部件销售, 日用玻璃制品销售, 显示器件销售, 教学用模型及教具销售, 体育用品及器材批发, 机械设备租赁, 家具安装和维修服务, 计算机软硬件及辅助设备批发, 五金产品批发, 机械产品修理, 通用设备修理, 制冷、空调设备制造、修理(除依法须经批准的项目外, 凭营业执照依法自主开展经营活动)

注册资本贰佰万元整

成立日期2023年12月14日

住所江西省萍乡市安源区丹江街医疗科技产业园金盾物流园区2栋4楼417室

登记机关

2023年12月14日



市场主体应当于每年1月1日至6月30日通过
国家企业信用信息公示系统报送公示年度报告

http://www.gsxt.gov.cn

国家企业信用信息公示系统网址:

2.其他资质证明材料

第二类医疗器械经营备案凭证原件扫描件

第二类医疗器械经营备案凭证

赣萍药监械经营备20240216号
备案编号:

企业名称	江西才浩贸易有限公司
统一社会信用代码	91360302MAD64L275H
法定代表人	邹绍婷
企业负责人	顾羚
住 所	江西省萍乡市安源区丹江街医疗科技产业园金盾物流园2栋4楼417室
经营方式	批发
经营场所	江西省萍乡市安源区丹江街医疗科技产业园金盾物流园2栋4楼417室
库房地址	江西省萍乡市安源区电子信息产业园C区2栋4楼410室
经营范围	2002年分类目录-II类: 6801基础外科手术器械; 6803神经外科手术器械; 6807胸腔心血管外科手术器械; 6809泌尿肛肠外科手术器械; 6810矫形外科(骨科)手术器械; 6815注射穿刺器械; 6820普通诊察器械; 6821医用电子仪器设备; 6822医用光学器具、仪器及内窥镜设备; 6823医用超声仪器及有关设备; 6824医用激光仪器设备; 6825医用高频仪器设备; 6826物理治疗及康复设备; 6827中医器械; 6830医用X射线设备; 6831医用X射线附属设备及部件; 6833医用核素设备; 6840(不含体外诊断试剂); 6841医用化验和基础设备器具; 6845体外循环及血液处理设备; 6854手术室、急救室、诊疗室设备及器具; 6855口腔科设备及器具; 6856病房护理设备及器具; 6857消毒和灭菌设备及器具; 6858医用冷疗、低温、冷藏设备及器具; 6863口腔科材料; 6864医用卫生材料及敷料; 6865医用缝合材料及粘合剂; 6866医用高分子材料及制品; 6870软件; 2017年分类目录-II类: 01有源手术器械; 02无源手术器械; 03神经和血管手术器械; 04骨科手术器械; 05放射治疗器械; 06医用成像器械; 07医用诊断和监护器械; 08呼吸、麻醉和急救器械; 09物理治疗器械; 10输血、透析和体外循环器械; 11医疗器械消毒灭菌器械; 14注射、护理和防护器械; 15患者承载器械; 16眼科器械; 17口腔科器械; 18妇产科、生殖、避孕器械; 19医用康复器械; 20中医器械; 21医用软件; 22临床检验器械; 6840(不含体外诊断试剂)



备案部门(公章)

备案日期: 2024-2-8





医疗器械经营许可证

许可证编号：赣萍药监械经营许20240212号

统一社会信用代码: 91360302MAD64L275H

企业名称：江西才浩贸易有限公司

法定代表人：邹绍婷

江西省萍乡市安源区丹江街医疗科技产业西金唐物
所：流园区2栋4楼417室

企业负责人：顾玲

江西省萍乡市安源区丹江街医疗科技产业园金盾物流园2栋4楼417室

批发

库房地址：江西省萍乡市安源区电子信息产业园C区2栋4楼410室

围
棋
扣
经

[illegible]

许可期限：自 2024 年 2 月 8 日

发证部门:

2029年2月7日

发证日期: 2024年2月8日

四、其他响应资料

1.交货期：签订合同之日起 20 个日历天内交货、安装调试完毕。

2.服务响应内容：

序号	招标文件要求	投标文件响应	偏离说明
1	<p>1、质量保证期期限及发生问题的处理意见</p> <p>免费维保期 <u>3</u> 年,时间自最终验收合格并交付使用之日起计算。</p> <p>免费维保期包含以下服务：</p> <p>①维修维护全包：维保期内,中标方承担提供所供设备的原厂故障维修、维护保养以及相关人工费用,以保障保障设备的正常运行,直至维保期满。</p> <p>②配件全包：维保期内,中标方承担所供设备维修保养时所需更换的所有零配件,以保障设备的正常运行,不得以任何形式再收取任何费用,直至维保期满。</p>	<p>质量保证期期限及发生问题的处理意见</p> <p>免费维保期 <u>3</u> 年,时间自最终验收合格并交付使用之日起计算。</p> <p>免费维保期包含以下服务：</p> <p>①维修维护全包：维保期内,我公司承担提供所供设备的原厂故障维修、维护保养以及相关人工费用,以保障保障设备的正常运行,直至维保期满。</p> <p>②配件全包：维保期内,我公司承担所供设备维修保养时所需更换的所有零配件,以保障设备的正常运行,不得以任何形式再收取任何费用,直至维保期满。</p>	无偏离
2	<p>2、售后服务</p> <p>①在维保期内,中标方提供电话 7*24 小时服务,在接到报障通知后即时响应,4 小时内解决故障。如发生紧急故障的,中标方需立即到达故障现场。</p> <p>②如维保期内设备故障无法及时解决,中标方需在维修期间提供同等性能的备用设备以保障使用科室业务的持续进行。</p>	<p>售后服务</p> <p>①在维保期内,我公司提供电话 7*24 小时服务,在接到报障通知后即时响应,4 小时内解决故障。如发生紧急故障的,我公司立即到达故障现场。</p> <p>②如维保期内设备故障无法及时解决,我公司在维修期间提供同等性能的备用设备以保障使用科室业务的持续进行。</p>	无偏离

2	<p>③中标方应按其投标文件中的承诺，进行其他售后服务工作等。</p> <p>④免费保修期满后，中标方需提供至少 1 年的电话 7*24 小时服务及远程指导服务。</p>	<p>③我公司按投标文件中的承诺，进行其他售后服务工作等。</p> <p>④免费保修期满后，我公司提供 1 年的电话 7*24 小时服务及远程指导服务。</p>	无偏离
3	<p>3、付款方式和时间安排</p> <p>验收付款。经甲乙双方对货物验收合格，甲方收到乙方提供的合法有效的发票后，甲方一次性支付乙方合同金额 100%的验收付款。</p>	<p>付款方式和时间安排</p> <p>验收付款。经甲乙双方对货物验收合格，甲方收到我公司提供的合法有效的发票后，甲方一次性支付我公司合同金额 100%的验收付款。</p>	无偏离
4	<p>4、关于交货</p> <p>交货期:签订合同之日起 20 个日历天内交货、安装调试完毕。</p> <p>交货地点：南方医科大学深圳医院指定位置。</p>	<p>关于交货</p> <p>交货期：签订合同之日起 20 个日历天内交货、安装调试完毕。</p> <p>交货地点：南方医科大学深圳医院指定位置。</p>	无偏离
5	<p>5、关于验收</p> <p>①投标人货物经过双方检验认可后，签署送货清单，产品保修期自验收货之日起算，由投标人提供产品保修文件。</p> <p>②当满足以下条件时，采购人才向中标人签发货物验收报告：</p> <p>a、中标人已按照合同规定提供了全部产品及完整的技术资料。</p> <p>b、货物符合招标文件技术规格书的要求，性能满足要求。</p> <p>c、货物具备产品合格证。</p>	<p>关于验收</p> <p>①我公司货物经过双方检验认可后，签署送货清单，产品保修期自验收货之日起算，由我公司提供产品保修文件。</p> <p>②当满足以下条件时，采购人才向我公司签发货物验收报告：</p> <p>a、我公司已按照合同规定提供了全部产品及完整的技术资料。</p> <p>b、货物符合招标文件技术规格书的要求，性能满足要求。</p> <p>c、货物具备产品合格证。</p>	无偏离

6	<p>6、违约责任</p> <p>①如投标人未按照投标文件中承诺的时间交货或提供服务，投标人应承担延期交货和延期服务的违约责任，并赔偿采购人因此造成的实际经济损失。</p> <p>②投标人所交货物的品种、型号、规格、质量、功能、技术参数等方面不能实质性满足招标文件要约的，采购人有权拒绝收货，投标人向采购人偿付 2 倍货物价格的违约金。</p> <p>③如发现中标方提供翻新产品或假冒伪劣产品，按照“假一赔十”的原则进行实物赔付。</p> <p>④投标人不能交付货物的，投标人向采购人偿付 2 倍货物价格的违约金。</p> <p>⑤投标人逾期未交货物的，投标人向采购人每日偿付 2 倍货物价格的违约金。</p> <p>投标人超过交货期限十日仍未交货，采购人有权解除合同。</p>	<p>违约责任</p> <p>①如我公司未按照投标文件中承诺的时间交货或提供服务，我公司将承担延期交货和延期服务的违约责任，并赔偿采购人因此造成的实际经济损失。</p> <p>②我公司所交货物的品种、型号、规格、质量、功能、技术参数等方面不能实质性满足招标文件要约的，采购人有权拒绝收货，我公司向采购人偿付 2 倍货物价格的违约金。</p> <p>③如发现我公司提供翻新产品或假冒伪劣产品，按照“假一赔十”的原则进行实物赔付。</p> <p>④我公司不能交付货物的，我公司向采购人偿付 2 倍货物价格的违约金。</p> <p>⑤我公司逾期未交货物的，我公司向采购人每日偿付 2 倍货物价格的违约金。</p> <p>我公司超过交货期限十日仍未交货，采购人有权解除合同。</p>	无偏离
---	--	--	-----

3.若本项目竞价采购的产品有属于政府强制采购节能产品范围的(空调、台式计算机(含一体机)、手提电脑(含平板电脑)、激光打印机、针式打印机、电视机等)，供应商应在应答文件中提供所投产品的有效的节能产品认证证书扫描件。当本项目竞价采购的产品不属于政府强制采购节能产品范围内的，无需提供节能产品认证证书。

详见附页：《关于医用显示器不属于强制节能认证产品的说明》。

4.其他：(请根据竞价公告、竞价采购需求明细要求进行补充。)

无。

关于医用显示器不属于强制节能认证产品的说明

关于医用显示器不属于强制节能认证产品的说明

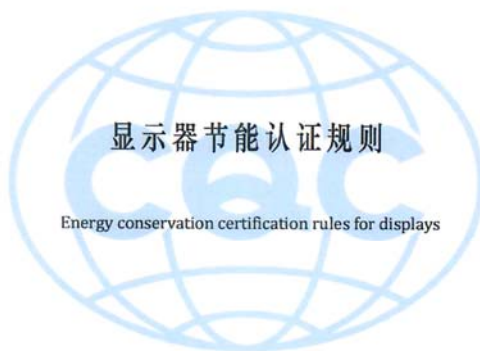
根据有关节能认证产品相关的法规《中国节能产品认证规则》中的《显示器节能认证规则》CQC31-452629-2023，已明确工业设备用、医疗设备用、电影放映用、虚拟现实（VR）、增强现实（AR）、融合现实（MR）、扩展现实（XR）和液晶控制台（KVM/KMM）等专业用途显示器和仅作为配件使用的显示产品不适用于本认证规则，目前也未有相关的法规要求用于医疗专业用途显示器进行节能认证，特此如下，官网查询网址：

<https://www.cqc.com.cn/www/chinese/index.shtml>



中国节能产品认证规则

CQC31-452629-2023



2023 年 10 月 23 日发布

2023 年 10 月 23 日实施

中国质量认证中心



1. 适用范围

本规则适用于显示器的节能认证,本规则适用的产品范围是屏幕对角线尺寸不小于40 cm,以交流或直流方式供电,以液晶(LCD)和有机发光二极管(OLED)为显示方式的平面和曲面的普通用途和商用显示器。

本规则适用于以交流或直流方式供电,以发光二极管(LED)为显示方式,像素间距大0.30 mm且不大于2.60 mm、最大亮度不大于3000 cd/m²的LED一体化显示终端(以下简称“LED一体机”)。

本规则不适用于:

- 在电视节目拍摄、制作和播出等环节进行图像评价的专业用途监视器;
- 双屏显示器;
- 工业设备用、医疗设备用、电影放映用、虚拟现实(VR)、增强现实(AR)、融合现实(MR)、扩展现实(XR)和液晶控制台(KVM/KMM)等专业用途显示器和仅作为配件使用的显示产品;
- 仅支持以电池方式供电的显示器。

申请认证的产品质量应符合相应国家、行业标准或企业明示标准的要求。

2. 认证模式

计算机显示器产品的节能认证模式为:产品检验+初始工厂检查+获证后监督。

认证的基本环节包括:

- 1) 认证的申请
- 2) 产品检验
- 3) 初始工厂检查
- 4) 认证结果评价与批准
- 5) 获证后的监督
- 6) 复审

3. 认证申请

3.1 认证单元划分

原则上按产品型号申请认证,相同显示器类型、相同显示方式、相同产品结构、相同屏幕尺寸、相同受控部件、相同分辨率、相同产品亮度、不同型号的产品作为一个认证单元申请认证。

制造商不同、生产场地不同,品牌不同应视为不同的认证单元。

同一生产厂,不同制造商的相同产品(仅制造商、品牌、型号命名改变),或同一制造商设计(由不同生产厂生产的相同产品(仅生产厂、型号命名改变)),均应视为不同的认证单元。原则上产品检验可在一个认证单元的样品上进行,必要时,其他认证单元提供样品和相关资料进行一致性核查。

3.2 申请认证提交资料

3.2.1 申请资料(CQC提供表格文件,申请人填写)

- 1) 正式申请书(网络填写申请书后打印)
- 2) 工厂检查调查表(首次申请时)
- 3) 产品描述(PSF452629.11)及其他必要的产品说明文件
- 4) 品牌使用声明(必要时)

3.2.2 证明资料

- 1) 申请人、制造商、生产厂的注册证明(如:营业执照、组织机构代码等)(首次申请时)
- 2) 商标注册文件(首次申请时)
- 3) 相关方签署的合作协议(包括申请人、制造商、生产厂、初始证书持证人等)
- 4) 强制性范围内产品应提供有效的CCC证书复印件和试验报告(必要时)
- 5) 代理人的授权委托书(如有)

而在国家认证认可监督管理委员会 2023 年第 36 号公告，即《市场监管总局关于发布强制性产品认证目录描述与界定表的公告》的附件中《强制性产品认证目录描述与界定表（2023 年修订）》第八类 八、电子产品及安全附件（共计 13 种），均已非常明确与计算机连用的显示设备中不包括“医用显示器”，详见以下截图：
(https://www.cnca.gov.cn/zwxx/gg/zjgg/art/2023/art_31ce43f5887d408cb2023ec693615ada.html)



国家市场监督管理总局

公 告

发布时间：2023-09-05

2023年第36号

市场监管总局关于发布强制性产品认证 目录描述与界定表的公告

为便利各相关方准确界定强制性产品认证目录范围，市场监管总局根据强制性产品认证目录调整和认证依据相关标准调整等情况，修订形成《强制性产品认证目录描述与界定表（2023年修订）》，共16大类96种产品，现予公告。市场监管总局2020年第18号公告发布的《强制性产品认证目录描述与界定表（2020年修订）》同时废止。

- 附件：1.强制性产品认证目录
2.强制性产品认证目录描述与界定表（2023年修订）

市场监管总局
2023年8月10日

《强制性产品认证目录描述与界定表（2023 年修订）》截图

附件 2

强制性产品认证目录描述与界定表（2023 年修订）

说明

- 1.对于电气电子产品，除电信终端设备、电焊机、防爆电气，适用范围仅限于可直接或间接连接到大于 36V（直流或交流有效值）供电电源的产品。
- 2.对于电气电子产品，除车载移动用户终端、防爆电气或特别说明外，专为汽车及摩托车、火车、船舶、飞机设计、制造和使用的、具有专门设计和安装结构的产品不在 CCC 认证范围内。
- 3.再制造产品不在 CCC 认证范围内。
- 4.具有两种或两种以上强制性产品认证目录内功能和用途的多功能产品，以产品的主要功能和主要使用目的进行归类。多功能产品应符合主要功能产品的适用标准及认证实施规则要求，同时兼顾其他功能产品对应的适用标准及认证实施规则要求。
- 5.适用产品界定应当结合“对产品种类的描述”和“对产品适用范围的描述或列举”及“说明”等内容，并以此判定产品是否属于认证范围。
- 6.产品列举不一定包括所有可能存在的产品名称，未列举的产品可根据具体情况参照相应描述界定。
- 7.*所标记产品为实施自我声明程序 A（自选实验室型式试验+自我声明）的产品，**所标记产品为实施自我声明程序 B（指定实验室型式试验+自我声明）的产品。

41.与计算机连用的显示设备(0903)	能够与计算机连接使用，可以是单独的显示设备，也可以作为一个设备单元而装到系统的设备上，还可以是带有显示功能和控制功能的显示终端设备。	显示设备	LCD液晶显示器、OLED显示器、LED电子显示屏、其它显示终端等。	1.适用标准： GB4943.1 GB/T9254.1 GB17625.1 2.不包括医用显示器（非通用接口），无显示器功能的电子白板。
	能够与计算机连接使用，将输入信号通过透射式投射方式或反射式投射方式等显示在投影面上的设备。	数据投影机	LCD投影机、DLP投影机、DLV投影机。	适用标准： GB4943.1 GB/T9254.1 GB17625.1
42.与计算机相连的打印设备(0904)	能够与计算机连接使用，打印文件、票据或照片等。	打印设备	激光打印机、针式打印机、喷墨打印机、热敏打印机、热转印打印机、票据打印机、宽幅打印机、标签打印机、条码打印机等。	1.适用标准： GB4943.1 GB/T9254.1 GB17625.1 2.不包括光盘、服装、塑料件的打印机或 A4 幅面打印速度大于 60ppm 的打印机。
	能够与计算机连接使用，用来将图形准确绘制在介质上的绘图仪设备。	绘图仪	从原理上分类，绘图仪分为笔式、喷墨式、热敏式、静电式、激光式等；从结构上可分为平台式和床筒式；从颜色上可分为单色和彩色绘图仪。平台式绘图仪的工作原理是，在计算机控制下，笔或喷墨头在 X、Y 方向移动，而纸在平面上固定不动。滚筒式绘图仪的工作原理是，笔或喷墨头沿 X 方向移动，纸沿 Y 方向移动。笔式绘图仪、喷墨式绘图仪、热敏式绘图仪、静电式绘图仪、激光式绘图仪等。	适用标准： GB4943.1 GB/T9254.1 GB17625.1

— 42 —

综上所述证明，医用显示器不属于政府强制节能认证产品。

