

一、投标函

致：深圳龙达招标有限公司

根据贵方为（医疗设备一批（便携式低频脉冲治疗仪等））（LHAZXDL-2024-00081）项目投标邀请，授权代表（唐生雄、销售经理）经正式授权并代表投标人（深圳市银潞科技发展有限公司）提交投标文件。

在此，我方声明如下：

1. 同意并接受招标文件的各项要求，遵守招标文件中的各项规定，按招标文件的要求提交投标文件。
2. 我方在参与投标前已详细研究了招标文件的所有内容，包括澄清、修改文件（如果有）和所有已提供的参考资料以及有关附件，我方完全明白并认为此招标文件没有倾向性，也不存在排斥潜在投标供应商的内容，我方同意招标文件的相关条款，放弃对招标文件提出误解和质疑的一切权力。
3. 本投标有效期为自开标日起 120 个日历日，中标人投标有效期延至合同验收之日。
4. 投标人保证遵守投标人须知中第 3.6.3 条款关于联合惩戒的规定。
5. 根据投标人须知规定，投标人承诺，我方无投标人须知第 1.3.2 条规定禁止性情形。
 6. 我方承诺我方所有的偏离均已在“商务条款偏离表”，“技术条款偏离表”中列出。
7. 投标人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。我方承诺在本次投标中提供的一切文件，无论是原件还是复印件均为真实和准确的，绝无任何虚假、伪造和夸大的成份。我单位已认真核实了投标文件的全部资料，对全部投标资料的真实性负责，如被证实我单位的投标文件中存在虚假资料的，则视为我单位隐瞒真实情况、提供虚假资料，我单位愿意承担主管部门作出的行政处罚等相应的后果和法律责任。
8. 我方完全服从和尊重评标委员会所作的评定结果，同时清楚理解到报价最低并非意味着必定获得中标资格。
9. 如我方中标，我方承诺：
 - （1）在收到中标通知书后，在中标通知书规定的期限内与采购人签订合同；
 - （2）在签订合同时不向采购人提出附加条件；
 - （3）按照招标文件要求提交履约担保（如果招标文件有约定）；
 - （4）在合同约定的期限内完成合同规定的全部义务。
10. 我方同意按招标文件规定向政府采购代理机构缴纳招标代理服务费。
11. 与本投标有关的一切正式信函请寄：深圳市龙华区民治街道民乐社区民乐工业区 1 栋 409

投标人名称：深圳市银潞科技发展有限公司

法定代表人（单位负责人）或其委托代理人：唐生雄

地址：深圳市龙华区民治街道民乐社区民乐工业区 1 栋 409

电子邮件：475382115@qq.com

电话/移动电话：0755-83787009/18589055155

财务负责人/企业负责人的联系方式（可选填项）：/

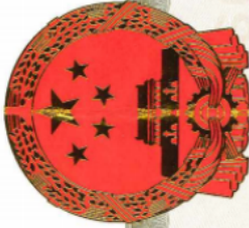
传真：/

邮政编码：518000

日期：2024 年9 月20 日

注：为缓解中小企业融资难题，我市推出政府采购订单融资改革举措。订单融资具体流程及试点金融机构订单融资服务承诺可参阅深圳市政府采购监管网（www.zfcg.sz.gov.cn）信息公开栏目或深圳政府采购网（cgzx.sz.gov.cn）政府采购订单融资栏目。

二、法人或者其他组织的营业执照等证明文件



营业执照

统一社会信用代码
91440300692537887K



名称 深圳市银溯科技发展有限公司
类型 有限责任公司
法定代表人 唐生兵

成立日期 2009年08月06日
住所 深圳市龙华区民治街道民乐社区民乐工业
业区1栋408、409

重要提示

1. 商事主体的经营范围由章程确定。经营范围中属于法律、法规规定应当经批准的项目，取得许可审批文件后方可开展相关经营活动。
2. 商事主体经营范围和许可审批项目等有关企业信用事项及年报信息和其他信用信息，请登录左下角的国家企业信用信息公示公示系统或扫描右上方二维码查询。
3. 各类商事主体每年须于成立周年之日起两个月内，向商事登记机关提交上一自然年度的年度报告。企业应当按照《企业信息公示暂行条例》第十条的规定向社会公示企业信息。



登记机关

2023年04月27日

三、特定资格要求证明材料

1. 具有独立法人资格或是具有独立承担民事责任能力的其它组织（提供营业执照）



国家市场监督管理总局监制

国家企业信用信息公示系统网址：<http://www.gsxt.gov.cn>

2. 投标人为经营企业：提供《医疗器械经营备案凭证》《医疗器械经营许可证》

第二类医疗器械经营备案凭证

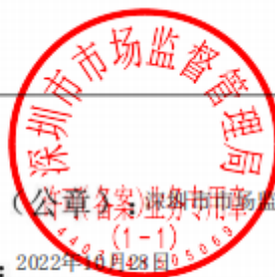
备案编号：粤深食药监械经营备20150163号

企业名称	深圳市银潞科技发展有限公司
统一社会信用代码	91440300692537887K
法定代表人	唐生兵
企业负责人	唐生江
住 所	广东省深圳市龙华区民治街道民乐社区民乐工业区1栋408、409
经营方式	批零兼营
经营场所	广东省深圳市龙华区民治街道民乐社区民乐工业区1栋408、409
库房地址	广东省深圳市龙岗区南湾街道下李朗社区白李路26号旗丰数字科技园C栋1、2、3层A, 4层A、B【所经营产品全部委托国药集团广东医疗器械供应链有限公司贮存、配送】
经营范围	2002年分类目录（二类）：6801，6802，6803，6804，6805，6806，6807，6808，6809，6810，6812，6813，6815，6816，6820，6821，6822，6823，6824，6825，6826，6827，6828，6830，6831，6832，6833，6834，6840（体外诊断试剂除外），6840（诊断试剂需低温冷藏运输贮存），6840（诊断试剂不需低温冷藏运输贮存），6841，6845，6846，6854，6855，6856，6857，6858，6863，6864，6865，6866，6870，6877，以上类别中包含的植入和介入类产品除外，以上类别中包含的角膜接触镜产品除外，以上类别中包含的助听器产品除外；2017年分类目录（二类）：01，02，03，04，05，06，07，08，09，10，11，12，13，14，15，16，17，18，19，20，21，22，6840体外诊断试剂，6840体外诊断试剂（不需低温冷藏运输贮存），以上类别中包含的植入和介入类产品除外，以上类别中包含的角膜接触镜产品除外，以上类别中包含的助听器产品除外



备案部门（公章备案业务专用章）市场监督管理局

备案日期：2022年4月28日





医疗器械经营许可证

许可证编号：粤深食药监械经营许20210737号 统一社会信用代码：91440300692537887K

企业名称：深圳市银潞科技发展有限公司 法定代表人：唐生兵

住所：深圳市龙华区民治街道民乐社区民乐工业区1栋 企业负责人：唐生江

经营场所：广东省深圳市龙华区民治街道民乐社区民乐工业区1栋408、409 经营方式：批零兼营

库房地址：广东省深圳市龙岗区南湾街道下李朗社区白李路26号旗丰数字科技园C栋1、2、3层A、4层A、B【所经营产品全部委托国药集团广东医疗器械供应链有限公司贮存、配送】

经营范围：2002年分类目录（三类）：6804、6815、6821、6822、6823、6824、6825、6826、6828、6830、6832、6833、6840（体外诊断试剂除外），6840（诊断试剂需低温冷藏运输贮存），6840（诊断试剂不需低温冷藏运输贮存），6845、6846、6854、6858、6863、6864、6865、6866、6870、6877，以上类别中涉及的角膜接触镜产品除外，以上类别中包含的助听器产品除外；2017年分类目录（三类）：01、02、03、04、05、06、07、08、09、10、12、13、14、16、17、18、20、21、22、6846体外诊断试剂，6840体外诊断试剂（不需低温冷藏运输贮存），以上类别中包含的角膜接触镜产品除外，以上类别中包含的助听器产品除外



许可期限：自 2026 年 08 月 0 日 至 2026 年 08 月 8 日
发证部门：深圳市市场监督管理局
发证日期：2022 年 10 月 8 日

3. 所投产品为第一类医疗器械的，提供监督管理部门签发的有效的《医疗器械备案凭证》复印件；所投产品为第二、三类医疗器械的，提供监督管理部门签发的涵盖所投产品的《医疗器械注册证》

3.1. 新生儿心脏超声探头

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注准20223060538

注册人名称	飞利浦医疗（苏州）有限公司
注册人住所	苏州工业园区钟园路258号
生产地址	苏州工业园区钟园路258号、苏州工业园区兴浦路108号
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	彩色超声诊断系统
型号、规格	EPIQ 7C、EPIQ 7C EXP、EPIQ 7C Plus
结构及组成	由主机、可选配探头、可选配配件（黑白图像打印机、彩色图像打印机、DVD录像机、脚踏开关、锂电池、ECG导联线）组成。详见附件。
适用范围	产品在医疗机构中，用于临床超声诊断，各探头应用部位详见产品技术要求。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	/

审批部门：国家药品监督管理局



批准日期：二〇二二年四月二十二日

生效日期：二〇二二年四月二十二日

有效期至：二〇二七年四月二十一日



附件：

产品主要结构及组成：

主机、

可选配探头

	探头
1	C5-1
2	C8-5
3	C9-2
4	C10-3v
5	C10-4ec
6	eL18-4
7	eL18-4 带传感器
8	L12-3
9	L12-3 ERGO
10	L12-5
11	L15-7io
12	L18-5
13	mC7-2
14	S5-1
15	S12-4
16	S8-3
17	S9-2
18	S7-3t
19	S8-3t
20	X5-1
21	X6-1
22	X7-2
23	X7-2t
24	X8-2t
25	XL14-3
26	V6-2
27	V9-2
28	VL13-5
29	D2ted
30	D2cwc
31	D5cwc

可选配配件：

- 1) 黑白图像打印机；
- 2) 彩色图像打印机；

仅供深圳市宝安区中心医院备案使用-其他用途无效



- 3) DVD 录像机;
- 4) 脚踏开关;
- 5) 锂电池;
- 6) ECG 导联线

EPIQ 7C、EPIQ 7C EXP、EPIQ 7C Plus 之间差异

型号	EPIQ 7C	EPIQ 7C EXP	EPIQ 7C Plus	差异
主机	主机由以下部分组成: 显示器; 控制面板; 台车;	主机由以下部分组成: 显示器; 控制面板; 台车;	主机由以下部分组成: 显示器; 控制面板; 台车;	无
探头	C5-1 C8-5 C9-2 C10-3v C10-4ec eL18-4 eL18-4 带传感器 L12-3 L12-3 ERGO L12-5 L15-7io L18-5 mC7-2 S5-1 S12-4 S8-3 S9-2 S7-3t S8-3t X5-1 X6-1 X7-2 X7-2t X8-2t XL14-3 V6-2 V9-2 VL13-5 D2tcd D2cwc D5cwc	C5-1 C8-5 C9-2 C10-3v C10-4ec eL18-4 eL18-4 带传感器 L12-3 L12-3 ERGO L12-5 L15-7io L18-5 mC7-2 S5-1 S12-4 S8-3 S9-2 S7-3t S8-3t X5-1 X6-1 X7-2 X7-2t X8-2t XL14-3 V6-2 V9-2 VL13-5 D2cwc D5cwc	C5-1 C8-5 C9-2 C10-3v C10-4ec eL18-4 eL18-4 带传感器 L12-3 L12-3 ERGO L12-5 L15-7io L18-5 mC7-2 S5-1 S12-4 S8-3 S9-2 S7-3t S8-3t X5-1 X6-1 X7-2 X7-2t X8-2t XL14-3 V6-2 V9-2 VL13-5 D2tcd D2cwc	EPIQ7C EXP 无 D2tcd EPIQ7C Plus 无 D5cwc
附件	黑白图像打印机; 彩色图像打印机; DVD 录像机; 脚踏开关; 锂电池 ECG 导联线	黑白图像打印机; 彩色图像打印机; DVD 录像机; 脚踏开关; 锂电池 ECG 导联线	黑白图像打印机; 彩色图像打印机; DVD 录像机; 脚踏开关; 锂电池 ECG 导联线	无
软件版本	7	7	7	无

3.2. 生物刺激反馈仪

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：粤械注准 20192091306

注册人名称	深圳市理邦精密仪器股份有限公司
注册人住所	深圳市坪山新区坑梓街道金沙社区金辉路 15 号
生产地址	深圳市坪山新区坑梓街道金沙社区金辉路 15 号
产品名称	生物刺激反馈仪
型号、规格	P4、PE4、P4 Plus、P4 Pro、P35、P36、P38、P39、P2、P15、P16、PE2、PE15、PE16
结构及组成	仪器由主机和电极转接线组成，可选配盆底腔内电极（重复使用阴道电极、一次性使用阴道电极）、体表电极、阴道压力探头、线控、脚踏开关
适用范围	通过电刺激和肌电触发电刺激进行盆底功能障碍的辅助治疗。
附件	产品技术要求。
其他内容	无
备注	

审批部门：广东省药品监督管理局

批准日期：2019年12月22日
有效期至：2024年12月22日





中华人民共和国
医疗器械变更注册（备案）文件

注册证编号：粤械注准20192091306

产品名称	生物刺激反馈仪
变更内容	<p>1、型号、规格由“P4、PE4、P4 Plus、P4 Pro、P35、P36、P38、P39、P2、P15、P16、PE2、PE15、PE16”变更为“P4、PE4、P4 Plus、P4 Pro、P35、P36、P38、P39、P39 Plus、P39 Pro、P40 Plus、P40 Pro、P2、P15、P16、PE2、PE15、PE16”；</p> <p>2、结构及组成由“仪器由主机和电极转接线组成，可选配盆底腔内电极（重复使用阴道电极、一次性使用阴道电极）、体表电极、阴道压力探头、线控、脚踏开关。”变更为“生物刺激反馈仪由主机和电极转接线组成，可选配阴道电极、电极片、阴道压力探头、线控、脚踏开关。其中阴道电极、电极片为已注册或已备案的医疗器械。”；</p> <p>3、适用范围由“通过电刺激和肌电触发电刺激进行盆底功能障碍的辅助治疗。”变更为“对患者表面肌电信号进行采集、分析和生物反馈训练，通过电刺激和肌电触发电刺激进行肌肉功能障碍的辅助治疗；也可以适用于产妇催乳，促进产后排尿、子宫复旧、镇痛的辅助治疗。”；</p> <p>4、注册证附件“产品技术要求”变更内容见附页（共22页）。</p>
备注	本文件与“粤械注准20192091306”注册证共同使用。

审批部门：广东省药品监督管理局

批准日期：2024年01月12日

广东省药品监督管理局
医疗器械注册专用章

仅供项目名称：医疗...
项目编号：LHAZDL-2024...



中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：粤械注准20192091306

注册人名称	深圳市理邦精密仪器股份有限公司
注册人住所	深圳市坪山新区坑梓街道金沙社区金辉路15号
生产地址	深圳市坪山新区坑梓街道金沙社区金辉路15号
代理人名称	
代理人住所	
产品名称	生物刺激反馈仪
型号、规格	P4、PE4、P4 Plus、P4 Pro、P35、P36、P38、P39、P39 Plus、P39 Pro、P40 Plus、P40 Pro、P2、P15、P16、PE2、PE15、PE16
结构及组成	生物刺激反馈仪由主机和电极转接线组成，可选配阴道电极、电极片、阴道压力探头、线控、脚踏开关。其中阴道电极、电极片为已注册或已备案的医疗器械。
适用范围	对患者表面肌电信号进行采集、分析和生物反馈训练，通过电刺激和肌电触发刺激进行肌肉功能障碍的辅助治疗；也可以适用于产妇催乳，促进产后排尿、子宫复旧、镇痛辅助治疗。
附件	产品技术要求
其他内容	无
备注	

审批部门：广东省药品监督管理局

批准日期：2024年05月29日

生效日期：2024年12月23日

有效期至：2029年12月22日

3.3. 深静脉穿刺训练模型

非医疗器械说明

兹证明，我司向贵单位销售的深圳市万菱医疗科技有限公司生产的教学模型产品为非医疗器械产品，若该产品被查实属于未注册的医疗器械产品，我司将承担全部相关的法律责任以及有带来的经济和名誉损失。现申明我方提供全部产品均属于教学模型，非用于人体的医疗器械，只供教学、示范用，故不属于医疗器械，无医疗器械注册证，无需医疗器械经营许可证。

深圳市万菱医疗科技有限公司

2024年9月18日



3.4. 按摩床

第一类医疗器械备案编号告知书

河南省盛昌医疗器械有限公司：

根据《医疗器械监督管理条例》《医疗器械注册与备案管理办法》《体外诊断试剂注册与备案管理办法》的相关规定，提供备案编号如下：

备案编号：豫滑械备20240015

产品名称（产品分类名称）：医用诊疗床

备案人住所：河南省安阳市滑县漓江路和万顺路东南盛昌园区

生产地址：滑县漓江路和万顺路东南盛昌园区

(盖章)

日期：2024年 07月 19日

本告知书仅用于备案人获取备案编号。

备案人应当确保备案资料合法、真实、准确、完整和可追溯。

已备案的医疗器械，备案信息表中登载内容及备案的产品技术要求发生变化，备案人应当向原备案部门变更备案。变更备案的，备案编号不变，不再重新发放备案编号告知书。

自境内医疗器械（备案）——基本信息

备案号	豫滑械备20240015
备案人名称	河南普盛昌医疗器械有限公司
备案人注册地址	河南省安阳市滑县漓江路和万顺路东南盛昌园区
生产地址	滑县漓江路和万顺路东南盛昌园区
产品名称/产品分类名称	医用诊断床
型号规格/包装规格	SC-ZL-1000、SC-ZL-2000、SC-ZL-3000、SC-ZL-4000、SC-ZL-5000
产品描述/主要组成成分	医用诊断床由床架和床面组成
预期用途	用于诊疗室、急救室医务人员实施检查、简单治疗等医疗过程中患者多体位支撑与操作。不包括口腔科检查和诊断。
产品存储及有效期	/
备注	无
备案单位	滑县市场监督管理局
备案日期	2024-07-19
变更情况	无
注	详情

3.5. 智能采血枕及分止血带机

非医疗器械说明

我司智能采血枕及一次性采血巾不属于医疗器械，特此说明。

北京一针机器人有限公司

2022年09月09日



非医疗器械说明

我司分止血带机不属于医疗器械，特此说明。

北京一针机器人有限公司

2022年09月09日



一次性采血巾不作为医疗器械管理说明

根据国家药品监督管理局“食药监办械管〔2015〕69号”《食品药品监管总局办公厅关于人工血管接环等172个产品分类界定的通知》“第四条 不作为医疗器械管理的产品，（三）一次性采血巾：由无纺布采血巾和转轴构成。采血时置于被采血者的小臂下方，避免与采血台直接接触。”规定，我司的一次性采血巾不作为医疗器械管理，特此说明。

北京一钟机器人有限公司
2022年09月09日



2020-2021年医疗器械分类界定结果汇总

发布时间：2022-05-17

本次汇总的2020年7月-2021年12月医疗器械产品分类界定结果共1077个，其中建议按照Ⅲ类医疗器械管理的产品155个，建议按照Ⅱ类医疗器械管理的产品505个，建议按照Ⅰ类医疗器械管理的产品143个，建议不单独作为医疗器械管理的产品51个，建议不作为医疗器械管理的产品197个，建议按照药械组合产品判定程序界定管理属性的产品20个，建议视具体情况而定的产品6个。

五、建议不作为医疗器械管理的产品（197个）

（一百九十） 光感采血枕：由外壳、电机、发热片和感应器组成。与一次性采血巾配合使用，用于医务人员为患者抽取血样或静脉注射时垫于患者手臂下方以提升舒适度，并在手臂抬起时自动更换采血巾。

（一百九十一） 一次性采血巾：由PE膜、纸浆或非织造布组成。与光感采血枕配合使用，用于医务人员为患者抽取血样或静脉注射时垫于患者手臂下方以提升舒适度。

3.6. 等离子手术设备

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注准2022301111

注册人名称	西安外科医学科技有限公司
注册人住所	西安市经济技术开发区草滩生态产业园草滩六路268号
生产地址	西安市经济技术开发区草滩生态产业园草滩六路268号 高通大楼1层、4-6层
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	等离子手术设备
型号、规格	SM-D360A、SM-D360C、SM-D360D、SM-D360E
结构及组成	该产品由主机、脚踏开关、电源线和流量控制器（选配）组成。
适用范围	该产品在医疗机构使用，在生理盐水环境下与等离子手术电极配合，适用于关节、鼻咽部软组织的汽化、切割、凝血，以及肝脏、脾脏、脊柱软组织的切割、凝血。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	

审批部门



批准日期：二〇二二年八月二十六日

生效日期：二〇二二年八月二十六日

有效期至：二〇二七年八月二十五日



中华人民共和国
医疗器械变更注册（备案）文件

注册证编号：国械注准20223011117

产品名称	等离子手术设备
变更内容	1. 产品型号由“SM-D360A、SM-D360C、SM-D360D、SM-D360E”变为“SM-D360A、SM-D360B、SM-D360C、SM-D360D、SM-D360E” 2. 适用范围由“该产品在医疗机构使用，在生理盐水环境下与等离子手术电极配合，适用于关节、鼻咽部软组织的汽化、切割、凝血，以及肝脏、脾脏、脊柱软组织的切割、凝血。”变为“该产品在医疗机构使用，在生理盐水环境下与等离子手术电极配合，适用于关节、鼻咽部软组织的汽化、切割、凝血，以及前列腺、子宫、膀胱、肝脏、脾脏、脊柱软组织的切割、凝血。” 3. 技术要求变化见技术要求变更对比表。
备注	本文件与“国械注准20223011117”注册证共同使用。

审批部门：国家药品监督管理局

批准日期：二〇二四年二月二十二日





中华人民共和国
医疗器械变更注册（备案）文件

注册证编号：国械注准20223011117

产品名称	等离子手术设备
变更内容	载明生产地址由：西安市经济技术开发区草滩生态产业园草滩六路268号高通大楼1层、4-6层；载明生产地址变更为：西安市经济技术开发区草滩生态产业园草滩六路268号高通大楼1-6层
备注	本文件与“国械注准20223011117”注册证共同使用。

审批部门：国家药品监督管理局

批准日期：二〇二四年四月二十八日



中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：陕械注准20222010182

注册人名称	西安外科医学科技有限公司
注册人住所	西安沣西经济开发区草滩生态产业园草滩六路268号
生产地址	西安市经济技术开发区草滩生态产业园草滩六路268号 高通大楼1层、4-6层
代理人名称	不适用
代理人住所	不适用
产品名称	一次性射频消融电极
型号、规格	见附件
结构及组成	该产品由电极、手柄、电缆线、连接器、注水管路（选配）、吸引管路（选配）组成，其中M系列W结构无电缆线；选配件：引导针、导丝、斜口工作套管、锥形扩张导管和环钻。引导针由针座、衬芯座、内针、外针管和保护套组成；斜口工作套管、锥形扩张导管和环钻由手柄和外管组成。
适用范围	该产品用于与等离子体主机、射频主机、高频电刀等高频设备连接使用，起到对软组织的汽化、切割、消融、凝血和对血管的夹闭止血作用。
附件	陕械注准20222010182《一次性射频消融电极》产品技术要求
其他内容	禁忌症：医护人员认为不适用的情况。
备注	依据2017年第104号公告，该产品属于01-03-04，管理类别为II类。

审批部门：陕西省药品监督管理局

批准日期：2022年12月30日

有效期至：2027年12月29日

中华人民共和国
医疗器械变更注册（备案）文件

注册证编号：陕械注准20222010182

产品名称	一次性射频消融电极
变更内容	生产地址由“西安市经济技术开发区草滩生态产业园草滩六路268号高通大楼1层、4-6层”变更为“西安市经济技术开发区草滩生态产业园草滩六路268号高通大楼1-6层”。 
备注	本文件与“陕械注准20222010182”注册证共同使用。

审批部门：陕西省药品监督管理局



批准日期：2024年04月29日

核发日期：2022年12月30日



一次性射频消融电极 型号规格

(注册证号：陕械注准 20222010182)

SM-SPJ-T系列	SM-SPJ-T01A、SM-SPJ-T01C、SM-SPJ-T02A、SM-SPJ-T02C、SM-SPJ-T03A、SM-SPJ-T03C、SM-SPJ-T04A、SM-SPJ-T04C、SM-SPJ-T05A、SM-SPJ-T05C
SM-SPJ-G系列	SM-SPJ-G01A、SM-SPJ-G02A、SM-SPJ-G03A、SM-SPJ-G03Y、SM-SPJ-G04A、SM-SPJ-G05A、SM-SPJ-G05B、SM-SPJ-G05Y、SM-SPJ-G06A、SM-SPJ-G06B、SM-SPJ-G06Y、SM-SPJ-G07A、SM-SPJ-G07B、SM-SPJ-G07Y、SM-SPJ-G08A、SM-SPJ-G08B、SM-SPJ-G08Y、SM-SPJ-G09A、SM-SPJ-G09B、SM-SPJ-G09Y、SM-SPJ-G10A、SM-SPJ-G10B、SM-SPJ-G10Y、SM-SPJ-G11A、SM-SPJ-G11B、SM-SPJ-G11Y、SM-SPJ-G12A、SM-SPJ-G12B、SM-SPJ-G12Y、SM-SPJ-G13A、SM-SPJ-G13B、SM-SPJ-G13Y、SM-SPJ-G14A、SM-SPJ-G14B、SM-SPJ-G14Y、SM-SPJ-G15B、SM-SPJ-G15Y、SM-SPJ-G16B、SM-SPJ-G16Y
SM-SPJ-M系列	SM-SPJ-M01H、SM-SPJ-M01Y、SM-SPJ-M01W、SM-SPJ-M02H、SM-SPJ-M02W、SM-SPJ-M03H、SM-SPJ-M03Y、SM-SPJ-M03W、SM-SPJ-M04H、SM-SPJ-M04W、SM-SPJ-M05H、SM-SPJ-M05Y、SM-SPJ-M05W、SM-SPJ-M06H、SM-SPJ-M06Y、SM-SPJ-M07H、SM-SPJ-M07Y、SM-SPJ-M08A、SM-SPJ-M09A、SM-SPJ-M10A、SM-SPJ-M11Y、SM-SPJ-M12A、SM-SPJ-M12Y、SM-SPJ-M13A、SM-SPJ-M14A、SM-SPJ-M15Y、SM-SPJ-M16Y、SM-SPJ-M17Y、SM-SPJ-M18Y、SM-SPJ-M19Y、SM-SPJ-M20Y、SM-SPJ-M21Y、SM-SPJ-M22Y、SM-SPJ-M23Y
SM-SPJ-E系列	SM-SPJ-E01A、SM-SPJ-E02A、SM-SPJ-E03A、SM-SPJ-E04A、SM-SPJ-E05A、SM-SPJ-E06A、SM-SPJ-E07A、SM-SPJ-E08A、SM-SPJ-E09A、SM-SPJ-E10A、SM-SPJ-E11A、SM-SPJ-E12A、SM-SPJ-E13A、SM-SPJ-E14A、SM-SPJ-E15B、SM-SPJ-E16B、SM-SPJ-E17B、SM-SPJ-E18B、SM-SPJ-E18D、SM-SPJ-E19D、SM-SPJ-E20D、SM-SPJ-E21D、SM-SPJ-E22D、SM-SPJ-E23D、SM-SPJ-E24D、SM-SPJ-E25D、SM-SPJ-E26D、SM-SPJ-E27D、SM-SPJ-E28D、SM-SPJ-E29D
SM-SPJ-J系列	SM-SPJ-J01A、SM-SPJ-J02A、SM-SPJ-J03A、SM-SPJ-J04A、SM-SPJ-J05A、SM-SPJ-J06A、SM-SPJ-J07A、SM-SPJ-J08A、SM-SPJ-J09A、SM-SPJ-J10A、SM-SPJ-J11A、SM-SPJ-J12A、SM-SPJ-J13A、SM-SPJ-J14A、SM-SPJ-J14C、SM-SPJ-J15A、SM-SPJ-J16A、SM-SPJ-J17A、SM-SPJ-J18A、SM-SPJ-J19A、SM-SPJ-J20A、SM-SPJ-J21A、SM-SPJ-J22A、SM-SPJ-J23A、SM-SPJ-J23C、SM-SPJ-J24A、SM-SPJ-J24C、SM-SPJ-J25A、SM-SPJ-J26A、SM-SPJ-J26C、SM-SPJ-J27C、SM-SPJ-J28A、SM-SPJ-J29A、SM-SPJ-J30A、SM-SPJ-J31A、SM-SPJ-J32A、SM-SPJ-J33A、SM-SPJ-J34A
选配件	引导针、导丝、斜口工作套管、锥形扩张导管、环钻

3.7. 便携式低频脉冲治疗仪

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：京械注准20192090621

注册人名称	北京拓殖智业科技有限公司
注册人住所	北京市海淀区板井路69号世纪金源国际公寓西区6单元15A
生产地址	北京市海淀区板井路69号世纪金源商务中心A端15A-15B；北京市昌平区回龙观镇回龙观村北龙祥制版集团2号院2号楼南侧二层1号
代理人名称	不适用
代理人住所	不适用
产品名称	便携式低频脉冲治疗仪
型号、规格	TZ-CH100型、CH180型、CH106型、CH188型
结构及组成	TZ-CH100型、TZ-CH106型由主机、连接电极线、腹部皮肤电极和乳房皮肤电极组成；TZ-CH180型由主机、TZ-CH180充电器、连接电极线、腹部皮肤电极和乳房皮肤电极组成；TZ-CH188型由主机、TZ-CH188充电器、连接电极线、腹部皮肤电极和乳房皮肤电极组成。
适用范围	适用于妇产科进行催乳常规治疗、乳汁分泌少、乳腺管不通、促进产后排尿、子宫复旧治疗、产后恢复。
附件	产品技术要求
其他内容	
备注	原注册证号：京食药监械（准）字2014第2260948号

审批部门：北京市食品药品监督管理局



中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：京械注准20192090621

注册人名称	北京拓殖智业科技有限公司
注册人住所	北京市海淀区板井路69号世纪金源国际公寓西区6单元15A
生产地址	北京市海淀区板井路69号世纪金源商务中心A端15A-15B；北京市昌平区回龙观镇回龙观村北龙祥制版集团2号院2号楼南侧二层1号
代理人名称	不适用
代理人住所	不适用
产品名称	便携式低频脉冲治疗仪
型号、规格	TZ-CH100型、CH180型、CH106型、CH188型
结构及组成	TZ-CH100型、TZ-CH106型由主机、连接电极线、腹部皮肤电极和乳房皮肤电极组成；TZ-CH180型由主机、TZ-CH180充电器、连接电极线、腹部皮肤电极和乳房皮肤电极组成；TZ-CH188型由主机、TZ-CH188充电器、连接电极线、腹部皮肤电极和乳房皮肤电极组成。
适用范围	适用于妇产科进行催乳常规治疗、乳汁分泌少、乳腺管不通、促进产后排尿、子宫复旧治疗、产后恢复。
附件	产品技术要求
其他内容	

审批部门：



批准日期：2023年05月05日

生效日期：2024年10月10日

有效期至：2029年10月09日

中华人民共和国
医疗器械变更注册（备案）文件

注册证编号：京械注准20192090621

产品名称	便携式低频脉冲治疗仪
变更内容	<p>住所：“北京市海淀区板井路69号世纪金源国际公寓西区6单元15A” 变更为“北京市海淀区金庄1号院1号楼4层421”；</p> <p>生产地址：“北京市海淀区板井路69号世纪金源商务中心A端15A-15 B；北京市昌平区回龙观镇回龙观村北龙祥制版集团2号院2号楼南侧二 层1号”变更为“北京市昌平区回龙观镇回龙观村北龙祥制版集团2号 院2号楼南侧二层1号”。</p>
备注	本文件与“京械注准20192090621”注册证共同使用。

审批部门：北京市药品监督管理局

批准日期：2023年07月14日



3.8. 康复床

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：豫械注准 20212190076

注册人名称	河南翔宇医疗设备股份有限公司
注册人住所	河南省安阳市内黄县帝誉大道中段
生产地址	河南省安阳市内黄县帝誉大道中段
代理人名称	不适用
代理人住所	不适用
产品名称	康复床
型号、规格	XYK-1、XYK-2、XYK-3、XYK-5、XYK-6、XYK-7
结构及组成	XYK-1 由床架、床面、扶手桌面、固定带、脚踏板、手控装置组成。XYK-2 由床架、床面、扶手杆、固定带、手控装置、振动装置、操作台组成。XYK-3、XYK-5、XYK-6 由床架、床面、扶手桌面、固定带、脚踏板、手控装置、脚控装置、遥控器组成。XYK-7 由床架、床面、固定带、床头板、床尾板、护栏、抬背机构、屈腿机构、脚踏板、手控装置组成。
适用范围	适用于脑卒中引起的下肢功能障碍患者康复站立辅助训练。
附件	产品技术要求
其他内容	无
备注	原注册证编号：豫械注准 20172260024

审批部门：河南省食品药品监督管理局

批准日期：二〇二一年六月一日

有效期至：二〇二六年五月三十一日

(审批部门盖章)

中华人民共和国 医疗器械变更注册文件

注册证编号：豫械注准20212190076

产品名称：康复床

型号规格：由“XYK-1、XYK-2、XYK-3、XYK-5、XYK-6、XYK-7”变更为“XYK-1、XYK-1A、XYK-2、XYK-3、XYK-5、XYK-6、XYK-7”。

结构及组成：由“XYK-1由床架、床面、扶手桌面、固定带、脚踏板、手控装置组成。XYK-2由床架、床面、扶手杆、固定带、手控装置、振动装置、操作台组成。XYK-3、XYK-5、XYK-6由床架、床面、扶手桌面、固定带、脚踏板、手控装置、脚控装置、遥控器组成。XYK-7由床架、床面、固定带、床头板、床尾板、护栏、抬背机构、屈腿机构、脚踏板、手控装置组成。”变更为“XYK-1、XYK-1A由床架、床面、扶手桌面、固定带、脚踏板、手控装置组成。XYK-2由床架、床面、扶手杆、固定带、手控装置、振动装置、操作台组成。XYK-3、XYK-5、XYK-6由床架、床面、扶手桌面、固定带、脚踏板、手控装置、脚控装置、遥控器组成。XYK-7由床架、床面、固定带、床头板、床尾板、护栏、抬背机构、屈腿机构、脚踏板、手控装置组成。”

产品技术要求变更内容见附页。

备注

本文件与“康复床(注册证编号：豫械注准20212190076)”
医疗器械注册证共同使用。

审批部门：河南省药品监督管理局

批准日期：二〇二二年二月二十三日



3.9. 膀胱容量测定仪

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：川械注准 20202060039

注册人名称	绵阳美科电子设备有限责任公司
注册人住所	绵阳高新区绵兴东路 133 号 A214 号
生产地址	绵阳市阴平路 63 号 2#楼
代理人名称	不适用
代理人住所	不适用
产品名称	膀胱扫描仪
型号、规格	PBSV3.2、PBSV4.2
结构及组成	PBSV3.2 型为直板便携式，由主机（主板、控制面板、显示屏和软件（软件发布版本号：V1））、机械扇扫探头（标称频率 2.6MHz）组成。 PBSV4.2 型为翻盖便携式，由主机（主板、控制面板、显示屏、内置热敏打印机和软件（软件发布版本号：V1））、机械扇扫探头（标称频率 2.6MHz）、电源适配器组成。
适用范围	产品适用于人体膀胱内尿液容量的测试。
附件	产品技术要求
其他内容	无
备注	

审批部门：四川省药品监督管理局

批准日期：二〇二〇年三月三十一日

有效期至：二〇二五年三月三十日



4. 投标截止时间前, 投标人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 (采购代理机构将通过“信用中国”网站 (www.creditchina.gov.cn)、中国政府采购网 (www.ccgp.gov.cn) 及深圳市政府采购监管网 (www.zfcg.sz.gov.cn) 渠道查询相关主体信用记录) ;

 **信用中国**
WWW.CREDITCHINA.GOV.CN

 扫一扫
核验码

法人和非法人组织 公共信用信息报告

版本号V2.0

机构名称 : 深圳市银潞科技发展有限公司
统一社会信用代码 : 91440300692537887K
报告编号 : 2024091415311023898P16

报告生成日期	2024年09月14日
报告出具单位	国家公共信用信息中心

公共信用信息概览



核验码

深圳市银潞科技发展有限公司

存续

守信激励对象

基础信息

统一社会信用代码	91440300692537887K	法定代表人/负责人/执行事务合伙人	唐生兵
企业类型	有限责任公司(自然人投资或控股)	成立日期	2009-08-06
住所	深圳市龙华区民治街道民乐社区民乐工业区1栋408、409		

信用信息概要

行政管理	9条	诚实守信	3条
严重失信	0条	经营异常	0条
信用承诺	5条	信用评价	0条
司法判决	0条	其他	0条

报告生成日期	2024年09月14日	报告出具单位	国家公共信用信息中心
--------	-------------	--------	------------



报告说明

扫一扫



核验码

- 1.本报告所展示的数据和资料为公共信用信息，“信用中国”网站承诺在数据汇总、加工、整合的过程中保持客观中立，不主动编辑或修改信息的内容。
- 2.受限于现有技术水平等原因，对此报告信息的展示，并不视为“信用中国”对其内容的真实性、准确性、完整性、时效性作出任何形式的确认或担保。请在依据本报告信息作出判断或决策前，自行进一步核实此类信息的完整或准确性，并自行承担使用后果。
- 3.如认为本报告所展示信息存在错误、遗漏、重复公示、不应公示、超期公示或与认定机关信息不一致等情况，请以数据源单位的信息为准，并可按照网站“信用信息异议申诉指南”提出异议申诉；如需对相关行政处罚信息进行信用修复，可按照网站“行政处罚信息信用修复流程指引”提出信用修复申请；如需对相关严重失信主体名单进行信用修复，请咨询名单认定单位。
- 4.本报告已添加“信用中国”水印、生成唯一的报告编号和报告核验码。如需对内容的真实性进行核验，可通过扫一扫报告首页“核验码”，查看本报告生成时的内容与纸质版报告内容是否一致。
- 5.本报告展示行政管理、诚实守信、严重失信、经营异常、信用承诺、信用评价、司法判决以及其他类等信息，因篇幅有限，单类信息仅按更新程度展示最近日期的100条。如有特殊需求，请与我们联系。

正文



扫一扫

核验码

存续

守信激励对象

深圳市银璐科技发展有限公司

一、登记注册基础信息

企业名称:	深圳市银璐科技发展有限公司
统一社会信用代码:	91440300692537887K
法定代表人/负责人/执行事务合伙人:	唐生兵
企业类型:	有限责任公司(自然人投资或控股)
成立日期:	2009-08-06
住所:	深圳市龙华区民治街道民乐社区民乐工业区1栋408、409

二、行政管理信息 (共9条)

 行政许可		第1条
行政许可决定书号:	22308331643	
行政许可决定书名称:	22308331643	
许可证书名称:	商事变更登记(备案)	
许可类别:	登记	
许可编号:	—	
许可决定日期:	2023-04-27	
有效期自:	2023-04-27	
有效期至:	2099-12-31	
许可内容:	主体类型:有限责任公司;住所:深圳市龙华区民治街道民乐社区民乐工业区1栋408、409;法定代表人:唐生兵;成立日期:2009-08-06	
许可机关:	深圳市市场监督管理局	
许可机关统一社会信用代码:	11440300MB2C927392	



数据来源单位: 深圳市市场监督管理局
数据来源单位统一社会信用代码: 11440300MB2C927392

行政许可

行政许可决定书号: 粤深械网备202004150003 第2条
行政许可决定书名称: 医疗器械网络销售备案变更
许可证名称: 医疗器械网络销售备案变更
许可类别: 普通
许可编号: ——
许可决定日期: 2022-12-19
有效期自: 2022-12-19
有效期至: 2099-12-31

许可内容: 企业名称:深圳市银源科技发展有限公司,统一社会信用代码:91440300692537887K,法定代表人:唐生兵,企业负责人:唐生江,住所:广东省深圳市龙华区民治街道民乐社区民乐工业区1栋408、409,网站名称:网络客户端应用程序名:网站域名:网站IP地址:服务器存放地址:非经营性互联网信息服务备案编号:电信业务经营许可证编号:经营场所或生产场所:广东省深圳市龙华区民治街道民乐社区民乐工业区1栋408、409,医疗器械生产(经营)许可证或备案凭证编号:粤深食药监械经营备20150163号,粤深食药监械经营许20210737号,医疗器械生产许可证经营范围:第二类医疗器械经营范围:2002年分类目录:6801,6802,6803,6804,6805,6806,6807,6808,6809,6810,6812,6813,6815,6816,6820,6821,6822,6823,6824,6825,6826,6827,6828,6830,6831,6832,6833,6834,6840(体外诊断试剂除外),6840(诊断试剂需低温冷藏运输贮存),6840(诊断试剂不需低温冷藏运输贮存),6841,6845,6846,6854,6855,6856,6857,6858,6863,6864,6865,6866,6870,6877,以上类别中包含的植入和介入类产品除外,以上类别中包含的角膜接触镜产品除外,以上类别中包含的助听器产品除外;2017年分类目录:01,02,03,04,05,06,07,08,09,10,11,12,13,14,15,16,17,18,19,20,21,22,6840体外诊断试剂,6840体外诊断试剂(不需低温冷藏运输贮存),以上类别中包含的植入和介入类产品除外,以上类别中包含的角膜接触镜产品除外,以上类别中包含的助听器产品除外;第三类医疗器械经营范围:2002年分类目录:6804,6815,6821,6822,6823,6824,6825,6826,6828,6830,6832,6833,6840(体外诊断试剂除外),6840(诊断试剂需低温冷藏运输贮存),6840(诊断试剂不需低温冷藏运输贮存),6845,6846,6854,6858,6863,6864,6865,6866,6870,6877,以上类别中包含的角膜接触镜产品除外,以上类别中包含的助听器产品除外;2017年分类目录:01,02,03,04,05,06,07,08,09,10,12,13,14,16,17,18,20,21,22,6840体外诊断试剂,6840体外诊断试剂(不需低温冷藏运输贮存),以上类别中包含的角膜接触镜产品除外,以上类别中包含的助听器产品除外;医疗器械网络销售类型:入驻类,主体业态:医疗器械批零兼营,互联网药品信息服务资格证书编号:,库房地址:广东省深圳市龙岗区南湾街道下李朗社区白李路26号旗丰数字科技园C栋1、2、3层A、4层A、B【所经营产品全部委托国药集团厂

许可机关： 深圳市市场监督管理局
许可机关统一社会信用代码： 11440300MB2C927392
数据来源单位： 深圳市市场监督管理局
数据来源单位统一社会信用代码： 11440300MB2C927392

行政许可

行政许可决定书号： 粤深食药监械经营备20150163号
行政许可决定书名称： 第二类医疗器械经营备案变更
许可证名称： 第二类医疗器械经营备案变更
许可类别： 普通
许可编号： ——
许可决定日期： 2022-10-28
有效期自： 2022-10-28
有效期至： 2099-12-31
许可内容：

第 3 页

企业名称:深圳市银通科技发展有限公司,法定代表人:唐生兵,企业负责人:唐生江,经营方式:批零兼营,住所:广东省深圳市龙华区民治街道民乐社区民乐工业区1栋408、409,经营场所:广东省深圳市龙华区民治街道民乐社区民乐工业区1栋408、409,库房地址:广东省深圳市龙岗区南湾街道下李朗社区白李路26号旗丰数字科技园C栋1、2、3层A、4层A、B【所经营产品全部委托国药集团广东医疗器械供应链有限公司贮存、配送】经营范围:2002年分类目录(二类):6801,6802,6803,6804,6805,6806,6807,6808,6809,6810,6812,6813,6815,6816,6820,6821,6822,6823,6824,6825,6826,6827,6828,6830,6831,6832,6833,6834,6840(体外诊断试剂除外),6840(诊断试剂需低温冷藏运输贮存),6840(诊断试剂不需低温冷藏运输贮存),6841,6845,6846,6854,6855,6856,6857,6858,6864,6865,6866,6870,6877,以上类别中包含的植入和介入类产品除外,以上类别中包含的角膜接触镜产品除外,以上类别中包含的助听器产品除外;2017年分类目录(二类):01,02,03,04,05,06,07,08,09,10,11,12,13,14,15,16,17,18,19,20,21,22,6840体外诊断试剂,6840体外诊断试剂(不需低温冷藏运输贮存),以上类别中包含的植入和介入类产品除外,以上类别中包含的角膜接触镜产品除外,以上类别中包含的助听器产品除外,选择经营范围:28f5a1ab2a414cffe334e600704ad9f,2ba43352bde4ce2a7c7f6fe00f50042,492b3a2988854a7985590e8977618b80,033f1c9aeae24f2189d75c70deef7c6e,d190206d74fc4625994ffc02e7c42022,8c5d4e9851a249a2848c44f97f821ea4,4b9b815b6e564323a494e32ee0220a9b,db341963ec6f4f35ad0084c85ea7b03d,4d0ca69dfe24d7689f43cb2d923d990,b6d52d00b7f949aab59a5c184b1abe91,029cf7096abd441391543564ae0bd9f8,2b3b518ebd2d44139749de620d81396b,831a69ca68434ddc9d528f95a924a202,c18681d5b6504f3abf866fd91ba4cbd5,45df38623c1d45e9913ce6d08a47d360,1406720a37584377add6a0

54347fe8b1, acf2bf73e0324059b393283534c97214, 7e2b3c60aabd48fda915e

许可机关: 深圳市市场监督管理局
许可机关统一社会信用代码: 11440300MB2C927392
数据来源单位: 深圳市市场监督管理局
数据来源单位统一社会信用代码: 11440300MB2C927392

行政许可

行政许可决定书号: 粤深食药监械经营许20210737号
行政许可决定书名称: 医疗器械经营许可证(第三类医疗器械)变更
许可证书名称: 医疗器械经营许可证(第三类医疗器械)变更
许可类别: 普通
许可编号: ---
许可决定日期: 2022-10-28
有效期自: 2022-10-28
有效期至: 2026-08-10

第4条

许可内容: 企业名称:深圳市银源科技发展有限公司,法定代表人:唐生兵,企业负责人:唐生江,经营方式:批零兼营,住所:深圳市龙华区民治街道民乐社区民乐工业区1栋408、409,经营场所:广东省深圳市龙华区民治街道民乐社区民乐工业区1栋408、409,库房地址:广东省深圳市龙岗区南湾街道下李朗社区白李路26号旗丰数字科技园C栋1、2、3层A,4层A、B【所经营产品全部委托国药集团广东医疗器械供应链有限公司贮存、配送】,经营范围:2002年分类目录(三类):6804,6815,6821,6822,6823,6824,6825,6826,6828,6830,6832,6833,6840(体外诊断试剂除外),6840(诊断试剂需低温冷藏运输贮存),6840(诊断试剂不需低温冷藏运输贮存),6845,6846,6854,6858,6863,6864,6865,6866,6870,6877,以上类别中包含的角膜接触镜产品除外,以上类别中包含的助听器产品除外;2017年分类目录(三类):01,02,03,04,05,06,07,08,09,10,12,13,14,16,17,18,20,21,22,6840体外诊断试剂,6840体外诊断试剂(不需低温冷藏运输贮存),以上类别中包含的角膜接触镜产品除外,以上类别中包含的助听器产品除外,选择经营范围:1d42a4d7d3764a42860ea7377677c001,01e6f1bae85040f19cef1e3f054a8e66,b181e946968440d0a46a1378af5415f3,daefd4c0eeaf4d84b7a1c6c3e401dccb,e593af17e6294a66acdce6526cd60017,9f635ff3b6aa45a581e3b6d1368ab350,b8658ed86459474ab15d5f7337bc2eb9,2e3b265b028a4589a31d55c5ff23c0de,1d2840e16c9647fb8b5a93d8776a6344,0bc1d1f765864b47aaaa154286a72bae,83eadb4eaf3f47fad6d05783896167b,8bd83b86e40744de8e3fd373594b3cda,bbf6c8274f394e2b8f6edfc279d128ca,a2c4f6e70b664308ac7a6f16bac2bcf1,e2a4abfbf37443a9b521d2a8aadeacd9,a8eae38b1e9f43a89a5132fc0a260ea9,9a837b7f7d2446dab06903194fd192cc,1fd59d662caf4fde85c1bd049cdb5ff1,f21d974867434143b1565feb6c62d63f3,d5497644623645e7a702597e



90a36d05, a0e7c63c05b4485e8a9d58204e3299e0, 464688c5991645559f17e902b796fb07, baeafe

许可机关： 深圳市市场监督管理局
许可机关统一社会信用代码： 11440300MB2C927392
数据来源单位： 深圳市市场监督管理局
数据来源单位统一社会信用代码： 11440300MB2C927392

| 行政许可

行政许可决定书号： 22207590774

第 5 条

行政许可决定书名称： 22207590774

许可证名称： 商事变更登记(备案)

许可类别： 登记

许可编号： ——

许可决定日期： 2022-09-21

有效期自： 2022-09-21

有效期至： 2099-12-31

许可内容： 主体类型:有限责任公司(自然人独资);住所:深圳市龙华区民治街道民乐社区民乐工业区1栋408、409;法定代表人:唐生兵;成立日期:2009-08-06

许可机关： 深圳市市场监督管理局

许可机关统一社会信用代码： 11440300MB2C927392

数据来源单位： 深圳市市场监督管理局

数据来源单位统一社会信用代码： 11440300MB2C927392

| 行政许可

行政许可决定书号： 22206835392

第 6 条

行政许可决定书名称： 22206835392

许可证名称: 商事变更登记(备案)
许可类别: 登记
许可编号: ——
许可决定日期: 2022-02-21
有效期自: 2022-02-21
有效期至: 2099-12-31
许可内容: 主体类型:有限责任公司(自然人独资);住所:深圳市龙华区民治街道民乐社区民乐工业区1栋408、409;法定代表人:陈海英;成立日期:2009-08-06
许可机关: 深圳市市场监督管理局
许可机关统一社会信用代码: 11440300MB2C927392
数据来源单位: 深圳市市场监督管理局
数据来源单位统一社会信用代码: 11440300MB2C927392

| 行政许可

行政许可决定书号: 22004227491 第7条
行政许可决定书名称: 22004227491
许可证名称: 企业登记注册
许可类别: 登记
许可编号: ——
许可决定日期: 2020-04-09
有效期自: 2020-04-09
有效期至: 2099-12-31
许可内容: 主体类型:有限责任公司(自然人独资);住所:深圳市龙华新区民治街道民乐工业区1栋408-409;法定代表人:陈海英;成立日期:2009-08-06
许可机关: 深圳市市场监督管理局
许可机关统一社会信用代码: 11440300MB2C927392
数据来源单位: 深圳市市场监督管理局
数据来源单位统一社会信用代码: 11440300MB2C927392

码:

| 行政许可

行政许可决定书号: 21903408111 第8条

行政许可决定书名称: 21903408111

许可证名称: 企业登记注册

许可类别: 登记

许可编号: ——

许可决定日期: 2019-08-08

有效期自: 2019-08-08

有效期至: 2099-12-31

许可内容: 主体类型:有限责任公司(自然人独资);住所:深圳市龙华新区民治街道民乐工业区1栋408-409;法定代表人:陈海英;成立日期:2009-08-06

许可机关: 深圳市市场监督管理局

许可机关统一社会信用代码: 11440300MB2C927392

数据来源单位: 深圳市市场监督管理局

数据来源单位统一社会信用代码: 11440300MB2C927392

| 行政许可

行政许可决定书号: 440301001012009080602368 第9条

行政许可决定书名称: 440301001012009080602368

许可证名称: 企业登记注册

许可类别: 登记

许可编号: ——

许可决定日期: 2009-08-06

有效期自: 2009-08-06

有效期至: 2099-12-31

许可内容: 主体类型:有限责任公司(自然人独资);住所:深圳市龙华新区民治街道民乐工业区1栋408-409;法定代表人:蒋海英;成立日期:2009-08-06

许可机关: 深圳市市场监督管理局

许可机关统一社会信用代码: 11440300MB2C927392

数据来源单位: 深圳市市场监督管理局

数据来源单位统一社会信用代码: 11440300MB2C927392

三、诚实守信相关荣誉信息 (共 3 条)

| 纳税信用A级纳税人

纳税人名称: 深圳市银溢科技发展有限公司

纳税人识别号: 91440300692537887K

评价年度: 2023

数据来源: 国家税务总局

第 1 条

| 纳税信用A级纳税人

纳税人名称: 深圳市银溢科技发展有限公司

纳税人识别号: 91440300692537887K

评价年度: 2021

数据来源: 国家税务总局

第 2 条

| 纳税信用A级纳税人

纳税人名称: 深圳市银溢科技发展有限公司

纳税人识别号: 91440300692537887K

评价年度: 2019

数据来源: 国家税务总局

第 3 条



四、严重失信信息 (共 0 条)

查询期内无相关记录

五、经营(活动)异常名录(状态)信息 (共 0 条)

查询期内无相关记录

六、信用承诺信息 (共 5 条)

| 企业信用承诺信息

承诺类型：	主动型	第 1 条
承诺事由：	商事登记	
承诺作出日期：	2009-08-06	
承诺受理单位：	深圳市市场监督管理局	
承诺履行状态：	---	

| 企业信用承诺信息

承诺类型：	主动型	第 2 条
承诺事由：	主动型, 企业主体责任承诺	
承诺作出日期：	2021-06-18	
承诺受理单位：	---	
承诺履行状态：	---	

| 企业信用承诺信息

承诺类型：	主动型	第 3 条
承诺事由：	主动型, 企业主体责任承诺	
承诺作出日期：	2021-08-25	

承诺受理单位： 龙华区应急管理局
承诺履行状态： ——

| 企业信用承诺信息

承诺类型： 主动型 第4条
承诺事由： 主动型，企业主体责任承诺
承诺作出日期： 2021-07-08
承诺受理单位： ——
承诺履行状态： ——

| 企业信用承诺信息

承诺类型： 主动型 第5条
承诺事由： 主动型，企业主体责任承诺
承诺作出日期： 2021-08-11
承诺受理单位： 龙华区应急管理局
承诺履行状态： ——

七、信用评价信息 (共0条)

此项信息相关部门暂未提供

八、司法判决及执行信息 (共0条)

此项信息相关部门暂未提供

九、其他信息 (共0条)

查询期内无相关记录

十、信用状况提升建议

建议秉持诚信理念，合法有序开展经营活动。

结束



当前位置: 首页 » 政府采购严重违法失信行为记录名单 »



政府采购严重违法失信行为信息记录

HTTP://WWW.CCGP.GOV.CN/

企业名称:	深圳市银潞科技发展有限公司								
执法单位:	<input type="text"/>	处罚日期:	<input type="text"/> 至 <input type="text"/>	查询前, 请至少输入一个查询条件	查找	重置			
序号	企业名称	统一社会信用代码 (或组织机构代码)	企业地址	严重违法失信行为 的具体情形	处罚结果	处罚依据	处罚日期	公布日期	执法单位
没有该企业的相关记录 本次查询的企业: 深圳市银潞科技发展有限公司 本次查询的时间: 2024年09月14日 15时45分									

提示: 本平台信息依据《关于报送政府采购严重违法失信行为信息记录的通知》(财办库[2014]526号)发布。如有疑问请联系具体执法单位。

版权所有 © 2024 中华人民共和国财政部

深圳市政府采购诚信档案一般行政处罚记录

企业单位:	<input type="text" value="深圳市银潞科技发展有限公司"/>	执法单位:	<input type="text" value="请输入您要查询的执法单位"/>
处罚日期:	<input type="text" value="年-月-日"/> <input type="text" value="~"/> <input type="text" value="年-月-日"/>	查询	重置

序号	企业名称	企业地址	违法失信行为的具体表现情形	处罚结果	处罚依据	处罚日期	公布日期	处罚单位
----	------	------	---------------	------	------	------	------	------

暂无数据

友情链接: 中华人民共和国财政部 中国政府采购网 深圳市财政局 深圳公共资源交易中心

联系我们 关于我们 网站地图 使用帮助 智能问答

深圳市财政局主办 未经许可不得转载、复制



5. 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（由供应商在《政府采购投标及履约承诺函》中作出声明）；

已在《政府采购投标及履约承诺函》声明.

6. 参与本项目投标前三年内，在经营活动中没有重大违法记录（由供应商 在《政府采购投标及履约承诺函》中作出声明）；

已在《政府采购投标及履约承诺函》声明.

7. 本项目不接受联合体投标，不允许分包、转包。

已在《政府采购投标及履约承诺函》声明.

四、政府采购投标及履约承诺函

致：深圳龙达招标有限公司

我单位承诺：

1. 我单位（联合体）为本招标项目所提供的货物或服务未侵犯知识产权。
 2. 我单位（联合体）参与本项目投标前三年内，在经营活动中没有重大违法记录。
 3. 我单位（联合体）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。
 4. 我单位（联合体）具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条第一款规定的六项条件。
 5. 我单位（联合体）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。
 6. 我单位（联合体）参与该项目投标，严格遵守政府采购相关法律，不造假，不围标、串标、陪标。我单位已清楚，如违反上述要求，投标将作无效处理，被列入不良记录名单并在网上曝光，同时将被提请政府采购主管部门给予一定年限内禁止参与政府采购活动或其他处罚。
 7. 我单位（联合体）如果中标，做到守信，不偷工减料，依照本项目招标文件需求内容、签署的采购合同及本单位在投标中所作的一切承诺履约。我单位对本项目的报价负责，中标后将严格按照本项目招标文件需求、签署的采购合同及我单位在投标中所作的全部承诺履行。我单位（联合体）清楚，若以“报价太低而无法履约”为理由放弃本项目中标资格时，愿意接受主管部门的处理处罚。若我单位中标本项目，我单位的报价明显低于其他投标人的报价时，我单位清楚，本项目将成为重点监管、重点验收项目，我单位将按时保质保量完成，并全力配合有关监管、验收工作；若我单位未按上述要求履约，我单位愿意接受主管部门的处理处罚。
 8. 我单位（联合体）已认真核对了投标文件的全部内容，所有资料均为真实资料。我单位对投标文件中全部投标资料的真实性负责，如被证实我单位的投标文件中存在虚假资料的，则视为我单位隐瞒真实情况、提供虚假资料，我单位愿意接受主管部门作出的行政处罚。
 9. 我单位（联合体）承诺中标后项目不转包，未经采购人同意不进行分包。
 10. 我单位（联合体）保证，其所提供的货物通过合法正规渠道供货，在提供给采购人前具有完全的所有权，采购人在中华人民共和国使用该货物或货物的任何一部分时，不会产生因第三方提出的包括但不限于侵犯其专利权、商标权、工业设计权等知识产权和侵犯其所有权、抵押权等物权及其他权利而引发的纠纷；如有纠纷，我单位承担全部责任。
 11. 我单位（联合体）保证，若所投货物涉及《财政部生态环境部关于印发节能产品政府采购品目清单的通知》（财库〔2019〕19号）列明的政府采购强制产品，则所投该产品符合节能产品的认证要求。
- 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。

投标人名称：深圳市银潞科技发展有限公司

法定代表人（单位负责人）或委托代理人：唐生雄

日期：2024年9月20日

五、开标一览表

项目名称：医疗设备一批（便携式低频脉冲治疗仪等）

招标编号：LHAZXDL-2024-00081

项目名称	投标总价（元）	备注
医疗设备一批（便携式低频脉冲治疗仪等）	大写：捌拾万元整 小写：800000.00 元	

投标人名称：深圳市银潞科技发展有限公司

法定代表人（单位负责人）或委托代理人：唐生雄

日期：2024 年 9 月 20 日

六、投标分项报价表

项目名称: 医疗设备一批(便携式低频脉冲治疗仪等)

招标编号: LHAZXDL-2024-00081

序号	名称	型号和规格	数量	单位	原产地和制造商名称	单价	总价	备注	单项最高限价(元)
1	新生儿心脏超声探头	S12-4	1	把	苏州、飞利浦医疗(苏州)有限公司	86800.00	86800.00		87000
2	生物刺激反馈仪	P38	3	台	深圳、深圳市理邦精密仪器股份有限公司	106000.00	318000.00		320000
3	深静脉穿刺训练模型	WL/N10017	1	个	深圳、深圳市万菱医疗科技有限公司	7800.00	7800.00		8000
4	按摩床	SC-ZL-1000	5	张	河南、河南省盛昌医疗器械有限公司	1840.00	9200.00		9300
5	智能采血枕及分止血带机	YeeBot-550a、YeeBot-5f	1	套	北京、北京一针机器人有限公司	4900.00	4900.00		5000
6	等离子手术设备	SM-D360C	1	台	西安、西安外科医学科技有限公司	164500.00	164500.00		164700
7	便携式低频脉冲治疗仪	TZ-CH188型	3	台	北京、北京拓殖智业科技有限公司	36400.00	109200.00		110000
8	康复床	XYK-5	1	张	河南、河南翔宇医疗设备股份有限公司	44800.00	44800.00		45000
9	膀胱容量测定仪	PBSV3.2	1	台	四川、绵阳美科电子设备有限责任公司	54800.00	54800.00		55000
总 价							800000.00		

注:

1. 上述各项的详细分项报价, 应另页描述。
2. 该表格式仅作参考, 投标人的详细报价表格式可自定。以上内容必须与技术方案中所介绍的内容、《开标一览表》一致。
5. 详细分项报价必须提供相应的品牌、规格型号、产地、单价、数量、小计、合计等详细信息。

投标人名称: 深圳市银潞科技发展有限公司

法定代表人(单位负责人)或委托代理人: 唐生雄

日期: 2024年9月20日

七、企业类型声明函

致：深圳龙达招标有限公司

本公司(联合体)郑重声明,根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》(财库〔2020〕46号)的规定,本公司(联合体)参加(深圳市龙华区中心医院)的(医疗设备一批(便携式低频脉冲治疗仪等))采购活动,提供的货物全部由符合政策要求的中小企业制造。相关企业(含联合体中的中小企业、签订分包意向协议的中小企业)的具体情况如下:

序号	货物名称	所属行业	制造商名称	从业人员	营业收入	资产总额	企业类型(中型企业、小型企业、微型企业)
1.	新生儿心脏超声探头	工业	飞利浦医疗(苏州)有限公司	/人	/万元	/万元	中型企业
2.	生物刺激反馈仪	工业	深圳市理邦精密仪器股份有限公司	2695人	193800万元	529400万元	中型企业
3.	深静脉穿刺训练模型	工业	深圳市万菱医疗科技有限公司	4人	21.17万元	132.32万元	微型企业
4.	按摩床	工业	河南省盛昌医疗器械有限公司	31人	1949万元	2154万元	小型企业
5.	智能采血枕及分止血带机	工业	北京一针机器人有限公司	8人	260万元	4966万元	小型企业
6.	等离子手术设备	工业	西安外科医学科技有限公司	304人	20435.82万元	34523.58万元	中型企业
7.	便携式低频脉冲治疗仪	工业	北京拓殖智业科技有限公司	39人	853.65万元	586.71万元	小型企业
8.	康复床	工业	河南翔宇医疗设备股份有限公司	772人	41992.89万元	228391.25万元	小型企业
9.	膀胱容量测定仪	工业	绵阳美科电子设备有限责任公司	56人	1335万元	1616万元	小型企业

以上企业,不属于大企业的分支机构,不存在控股股东为大企业的情形,也不存在与大企业的负责人为同一人的情形。

本企业已知悉《政府采购促进中小企业发展管理办法》(财库〔2020〕46号)、《中小企业划型标准规定》(工信部联企〔2011〕300号)、《统计上大中小微型企业划分办法(2017)》等规定,承诺提供的声明函内容是真实的,并知悉根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》(财库〔2020〕46号)第二十条规定,供应商按照本办法规定提供声明函内容不实的,属于提供虚假材料谋取中标、成交,依照《政府采购法》等政府采购有关法律、法规规定追究相应责任。

企业名称:深圳市银潞科技发展有限公司

日期:2024年9月20日

注:

1、从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据,无上一年度数据的新成立企业可不填报(但需同时提供新成立企业(成立时间不足一年)的说明函(格式自拟))。

八、残疾人福利性单位声明函

致：深圳龙达招标有限公司

本单位郑重声明，根据《财政部民政部中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）的规定，本单位参加（单位名称）单位的（项目名称）项目采购活动，提供的货物全部由符合政策要求的残疾人福利性单位制造。相关残疾人福利性单位的具体情况如下：

1. （标的名称），制造商为（单位名称），属于残疾人福利性单位；
2. （标的名称），制造商为（单位名称），属于残疾人福利性单位。

.....

本单位知悉《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）的规定，承诺提供的声明函内容是真实的，如提供声明函内容不实，则依法追究相关法律责任。

本项目不适用。

投标人名称：深圳市银潞科技发展有限公司

法定代表人（单位负责人）或委托代理人：唐生雄

日期：2024年9月20日