**报名文件要求**

**封面**：项目名称、报名单位、联系人、联系人手机、日期

**目录和索引**：对以下每一页标明页码，并注明索引页码

**报价单**：格式见附表

**医疗器械注册证**：若为二类、三类医疗器械产品，必须具有国家食品药品监督管理局颁发的有效的《中华人民共和国医疗器械注册证》（注册证须含附件：《医疗器械产品注册登记表》或《医疗器械产品生产制造认可表》，若附页中型号较多，需手工划线标明本项目型号；同时提供国家药品监督管理局官网上该注册证的查询截图）；若为一类医疗器械产品，必须具有《一类医疗器械生产备案凭证》。

**报名单位的资质**：营业执照、医疗器械经营企业经营备案凭证及经营许可证

**制造商和总代理商的资质**：营业执照、医疗器械生产许可证、医疗器械经营许可证及经营备案凭证

**供应商诚信记录：**未被“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重失信行为记录名单（联合体任一成员存在不良信用记录的，视为联合体存在不良应用记录），须提供诚信证明。

**报名单位法人对联系人的授权**：

**报名单位简介**：1-2页

**售后服务及承诺**：1-2页

**同品牌医疗器械近三年销售记录的复印件**：（按本市、江苏省、全国的顺序）

**产品彩页**：

**注意事项：**

\*请报名单位按以上内容顺序排列资料。

\*以上内容报名单位须如实提供，文字清晰，每一页加盖公章；

\*报名时请将以上内容装订成册，（一正本五副本并密封）；