**附件2：提交资质要求**

1、生产商资质：注册代理公司（以注册证为准）或国内总代（需提供总代授权书）或生产厂家的三证和医疗器械经营许可证或者备案。

2、代理商资质：公司三证和医疗器械经营许可证或者备案。

3、厂家给代理商授权书

4、代理商法人给业务人员授权，有双方签字（包含法人和业务人员身份证复印件）

5、产品有效注册证

6、产品彩页资料

7、产品的用户名单

8、该产品详细技术参数及适用范围。

 **注：1、以上文件每页均需加盖代理商鲜章。**

**2、在资料首页标明参加项目名称、公司名称、业务人员姓名及联系方式。**

**3、如参加多个项目，请每个项目做一份资质资料。**