# **广**州中医药大学第三附属医院

**遴选供应商提供材料清单**

以下证件、资料每页须加盖公司公章

**参与遴选项目**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **一级分类** | **二级分类** | **生产企业名称** | **供应商名称** |
| **1** | **例：人工关节** | **例：人工髋关节** | **\*\*\*\*\*\*** | **\*\*\*\*\*\*** |

**公司名称：**

**注册地址：**

**公司法人：**

**联系人：**

**手机：**

**Email：**

**目录**

1. 所投产品目录清单…………………………\*\*-\*\*页
2. 供应商资格资料……………………………\*\*-\*\*页
3. 产品及产品资质……………………………\*\*-\*\*页
4. 产品检测报告………………………………\*\*-\*\*页
5. 产品彩页……………………………………\*\*-\*\*页
6. 售后服务承诺函……………………………\*\*-\*\*页
7. 医用耗材评分证明文件……………………\*\*-\*\*页

**遴选须知：**

**一、所投产品目录清单**

所投产品目录清单（详见：广州中医药大学第三附属医院第一批骨科医用耗材公开遴选目录）；

**二、供应商资格资料：**

1、《企业营业执照》（正、副本）。

2、境内医用耗材生产企业提供《医疗器械生产许可证》，境外医用耗材《医疗器械注册证》上指定的代理人或进口商（报关企业）提供《医疗器械经营许可证》（正、副本）；

3、境外医用耗材生产企业的《委托授权书》【经境外医用耗材《医疗器械注册证》上指定的代理人或进口商（报关企业）提供】；

4、境内医用耗材生产企业和境外医用耗材《医疗器械注册证》上指定的代理人或进口商（报关企业）对企业授权及代理人的《法人授权书》。

**三、产品及产品资质**

1、《医疗器械注册证》、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和附页。如制造认可表/注册登记表或附页中明确了规格型号，所报产品必须在其范围内；如医疗器械注册证正在办理延期手续的，需提供受理通知单；

2、产品说明书、标签；

3、进口医疗器械产品通关文件。

**四、产品检测报告：**

近年国家食品药品监督管理局指定的医疗器械检测中心对产品抽查检测报告书复印件（产品要求检测的须提供）。

**五、产品彩页；**

**六、售后服务承诺及《医疗卫生机构医药产品廉洁购销合同》按投标供应商各自的格式内容提供，不提供统一格式。**

**七、医用耗材评分证明文件**

1、国内三甲医院使用名单（2018年1月1日至今），须提供发票复印件（盖红章）。

2、产品认证证书（CFDA、FDA、CE），须提供证书复印件（盖红章）；

3、产品质量及技术先进性

（1）以供应商递交2010年至今国家颁发的国家自然科学二等奖、国家科学技术进步二等奖、国家技术发明二等奖及以上奖项证书为依据，奖项内容与质量相关；

（2）以供应商递交2010年至今获得国家知识产权局授予的产品专利证书为依据。（外观设计专利不得分）

4、供应商2019年销售额（医用耗材）；须提供的财务审计报告。

**法定代表人授权委托书**

**本授权书声明：**

注册于             （公司地址）          （公司名称）                     （法定代表人姓名、职务）代表本公司授权                 （被授权人的姓名、职务）为本公司的合法代理人，以本公司名义负责处理在广州中医药大学第三附属医院耗材采购活动中相关谈判采购事务。

本授权书于  年 月 日签字生效，有效至  年   月   日，特此声明。

供应商法定代表人签字（亲笔）：

被授权人签字(亲笔）：

企业公章：

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |
| |  | | --- | | **法人代表**  **居民身份证（正反面）复印件粘贴处** | |  |  | |  | | --- | | **被授权人**  **居民身份证（正反面）复印件粘贴处** | |

**国内三甲医院使用名单**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 二级分类 | 品牌 | 用户 | 页数 |
| 1 | 例：人工髋关节 | A品牌 | 1医院 |  |
| 2医院 |  |
| 3医院 |  |

注明：

1、按《使用名单》提供使用证明，使用证明仅限含投标产品规格型号、价格的发票、合同、中标通知书。

2、提供的使用证明中不包含投标产品规格型号的，视为虚假证明文件材料。