**附件2、咨询响应资料目录顺序及要求：编制目录、标注页码、字迹清晰、要素齐全。**

**1.咨询响应资料目录及顺序：(1)-(7)必须提供**。

1. 销售人/经办人授权书（原件）及法定代表人、销售人/经办人身份证复印件；
2. 《所提交材料真实性及法律责任承诺函》（原件）；
3. 企业法定代表人营业执照》三证合一及相关许可证（复印件）,应不少于: A.营业执照（三证合一）；B.医疗器械经营许可证（或医疗器械经营备案证）；C.产品生产许可证（进口产品可不提供此证）；D.产品医疗器械注册证（含注册登记表）/备案证；E.进口产品生产商授权书；F.不属于医疗器械的产品需提供国家食品药品监督管理总局产品分类明细/管理办法，或其他证明材料。对于不属于医疗器械的，对B-E项不作强制要求；
4. 《产品质量及售后服务承诺书》（原件）
5. 在经营活动中没有重大违法记录的书面声明（原件）及“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）失信被执行人、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）“政府采购严重违法失信行为信息记录名单”查询截图；

(6)产品技术资料，含产品彩页、产品说明书、第三方检测报告等（加盖公章）；

(7)《公司业绩》提供近2年内同类产品在三级或更高医院成交证明，如中标通知、合同、供货发票复印件等为准，并加盖公司公章；

(8)其他相关资料。

**2.咨询响应电子版资料要求**

以上咨询响应资料按顺序提供盖章PDF电子版和《云南省第三人民医院耗材试剂咨询报价清单一览表》excl版发至邮箱ssyzcglb@163.com，文件名称：公司名称+报名项目编号咨询会响应资文件