**特定资格要求的证明材料**

说明：请投标人如实填写下表，并在表后附上特定资格要求的相关证明材料。

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **采购品目名称** | **所投产品属于\*\*类医疗器械/非医疗器械** | **制造商名称** | **原产地（进口/国产）** | **相关证明材料的页码索引（如有）** | **备注** |
|  | 噪声频谱分析仪 |  |  |  |  |  |
|  | 噪声测试分析仪 |  |  |  |  |  |
|  | 双通道个体噪声剂量计 |  |  |  |  |  |
|  | 多通道噪声测量系统 |  |  |  |  |  |
|  | 声学成像仪 |  |  |  |  |  |
|  | 声学仿真系统 |  |  |  |  |  |
|  | 矿用本安型声级计 |  |  |  |  |  |
|  | 声校准器 |  |  |  |  |  |
|  | 振动测试与分析平台 （振动测量仪） |  |  |  |  |  |
|  | 噪声计比对声源(标准声源 ) |  |  |  |  |  |
|  | 呼吸器适合性检验系统 |  |  |  |  |  |
|  | 声暴露计（五台组） |  |  |  |  |  |
|  | 护听器防护效果检验平台（听力适合性检验装置） |  |  |  |  |  |

**投标人名称： （加盖公章）**

**日 期： 年 月 日**

注：1、具备特定行业法定准入要求：（1）投标人不是所投产品生产厂家的，所投产品属于三类医疗器械的须具有医疗器械经营企业许可证，属于二类医疗器械的须具有医疗器械经营企业备案登记凭证；（提供相关证明材料）（2）所投产品属于二、三类医疗器械产品的，该产品须具有医疗器械注册证（注册证到期的，应说明所投设备是在该医疗器械注册证有效期内生产的医疗器械，并同时提供医疗器械注册证和医疗器械注册受理号），属于一类医疗器械产品的须具有产品备案登记凭证；（提供相关证明材料）。2、其他：本项目部分产品接受进口产品的投标（具体详见第三章），如所投产品为进口产品的，需提供货物制造厂商或国内具有授权权限的代理商针对本项目的授权（代理商授权的，需同时提供该代理商具有有效授权权限的相关证明文件，证明文件需能显示货物制造商对投标产品授权链条的完整性）。