医疗器械标准起草及试验验证单位申请表

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 项目名称  （中文） |  | | | | | |
| 起草及试验验证申请单位名称 |  | | | | | |
| 地址 |  | | 邮编 | |  | |
| 联系人 | 姓名 |  | 性别 |  | 职务 |  |
| 电话 |  | 邮件 |  | 手机 |  |
| 单位总人数 |  | | 工程技术人员 | |  | |
| 单位简介 |  | | | | | |
| 业务领域 |  | | | | | |
| 主要产品（产量、产值及排位等）及研究成果 |  | | | | | |
| 作为起草及试验验证单位的优势 |  | | | | | |
| 验证能力说明业务领域 |  | | | | | |
| 标准化（分）技术委员会或归口单位意见 | （签字、盖章）  年 月 日 | | | | | |
| 备注 |  | | | | | |