**附件：**

**生产企业信息征集要求**

征集资料的内容包括企业全称、企业地址、邮编、联系人、联系电话（固定电话及移动电话）、传真、电子邮件、企业已有或预期从事的肿瘤突变基因（个体化用药指导）检测试剂的相关情况（见表一）；境外生产企业还应提供代理人、代理机构相关信息及联系方式（见表二），征集的信息统一以word文档格式通过电子邮件方式报送，报送格式如下：

表一

境内生产企业：

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 企业全称 | |  |
| \*企业地址 | |  |
| 邮编 | |  |
| 联系人 | |  |
| 联系电话 | |  |
| 传真 | |  |
| 电子邮件 | |  |
| 产品注册或研发概况 | 已获批准生产  品种情况 |  |
| 预期研发或正在  注册品种情况 |  |

\*注：注册地址与生产地址不一致时应分别标注。

表二

境外生产企业情况：

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 企业全称 | |  |
| 国别 | |  |
| 境内代理人全称 | |  |
| 代理人地址 | |  |
| 代理人邮编 | |  |
| 代理机构联系人 | |  |
| 代理机构联系电话 | |  |
| 代理机构传真 | |  |
| 代理机构联系人  电子邮箱 | |  |
| 产品注册或研发概况 | 已获批准生产  品种情况 |  |
| 预期研发或正在  注册品种情况 |  |