

设备维保服务购置合同

甲方单位：北京市密云区医院

签约地点：北京密云区

乙方单位：中仪医疗器械有限公司

合同编号：N25YX239-S

乙方授权联系人：王亚文

联系方式：16601058515

北京市密云区医院（买方），经密云区医院（招标人）以 0701-254106190484/01 号招标文件在国内公开（公开/邀请）招标，经评标委员会评定中标方为中仪医疗器械有限公司。买卖双方依据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》等相关法律法规，就买方联影品牌 X 射线计算机体层摄影设备 uCT960+设备维保服务技术服务事宜达成本技术服务合同（以下简称“合同”）。在平等自愿的基础上，同意按照下面的条款和条件，签署本合同，本合同经双方签字盖章后在如下生效日期成立并生效。

一、维保设备基本信息：

设备名称	品牌	型号	序列号	使用科室	设备放置地	科室联系人
X 射线计算机体层摄影设备 uCT960+	联影	uCT960+	860231	放射科	放射科	师光永
uCT960+后处理工作站的系统软件升级和保修期内提供技术支持	联影	Uws-CT	105043	放射科	放射科	师光永

二、维保服务

1、服务类别：一站式全包维修服务（全心保）

2、服务时间：自合同签订之日起 3 年。

3、服务具体内容：

1. 维保范围：联影计算机断层扫描成像系统（CT960+）整机保修、包含球管、探测器、高压发生器，主机常规备件、工作站等此设备所有配件及人工（球管不限秒次，出保时间以合同约定

时间先到为主)。

2. 服务内容：保修期内提供维修所需的人工和零备件，所有更换的零备件为原厂备件，包括 12 小时紧急维修人工，设备全部硬件及软件维修及升级，定期预防性保养，开机天数保障率不小于 95%。每年保养次数 ≥ 2 次，并提供保养清单及保养报告。

3. 原厂在中国境内备件库数量 ≥ 3 个

4. 维保服务期内，保证被保修设备开机率不小于 95%。

5. 原厂提供 7*24 小时维修响应服务。报修后 1 小时响应，一般报修后 4 小时到场，备件响应时间： ≤ 2 个工作日。

6. 原厂配备 ≥ 3 名全职的认证合格的工程师

7. 更换的备件必须为本项目保修设备规格型号的经过原厂认证/测试合格件。

8. 提供原厂售后服务授权书或者承诺函

9. 预防性维护：服务期内每年度至少进行 2 次预防性维护（含维护耗材），并按照年度提供原厂书面保养报告。

10. 原厂维修工程师可使用全套原厂诊断软件，并保证能够解决所有需要原厂才能解决的设备故障。

11. 保修期内提供设备（含独立工作站）的系统软件升级补丁和技术支持，保证所有系统软件为最新版本

12. 服务期限内根据采购人需求每两年更换一次原厂认证的床垫、头垫等附件

每年期单价：（小写）¥1599000.00 元；（大写）壹佰伍拾玖万玖仟元整 。

叁年期合同总价：（小写）¥4797000.00 元；（大写）肆佰柒拾玖万柒仟元整 。

4. 维保服务所涉及的免费更换配件清单：

本次服务类型为一站式全包维修服务（全心保），包含 CT960+整机维修及提供维修中所需备件。

5、维保服务可能涉及的不免费更换配件清单：

不包含联影厂家以外的第三方产品及备件

6、生效日期：本合同合作期限为3年，2025年5月30日至2028年5月29日止。

（维保生效日期以本合同签署日期为准）

三、质量要求、技术标准、供方保修的条件和期限：

1 维修/检测/维保服务：完成服务约定内容且达到甲方要求，并均符合国家对此类设备管理法律法规以及文件要求。

2 配件购置/更换：质保期内由乙方不限次 免费保修，无法保修的免费更换新配件。厂家应提供售后服务承诺书（加盖厂家公章）。

四、配件运输方式及到达站港和费用负担：乙方承担卸货、运输保险等相关费用，免费送货至甲方指定场所并负责免费安装。

五、配件交货日：配件在合同生效后按照甲方要求时限内到达甲方指定场所，乙方应在维修前通知甲方。

六、配件包装标准：乙方必须提供未经使用的全新产品，采用厂家原装包装。

七、验收标准、方式：甲方设备管理部门根据其临床科室设备使用人员对维保服务进行评价与确认，所涉及的维修项目需所有技术参数与原厂说明相符合，维修完成后需提供维修报告和检测报告（若无法提供检测报告，则只提供维修报告即可），涉及特种设备管理的维保与维修项目还需符合国家对特种设备管理法律法规以及文件要求，配件需有注册证，合格证，报关单（进口）等。

八、付款方式及期限：

1、此服务合同总价：（小写）¥4797000.00 元；（大写）肆佰柒拾玖万柒仟元整

2、付款方式：

2.1 甲方于合同签订后 30 个工作日内，按照合同将第一期维保费¥1599000.00 元付至乙方指定帐号；

2.2 甲方于 2026 年 5 月 30 日前，按照合同将第二期维保费¥1599000.00 元付至乙方

指定帐号;

2.3 甲方于 2027 年 5 月 30 日前, 按照合同将第三期维保费¥1599000.00 元付至乙方指定帐号。

九、违约责任: 合同双方如有一方不履行合同义务或者履行合同义务不符合合同约定给对方造成损失的, 应全部赔偿对方损失。

1、甲方责任: (1) 甲方可以对乙方提供的各项服务进行监督, 并按国家法律法规以及文件要求及行业标准进行检查。如出现违规情况, 可以追究乙方责任。(2) 甲方应按照本协议约定付款时间进行付款。

2、乙方责任: (1) 乙方为甲方的服务必须符合国家及行业相关标准, 为甲方提供的零配件及材料必须符合国家及行业标准。(2) 甲方未按本协议规定时间付款是, 乙方有权利停止本协议中后续所约定的服务内容。

十、解决合同纠纷的方式: 因合同履行中发生的争议, 可通过合同当事人双方友好协商解决。如自协商开始之日起 15 日内得不到解决, 可向密云区人民法院提起诉讼。

十一、其他约定事项: 合同签定后, 未经双方同意不得撤消合同。

十二、本合同一式陆份, 甲方执肆份, 乙方执贰份, 双方签字盖章后生效。

甲方:

单位名称 (章) 北京市密云区医院
单位地址: 北京市密云区阳光街7883 号院

法定代表签字:

邮政编码 101500

电话及传真 69056719 69043990 (传真)

乙方:

单位名称 (章) 中仪医疗器械有限公司
公司单位地址 北京市西城区白纸坊东街 2 号院 6 号楼 915 室

法定代表签字:

邮政编码: 100024

电话及传真: 010-52209897

开户银行: 中国银行总行营业部

账号: 778350009705

2025 年 5 月 30 日

2025 年 5 月 30 日

售后服务承诺书

1. 所有更换的零件保证为全新、原厂生产零件，保证其安全合法性和渠道正规性。
2. 质保期内更换的零配件不限次数免费保修。
- 3、提供远程服务
 - 3.1 提供 7*24 小时专线电话客户服务。专人接听, 并配有经验丰富工程师提供指导服务。
 - 3.2 客服中心配备市面所有可维修机型, 拥有全面的产品资料库。
- 4、维修响应时间要求
 - 4.1 报修电话后提供突发性问题的解决措施及特殊紧急的合理化处理措施。
 - 4.2 响应时间不超过 2 小时。
 - 4.3 需要上门服务的, 24 小时内上门。
 - 4.4 在零件齐备的情况下, 保证 48 小时内完成小故障维修。
- 5、在零件齐备的情况下, 保证 15 个工作日内完成大修理。
- 6、提供培训服务。根据用户需求, 随时对维修品的使用、清洗和保养方法提供培训服务。

产品明细

维保服务所报设备及服务期限、价格清单

期数	设备	服务内容	服务日期	不含税金额 (元)	税额 (元)	合计 (元)
1	uCT960+及后处理工作站	X 射线计算机体层摄影设备 uCT960+及后处理工作站维修费	2025 年 5 月 30 日-2026 年 5 月 29 日	849026.55	110373.45	1599000.00
		X 射线计算机体层摄影设备 uCT960+及后处理工作站技术服务升级费		603396.23	36203.77	
2	uCT960+及后处理工作站	X 射线计算机体层摄影设备 uCT960+及后处理工作站维修费	2026 年 5 月 30 日-2027 年 5 月 29 日	849026.55	110373.45	1599000.00
		X 射线计算机体层摄影设备 uCT960+及后处理工作站技术服务升级费		603396.23	36203.77	
3	uCT960+及后处理工作站	X 射线计算机体层摄影设备 uCT960+及后处理工作站维修费	2027 年 5 月 30 日-2028 年 5 月 29 日	849026.55	110373.45	1599000.00
		X 射线计算机体层摄影设备 uCT960+及后处理工作站技术服务升级费		603396.23	36203.77	

售后服务承诺书

1. 所有更换的零件保证为全新、原厂生产零件，保证其安全合法性和渠道正规性。
2. 质保期内更换的零配件不限次数免费保修。
- 3、提供远程服务
 - 3.1 提供 7*24 小时专线电话客户服务。专人接听, 并配有经验丰富工程师提供指导服务。
 - 3.2 客服中心配备市面所有可维修机型, 拥有全面的产品资料库。
- 4、维修响应时间要求
 - 4.1 报修电话后提供突发性问题的解决措施及特殊紧急的合理化处理措施。
 - 4.2 响应时间不超过 2 小时。
 - 4.3 需要上门服务的, 24 小时内上门。
 - 4.4 在零件齐备的情况下, 保证 48 小时内完成小故障维修。
- 5、在零件齐备的情况下, 保证 15 个工作日内完成大修理。
- 6、提供培训服务。根据用户需求, 随时对维修品的使用、清洗和保养方法提供培训服务。

上海联影医疗科技股份有限公司客户服务部



2025 年 5 月 19 日

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注准20203060678

注册人名称	上海联影医疗科技有限公司
注册人住所	上海市嘉定区城北路2258号
生产地址	上海市嘉定区城北路2258号
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	X射线计算机体层摄影设备
型号、规格	uCT 960+
结构及组成	该产品由扫描架、高压发生器、X射线球管、探测器、检查床、控制台计算机、重建计算机、显示器、控制盒、限束器、电源柜、生理信号门控单元、系统软件、选配件及附件组成，详见产品技术要求。
适用范围	该本产品适用于常规临床CT 检查，支持心脏冠脉成像、能谱成像。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	

审批部门：国家药品监督管理局

批准日期：

有效期至：





中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注准20203060678

注册人名称	上海联影医疗科技股份有限公司
注册人住所	上海市嘉定区城北路2258号
生产地址	上海市嘉定区城北路2258号，上海市嘉定区高石路2727号5号楼（仓库），常州市新北区辽河路1008号（委托生产）
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	X射线计算机体层摄影设备
型号、规格	uCT 960+
结构及组成	该产品由扫描架、高压发生器、X射线球管、探测器、检查床、控制台计算机、重建计算机、显示器、控制盒、限束器、电源柜、生理信号门控单元、系统软件、选配件及附件组成，详见产品技术要求。
适用范围	该产品适用于常规临床CT检查，支持心脏冠脉成像、能谱成像。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	受托生产企业：联影（常州）医疗科技有限公司；统一社会信用代码：91320411MA1MEGW61A

审批部门：国家药品监督管理局



批准日期：二〇二四年十月三十一日

生效日期：二〇二五年八月七日

有效期至：二〇三〇年八月六日

中华人民共和国

医疗器械注册变更文件

注册证编号：国械注准20203060678

产品名称	X射线计算机体层摄影设备
变更内容	“注册人名称:上海联影医疗科技有限公司”变更为“注册人名称:上海联影医疗科技股份有限公司”。
备 注	按新《分类目录》，该产品分类编码为06，管理类别为第三类。 本文件与“国械注准20203060678”注册证共同使用。

审批部门：国家药品监督管理局

批准日期：二〇二〇年十月二十四日



中华人民共和国

医疗器械变更注册(备案)文件

注册证编号：国械注准20203060678

产品名称	X射线计算机体层摄影设备
变更内容	生产地址：上海市嘉定区城北路2258号；变更为：生产地址：上海市嘉定区城北路2258号常州市新北区辽河路1008号（委托生产）
备注	本文件与“国械注准20203060678”注册证共同使用。 受托生产企业：联影（常州）医疗科技有限公司。

审批部门：国家药品监督管理局

批准日期：二〇二二年九月二十日





中华人民共和国
医疗器械变更注册（备案）文件

注册证编号：国械注准20203060678

产品名称	X射线计算机体层摄影设备
变更内容	产品技术要求发生变更，详见产品技术要求变更对比表。
备注	本文件与“国械注准20203060678”注册证共同使用。

审批部门：国家药品监督管理局

批准日期：二〇二三年三月二十日





中华人民共和国
医疗器械变更注册（备案）文件

注册证编号：国械注准20203060678

产品名称	X射线计算机体层摄影设备
变更内容	生产地址由:上海市嘉定区城北路2258号；常州市新北区辽河路1008号（委托生产）；生产地址变更为:上海市嘉定区城北路2258号；常州市新北区辽河路1008号（委托生产）；上海市嘉定区高石路2727号5号楼
备注	本文件与“国械注准20203060678”注册证共同使用。 委托生产企业：联影（常州）医疗科技有限公司

审批部门：国家药品监督管理局

批准日期：二〇二三年六月十六日



投 标 文 件

(资格证明文件)

项目名称:北京市密云区医院联影品牌 320 排 CT 维保服务购置项目

项目编号/包号: 0701-254106190484/01



投标人名称: 中仪医疗器械有限公司



3 本项目的特定资格要求



辐射安全许可证

根据《中华人民共和国放射性污染防治法》和《放射性同位素与射线装置安全和防护条例》等法律法规的规定，经审查准予在许可种类和范围内从事活动。

单位名称：中仪医疗器械有限公司

统一社会信用代码：91110102102054183H

地址：北京市西城区白纸坊东街2号院6号楼915室

法定代表人：李旭

证书编号：京环辐证[B0275]

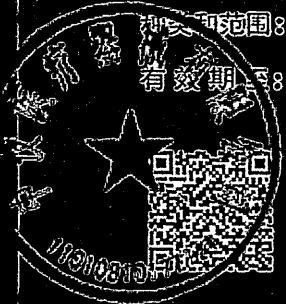
许可范围：销售Ⅲ类、Ⅳ类射线装置（具体范围详见副本）

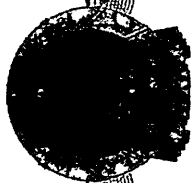
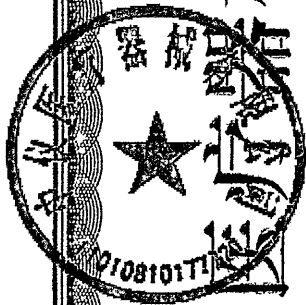
有效期至：2029年08月15日

发证机关：北京市西城区生态环境局

发证日期：2024年12月02日

中华人民共和国生态环境部监制





医疗器械经营许可证

京西药监械经营许20150288号

91110102103205478XX

许可证编号:

统一社会信用代码:

企业名称: 中仪医疗器械有限公司

法定代表人: 李旭

住所: 北京市西城区白纸坊东街2号院6号楼915室

企业负责人: 李旭

经营场所: 北京市西城区白纸坊东街2号院6号楼915室

经营方式: 批发

库房地址:

北京市顺义区牛栏山镇曹各庄村2号院12号(厂房3)场地4楼(委托中仪医疗器械有限公司贮存配送)(此库房经营范围6824(体外诊断试剂)、6846、6854、6858、6863、6864、6865、6866、6870、6877、2017版目录、16(东丽区经济技术开发区技术开发区新霞山街68号)1-3层(委托新国医健康医药物流有限公司贮存配送)

经营范围: 2002版目录: III类: 6801, 6803, 6815, 6816, 6822(医用光学器具、仪器及内窥镜设备, 6823, 6824, 6825, 6826, 6828, 6830, 6832, 6833, 6840(含手术试剂)、6846, 6854, 6858, 6863, 6864, 6865, 6866, 6870, 6877、2017版目录: II类: 01, 02, 03, 04, 05, 06, 07, 08, 09, 10, 12, 13, 14, 16, 17, 18, 21, 22, 6840体外诊断试剂***

许可期限: 自 2021 年 01 月 25 日至 2027 年 01 月 13 日

发证部门: 北京市西城区市场监督管理局
发证日期: 2024 年 11 月 11 日



第二类医疗器械经营备案凭证

备案编号：京西药监械经营备20150368号

企业名称	中仪医疗器械有限公司
统一社会信用代码	9111010210205478XM
法定代表人	李旭
企业负责人	李旭
住 所	北京市西城区白纸坊东街2号院6号楼915室
经营方式	批发
经营场所	北京市西城区白纸坊东街2号院6号楼915室
库房地址	北京市石景山区双峪路55号（委托北京世纪医疗器械有限公司贮存）；乌鲁木齐市经济技术开发区沂蒙山街68号一号库1-3层（委托新疆国投健康医药物流有限责任公司贮存）
经营范围	II类：6801,6802,6803,6804,6805,6806,6807,6808,6809,6810,6812,6813,6815,6816,6820,6821,6822,6823,6824,6825,6826,6827,6830,6831,6833,6840（含诊断试剂）,6845,6846,6854,6855,6856,6857,6858,6864,6865,6866,6870,6877*** II类：01,02,03,04,05,06,07,08,09,10,11,12,14,15,16,17,18,19,20,21,22,6840体外诊断试剂***

备案部门（公章）

备案日期：2024年05月23日

#8. 投标人需提供原厂售后服务授权书或者承诺函，承诺中标后，可以提供原厂全保授权文件。（提供证明材料并加盖公章）

UNITED 联影
IMAGING



兹授权中仪医疗器械有限公司（以下简称“被授权方”）有权以自己的名义就如下授权项目独立销售如下所示上海联影医疗科技股份有限公司（以下简称“上海联影”）的授权产品（“授权产品”）。

“授权产品”、“授权项目”和“有效期限”如下表所示：
授权产品

uGT 960+（序列号：860231）& uMR780（序列号：130124）

授权项目

密云区医院uGT960+、uMR780维保及售后产品项目

有效期限

2025年01月29日至2025年06月30日



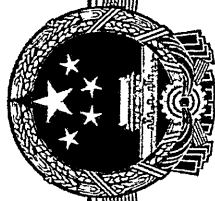
上海联影医疗科技股份有限公司
地址：上海市浦东新区张江高科
联系人：王经理
联系电话：021-50800000



上海联影

统一社会信用代码 91310114570796872F		证照编号: 00000000202403200072	
名称 上海联影医疗科技股份有限公司		注册资本 人民币82415.7988万元整	
类型 股份有限公司(上市、自然人投资或控股)		成立日期 2011年03月21日	
法定代表人 张强		住所 上海市嘉定区城北路2258号	
经营范围		登记机关	
许可项目: 第二类医疗器械生产; 第三类医疗器械生产; 第三类医疗器械经营; 第三类医疗器械租赁; 第二类增值电信业务; 医疗器械互联网信息服务。《依法须经批准的项目, 经相关部门批准后方可开展经营活动, 具体经营项目以相关部门批准文件或许可证件为准》 一般项目: 第二类医疗器械销售; 第三类医疗器械销售; 汽车零配件批发; 汽车零配件零售; 金属制品销售; 金属制品修理; 货物进出口; 技术进出口; 机电产品出口; 机电产品进口; 机械设备租赁; 机械设备销售; 机械零件、零部件销售; 计算机软硬件及辅助设备批发; 计算机软硬件及辅助设备零售; 计算机系统服务; 信息系统集成服务; 信息技术咨询服务; 数据处理和存储支持服务。 (除依法须经批准的项目外, 凭营业执照依法自主开展经营活动)		2024 年 03 月 20 日	
扫描二维码, 下载电子营业执照。 扫码后可在手机端查看、验证、使用电子营业执照。		国家市场监督管理总局	

国家企业信用信息公示系统网址: <http://www.gsxt.gov.cn> 市场主体应当于每年1月1日至6月30日通过国家企业信用信息公示系统报送公示年度报告。



医疗器械经营许可证

许可证编号: 沪嘉药监械经营许20170069号
统一社会信用代码: 91310114570796872F
企业名称: 上海联影医疗科技股份有限公司
法定代表人: 张强
住所: 上海市嘉定区城北路2258号
企业负责人: 张强
经营场所: 嘉定区城北路2258号4幢313、315室
经营方式: 批发
库房地址: 嘉定区城北路2258号1幢510室

经营范围: 【原《分类目录》分类编码区】: 三类: 6815注射穿刺器械; 6821医用电子仪器设备; 6830医用x射线设备; 6832医用高能射线设备; ***

【新《分类目录》分类编码区】: 三类: 01有源手术器械; 06医用成像器械; 07医用诊断和监护器械; 08呼吸、麻醉和急救器械; 21医用软件; ***以上含无源类(08); 仪器设备类(08)重点监管产品***

许可期限: 自 2022 年 10 月 11 日 至 2027 年 10 月 10 日
发证部门: 上海市嘉定区市场监督管理局
发证日期: 2023 年 06 月 21 日

