

医疗设备采购合同

合同编号：

采购方：北京市房山区中医医院

(以下简称甲方)

法人代表：孙鲁英

联系人：徐会培

联系电话：010-69314902-8216

地址：北京市房山区城关镇保健路4号

供货方：中外运医疗科技(北京)有限公司

(以下简称乙方)

签约代表：李亚明

联系电话：15601026086

地址：北京市北京经济技术开发区(通州)兴贸二街18号2幢4

层401

开户银行：平安银行北京分行营业部

银行帐号：15840200880098

根据《中华人民共和国民法典》的有关规定，甲、乙双方经协商就甲方采购乙方医疗设备的相关事宜达成一致，签订本合同。

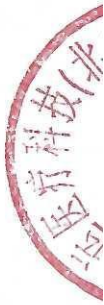
第一条 设备基本情况

1. 设备的名称、规格、单价、数量、配置等情况详见附件一《产品明细表》，明细表是本合同的一部分。

2. 乙方应随设备提供相关技术文件，包括但不限于中文说明书、中文使用手册、中文维修手册、故障代码表、电路原理图(上述资料要求提供纸质版2份，电子版1份)、软件备份、维修密码、进口设备的海关报关单及检验检疫证明等，并承担由此产生的全部费用。

第二条 技术标准

本合同项下交付的设备应当符合中华人民共和国现行国家标准、行业



标准及厂家标准，甲方有特殊要求时按照双方的特殊约定。

甲、乙双方应按照上述标准及规范进行验收；如根据样品进行验收，乙方所供设备应与样品质量一致。

第三条 设备交付及费用承担

1. 交付地点：甲方指定的地点；
2. 交付时间：本合同签订之日起30日内；
3. 乙方应当按照上述约定的时间和地点交付设备，并承担设备交付的全部费用，包括但不限于运费、保险费、税费等。

第四条 设备安装、调试及验收

1. 设备运送至交付地点后，甲、乙双方对设备进行开箱清点、检查，如果发现数量不足或有质量、技术等问题，乙方应按照甲方的要求，采取补足、更换或退货等处理措施，并承担由此发生的一切损失和费用。

2. 设备运送至交付地点后，乙方应在7日内完成设备的安装调试，甲方在全部设备安装调试完毕后7日内组织人员进行验收；验收合格后，甲、乙双方在《验收合格单》上签字确认。

3. 《验收合格单》仅能证明乙方所提供的设备型号、外观、数量合格，不能作为对设备内在质量合格认定的依据。

第五条 合同价款及支付

1. 本合同总价为人民币1200000.00元（大写：壹佰贰拾万元整），设备价格明细详见附件一《产品明细表》。

2. 本合同采取如下支付方式：

- (1) 设备安装完毕验收合格30日内，甲方支付合同总价的30%；
- (2) 设备验收合格后90日内，甲方支付合同总价的40%；
- (3) 设备验收合格后180日内，甲方支付合同总价的25%；
- (4) 设备正常使用满一年后，甲方支付合同总价的5%。

乙方应当于支付合同价款前，按照国家规定向甲方提供正式发票；乙方未提供的，甲方有权顺延支付时间。

第六条 售后服务及质量保证

1. 乙方应于交付设备同时对甲方工作人员进行免费操作培训，直至甲方操作人员能熟练操作设备为止。

2. 乙方对设备提供三包（包修、包换、包退）服务，乙方应自备安装设备所需的专用工具和辅助材料、易耗件等。

3. 乙方收到甲方以电话、传真等方式提出的维修要求后，应于24小时内派遣工作人员到达现场进行维修；逾期甲方可自行组织维修，产生的全部费用由乙方承担。

4. 本合同质量保证期为5年，自设备验收合格之日起计算。在保证期内，乙方应无偿履行保修义务，免收材料和人工等一切费用；质量保证期满后，乙方履行保修义务只收取零配件费，免收人工等其他一切费用。

5. 甲方使用设备期间，乙方应每年度免费对设备进行不少于1次的系统检测及校准，并出具检测报告。

第七条 违约责任

1. 甲方逾期付款的，每逾期一日，应当按逾期未付款项的0.5%向乙方支付违约金。

2. 乙方逾期交货的，每逾期一日，应按合同总价的0.5%向甲方支付违约金。

3. 乙方交付设备不符合国家相关质量标准或甲方要求的，应在接到甲方书面通知之日起七日内更换设备，每逾期一日，乙方应按合同总价的1%向甲方支付违约金。

4. 乙方不履行售后服务的，应按合同总价的 15% 向甲方支付违约金，给甲方造成的经济损失高于违约金的，乙方应当赔偿甲方的经济损失。

第八条 合同的变更与解除

1. 本合同的变更须经甲、乙双方协商一致，另行签订书面补充协议；如依法需行政主管部门审批的，应当取得审批同意，并报主管部门备案。

2. 甲、乙双方协商一致，可以解除本合同。

3. 甲方逾期付款达 30 日的，乙方有权解除本合同。

4. 乙方有下列情形之一的，甲方有权解除本合同：

(1) 逾期交付设备超过 30 日的；

(2) 交付设备不符合国家相关质量标准或甲方要求，更换设备后仍不符合国家相关质量标准或甲方要求的；

(3) 拒不履行售后服务和质量保证义务的；

(4) 交付设备存在质量瑕疵，无法正常使用或经维修后仍无法正常使用的；

(5) 交付设备存在产品瑕疵或缺陷，造成甲方及其工作人员、医院患者及不特定第三人遭受人身或财产损害的。

甲方依据上述约定解除本合同的，乙方应当按照合同总价的 30% 向甲方支付违约金；违约金不足以弥补甲方实际经济损失的，乙方应当赔偿甲方全部损失。

第九条 不可抗力

甲、乙双方任何一方因不可抗力不能履行本合同时，应及时告知对方，以减少可能给对方造成的损失，并在 14 个工作日内出具官方证明文件。

不可抗力影响因素消失后，双方应协商是否继续履行合同，如不可抗力因素致本合同无法继续履行，双方应终止本合同。

第十条 争议解决

甲、乙双方因履行本合同发生争议时，应友好协商；如协商未果，甲、乙双方任何一方均可向北京市房山区人民法院提起诉讼。

第十一条 合同附件

本合同附件包括：

1. 《产品明细表》；
2. 法定代表人授权书；
3. 廉洁承诺协议书；
4. 设备配套耗材及常用配件价格单；
5. 乙方销售资质及产品授权文件。

以上合同附件是本合同不可分割的组成部分，与合同其他条款具有同等法律效力。

第十二条 其它

1. 本合同未尽事宜，由甲、乙双方另行签订补充协议。

2. 本合同自甲、乙双方签字、盖章之日起生效；本合同一式四份，甲方执三份、乙方执一份。

甲方（盖章）：北京市房山区中医医院

法定代表人/代理人（签字）：



乙方（盖章）：中外运医疗科技（北京）有限公司

法定代表人/代理人（签字）：



签订日期：2026 年 4 月 16 日

附件 1 产品明细表

项目名称：北京中医药大学房山医院（北京市房山区中医医院）彩色超声诊断仪采购项目

序号	设备名称	型号规格	数量	原产地和 制造商名称	单价（元）	总价（元）	备注
1.	彩色超声诊断仪(彩色多普勒超声系统)	Resona I9 Exp	1	深圳、深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司	1200000.00	1200000.00	/
2.	/	/	/	/	/	/	/
3.							
4.							
5.							
6.							
总计						¥1200000.00	

附件：2

法人授权委托书

委托人：中外运医疗科技（北京）有限公司

法定代表人（或负责人）：夏泽华

职务：总经理

受委托人（基本情况）：

姓名：李亚明 性别：女 身份证号码：130204198310173620

工作单位：中外运医疗科技（北京）有限公司

职务：商务经理

联系电话：15601026086

现委托上述受委托人在我单位同北京市房山区中医医院对于 *彩色超声诊断仪(彩色多普勒超声系统)*采购过程中签订购货合同等相关事宜。

代理人 李亚明 的代理权限为：

1、签订经济合同

委托单位（盖章）：中外运医疗科技（北京）有限公司

法定代表人（签字）：夏泽华

受委托人（签字）：李亚明

2026年4月16日

注：如合同为法人直接签字，不用填写此授权书。

附件 3:

廉洁承诺书协议书

甲方：北京市房山区中医医院

乙方：中外运医疗科技（北京）有限公司

为进一步规范医用仪器、设备及耗材购销行为，营造公平交易、诚实守信的环境，保证医用仪器购销环节的公开、公正、透明，杜绝医疗设备、耗材购销领域中不正之风的发生，甲、乙双方特签订购销环节廉洁承诺书，以共同遵守：

一、甲方购进医用仪器设备、耗材不得以任何方式向乙方索取回扣，不得要求乙方代为支付任何费用开支。

二、甲方工作人员不得以暗示或任何形式索要回扣、提成、有价证券、现金、信用卡、购物卡等。如甲方工作人员以暗示或任何形式索要回扣、提成、有价证券、现金、信用卡、购物卡等，乙方应予拒绝，并有责任如实向甲方纪检监察部门反映情况。

三、乙方不得暗中给予甲方回扣，不得以提成和赠送有价证券、现金、信用卡、购物卡、宴请、娱乐及提供国内外学术活动等手段影响甲方购置相关产品的选择权。

四、乙方洽谈业务，必须在工作时间到甲方指定科室或者办公室联系商谈，不得借故到甲方主管领导、部门负责人及相关工作人员家中访谈或向介绍人提供任何好处费。

五、乙方如违反以上条款，经核实后，甲方给予警告而又拒绝不整改的，甲方有权终止购销合同，并将该公司设为乙方黑名单用户，2年内将不考虑从该公司购买任何医疗产品。

六、甲方工作人员如违反以上条款的，甲方将按国家有关法律规定和有关廉政制度规定给予处理，涉嫌违法的，由执法部门予以处理。

甲方（盖章）：北京市房山区中医医院



乙方（盖章）：中外运医疗科技（北京）有限公司





医疗器械经营许可证

许可证编号：京海药监械经营许20220115号

统一社会信用代码：

91110108MAC1U3B362

企业名称：中外运医疗科技（北京）有限公司

法定代表人：夏泽华

住所：北京市北京经济技术开发区（通州）兴贸二街18号2幢4层401

企业负责人：李静伟

经营场所：北京市北京经济技术开发区（通州）兴贸二街18号2幢4层401

经营方式：批零兼营

库房地址：北京市石景山区双峪路55号（委托北京诚安世纪医疗器械有限公司贮存）

经营范围：2002年版分类目录，II类：6823 6840（含诊断试剂） 6899***

2017年版分类目录，II类：01 02 03.04 05 06.07 08 09 10.12.13.14.16.17.18.21.22.694
0类外科新式刀***

许可期限：自 2022 年 11 月 04 日

发证部门：

北京经济技术开发区市场监督管理局

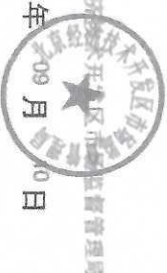
至 2027 年 11 月 03 日

发证日期：

2024 年

09 月

10 日





第二类医疗器械经营备案凭证

备案编号：京经药监械经营备20241827号

企业名称	中外运医疗科技(北京)有限公司
统一社会信用代码	91110108MAC1U38362
法定代表人	夏泽华
企业负责人	李静伟
住所	北京市北京经济技术开发区(通州)兴贸二街18号2幢4层401
经营方式	批零兼营
经营场所	北京市北京经济技术开发区(通州)兴贸二街18号2幢4层401
库房地址	北京市石景山区双峪路55号(委托北京诚安世纪医疗器械有限公司贮存、配送)
经营范围	2002版目录：Ⅱ类：6801,6802,6803,6804,6805,6806,6807,6808,6809,6810,6812,6813,6815,6816,6821,6820,6822,6823,6824,6825,6826,6827,6828,6830,6831,6832,6833,6834,6840(含诊断试剂),6841,6845,6846,6854,6855,6856,6857,6858,6863,6864,6865,6866,6870,6877*** 2017版目录：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09月26日





统一社会信用代码
914403007084678371

营业执照

(副本)



名称 深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司

类型 股份有限公司(台港澳与境内合资、上市)

法定代表人 LI XITING

成立日期 1999年01月25日

住所 深圳市南山区高新技术产业园科技南十二路迈瑞大厦1-4层

重要提示

1. 商事主体的经营范围由章程确定。经营范围中属于法律、法规规定应当经批准的项目，取得许可审批文件后方可开展相关经营活动。
2. 商事主体经营范围和许可审批项目等有关企业信用事项及年报信息和其他信用信息，请登录左下角的国家和企业信用信息公示系统或扫描右上方的二维码查询。
3. 各类商事主体每年须于成立周年之日起两个月内，向商事登记机关提交上一自然年度的年度报告。企业应当按照《企业信息公示暂行条例》第十条的规定向社会公示企业信息。

登记机关

2025年08月20日





医疗器械经营许可证



许可证编号: 粤深食药监械经营许20190830号 统一社会信用代码: 914403007084678371

企业名称: 深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司

住所: 深圳市南山区高新技术产业园南区科技园十二路迈瑞大厦1-4层

经营场所: 深圳市南山区高新技术产业园南区科技园十二路迈瑞大厦1-4层

库房地址:

法定代表人: LI XITING

企业负责人: 郭艳美

经营方式: 批发

经营范围: 111类, 6821, 6822, 6823, 6815, 6846, 6870, 6877, 6840 (体外诊断试剂除外), 6840 (诊断试剂用低温冷藏运输贮存), 6840 (诊断试剂用常温冷藏运输贮存), 6854, 6866, 6828, 6830, 6825, 02, 01, 02, 03, 05, 06, 07, 08, 09, 10, 12, 13, 14, 16, 21, 22, 6840体外诊断试剂, 以上类别中包含的角膜接触镜, 助听器产品除外



发证部门: 深圳市市场监督管理局

发证日期: 2024年10月25日

许可期限: 自 2024年10月25日

至 2029年12月24日



医疗器械生产许可证

许可证编号：粤食药监械生产许20010352号

统一社会信用代码：914403007084678371

企业名称：深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司

法定代表人：LI XITING

住所：深圳市南山区高新技术产业园科技南

企业负责人：郭艳美

十二路迈瑞大厦1-4层

生产地址：深圳市光明新区南环大道1203号、深圳市宝安区石岩街道宝源社区奋达科技园旁6号文韬物

流园

生产范围：旧版：II类、III类6821医用电子仪器设备、II类、III类6823医用超声仪器及有关设备、II类、III类6854手术室、急救室、诊疗室设备及器具、II类、III类6840体外诊断试剂。
新版：II类、III类06医用成像器械、III类01有源手术器械、II类、III类07医用诊察和监护器械、II类、III类08呼吸、麻醉和急救器械、II类、III类14注射、输液、灌流器械、II类、III类、III类22临床检验器械。
21医用软件，II类、III类

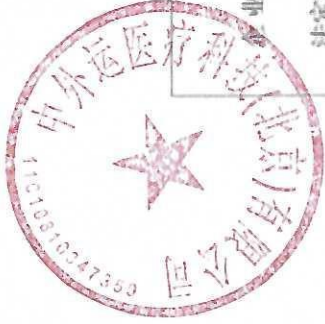
许可期限：自 2024年06月04日

发证部门：广东省药品监督管理局

至 2029年06月03日

发证日期：2025年02月13日





企业名称：深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司



法定代表人：LI XITING

企业负责人：郭艳美

住所：深圳市南山区高新技术产业园
科苑南路十二路迈瑞大厦1-4层

生产地址：深圳市光明新区南环大道1203号、
深圳市宝安区石岩街道宝源社区奋
达科技园旁6号文韬物流园

生产范围：旧版：II类、III类6821医用电子仪器设备、II类、III类6823医用超声仪器及有关设备、II类、III类6854手术车、急救室、诊疗室设备、器具、II类、III类6840体外诊断试剂、新版：II类、III类06医用成像器械、III类01有源手术器械、II类、III类07医用诊断和监护器械、II类、III类08呼吸、麻醉和急救器械、II类、III类14注射、护理和防护器械、II类、III类21医用软件、II类、III类22临床检验器械。

许可期限：自 2024 年 06 月 04 日
至 2029 年 06 月 03 日



医疗器械生产许可证

(副本)

许可证编号：粤食药监械生产许20010352号

统一社会信用代码：914403007884878871



发证部门：广东省药品监督管理局

2025 年 02 月 13 日



中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：粤械注准20202061582

注册人名称	深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司
注册人住所	深圳市南山区高新技术产业园科技南十二路迈瑞大厦1-4层
生产地址	深圳市光明新区南环大道1203号。
代理人名称	
代理人住所	
产品名称	彩色多普勒超声系统
型号、规格	Resona 19, Resona 19 Elite, Resona 19 Exp, Resona 19 Pro, Resona 19 Plus, Resona 19 Super, Eagus 19, Anesus 19, Crius 19, Emerus 19, Resona 1X, Resona I Lumi, Resona I Elite, Resona I MV, Recho 19, Recho 19 Pro, Recho 19 Exp
结构及组成	诊断系统由主机和探头组成。可选配的探头型号为：SC6-1s, C11-3s, C6-2Gs, L9-3s, L20-5s, V11-2Hs, SP9-1s, SDB-1s, C8001 (C2), S9-2s, DE11-23s, L14-3Ws, EL13-1s, 7L14s, L16-4Hs, DE11-3s, P10-1s, P8-2s, L16-3Ws, SC5-1Ns, V11-2Hs, D1-2s, L12-3RCs, L12-3VNs, SDB-1E, SC9-1E, SP6-1E, SP6-1U, SC9-2s, C1-1s, L13-3Ns, L23-5s, SP6-1N, SVID-2s, CB10-4s, DE10-30s。可配置的穿刺架型号为：NGB-010, NGB-011, NGB-018, NGB-022, NGB-024, NGB-025, NGB-027, NGB-029, NGB-034, NGB-039, NGB-040, NGB-041, NGB-047, NGB-048, NGB-051, NGB-053, NGB-054, NGB-055, NGB-056, NGB-062, NGB-064。可配置的附件配件为：C8探头, 内置无线网卡, 电池, 耦合剂加热器, ECG模块, PCU模块, 造影剂, 造影组件, 弹性成像组件, 探头适配器, 脚踏开关。可选配的软件配件为：造影成像组件, 造影M组件, 造影多普勒组件, 造影组件, 弹性成像组件, 负荷超声组件, 组织应变定量分析组件, 3D/4D组件, 融合成像组件, 声场组件, DICOM打印, iWorks自动工作流协议, iSpeedie实时增强显示, 造影功能模块。
适用范围	用于临床超声诊断检查。
附件	产品技术要求
其他内容	无
备注	原产品注册证号：粤械注准20202061582。

审批部门：广东省药品监督管理局

批准日期：2025年03月24日
生效日期：2025年09月29日
有效期至：2030年09月28日



厂家授权书

致：【华融东创（北京）招标咨询有限公司/北京市房山区中医医院】

深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司是按中国法律成立的一家医疗器械制造企业，主要营业地点设在深圳市南山区高新技术产业园区科技南十二路迈瑞大厦。作为【Resona I9 Exp】的制造/生产商，在此授权按中国法律成立的【中外运医疗科技（北京）有限公司】（以下简称“【中外运医疗】公司”）使用我公司制造的上述货物就【北京中医药大学房山医院（北京市房山区中医医院）彩色超声诊断仪采购项目 招标编号：11011126210200029975-XM001】递交投标文件，且【中外运医疗】公司以其自己的名义处理后续的商业谈判和签署合同并独立承担责任。

我公司承诺：为【中外运医疗】就本次项目而提交的货物提供相关售后服务工作。

本授权的有效期限截至【本项目截止】。

深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司

二〇二六年二月十四日

