

## 医疗设备采购合同

甲方：北京小汤山医院

乙方：五洲恒生国际医院管理（北京）有限公司

地址：北京昌平区小汤山镇银街北路390号院

地址：北京市大兴区欣雅街15号院1号楼9层910

邮编：102211

邮编：102600

电话：61789682

电话：010-60250558

账户名：北京银行北辰路支行

账户名：五洲恒生国际医院管理（北京）有限公司

开户银行：北京银行北辰路支行

开户银行：中国建设银行北京西红门支行

帐号：01090516600120105154367

帐号：11050184510000000704

行号：313100000290

交换号：/

甲、乙双方本着平等互利、友好合作的原则，就甲方需要 动态血压系统、中央遥测监护系统、医用臭氧治疗仪 相关事项达成如下合同条款。

### 一、定义：

本合同中的下列术语应解释为：

- 1.1 “合同”系指甲、乙双方签署的、合同格式中载明的甲、乙双方所达成的协议，包括所有的附件、附录和构成合同的所有文件。
- 1.2 “合同价”系指根据合同规定，乙方在完全履行合同义务后，甲方应支付给乙方的价格。
- 1.3 “货物”系指乙方根据合同规定须向甲方提供的一切设备、机械、仪表、软件、备件、工具、手册和其他技术资料及其他材料。
- 1.4 “服务”系指根据合同规定乙方承担与供货有关的辅助服务，如安装、调试、维修、

保养、提供技术服务、培训和其他类似的义务。

**二、合同文件：**

本合同所附下列文件是构成本合同不可分割的部分

- 2.1 合同及合同条款
- 2.2 招标文件
- 2.3 成交供应商的投标文件及有关澄清资料
- 2.4 双方的约定的其他补充条款

**三、购置设备：**

- 3.1 货物种类：
- 3.2 配置：货物详见附件一配置清单；

序号	设备名称	型号	品牌	产地	制造商	数量 (台)	备品 备件	单价(元)	总计(元)
1	动态血压系统	DMS-AB P2 型	迪姆	中国	迪姆软件(北京)有限公司	1	包含	316000	316000
2	中央遥测监护系统	BeneVision、 EP30	迈瑞	中国	深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司	1	包含	276000	276000
3	医用臭氧治疗仪	JZ-300 0	金正	中国	陕西金正医疗科技有限公司	1	包含	176000	176000
合计(含税金额)								768000	

3.3 合同价(含税总金额)：¥ 768000 元(小写)；人民币：柒拾陆万捌仟元整 (大写)。该合同价格包括但不限于：货物，运输、保险、包装费用、安装、调试、维修、保养、提供技术服务、培训和其他类似的义务等其他一切相关费用，即甲方向乙方支付

了本条约定的合同款后，无需再向乙方支付其它任何费用。

3.4 交货时间：合同签订后30天内交货，货到后7天内完成安装调试；

3.5 技术规格：乙方提供和交付的货物技术规格应与招标及投标响应文件规定的技术规格以及向甲方提供备案的所附的技术规格响应表相一致。

3.6 知识产权：乙方应保证甲方在使用该货物或其任何一部分时不受第三方提出侵犯其专利权、商标权和工业设计权等知识产权的起诉。

#### 四、 包装要求：

4.1 除合同另有规定外，乙方供应的全部货物均应按标准保护措施进行包装。该包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸，确保货物安全无损运抵现场。由于包装不善所引起的货物锈蚀、损坏和损失均由乙方承担。

4.2 包装箱内应附一份由原制造厂出具的详细装箱单和质量合格证。

#### 五、 交货地点和装运方式：

5.1 交货地点为北京小汤山医院指定地点。

5.2 乙方装运的货物不应超过合同规定的数量或重量。否则，乙方应对超交数量或重量而产生的一切后果负责。

#### 六、 支付价款：

6.1 本合同以人民币付款。

6.2 乙方应按照双方签订的合同规定交货。交货时乙方应向甲方提供下列单据：

1. 乙方出具的发货证明；
2. 制造厂家出具的质量合格证；
3. 制造厂家出具的明细装箱单正本一份，副本三份；
4. 设备验收单。

6.3 付款方式：

- (1) 双方签订合同后 10 日内，乙方先向甲方支付合同总价的 10%作为履约保证金，同时

提交合法有效的全额增值税专用发票后，甲方向乙方支付合同总价的 50%；

(2) 安装、调试、人员培训、验收合格，乙方向甲方提供合同总额 10%、有效期至质量保证期届满的保函，甲方收到保函后无息退还乙方 10%的履约保证金，财政资金到账后，甲方向乙方支付剩余合同款项；

(3) 乙方应确保保函的有效性，若保函期限小于质保期限，则乙方需在保函到期后十个工作日内，向甲方提供新的等额保函，直至合同质保期满。

#### 七、技术资料：

所有的技术资料，如操作手册、使用指南等应于货物验收时一并交给甲方。

#### 八、质量保证及售后服务：

8.1 乙方应保证货物是全新、未使用过的正品，并完全符合合同规定的质量、规格和性能的要求。乙方应保证其货物在正确安装、正常使用和保养条件下，在其使用寿命内应具有满意的性能。

8.2 质量保证期自安装调试完毕并经甲方验收合格签字确认之日起计算 60 个月。质量保证期内，乙方应对由于设计、工艺或材料的缺陷而发生的任何不足或故障负责，费用由乙方负担。

8.3 根据当地质检局或有关部门检验结果，或者在质量保证期内，如果货物的数量、质量或规格与合同不符，或证明货物是有缺陷的，包括潜在的缺陷或使用不符合要求的材料等，甲方应尽快以书面形式向乙方提出本保证下的索赔。

8.4 关于售后服务、技术支持与售后服务响应时间的质量保障见本合同附件二售后服务承诺书。

8.5 乙方承诺并保证提供的医疗器械及服务符合国家标准和行业标准，为正品合格产品；

8.6 乙方承诺并保证提供的医疗器械的说明书、标签以及包装符合国家相关法规和运输的要求，并保证严格按照医疗器械说明书和标签标示的要求运输、贮存医疗器械，确保产品质量。

8.7 乙方保证提供的资质和产品合格证明文件的真实合法性。如因提供虚假材料等问题产生的一切后果由乙方承担全部责任。

8.8 乙方对产品质量负责，在产品有效期内因产品缺陷或乙方运输贮存等非甲方原因出现的产品质量问题，乙方负责退换货并承担全部的赔偿责任。

#### 九、检验：

9.1 在发货前，乙方应对货物的质量、规格、性能、数量和重量等进行准确而全面的检验，并出具一份证明货物符合合同规定的证书。该证书将作为提交付款单据的一部分，但有关质量、规格、性能、数量或重要的检验不应视为最终检验。乙方检验的结果和详细要求应在质量证书中加以说明。

9.2 如果货物的质量和规格与合同不符，或在第8条规定的质量保证期内证实货物是有缺陷的，包括潜在缺陷或使用不符合要求的材料，乙方同意甲方单方申请甲方所在地质检机构或有关部门进行检查，并有权凭质检证书向乙方提出索赔。

#### 十、 索赔：

10.1 甲方有权根据质检机构或有关部门出具的质检证书向乙方提出索赔。

10.2 根据合同第8条和第9条规定的检验期和质量保证期内，如果乙方对甲方提出的索赔和差异负有责任，乙方应按照甲方同意的下列一种或多种方式解决索赔事宜。

(1) 乙方同意退货，并用合同中规定的同种货币将货款退还给甲方，并承担由此发生的一切损失和费用，包括不限于利息、银行手续费、运费、保险费、检验费、仓储费、装卸费以及为保护拒收的货物所需的其它必要费用。

(2) 根据货物的低劣程度、损坏程度以及甲方所遭受损失的数额，经甲、乙双方商定同意降低货物的价格。

(3) 用符合规定要求的新零件、部件或设备来更换有缺陷的部分，乙方应承担一切费用和 risk 并负担甲方所遭受的一切直接费用。同时，乙方应按合同第8条规定，对更换件相应延长质量保证期。

10.3 如果在甲方发出索赔通知后20天内，乙方未作答复，上述索赔应视为已被乙方接受，甲方将按照本合同第10.2条规定的任何一种方法要求乙方解决索赔事宜。

#### 十一、 延迟交货：

11.1 乙方应按照其在合同中规定的交货日期交付甲方使用。

11.2 如果乙方毫无理由地拖延交货，或乙方不能按合同提供甲方所需型号之货物，乙方构成违约，应承担以下违约责任：

(1) 向甲方支付违约金，每延迟一日，乙方每日按合同总金额千分之三的比例支付违约金；

(2) 乙方逾期交付本合同货物超过 15 日时，甲方有权单方解除合同，乙方承担因此给甲方造成的损失。

11.3 在履行合同过程中，如果乙方遇到不能按时交货和提供服务的情况，应及时以书面形式将不能按时交货的理由、延误时间通知甲方。甲方在收到乙方通知后，应对情况进行分析，决定是否修改合同、酌情延长交货时间或终止合同。

## 十二、 违约责任

12.1 若甲方不能按合同向乙方付清全款，乙方应从未付款之日起予以两次书面提醒，每次间隔期为一周，如到期仍未支付，根据欠款金额，按人民银行同期存款基准利率，支付违约金但不得超过合同总金额的 5%。

12.2 若乙方未能履行其技术支持与售后服务响应文件中的内容，乙方应承担由此给甲方造成的经济损失，同时甲方有权不退还乙方已付的质量保证金。

12.3 除合同第 13 条规定外，如果乙方没有按照规定提供服务，甲方将处以罚款，罚款应从合同款中扣除。安装调试工期每延迟一天，乙方每日向甲方支付总金额的千分之三作为违约金，工期延迟超过 15 天，甲方有权解除合同或拒绝对项目进行验收。

## 十三、 不可抗力

13.1 如果双方任何一方由于经双方同意属于不可抗力事故，致使影响合同履行时，履行合同的期限应予以延长，延长的期限应相当于事故所影响的时间。

13.2 受事故影响的一方应在不可抗力发生后尽快以传真通知另一方，并在事故发生后 14 天内，将有关部门出具的证明文件用挂号信寄给另一方。如果不可抗力影响时间延续 120 天以上时，双方应通过友好协商在合理的时间内达成进一步履行合同的协议。

## 十四、 税费

14.1 中国政府根据现行税法对乙方征收的与本合同有关的一切税费均由乙方负担，对甲

方征收的与本合同有关的一切税费均由甲方负担。

## 十五、争议管辖

15.1 在执行本合同中所发生的或与本合同有关的一切争端，甲、乙双方应通过友好协商解决。若协商不成，双方同意通过司法途径解决该事项，诉讼管辖地为甲方所在地人民法院。

## 十六、 违约终止合同

16.1 如果乙方有如下违约行为，针对乙方违约行为，甲方采取的任何补救措施不受影响的情况下，甲方可向乙方发出书面违约通知，从而终止部分或全部合同。

(1) 如果乙方未能按合同规定的期限或甲方同意延长的限期内提供部分或全部货物；

(2) 乙方在收到甲方发出的违约通知后 15 天内，或经甲方书面认可延长的时间内未能纠正其过失；

(3) 如果乙方未能履行合同规定的其它任何义务。

16.2 甲方根据上述第 16.1 条规定，终止了全部或部分合同后，甲方可以依其认为适当的条件和方法购买类似未交的货物，乙方应承担甲方购买类似货物所超出的费用部分，并继续执行合同中未终止部分。

## 十七、 破产终止合同

17.1 如果乙方进入破产程序、清算或无清偿能力时，甲方可在任何时候以书面形式通知乙方终止合同，终止该合同将不损害或影响甲方已经采取或将要采取的补救措施的权利。

## 十八、 转让

18.1 除甲方事先书面同意外，乙方不得部分转让或全部转让其应履行的合同义务。

## 十九、 适用法律

19.1 本合同应按中华人民共和国的法律进行解释。

## 二十、 合同生效及其它

20.1 合同应在双方法人或委托代理人签字、盖章后即开始生效。

20.2 本合同壹式肆份，以中文书写，甲方执叁份、乙方执壹份。

20.3 如需修改或补充合同内容，经协商，双方应签署书面修改或补充协议，该协议将作为本合同不可分割的一部分。

20.4 本项目的招标文件、投标文件、附件、中标结果公告、成交通知书、甲方需求文件及其他乙方承诺性文件等均为本合同组成部分。

20.5 若乙方（供应商）提供虚假材料或采取串通投标等不正当手段谋取中标、成交的，经甲方查证属实的，乙方中标、成交无效，甲方有权立即解除合同，乙方应赔偿甲方因此遭受的全部损失，同时甲方有权向政府采购监督管理部门报告，由相关部门依法处理。

20.6 附件与本合同具有同等法律效力。

附件 1：配置清单

附件 2：售后服务承诺书

附件 3：医疗器械注册证

（以下无正文）



甲方（章）：北京小汤山医院

法定代表人或授权代表（签字或盖章）

袁家锋

签字日期：2026年 3 月 26 日



乙方（章）：五洲恒生国际医院管理（北京）有限公司

法定代表人或授权代表（签字或盖章）

任世楠

签字日期：2026年 3 月 26 日

# 附件 1：配置清单

## 动态血压系统配置清单

1. 记录器：20个。
2. 袖带：62副。
3. 数据线：20根。
4. 配套电池：100节
5. 报告工作站：4套。（CPU：i7；内存16G；硬盘2T，其中彩色液晶显示器27英寸1套；彩色液晶显示器23英寸3套。配备win10专业版。配备打印系统：黑白激光打印。）
6. 工作台、工作椅：4套。

### 中心监护系统（1拖8）配置清单

序号	产品名称	数量
1	中心监护系统主机	1套
2	彩色液晶显示器 27 英寸（分辨率 1280×1024） （CPU：i7 或以上性能；内存 2G；硬盘 100G）	1台
3	黑白激光打印机	1台
4	生命体征监护仪主机（含血氧饱和度和呼吸监测功能）	8个
5	心电监护模块	8个
6	无创血压模块	8个
7	锂电池	8个
8	锂电池充电站	1个
9	工作桌椅	1套

JZ-3000 型配置清单

序号	名称	数量
1	主机	1台
2	电源线	1根
3	使用说明书、资质	
4	医用氧气导气管	1根
5	氧气减压器	1个
6	保险管	2个
7	合格证	1个
8	售后服务承诺书	1份
9	设备验收单	1份
10	黑白激光打印系统	1套
11	工作桌椅	1套

附件 2：售后服务承诺书

售后服务承诺书

一、验收方式：

- 1、乙方按照甲方要求的到货时间将货物送达甲方指定的安装地点。
- 2、由甲、乙双方共同在场的情况下开箱验货，清点所有合同内规定的仪器，零配件说明书及相关消耗品。
- 3、验收无误后，由甲方代表在货物验收单上签字确认。

二、安装、维修、保养

- 1、由乙方工程师，在甲方指定的地点免费进行仪器安装、调试。
- 2、乙方负责免费系统培训甲方指定的操作人员，包括仪器操作，使用、保养等方面内容，直至用户熟练为止，并负责免费对所投设备进行年度校准。
- 3、乙方按惯例对所售出仪器按照合同中约定的60个月质保期进行执行，保修期内所有维修均免费。
- 4、保修期过后，乙方负责终身维修；提供相关零配件，只按厂价收取成本费用免收工时费、维修费等费用。
- 5、保修期内，乙方对为维修服务的响应时间为2小时，4小时内到达现场进行维修，乙方保证做到设备不修复，其技术服务人员不撤离，若在24小时内未能将设备故障排除，7个工作日内免费提供全新、同型号货物。

三、质量标准

乙方所售仪器在出厂前，按照相关质量标准对性能指标进行检测，检测合格后方可出厂，并附合格证。

乙方提供仪器的最新信息及应用资料，甲方享受乙方提供的终身免费升级服务，免费升级软件。

乙方长期提供技术资料和技术支持。

四、技术培训，质量保证措施：设备安装调试合格后，乙方安装人员要在现场对甲方技术人员进行免费技术培训，直到甲方技术人员可以正确、安全的使用设备。乙方对设备的质量严格把关，确保为甲方提供优质的设备和服务。

五、保修期外：

**合同号：2026-0054-CG-0019**

维修服务的响应时间、到达现场时间、故障排除时间、提供备用设备时间同附件售后服务承诺书第二条中保修期内约定。

2026 年 月 日

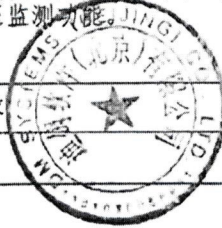
附件 3：注册证

### 中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：京械注准20152070394

注册人名称	迪姆软件（北京）有限公司
注册人住所	北京市昌平区白浮泉路10号2号楼1102室
生产地址	北京市昌平区白浮泉路10号2号楼1106室
代理人名称	不适用
代理人住所	不适用
产品名称	动态血压监测仪
型号、规格	DMS-ABP型，DMS-ABP2型，DMS-ABP3型，DMS-ABP3S型
结构及组成	由血压记录器、袖带（附带空气软管）、数据接口线、分析系统软件和加密锁组成。
适用范围	动态血压监测仪适用于医疗单位对患者血压进行监测测量，完成动态血压监测功能。
附件	产品技术要求
其他	

审批部：行政审批业务专用章



批准日期：2023年06月01日

生效日期：2025年03月31日

有效期至：2030年03月30日



### 中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：粤械注准20162210224

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区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	中心监护系统
型号、规格	BeneVision、HYPERVISOR X
结构及组成	见附页
适用范围	中心监护系统通过有线或无线局域网获得深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司生产的监护设备的使用寿命征信息、麻醉机的麻醉信息、呼吸机的呼吸信息（仅适用BeneVision）、心电图机的心电信息（仅适用BeneVision）、高流量呼吸湿化治疗仪的治疗信息（仅适用BeneVision）、培养箱的监测信息（仅适用BeneVision）和深圳迈瑞科技有限公司的输注设备的输液信息（仅适用BeneVision）、引流液量监测器的引流液量信息（仅适用BeneVision），供医疗机构对患者的生命体征、麻醉信息、呼吸信息、心电信息、治疗信息、监测信息、输液信息、引流液量信息进行集中监护和管理。
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20162070224。

审批部门：广东省药品监督管理局



批准日期：2025年11月14日  
生效日期：2025年12月07日  
有效期至：2030年12月06日

## 中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：粤械注准20222071772

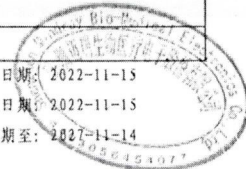
注册人名称	深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司
注册人住所	深圳市南山区高新技术产业园区科技南十二路迈瑞大厦1-4层
生产地址	深圳市光明新区南环大道1203号
产品名称	生命体征监护仪
型号、规格	EP30、EP35
结构及组成	该产品由主机、多参数移动模块、NIBP移动模块、无线接收模块、无线接入点、无线接入点管理软件（AC）、无线同步单元、充电器和附件组成。
适用范围	该产品用于对成人和12岁以上的小儿进行心电（ECG）、脉搏血氧饱和度（SpO2）、呼吸（RESP）、体温（TEMP）、脉率（PR）和无创血压（NIBP）监护。
附件	产品技术要求。
其他内容	无



批准日期：2022-11-15

生效日期：2022-11-15

有效期至：2027-11-14



仅限07



中华人民共和国  
医疗器械变更注册（备案）文件

注册证编号：粤械注准20222071772

产品名称	生命体征监护仪
变更内容	<p>1、适用范围由“该产品用于对成人和12岁以上的小儿进行心电（ECG）、脉搏血氧饱和度（SpO2）、呼吸（RESP）、体温（TEMP）、脉率（PR）和无创血压（NIBP）监护。”变更为“该产品用于对成人和12岁以上的小儿进行心电（ECG）、脉搏血氧饱和度（SpO2）、呼吸（RESP）、体温（TEMP）、脉率（PR）、无创血压（NIBP）和连续无创血压（CNIBP）监护。”</p> <p>2、注册证附件“产品技术要求”变更内容见附件（共13页）。</p>
备注	本文件与“粤械注准20222071772”注册证共同使用。



审批部门：广东省药品监督管理局

批准日期：2025年03月26日



## 中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注准20183091604

注册人名称	陕西金正医疗科技有限公司
注册人住所	陕西省咸阳市秦都区世纪大道中段清华科技园北区6号厂房
生产地址	咸阳市秦都区世纪大道中段清华科技园北区6号厂房
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	医用臭氧治疗仪
型号、规格	JZ-3000 , JZ-3000A , JZ-3000B
结构及组成	产品由臭氧发生器、控制系统、管路、监测与显示系统组成。
适用范围	该产品用于产生医用臭氧，用于缓解腰椎间盘突出症引起的腰腿痛。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	原注册证编号：国械注准20183261604

审批部门：国家药品监督管理局



批准日期：二〇二二年八月二日

生效日期：二〇二三年二月二十三日

有效期至：二〇二八年二月二十二日



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20183091604

产品名称	医用臭氧治疗仪
变更内容	注册人住所由：陕西省咸阳市秦都区世纪大道中段清华科技园北区6号厂房；载明生产地址由：咸阳市秦都区世纪大道中段清华科技园北区6号厂房；注册人住所变更为：陕西省咸阳市秦都区咸通北路1号；载明生产地址变更为：陕西省咸阳市秦都区咸通北路1号
备注	本文件与“国械注准20183091604”注册证共同使用。



审批部门：国家药品监督管理局

批准日期：二〇二三年五月二十三日



## “反对商业贿赂”承诺书

北京小汤山医院：

五洲恒生国际医院管理（北京）有限公司自愿签署“反对商业贿赂”承诺书，承诺严格遵守《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国招标投标法》、《中华人民共和国民法典》、《中华人民共和国发票管理法》等相关法律、法规的规定，以诚信、守法为准则，提供优质产品及服务。我公司郑重承诺：

一、自觉遵守与采购相关的一切政策法规和社会公德，切实维护国家利益和社会公共利益，保护贵医院的合法权益；

二、依法公平地参与供货市场的竞争，按规定接受供应商资格审查，客观真实反映自身情况，不提供虚假资质文件，不允许他人以本公司名义私自承揽供货业务，不与贵医院、采购代理机构、评审专家等恶意串通诋毁、排挤其他供应商参与竞争；

三、自觉遵守并严格履行合同约定，不得擅自变更或终止、转让、转包合同；主动配合贵医院进行履约验收工作；

四、保证及时向贵医院提供符合或高于国家质量标准、行业质量标准的产品，确保货品或服务质量优良；

五、对贵医院所购物资或服务开具真实、正规符合规定的有效发票；

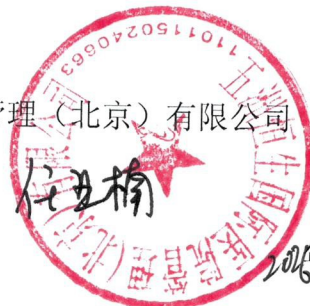
六、切实增强服务意识，提供及时、便捷、周到的技术支持与服务；积极妥善解决产品使用中出现的各种问题；

七、与贵医院保持正常业务交往，不进行任何形式的商业贿赂或采取其他不正当手段谋取非法利益。

我公司将自觉遵守以上条款，并积极配合贵医院、政府监管部门的监督与检查。如违背以上承诺，我公司自愿接受贵医院的一切处罚，并承担赔偿损失等一切相关法律责任。

公司名称（盖章）：五洲恒生国际医院管理（北京）有限公司

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：



2025年3月11日