

# 医疗设备购销合同

合同编号: MYZY202302SBCG001

买方(甲方): 北京市密云区中医医院

地 址: 北京市密云区新中街 39 号

邮 编: 101500

电 话: 010-61098704

传 真: 010-61098704

邮 箱 : 13810139739@163.com

开 户 行: 农行北京密云东门支行

账 号: 11-130301040005485

卖方(乙方): 北京巨和泓光医疗科技有限公司

地 址: 北京市朝阳区朝阳路 67 号 5 号楼 6 层 704

邮 编: 100020

电 话: 010-65699980

传 真: 010-65699980

邮 箱: 18500179218@163.com

开 户 行: 招商银行北京建外大街支行

账 号: 110938259310301

本合同依据《中华人民共和国民法典》由甲、乙双方共同签订, 经过招标程序, 甲方同意购进, 乙方同意出售符合以下条款的全新设备:

## 第一条 商品名称、规格、数量

单位: 元 (RMB)

商品名称	规格型号	产地	生产商	数量	单价	合计金额
彩色多普勒超声波诊断仪(超声诊断仪)	LOGIQ Fortis	无锡	通用电气医疗系统(中国)有限公司	4	2,199,000.00	8,796,000.00
影像板扫描仪(牙片机)	DS630	宁波	宁波蓝野医疗器械有限公司	1	69,500.00	69,500.00
合计大写: 人民币捌佰捌拾陆万伍仟伍佰元整						小写: ￥8,865,500.00

注: 医疗器械的产品名称、型号、生产国应与注册证中注册名相同; 属于法定商检的需要进行商检; 供方保证成交价格不高于市场成交价, 反之供方应承担超出部分。

属于计量器具的需提交制造计量器具许可证(国产)或型式批准证书(进口)及计量检定证书, 供方提供的产品应能保证计量合格, 如需要供方应承担初次计量检测费用。

进口设备应具备中文标识及中文说明书。若不能达到上述要求，一切相关违约责任供方承担。如产品包含耗材供方未告知需方，产品使用过程中的全部耗材由供方无偿提供。

销售机型的各种技术指标和设备特点的介绍，详细技术参数、详细配置清单(本合同的组成部分)由双方确认。

## 第二条 合同总价（大写）人民币 捌佰捌拾陆万伍仟伍佰元 整

- 1.合同总价为含税价格。
- 2.合同总价包括合同设备（含备用备件、专用工具）技术资料、软件下载及升级服务、技术服务等费用，还包括合同设备的税费、运杂费、保险等与本合同有关的所有费用或其他。

## 第三条 技术标准

产品标准：企业标准或国家标准

医疗器械注册号：国械注准 20213060915 / 浙械注准 20212060151

## 第四条 包装、运输

- 1.包装费：包装费由乙方承担。乙方负责有关包装不良以及包装方面采取了不良或不当的保护措施而造成任何商品损失，并负担所招致的费用。
- 2.乙方负责货物到达目的地的运输，运输费、保险费由乙方负责。
- 3.机器运到甲方所在地点后，开箱验收工作必须在双方指定的人员在场的情况下进行，由于运输招致的一切损失由乙方承担。

## 第五条 付款方式

按本合同第一条约定的规格货物抵达甲方指定地点，经安装调试、使用培训，自货到验收合格后，使用两个月内，付清全额货款（人民币 8,865,500.00 元），同时乙方交甲方 10%（人民币 886,550.00 元）作为履约保证金，甲方一年后返还。乙方向甲方申请付款前需提供合法的本合同等额的增值税  普通发票  专用发票。

第六条 交货时间：合同签订一个月内。

第七条 交货地点：北京市密云区中医医院

## 第八条 交货方式（安装、验收与培训）

- 1.甲方应按乙方提出的要求，负责准备场地；
- 2.甲方在收到本合同货物（设备）并准备好场地后，应通知乙方；乙方在接到甲方的安装通知后的两日内，派出工程师前往并到达安装现场；
- 3.乙方所派工程师与甲方有关人员（工程师、档案管理人员、使用科室负责人）一起负责开箱验收（设备主管部门负责验收人员未到达现场前不予开箱，由此产生的一切后果乙方负责）；

4. 乙方工程师负责免费安装调试，安装过程中产生的一切费用由乙方负担；  
5. 安装调试完毕后填写设备安全调试单，设备运行一个月后无异常，经验收合格后，买、卖双方代表共同在验收书上签字；（由使用科室的负责人、设备主管部门工程师在安装验收单上签名，交设备档案室保存）甲方同意在验收合格并签字前，该设备不做临床使用。验收标准以达到合同确定的技术参数，达到使用部门认可为准，如有国家标准，需第三方参与验收，由甲方负责安排进行，以第三方的检测结果为准。如未达到甲方要求，甲方有权要求退货。乙方承诺为甲方办理退货，并负担所有费用。

6. 验收合格并签字后，乙方工程师负责对客户的直接使用者进行免费的现场培训；视设备种类不同，培训时间为两天到七天（科室填写培训计划表由科主任或护士长签名后交设备档案室保存）。

7. 现场验收时，如发现设备由于乙方原因（包括运输）有任何损坏、缺陷、短少或不符合合同中规定的质量标准和规范时，应做好记录，并由双方代表签字，各执一份，作为甲方向乙方提出修理和/或更换和/或索赔的依据。如果乙方委托甲方修理损坏的设备，所有修理设备的费用由乙方承担。

## 第九条 售后服务：

### 1. 保修期：

1) 合同所规定设备保修期为5年（验收合格单记录的时间之日起起算）。

保修电话为（座机）	4008128188	手机	18500179218	联系人姓名	易晓龙
供应商电话为（座机）	4008128188	手机	13910101967	联系人姓名	边曌

接到报修电话后将在1小时内响应，在24小时上门维修。

2) 保修期内的设备发生故障，乙方在接到甲方通知后的一个工作日内（须无特殊限制条件），赶到客户现场进行维修，并随时提供备用机。

3) 保修期内，乙方应对该设备免费进行维护、保养。在保修期内，如发现设备有缺陷，不符合本合同规定时，甲方有权向乙方提出索赔。乙方应立即无偿修理、更换、赔偿。

4) 如合同设备在保修期内发现属乙方责任的十分严重的缺陷（如设备性能达不到要求，或在保修期内出现3次以上故障等）则其保修期将自该缺陷修正后开始计算1年。

5) 保修期后的设备维修只计配件成本费，免收工时费。

2. 保修期后：免费保修期过后的维修负责公司、维修方式、维修价格及主要不保修易损件的品种价格，如有特殊耗材应提供耗材品种及价格。供货厂家是否在国内设有维修站，写明对医院的优惠政策。乙方在设备的生命周期内，继续为甲方提供系统的维修和零配件的供应，设备出现故障后，乙方应24小时内赴甲方现场维修，故障排除、甲方验收合格后支付零配件费用。

3. 乙方应提供的有关资料：

- 1) 乙方公司的资质文件。
- 2) 产品的医疗器械注册证。
- 3) 产品的销售授权文件。
- 4) 销售人员的授权文件。
- 5) 安装、验收报告单。
- 6) 技术手册或软件版本。
- 7) 使用手册、说明书或软件版本。
- 8) 设备使用的简易操作规程。
- 9) 甲方需要的其他资料。

## 第十条 知识产权

1. 乙方应保证甲方不受由于使用了乙方提供的合同设备（包括技术）而引起的对任何第三方的设计、工艺方案、技术资料、商标、专利等知识产权产生侵权。
2. 如果发生任何第三方的侵权指控，甲方于上述指控之日起30个工作日内尽快通知乙方，乙方负责与第三方交涉处理此事，并承担一切由此引起的法律上和经济上的责任，从而使得甲方免受由于第三方索赔从法律及经济责任上所造成的损害。

## 第十一条 保证与违约责任

1. 乙方保证所供设备在2022年6月后生产的全新的、未使用过的，并符合国家标准、制造厂标准及合同技术标准要求，设备的选型均符合安全可靠、经济运行和易于维护的要求。甲方保证根据本合同所交付的技术资料完整统一和内容正确、准确的并能满足合同设备的设计、安装、调试、运行和维修的要求。
2. 本合同执行期间，如果乙方提供的设备有缺陷和技术资料有错误，或者由于乙方技术人员指导错误和疏忽，造成设备无法正常使用或报废，乙方应立即无偿更换和修理。如需更换，乙方应负担由此产生的到按照现场更换的一切费用，更换或修理期限为甲方通知乙方之日起3日。
3. 乙方未能按本合同规定的交货期交货时（不可抗力除外），甲方有权向乙方收取违约金：每延迟一日，违约金金额为迟交货物金额的0.5%；合同设备延迟交付的违约金总金额累计不超过合同设备总价的30%。乙方支付违约金，并不解除乙方按照合同继续交货的义务。

对安装、试运行有重大影响的设备延迟交付，甲方有权向乙方收取违约金：每延迟一日，违约金金额为迟交货物金额的0.5%，合同设备延迟交付的违约金总金额累计不超过合同总价的30%。同时，甲方有权终止部分或全部合同。

如乙方未按合同或附件的规定按时向甲方提供技术资料的，甲方有权向乙方收取违约金：每延迟一日，违约金金额为合同总价的0.5%，该违约金总金额累计不超过合同总价的30%。乙方提交违约金后，仍有义

务向甲方提供技术帮助，采取各种措施以使设备达到各项经济指标。

如果由于乙方技术服务的延误，造成执行合同延误，每延误工期一日，乙方应向甲方支付合同总价0.5%的违约金，该违约金总金额累计不超过合同总价的30%。

违约金不足以赔偿甲方损失的，乙方还应赔偿甲方全部损失。

4. 由于乙方责任，根据本合同及附件规定验收试验后，不能达到本合同及其附件规定的一项或多项保证指标时，乙方应向甲方支付违约金：每不能达到一项保证指标，违约金金额为合同总价的30%，每不能达到一项关键指标；违约金金额为合同总价的30%，该违约金总金额累计不超过合同总价的30%。如违约金不足以弥补甲方直接损失的，乙方应赔偿甲方的直接损失。

5. 如果发生乙方的合同履行违约行为，相关款项将由乙方在接到甲方的书面通知和此类赔偿的证明文件后3日内向甲方支付，甲方也有权从履约保证金或其他付款中扣除；如果属于质量问题造成的甲方损失，相关款项将从履约保证金中扣除；上述金额不足扣除部分，甲方有权向乙方继续追索，乙方应予以支付。

6. 乙方设备质量不符合要求的，甲方有权向乙方主张下列全部或部分权利：

1) 拒绝收货，要求乙方重新发货。因此造成的损失和增加的费用由乙方承担；

2) 向第三方进行采购，或委托第三方维修，因此导致甲方增加的费用由乙方承担；

3) 乙方设备质量不符合要求，根据本合同约定甲方有权解除，并向甲方支付违约金。违约金不足以赔偿甲方损失的，还应赔偿甲方全部损失。

7. 任何一方有其他违反本合同情形的，应赔偿守约方全部损失，该损失包括但不限于对守约方所造成的直接损失、可得利益损失、守约方支付给第三方的赔偿费用/违约金/罚款、调查取证费用/公证费、诉讼费用、律师费用以及因此而支付的其他合理费用。

## 第十二条 不可抗力

签约双方任一方由于受诸如严重火灾、洪水、台风、地震等不可抗力事故的影响而不能执行合同时，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。不可抗力的事故是指买卖双方在缔结合同时所不能预见的，并且它的发生及后果是无法避免和无法克服的事故。

受阻一方应在不可抗力的事故发生后尽快用书面通知对方，并于事故发生后 14 天内将有关部门出具的证明文件给对方审阅确定。

## 第十三条 反商业贿赂

双方均不得向对方或对方经办人、工作人员或其他相关人员索要、收受、提供、给予合同约定以外的任何利益，包括但不限于明扣、暗扣、现金、购物卡、实物、有价证券、旅游或其他非物质性利益等，否则构成重大违约。如该等利益属于行业惯例或通常做法，则须在本合同中明示，否则亦为重大违约。

## 第十四条 合同送达方式

1. 为更好的履行本合同，双方提供如下通知方式：

1) 甲方接收通知方式

地址：北京市密云区新中街 39 号密云区中医医院采购办

联系人：李老师

手机：15001120725

电子邮件：13810139739@163.com

2) 乙方接收通知方式地址：

地址：北京市朝阳区通用国际中心 A 座 1201

联系人：易晓龙

手机：18500179218

电子邮件：18500179218@163.com

2. 双方应以书面快递方式向对方上述地址发送相关通知。接收通知方拒收、无人接收或未查阅的，不影响通知送达的有效性。

3. 上述地址同时作为有效司法送达地址。

4. 一方变更接收通知方式的，应以书面形式向对方确认变更，否则视为未变更。

#### 第十五条 争议及仲裁

在执行本合同过程中所发生的一切争议，由签订本合同的双方共同协商解决；如争议发生后三十天内，双方不能协商解决时，应向签订本合同的双方共同确认的仲裁机关提起仲裁，由仲裁机关做出最后裁决，此裁决对双方均有约束力；仲裁费由败诉方承担。仲裁机关不能解决，向甲方所在区人民法院提起诉讼。

第十六条 本合同一式伍份，甲方肆份，乙方壹份，签字盖章后生效，具有同等的法律效力。

甲 方：北京市密云区中医医院

乙 方：北京百和泓光医疗科技有限公司

法人代表（签字）：



授权代表（签字）：

日期：2023 年 2 月 10 日

法人代表（签字）：



授权代表（签字）：

日期：2023 年 2 月 10 日

附件：技术参数及配置清单

## Fortis 国产全“芯”高端全身超声

共计 4 套

Fortis 是 GE 新推出的第五代超声首款国产高端机型，采用 GE 创新的 cSound™ 全“芯”成像平台，搭载 GE 专利的冰晶探头及超大专业医用监视器，为临床提供优异的图像及血流显示，诸多临床实用的高级功能，在临床介入超声、腹部、心脏、妇产、血管、泌尿系统、小器官等广泛领域都能为每一位医生提供先进完善的解决方案。

### 舒适人机工程学设计 Comfort Ergonomics Design

- 23.8 英寸业内最新、最领先、最高端的高分辨率、极限色彩对比度，超广视角视野显示屏，分辨率高达 1920×1080，完美呈现 cSound 平台、TCI 技术、ACE 技术带来的具有更多信息量、更高帧频的二维和四维图像。
- 12.1 寸液晶嵌入式触摸屏，灵敏触控，快速切换界面布局，可与监视器双屏显示图像
- 4 个可激活触点探头接口，使探头转换使用十分方便
- 耦合剂加热装置
- GPU 极速处理器，SSD 固态硬盘 1 TB，DVD-R 驱动器

### cSound™ 全“芯”成像平台

cSound™ 全“芯”成像平台是创新的软件波束成像平台，软件波束成像技术是第五代超声代表性的核心技术。它采用动态宽波速发射接收技术，将采集的原始射频信号（RF signal）先高速存储于大数据缓存器，再采用先进的算法将储存的数据在 GPU 中进行图像合成。这种创新的成像技术突破传统的成像的技术瓶颈，它放弃了传统的逐线发射、逐线接收、逐线处理、逐线拼接的成像方式，而是利用接收的全部信息、逐像素同时成像，获得前所未有的全域聚焦、高信息量、高帧频的图像，具有更好的时间、空间分辨率及更高的信噪比。

### TCI 动态空间聚焦技术

从不同角度高速连续扫描同一像素点，将同一像素点所有回波信号进行合成，使信号得以大大增强使得空间分辨率大幅提升；整个声场所有像素合成在瞬间同时完成，达到整场聚焦的效果，提升了时间分辨率。

### ACE “去伪存真” 智能像素优化技术

从本地大数据直接调取与 TCI 相同的回波信号，采用先进的像素增强算法，形成另外一幅图像，再将其与 TCI 成像的图像进行比对，自动增强真实信号，去除噪音和伪像，形成最终图像。

### 高清晰斑点噪音抑制技术 SRI-HD

基于智能的图像识别，消除图像固有的斑点噪音，提高图像的清晰度及对比分辨率，技术支持所有探头。

### 组织声速矫正成像（自动/手动）SOS

系统允许操作者根据扫描目标不同，自动及手动调节标定声速，确保更精准聚焦，从而提高成像分辨率，可多级调节。

### 编码谐波成像 Coded Harmonic

编码二次谐波成像采用编码超声技术，克服传统二次谐波空间分辨率下降等缺点，可应用于多种探头。

### 空间复合成像技术 CrossBeam

采用多条声束扫描技术，获得更丰富信息，提高边界显示率及图像对比分辨率。

### 原始数据处理技术 Raw Data Analysis

原始数据处理技术更真实地获取和保留超声图像信息，提高灵活处理图像的能力，并方便快速存储、管理、再处理原始图像。

<b>自动优化(AO) Auto Optimize</b>
自动优化 (AO) 根据正在检查的组织中实际超声信号，自动调整二维和频谱参数，使操作者在一秒内得到最优化的 B 模式或频谱多普勒。不同熟练程度的操作者都能在短时间内得到最优秀一致的扫描结果。)
<b>穿刺针增强显示技术 B Steer+</b>
可在二维模式下独立调节部分声束偏转，达到在不影响组织图像的基础上，增强穿刺针的显示，提高穿刺精准性及安全性。
<b>宽景成像技术 LOGIQVIEW</b>
显示一段扫查过程的所有信息，实现对大面积病变的整体观察与判断，操作简单、重复性强，提高医生工作效率及对大病变的诊断能力。
<b>组织多普勒速度成像 TVI</b>
利用多普勒原理实时显示组织运动，可在 TVI 图像上直接取得组织运动频谱，用来观察和定量分析组织运动。
<b>连续波频谱多普勒 CW</b>
连续波频谱多普勒功能支持相控阵探头，主要用于心脏高速血流的成像和定量。
<b>内置视频转换器 S-Video Converter</b>
将 HDMI 高清视频转换用于装备 S 端子的设备。
<b>内置无线网卡 Wireless</b>
内置无线网卡，实现无线联网。
<b>联网能力 DICOM 3.0</b>
DICOM 软件包提供如下 DICOM 功能：打印、存储、动态图像存储、工作流程、MPPS、DICOM 结构报告等。
<b>心电 ECG 模块</b>
内置 ECG 心电安装组件
<b>剪贴板功能 Image Clipboard</b>
能存动态和静态图像，包括基于原始数据的测量与分析。
<b>血管类造影成像 B-FLOW</b>
血管类造影成像，采用非多普勒原理，直接提取微弱的血细胞回声进行成像，实时观察血流力学情况，避免彩色叠加和外溢。
<b>超微细血流成像 MVI</b>
GE 专利的编码激励，捕捉细微、低速血流信号，提高血流敏感度。
<b>Radiantflow 立体血流成像</b>
通过先进的算法，利用血流动力学参数在二维图像上实现血流立体显示，更好显示血管位置关系，提高信息读取，提升诊断信心。
<b>高 级 功 能</b>
<b>自动内中膜测量Auto IMT</b>
血管内中膜自动测量技术，可同时测量血管前、后壁内中膜厚度，并给予最大值、平均值及所测范围区间等多个参数。
<b>血管自动巡航 Auto Doppler</b>
一键自动追踪识别血管血流，智能调整多普勒取样框方向及位置，自动调整频谱多普勒取样门位置，并自动优化频谱获取血管多项检测数值。
<b>应变式弹性成像技术 Strain Elastography</b>
利用高分辨率超声成像方法，结合数字信号处理和数字图像追踪技术，估计出组织内部硬度相应情况，从而间接或直接反映组织内部的弹性模量等力学属性的差异。
<b>应变式弹性成像定量技术 Elasto Quantification</b>
对弹性成像进行定量分析，提供硬度、硬度比等参数，可获得 8 组测量参数。

<b>UGAP 衰减成像</b>
UGAP 利用常规腹部探头，通过测量采集的原始射频信号衰减，进而获得组织的衰减系数及衰减率。UGAP 通过定量组织的衰减率主要用于肝脂肪变的定量，用于代谢相关性脂肪性肝病的诊断、分级、随访及治疗评估等，亦可为相关临床科研提供定量分析工具。
<b>调幅造影成像技术 Amplitude Modulation Contrast</b>
最大限度保留微气泡产生的谐波信号，因而提高了造影剂的敏感性和信噪比。调幅造影成像技术同时支持高机械指数 HIGH MI / 低机械指数 LOW MI，匹配不同造影剂，大大提高图像对比分辨率，提高灵敏度，提高医生对病灶的检出率。高保真调幅造影技术对造影剂非线性信号敏感性大大提高，大大减少造影剂用量、提供全画幅双幅造影成像功能、双幅超声造影的同时支持双穿刺引导线、双造影计时器、双幅造影的状态下支持 TIC 时间强度曲线分析（TIC 曲线分析可将二维灰阶与造影图像同屏双幅对比显示），提供一系列超声造影曲线量化分析。
<b>超声造影参量成像 Contrast Parametric Imaging</b>
一种原始数据后处理技术，将造影剂到达时间设定为不同颜色，叠加显示在造影图像上，使病灶增强显示的模式更加直观，降低造影图像解读难度，利于总结病灶造影剂灌注特点。
<b>心肌定量分析功能（包括对图像的多重曲线分析、曲线解剖 M 型分析） Q Analysis</b>
对二维图像、组织速度图像进行定量分析。组织速度图像可进行曲线解剖 M 型成像，用来显示心肌各个节段的运动的同步性。
<b>功能齐全的测量分析软件包 Full measurement and analysis package</b>
包括腹部、心脏、妇产、血管、小器官等全面的测量及分析计算功能。
<b>产科辅助测量 OB Measure Assistant</b>
产科专用测量分析工具，含自动半自动测量分析，系统根据图像识别技术自动测量胎儿双顶径、股骨长、头围、腹围等重要的胎儿生长发育指标，从而提高测量客观性，减少人为误差。
<b>智能随访 Compare Assistant</b>
基于原始数据平台实现，在对病例随访时，可实现单键复制之前图像的成像条件用于当前成像，确保对比观察的客观性，提升诊断信心。同时还可复制之前图像的注释、体标等信息。
<b>LOGIQ Apps</b>
通过在平板电脑、手机等智能终端上安装专用 APP，使上述智能终端与超声设备连接，实现移动控制、声影同屏功能。
<ul style="list-style-type: none"> <li><b>移动遥控：</b>可用智能终端远程操作冻结，调图，增益，彩色、PW、ROI 设置，双幅显示，打印等。适用于介入穿刺，手术，多人带教等临床场景。</li> <li><b>声影同屏：</b>病例图片，病理档案，扫查部位，扫查手法，病理结果等多模态信息同屏显示，即时综合管理。提高诊断信心，有助于 MDT 等开展。</li> </ul>
<b>探头配置</b>
<b>C1-6-D 腹部冰晶探头</b>
宽频凸阵冰晶探头，用于腹部、介入，妇产、泌尿等
<b>L3-12-D 线阵宽频探头</b>
宽频线阵高频探头，用于小器官、血管，肌骨、小儿、腹部等
<b>ML6-15-D 面阵线阵宽频探头</b>
宽频面阵线阵探头；用于乳腺、甲状腺、肌骨、血管、小儿等
<b>M5Sc-D 成人心脏冰晶探头</b>
相控阵面阵冰晶探头，用于心脏、经颅多普勒、腹部等
打印机：彩色激光打印机
配套图像采集及报告软件
独立报告工作站

## DS630 影像板扫描仪配置

序号	名称	数量	规格
1	影像板扫描仪	1 台	DS630
2	Size2 影像板	2 张	41x31
3	电源适配器	1	DC24 0.5A
4	网线	1 根	3 米
5	2 号胶片保护套装	1	1 盒
6	0 号进片卡槽	1	1 个
7	2 号进片卡槽	1	1 个
8	软件 U 盘或光盘	1	1 个
9	说明书 (纸质电子版或)	1	1 份
10	合格证	1	1 张



统一社会信用代码  
911101050592841X1  
名 称 北京巨和泓光医疗科技有限公司  
类 型 有限责任公司(自然人投资或控股)  
法定代表人 王利娅  
经营范 围 技术推广服务；货物进出口；代理进出口；投资管理；投资咨询；计算机技术培训；企业管理；销售Ⅱ类医疗器械；销售第Ⅲ类医疗器械。（企业依法自主选择经营项目，开展经营活动；销售第三类医疗器械以及依法须经批准的项目，经相关部门批准后依批准的内容开展经营活动；不得从事本市产业政策禁止和限制类项目的经营活动。）

# 营 业 执 照

(副) 本)(1-1)



注 册 资 本 700万元

成 立 日 期 2012年12月04日

营 业 期 限 2012年12月04日至2032年12月03日  
住 所 北京市朝阳区朝阳路67号5号楼6层704

登 记 机 关

2019 年 07月12 日



国家企业信用信息公示系统 <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年度报告。

国家市场监督管理总局监制

# 医疗器械经营许可证



许可证编号：京朝食药监械经营许20170428号

企业名称：北京巨通泰光医疗科技有限公司

法定代表人：王利娟

经营方式：批发

企业负责人：王利娟

住所：北京市朝阳区朝阳路67号5号楼6层704

经营范围：

2002年版分类目录：川类：6832、6870、6856、  
66、6830、6825（光学器具、仪器及设备制造、  
6823、6824、6826、6840、仅从事不需冷链储藏、  
流通试剂）、6834、6875\*\*\*

2017年版分类目录：川类：010205  
060809、142122、6840伟  
外诊断试剂（不需冷链运输、贮存）\*\*

库房地址：北京市朝阳区机场路10号院3幢第2层海润物流  
园区仓库【A2仓库-2】号（委托：国药集团医药医

疗器械有限公司筹建）

发证部门：北京市朝阳区食品药品监督管理局  
有效期：至 2022 年 11 月 29 日 发证日期：2019 年 07 月 03 日

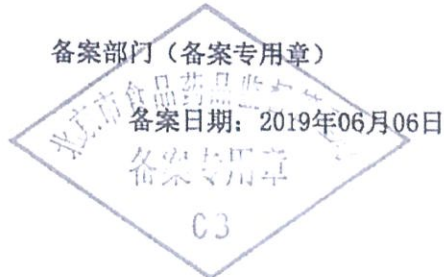
国家食品药品监督管理总局制

030001440

## 第二类医疗器械经营备案凭证

备案编号：京朝食药监械经营备20160231号

企业名称	北京巨和泓光医疗科技有限公司
法定代表人	王利娅
企业负责人	王利娅
经营方式	批发
住所	北京市朝阳区朝阳路67号5号楼6层704
经营场所	北京市朝阳区朝阳路67号5号楼6层704
库房地址	北京市顺义区机场北街10号院3幢等2幢航港物流园区仓库【A2仓库-2】号（委托国药集团联合医疗器械有限公司贮存）
经营范围	2002年版分类目录：II类：6822, 6823, 6840（诊断试剂除外）， 6824, 6825, 6854, 6866, 6821, 6828, 6831, 6826, 6830, 6833, 6870, 6810*** 2017年版分类目录：II类： 01,04,05,06,07,08,09,14,18,21,22***





## 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：北京巨和泓光医疗科技有限公司

地址：北京市朝阳区朝阳路 67 号 5 号楼 6 层 704

法定代表人：王利娅

种类和范围：销售 II 类、III 类射线装置

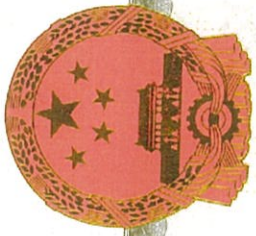
证书编号：京环辐证 [E1022]

有效期至：2024年 8 月 6 日

发证机关：北京市生态环境局

发证日期：2024年 8 月 7 日

中华人民共和国环境保护部制



统一社会信用代码

913202146079203728

# 营业执照

扫描二维码登录“国家企业信用信息公示系统”了解更多登记、备案、许可、监管信息。



编 号 3202140601202107120074

所 无 锡 国 家 高 新 技 术 产 业 开 发 区 长 江 路 19 号

注 册 资 本 2490 万 美 元

成 立 日 期 1996 年 06 月 24 日

住 所

营 业 期 限 1996 年 06 月 24 日 至 2046 年 06 月 23 日

名 称 通用电气医疗系统(中国)有限公司  
类 型 有限责任公司(外商法人独资)  
法 定 代 表 人 陈和强  
经 营 范 围 研究开发生产医疗器械(以中华人民共和国医疗器械生产许可证核定的内容为准)和软件产品;销售通用电气公司在中国授权生产的医疗服务和谘询服务;维修翻新服务的医疗产品;提供维修服务,技术服务和谘询服务。(不含投资设立的生产企业)(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)一般项目:第二类医疗器械销售(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)

登 记 机 关 2021 年 07 月 12 日



国家企业信用信息公示系统网址：<http://www.gsxt.gov.cn>

国家市场监督管理总局监制



# 医疗器械生产许可证

许可证编号：苏食药监械生产许 20010041 号

企业名称：通用电气医疗系统（中国）有限公司      生产地址：无锡国家高新技术产业开发区长江路 19 号

法定代表人：张朝晖

企业负责人：孟凡杰

住 所：无锡国家高新技术产业开发区长江路 19 号      发证部门：江苏省药品监督管理局  
有效期：至 2025 年 11 月 22 日      发证日期：2020 年 11 月 23 日





# 营业执照

统一社会信用代码

91330205720475127C (1 / 1)

名 称 宁波蓝野医疗器械有限公司  
类 型 有限责任公司（自然人投资或控股）

法 定 代 表 人

徐步光  
经营范 围 许可项目：第二类医疗器械生产；第三类医疗器械经营；货物进出口，进出口代理，技术进出口(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，具体经营项目以审批结果为准)。一般项目：第二类医疗器械销售；第一类医疗器械销售；电动机制造；技术服务、技术开发、技术咨询、技术交流、技术转让、技术推广；住房租赁；物业管理；信息咨询服务(不含许可类信息咨询服务)；科技中介服务；财务咨询(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)。

注 册 资 本  
(副 本)

成 立 日 期

营 业 期 限

住 所 宁波江北投资创业园区 C 区通惠路 456 号

登 记 机 关

2020 年 06 月 01 日

扫描二维码登录“国家企业信用信息公示系统”了解更多登记、备案、许可、监管信息



# 医 疗 器 械 生 产 许 可 证



许可证编号：浙食药监械生产许20120084号

生产地址：宁波江北投资创业园C区通惠路456号

企业名称：宁波蓝天医疗器械有限公司

法定代表人：徐步光

企业负责人：徐步光

住 所：宁波江北投资创业园C区通惠路456号

有效期：至 2022年01月12日 发证日期：2022年01月13日  
发证部门：浙江省药品监督管理局

生产范围：2002年分类目录：第Ⅱ类：6830-0 其他；6830-2 医用X射线诊断设备；6855-0 其他；6855-1-1口腔综合治疗设备；6855-2-牙科机及配件；6855-3-牙科椅；6855-4-牙科手机；6855-5-洁牙、补牙设备；6855-7 口腔综合治疗设备配件；6857-0 其他；6857-2-压力蒸气灭菌设备；2017年分类目录：第Ⅱ类：65-0-其他；66-01-诊断X射线机；66-04-X射线影像接收处理装置；11-01-超声消毒灭菌设备；17-01-口腔诊疗设备；17-03-口腔治疗设备；17-04-口腔治疗器具\*\*\*

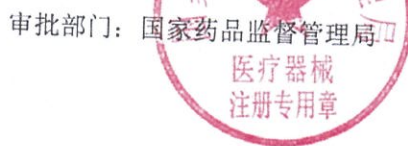
发证部门：浙江省药品监督管理局

国家药品监督管理局制

# 中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注准20213060915

注册人名称	通用电气医疗系统（中国）有限公司
注册人住所	无锡国家高新技术产业开发区长江路19号
生产地址	无锡国家高新技术产业开发区长江路19号
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	超声诊断仪
型号、规格	LOGIQ Fortis, LOGIQ Fortis Pro, LOGIQ Fortis Express, LOGIQ Fortis Super, LOGIQ Fortis Expert, LOGIQ Fortis Plus, LOGIQ Fortis Power
结构及组成	产品由主机和硬件选配组成。主机包括前台处理器、操作面板、23.8英寸HDU显示器或23.8英寸AUO显示器、12.1英寸触摸屏、后台处理器。 硬件选配包括：脚踏开关、ECG模块和电缆、CWD、黑白打印机、4D、无线LAN、电源助手、带有电池扫描功能的电源助手、S-video、笔式CW、DVD驱动器、容积导航、A/N键盘、探头。
适用范围	产品在医疗机构中用于临床超声诊断检查，各探头应用部位详见产品技术要求。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	



批准日期：二〇二一年十一月十二日  
生效日期：二〇二一年十一月十二日  
有效日期：二〇二六年十一月十一日

GE CONFIDENTIAL. 机密文件

# 中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：浙械注准20212060151

注册人名称	宁波蓝野医疗器械有限公司
注册人住所	宁波江北投资创业园C区通惠路456号
生产地址	宁波江北投资创业园C区通惠路456号
代理人名称	不适用
代理人住所	不适用
产品名称	影像板扫描仪
型号、规格	DS630
结构及组成	本产品由：激光扫描仪、影像板、采集软件（VistaSoft, 2）组成。
适用范围	配合牙科诊断X射线机，用于实现口内数字化图像的显示、存储和传输。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	

审批部门：浙江省药品监督管理局

批准日期：2021年04月23日

有效期至：2026年04月22日



授权编号：GE/POA/2022/18595-1027 (续)

## 通用电气医疗系统贸易发展（上海）有限公司

### 指定

#### 北京巨和泓光医疗科技有限公司

自 2022 年 11 月 30 日起至 2023 年 03 月 31 日止

在北京门头沟区、怀柔区、通州区、平谷区、密云区、崇礼区、北京中医药大学东直门医院、以上区域所有公立医院的超声科、体检科、心脏科（包括心内、心外和儿科心脏）、生殖中心和急救门诊（Go blue 非公立医院项目除外，以 GE 总部颁发的医院清单为准）作为 GE 超声系列产品：Logiq 系列（除去 Logiq F, Logiq V），Versana 系列（除去 Versana Balance R1），Voluson 系列（除去 Voluson P6, P8 S6, 和 S10（不含 Expert）），Vivid 系列（除去 Vivid IQ POC, Vivid IQ CV 专业版, Vivid S60N 和 T8（不含 Vivid T8 Champion）），Venue 系列，Vscan 系列和 Viewpoint 系列的授权分销商。

[上述授权以分销商持有含授权产品的有效许可证和备案凭证为前提]

在遵守与本公司签署的分销商合同情况下，可依法从事经营活动，并独立承担法律责任。  
本公司对此授权不承担最终解释权。



Page 1 of 1

## 授 权 书

特此授权 北京巨和泓光医疗科技有限公司 在  
项目编号:11011822210200000999-XM001 医疗设备  
的采购项目 的医疗器械采购招标会上销售宁波蓝野  
医疗器械有限公司 生产的牙科 X 射线机和影像板扫  
描仪 及处理售后服务事宜。并及时返回最终客户信  
息。

**Runyes**

特此授权 !

有效期限至本次招标结束

宁波蓝野医疗器械有限公司

2022 年 12 月 27 日

如有特殊情况,宁波蓝野医疗器械有限公司有权作废和收回本授权,并对授权有最终解释权。  
因各种原因未开标的项目需重新授权

## 法定代表人授权书

本授权书声明：注册于 (中国, 北京) 的 (北京巨和泓光医疗科技有限公司) 在下面签字的 (王利娅, 总经理) 代表本公司授权 (北京巨和泓光医疗科技有限公司) 在下面签字的 (易晓龙、销售代表) 为本公司的合法代理人，就 (医疗设备的采购项目) 的合同签订，以本公司名义处理一切与之有关的事务。代理人无权转授权。

本授权书于 2023年01月03日 签字生效，特此声明。

法定代表人签字:



被授权人签字:

附:

被授权人姓名: 易晓龙

职        务: 销售代表

身份证号码: 420621198904225114

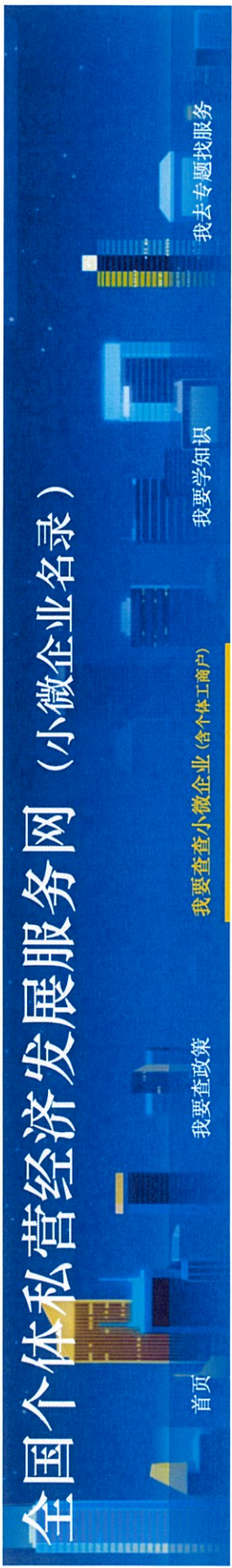
详细通讯地址: 北京市朝阳区朝阳路 67 号 5 号楼 6 层 704

邮政编码: 100123

传        真: 010-65699980

电        话: 010-65699980





首页 / 我要查查小微企业(含个体工商户)

北京巨和泓光医疗科技有限公司

• 北京巨和泓光医疗科技有限公司 有限责任公司(自然人投资或控股)

统一社会信用代码/注册号: 9111010505928241X1

成立日期: 2012年12月04日 登记机关: 北京市工商行政管理局朝阳分局

首页 < 上一页 1 下一页 > 尾页

版权所有: 国家市场监督管理总局 备案号: 京ICP备18022388号-2



中源联盛咨询（北京）有限公司

地址：北京市北京经济技术开发区万源街 22 号

电话：010-67803241

## 中标通知书

北京巨和泓光医疗科技有限公司：

根据医疗设备的采购项目的招标文件和贵单位于 2023 年 01 月 16 日提交的投标文件，经依法组建的评标委员会评议推荐，并经采购人确认，现确定贵单位为上述项目第一包的中标人，主要中标条件如下：

项目名称	医疗设备的采购项目
采购编号	ZYLS-ZB-202212003
中标价格	人民币（大写）：捌佰捌拾陆万伍仟伍佰元整 RMB：8,865,500.00 元整

请贵单位在接到本中标通知书后 30 日内尽快与招标人签订政府采购合同，并将合同扫描件自合同签订之日起 2 个工作日内发送至邮箱 [zyls2022@163.com](mailto:zyls2022@163.com)，邮件标题注明项目编号和项目名称，我公司按相关规定办理投标保证金退还事宜。

中源联盛咨询（北京）有限公司

2023 年 01 月 17 日

# 质量保证书

致：北京市密云区中医院

为确保医疗器械质量，保证临床医疗安全，根据《医疗器械监督管理条例》等法律法规及有关行业规定，我公司对所经营的医疗器械作如下承诺：

一、我公司所提供的医疗器械为符合国家相关质量标准和行业标准的合格产品，并附有产品检验合格证。

二、医疗器械的包装，标识，标签，说明书等应符合国家和行业有关规定。出库单据应注明产品名称、规格型号、产品批次、生产厂家、有效期、注册证号等信息。

三、医疗器械的储存、运输，包括体外诊断试剂的冷链管理等，均须符合国家药监等相关部门要求。

四、医院首次购入医疗器械时，我公司应提供齐备有效的相关资质证照，并对其真实性、合法性承担法律责任，资证到期前及时办理更新备案。

五、产品到货后，根据有关标准进行验收，如发现数量不符，或任何质量问题，我公司保证在约定时间内无条件进行补、退、换货处理。如双方对产品质量问题产生争议，以法定检验部门的检验结果为准。

六、产品使用过程中，如出现不良事件等情况，我公司将积极配合相关部门进行调查。因产品质量问题造成医疗纠纷或经济损失的，由我公司承担因此导致的经济和法律责任，医院有权对我公司进行追偿。

七、有关产品的售后服务由我公司全权负责。如公司被授权人发生改变，应及时办理变更手续，保证服务质量。

八、本协议一式伍份，北京市密云区中医院执肆份，承诺单位执壹份。

承诺单位：（盖章）北京巨和泓光医疗科技有限公司

法定代表人：

2021年2月10日

# 廉洁承诺书

致：北京市密云区中医院

为全面贯彻落实中央、北京市关于治理商业贿赂文件精神，进一步推进党风廉政建设和纠风工作，规范医疗器械市场经营秩序，切实推进企业诚信自律，我公司承诺如下：

一、遵守国家的法律法规，依法开展医疗器械购销业务，自觉接受执法执纪部门的监督检查。

二、在医疗器械购销过程中，保证不给予各种礼金礼物、有价证券、回扣以及中介费、介绍费、咨询费等好处费。

三、维护正常的医疗秩序，保证不提供宴请、消费娱乐等活动，不给对方报销非正当费用。

四、抵制各种商业贿赂行为，不为有关人员装修住房、婚丧嫁娶、配偶子女工作安排等提供好处。

以上承诺如有违反，我单位愿意接受医院终止购销合同，列入不良行为记录，取消经销资格等处理，以及执法执纪部门的其他处理。由此引起的相应损失均由我公司承担。本协议一式伍份，北京市密云区中医院执肆份，承诺单位执壹份。

承诺单位：（盖章）北京巨和泓光医疗科技有限公司



2021年2月10日