

合同编号：LYYG-2024-YXZBHT083

大型设备采购合同

设备名称：磁共振成像系统(3.0T 核磁)、4K、荧光腹腔镜

采购方：北京市房山区良乡医院

供货方：北京瑞悦康华科技发展有限公司

签署日期：2024.10.07

医疗设备采购合同

采购方（以下简称甲方）：北京市房山区良乡医院

法定代表人：郭艳红

负责人：吕世臣

联系电话：81356177

地址：北京市房山区良乡镇拱辰大街 45 号

供货方（以下简称乙方）：北京瑞悦康华科技发展有限公司

法定代表人：胡瑞

负责人：赵瀚宇

联系电话：13261362597

地址：北京市海淀区后屯南路 26 号 5 层 6-29

根据《中华人民共和国民法典》等相关现行有效的法律、法规及相关政策的规定，经甲、乙双方协商，就甲方购买乙方磁共振成像系统(3.0T 核磁)、4K、荧光腹腔镜（以下简称“设备”）事宜，达成一致意见，订立如下合同条款，以资共同遵守。

第一条、合同目的

1、甲方是一所公立非营利性三级医院，具有采购磁共振成像系统(3.0T 核磁)、4K、荧光腹腔镜设备的需求。

2、乙方系销售医疗器械的专业性经营实体公司，并具备所有法定资质和许可的供应商，甲方愿意接受乙方的供货。

第二条、设备名称、数量、价格

序号	设备名称	产地或 国别	规格、型号	数量 (套)	单价（万元）	质保期
1	磁共振成像系 统(3.0T 核磁)	中国 深圳	MAGNETOM Lumina	1	¥14,399,900.00	3 年
2	4K、荧光腹腔镜	中国 珠海	DPM-III-01 P-MF、 680-331030 H	1	¥1,199,900.00	主机 5 年
合计总价（元）		¥15,599,800.00				
大写（元）		人民币壹仟伍佰伍拾玖万玖仟捌佰元整				
本价格含能够满足设备在甲方正常使用的附件及联网所有费用，上述费包括乙方履行 本合同义务的全部费用，除本合同另有约定外，甲方不再支付乙方任何其他费用。						

设备配置见附表 1、附表 2，附表是本合同的一部分。

第三条、质量要求及技术标准

1、乙方保证其提供的设备，符合合同规定的质量、价格和性能要求。

2、保证其所供设备系在一年内生产的全新的、未使用过的，并符合国家现行规定的有关标准、行业标准、制造厂商标准及本合同约定技术标准要求。如果设备的质量或规格与合同不符，或证实是有缺陷的，包括潜在的缺陷或使用不符合要求的材料、原料等，乙方应在接到甲方通知后 7 天内负责采用符合合同规定的规格、质量和性能要求的新零件、部件或设备来更换有缺陷的部分或修补缺陷部分，其费用由乙方负担。同时，乙方应按本合同规定，相应延长修补或更换件的质量保证期。

3、乙方严格根据《中华人民共和国医疗器械监督管理条例》、《医疗器械使用质量监督管理办法》等国家相关法律法规、行业规范的要求进行设备的供应，乙方应随货提供设备的技术文件，包括但不限于医疗器械质检报告、相应的图纸、操作手册、维护手册、维修手册、质量保证文件、软件备份、故障代码表、备件清单、常用零部件价格表、维修密码等证明性文件及维护维修必需的材料和信息，并对其质量和安全负责。

4、本条责任由乙方承担，并已获得制造商授权同意。

第四条、供货时间、地点及要求

设备交付时间：在本合同生效后 30 日内乙方向甲方交付。

交付地点：房山区良乡医院（如有调整，以甲方具体通知地点为准）

乙方负责将设备送货至甲方指定地点，运输方式由乙方确定并承担运费、保险费、税费等费用，本合同项下设备交付甲方后经甲方验收通过书面确认后转移至甲方。

第五条、验收标准及方式

1、乙方交付的本合同设备，应符合国家标准、行业标准及本合同约定要求，符合医疗器械监督管理部门的相关规定，并能满足甲方的特别要求。

2、验收时间：在设备抵达甲方指定地点后，甲方与乙方物流人员和乙方负责人现场共同验收，在乙方应当向甲方交付必需的医疗设备的有关文件、注册证明、技术资料和有关质量证明后，经甲方验收合格后甲乙双方验收人员及负责人应在验收单上签字认可。

3、验收方式：设备自乙方交付，甲、乙双方负责人对设备实物外观进行开箱清点、检查验收，如果发现数量不足或在外观验收完成七个工作日内发现有质量、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。

4、设备到货后，乙方应在接到甲方通知后七日内完成设备的安装调试工作。

5、乙方负责清理打扫及保存设备包装箱。

第六条、货款及支付方式

合同总价为人民币：¥15,599,800.00;大写：人民币壹仟伍佰伍拾玖万玖仟捌佰元整，本合同签字生效后，甲方分三笔支付：

1、自双方合同签订生效后，甲方收到乙方开具符合甲方要求的合法票据，乙方送货至甲方指定地点后，甲方向乙方指定银行账号支付本合同总价款的 30%；即人民币：¥4,679,940.00;大写：人民币肆佰陆拾柒万玖仟玖佰肆拾元整；

合同编号：LYYG-2024-YXZBHT083

2、待乙方送货至甲方指定地点，经甲方检验书面验收合格确认且由乙方装机完成投入使用，并双方不因本合同产生任何争议后 60 个工作日，甲方向乙方执行银行账户支付本合同总价款的 65%：即人民币：¥10,139,870.00；大写：人民币壹仟零壹拾叁万玖仟捌佰柒拾元整；

3、剩余款项，即本合同总价款的 5%，即人民币：¥779,990.00；大写：人民币柒拾柒万玖仟玖佰玖拾元整，自设备正式投入使用后，并且在此期间双方不因本合同产生任何争议后壹年，甲方向乙方付清货款，至乙方指定银行账户。

乙方指定银行账户如下：

开户银行：招商银行股份有限公司北京北三环支行

账号：110953869110201

名称：北京瑞悦康华科技发展有限公司

第七条、售后服务及质量保证

1、甲方收到货物后与乙方及时验收，乙方对货物实行三包（包修、包换、包退）。

2、乙方提供设备安装所需一切必要的专用工具和辅助材料、易耗件，并免费提供以上备用材料，要求厂家保证 10 年以上配件供应。

3、乙方保证合同项下的设备在发货时无任何设计、材料或工艺上的缺陷，质量符合原出厂标准及本合同约定的要求，乙方提供免费质保保修期为 3.0T 核磁【3】年，4K、荧光腹腔镜主机【5】年，自设备安装调试经甲方书面验收合格之日起算，免收材料和人工等一切费用；乙方自收到甲方电话、传真等维修要求后应在 12 小时内到达甲方现场进行维修，逾期甲方可自行组织维修，费用由乙方承担。

4、乙方负责对甲方操作人员进行设备使用等方面的知识和方法培训，直至甲方操作人员能独立熟练操作为止，乙方承担培训技师的薪资、差旅等全部费用。

5、乙方免费提供设备性能验证和质量控制校准的耗材等和与之相关的服务。

第八条、双方权利义务

（一）甲方权利义务

1、有权要求乙方交付购入的医疗设备的所有原始资料、医疗器械注册证、

医疗器械合格证明文件等。

2、乙方医疗设备安装完毕后应及时验收，若验收不合格，甲方有权拒收。

3、在保质期内，甲方自行负责医疗设备使用培训及定期检查、检验、校准、保养、维护、修理等。但出现质量问题需要更换或退换医疗设备的情况，由乙方负责，因此产生的相关费用由乙方负担。

4、及时按照合同约定的付款条件向乙方支付费用。

（二）乙方权利义务

1、乙方确保自己有医疗器械、医疗试剂耗材的经营资质，具有履行本合同所需的资质与能力，其所提供的医疗设备系其合法取得，所有权不存在任何瑕疵。如因所有权出现任何争议，所有后果一概由乙方负担。

2、乙方无权干预、介入、参与甲方正常运营。

3、保证提供的医疗设备应当符合医疗器械强制性国家标准；尚无强制性国家标准的，应当符合医疗器械强制性行业标准。

4、保证提供的医疗设备必须经依法注册（医疗器械注册证）、有合格证明文件，且是依法向享有医疗器械生产、经营资质的销售方购入。

5、应当妥善交付购入的医疗设备的原始资料（包括但不限于医疗器械的说明书、标签，若属于第二类、第三类医疗器械还应当标明医疗器械注册证编号和医疗器械注册人的名称、地址及联系方式；发票等），并确保信息具有可追溯性。

6、乙方应保证其所供应的设备，其出厂日期应在医疗器械注册证期限之内。

7、未经甲方同意，乙方不得擅自将本合同所列内容及权利义务转让给任何第三方。

第九条、违约责任

1、在设备运输和安装过程中以及在完成交付经甲方书面验收合格前，如果发生人员伤亡等意外事故的，乙方负责处理，与甲方没有任何关系，甲方不承担任何责任；如因前述情形给甲方造成损失的，乙方应承担一切法律责任，并应赔偿甲方因此遭受的损失。

2、因乙方技术服务人员培训指导等过错或者失误，所有损失由乙方自行承担；导致甲方医院发生重大事故，则乙方除承担本合同约定的违约责任外，甲方还有权单方解除本合同。

3、如乙方无法按合同规定的时间、地点交付或安装本合同设备，并通过甲方验收，乙方应按以下方式赔偿损失：每逾期一日，按合同总金额的千分之一向甲方支付违约金；乙方逾期交货超过 30 日，乙方仍无法交付本合同项下全部设备的，甲方有权单方面解除合同，乙方除应返还甲方所支付款项，按合同总金额的百分之二十向甲方支付违约金外还应承担因迟延交货、延期安装或解除合同而造成甲方的一切损失。

4、乙方提供本合同约定设备存在质量问题，由此给甲方或第三方造成损失或引起事故，乙方负责全部赔偿，甲方根据乙方违约情况有权部分或全部退货。

5、乙方违反质量条款交付设备的，乙方应在甲方书面通知七日内提供符合约定质量标准的设备，每逾期一日承担合同金额百分之一的违约金，并承担因此给甲方造成的一切损失。

6、乙方负责提供符合甲方要求的正规全额的发票，如果因此发生税务、审计等问题的，乙方应承担一切法律责任，并赔偿给甲方因此遭受的一切损失。

7、乙方如存在违反本合同约定情形时，除本合同另有约定外，乙方除应赔偿甲方全部经济损失外，还应按照甲方支付本合同总价款 30%支付违约金，且甲方有权单方解除本合同。如甲方经济损失难以量化，则乙方按照本合同总价款的 30%向甲方支付违约金，并永久放弃违约金过高的抗辩权。

8、本款规定的损失，包括但不限于甲方对该项目直接的经济投入、甲方由此遭受第三方的处罚、因调查取证、公证认证、财产保全或提请仲裁而产生的包括律师费在内的仲裁诉讼费用。

第十条、不可抗力

1、不可抗力事件系指买卖双方在缔结合同时不能预见的，并且它的发生及其后果是无法避免和无法克服的事件，诸如战争、严重火灾、洪水、台风、地震等。签约双方任何一方由于不可抗力事件的影响而不能执行合同时，履行合同的期限应予以延长，其延长的期限应相当于事件所影响的时间。

2、遭受不可抗力的一方应在不可抗力事件发生后 2 小时内用电报、传真或电传通知对方，并于事件发生后 2 日内将有关当局出具的证明用特快专递或挂号

信寄给对方审阅确认。一旦发生不可抗力事件的影响持续 10 天以上，双方应通过友好协商在合理的时间内达成解除合同或者进一步履行合同的协议。

第十一条、争议解决方法

甲、乙双方因履行本合同中发生的与本合同有关的任何争议时，应友好协商解决；如协商未果，，均应提交北京仲裁委员会，按照申请仲裁时该会现行有效的仲裁规则在北京进行仲裁。仲裁裁决是终局的，对双方均有约束力；或向甲方所在的北京市房山区人民法院提起诉讼解决。

第十二条、合同附件

本合同附件一式贰份，甲乙双方各执壹份，与本合同具有同等法律效力。本合同附件包括：设备配置清单、公司及厂家资质文件等与为履行本合同所产生的一切相关必要文件。

第十三条、其它

1、本合同任何一方当事人未经对方书面同意，不得擅自对本合同进行修改和变更。本合同如有未尽事宜，由甲乙双方协商一致后另行签订书面补充协议，书面补充协议是本合同的组成部分，与本合同具有同等法律效力。

2、本合同一式肆份，甲方执叁份、乙方执壹份，自双方法定代表人签字并加盖公章之日起生效，具有同等法律效力。

3、各方对本协议中之重要信息（包括但不限于地址、联系人、电话、传真、邮箱等）变更之时，应立即书面通知对方，确保对方知晓相关信息的变化，否则，其应承担因此带来的一切不利后果。

4、双方确认以下地址为履行合同过程中及所有司法文书的有效送达地址：

甲方：北京市房山区良乡拱辰

乙方：北京市海淀区后

北大街 45 号；

屯南路 26 号 5 层 6-29。

甲方（盖章）

乙方（盖章）

法定代表人或授权代表：

法定代表人或授权代表：



2024年10月07日

2024年10月07日

张明华 审核

(第076号)

附件 1: 磁共振成像系统(3.0T 核磁)

MAGNETOM Lumina 3T 配置清单

第一部分 MAGNETOM Lumina 主系统

序号	说明
1	MAGNETOM Lumina - System
	MAGNETOM Lumina 系统
2	Precision Medicine Hardware
	精准影像链
2.1	Magnet System
	智能磁体系统
2.2	Intelligent Magnet technique
	智能磁体技术
2.3	Intelligent Gradient System
	智能梯度系统
2.4	DirectRF - RF Transmit/Receive System
	全数字化发射/接收射频系统
3	Patient Communication
	患者通信对讲系统
4	Computer system
	计算机系统
5	Silver & White Design #Vi
	银白色外壳
6	PC Keyboard US English
	英文键盘
7	Installation
	系统安装
8	Patient Supervision TV
	患者监视 TV 系统

9	Patient TV wall support
	病人监视器壁挂支持装置
10	MR Workplace Table 1.2m
	1.2 米工作站操作台
11	MR Workplace Container, 50cm
	50 厘米工作站整理箱
12	UPS system #BM
	不间断电源
13	UPS Battery module
	UPS 电池模块
14	Separator 60kW/75kW
	分离器

第二部分 BioMatrix 生命矩阵系统

序号	说明
1	BioMatrix Technology
	生命矩阵系统
2	BioMatrix Table
	生命矩阵扫描床
3	BioMatrix-Respiratory
	生命矩阵-呼吸
4	BioMatrix-Body
	生命矩阵-人体
5	BioMatrix-magnetic tuner
	生命矩阵-磁场

第三部分 Tim4G 生命矩阵线圈系统

序号	说明
1	Tim4G & BioMatrix Coils
	Tim4G 生命矩阵线圈系统
2	Head/Neck 20 titable

	20 通道可倾斜舒适头颈线圈
3	Spine 24
	24 通道脊柱线圈
4	Body 12
	12 通道体部线圈
5	UltraFlex Large 18
	18 通道云适型线圈(大)
6	UltraFlex Small 18
	18 通道云适型线圈(小)
7	Positioning Aids Shoulder
	18 通道云适型线圈附件
8	Breast 18
	18 通道超高密度乳腺线圈
9	Accessory Breast 18 70cm
	70cm 孔径乳腺线圈附件
10	Shoulder Shape 16 #3T
	16 通道肩关节适形线圈
11	Tx/Rx Knee 18 #3T
	18 通道发射/接收膝关节线圈
12	Foot/Ankle 16 #3T
	足踝线圈
13	Hand/Wrist 16 #3T
	手腕线圈
14	Head 32
	32 通道头线圈
15	Coil Storage Cart
	线圈储藏车

序号	说明
1	1st order Shim
	一阶匀场
2	2st order Shim（High order Shim）
	二阶匀场（高阶匀场）
3	Target Shimming
	数字化靶向匀场
4	BioMatrix CoilShim
	生命矩阵线圈匀场

第五部分 人工智能扫描平台

序号	说明
1	Select&GO
	智慧人体解剖识别技术
2	DotGO
	人工智能平台
2.1	TimCT Fastview
	智慧全景预览扫描技术
2.2	Intelligent Coil Control
	人工智能线圈控制
2.3	Brain Dot Engine
	人工智能颅脑引擎
2.4	Spine Dot Engine
	人工智能脊柱引擎
2.5	LargeJoint Dot Engine
	人工智能大关节引擎
2.6	DotGO Cockpit
	人工智能序列管理
3	Recon&GO
	人工智能重建

3.1	Inline Composing
	智慧拼接
3.2	Inline diffusion
	智慧弥散成像
3.3	Inline MPRs
	智慧多平面重建
3.4	DynaVIBE
	智慧多期运动配准技术
4	View&GO
	智慧读片
4.1	MR General Engine
	智慧浏览引擎

第六部分 临床应用组件

序号	说明
1	Tim Application Suite
	Tim 临床应用组件
2	Neuro Suite
	神经成像组件
3	Angio Suite
	血管成像组件
4	Cardiac Suite
	心脏成像组件
5	Breast Suite
	乳腺成像组件
6	Body Suite
	体部成像组件
7	Onco Suite
	肿瘤成像组件
8	OrthoSuite

	骨关节成像组件
9	Pediatric Suite
	儿童组件
10	Scientific Suite
	科研组件

第七部分 高级临床应用组件

序号	说明
1	SWI
	磁敏感加权成像
2	BLADE
	刀锋成像
3	3D SPACE
	3D SPACE 成像
4	REVEAL
	全身弥散成像
5	CareBolus
	CareBolus 实时造影触发技术
6	MTC (Magnetization Transfer Contrast)
	磁化传递成像
7	VIEWS
	高分辨双侧乳腺成像技术
8	Silicone Implants Imaging
	乳腺硅胶成像
9	3D CISS
	3D CISS 成像
10	3D DESS
	3D DESS 成像
11	MEDIC 2D/3D
	MEDIC 2D/3D 成像



12	DIXON
	水脂分离成像技术
13	1D/2D PACE
	1D/2D 前瞻性采集校正
14	SPACE DIR
	鹰眼成像技术
15	MP2RAGE
	T1 灰质容积成像技术
16	WARP & Advanced WARP
	高级去金属伪影技术
17	Tim Whole Body Suite
	全身成像组件
18	Tim Planning Suite
	一体化定位软件包
19	Single Voxel Spectroscopy
	单体素相位波谱成像软件包
20	2D Chemical Shift Imaging
	2D 化学位移相位波谱成像软件包
21	3D Chemical Shift Imaging
	3D 化学位移相位波谱成像软件包
22	Diffusion Tensor Imaging
	弥散张量成像软件包
23	Inline BOLD Imaging
	实时在线 BOLD 成像软件包
24	3D PACE
	3D 前瞻性采集运动校正
25	fMRI Trigger Converter
	fMRI 光电触发转换器



26	Neuro 3D
	神经 3D 分析
27	Arterial Spin Labeling 3D
	三维动脉自旋标记
28	MapIt
	参量图成像软件包
29	NATIVE
	非造影增强血管成像软件包

第八部分 Quiet 超静音扫描平台

序号	说明
1	Quiet Suite
	超静音扫描
2	QuietX
	QuietX 智能静音解决方案
3	PETRA
	PETRA 超短 TE 静音解决方案
4	QuietX DWI
	DWI 功能成像静音解决方案



第九部分 超快速成像平台

序号	说明
1	Turbo Suite
	超快速成像引擎
2	iPAT Extensions
	并行采集技术扩展软件包
3	T-PAT
	T-PAT 超快并行采集技术
4	CAIPIRINHA
	可控混叠的并行采集（鸡尾酒成像）
5	Compressed Sensing TOF
	压缩感知血管成像

6	Compressed Sensing SPACE
	压缩感知解剖成像

第十部分 GO 3D 全息成像平台

序号	说明
1	GO3D Techniques
	GO3D 超高分辨率各向同性成像
1.1	GoBrain 3D
	高分辨 3D 颅脑全息解决方案
1.2	GOKnee 3D
	高分辨 3D 膝关节全息解决方案
1.3	GOPelvic 3D
	高分辨 3D 盆腔全息解决方案
1.4	GOOnco 3D
	高分辨 3D 肿瘤全息解决方案
2	Cinematic VRT
	独有实影渲染仿生成像技术



第十一部分 高清功能成像平台

序号	说明
1	RESOLVE
	高清弥散成像
2	SliceAdjust DWI
	逐层匀场弥散成像

第十二部分 高级心脏成像平台

序号	说明
1	Auto-Viability
	自动心肌活性成像技术
2	Advanced Cardiac
	高级心脏成像软件包
3	Flow Quantification

	流量定量成像
4	MyoMaps
	心肌定量参数成像
5	syngo.MR Cardio Engine
	高级心脏后处理引擎

第十三部分 高级体部成像平台

序号	说明
1	LiverLab
	肝脏精准定量软件包
2	TWIST-VIBE
	四维多动脉期超快速动态成像技术
3	StarVIBE
	自由呼吸三维对比增强成像技术
4	Tissue 4D
	4 维血管通透性分析软件

第十四部分 高级神经 SMS 多层成像平台

序号	说明
1	SMS(Simultaneous Multi-Slice) Imaging
	多层成像
2	SMS DWI
	多层弥散成像技术
3	SMS BOLD
	多层 BOLD 成像
4	SMS TSE
	多层解剖成像
5	SMS RESOLVE
	多层高清功能成像



第十五部分 原厂工作站

序号	说明
1	Syngo MR Workplace Syngo 工作站
2	PC Keyboard US English 英文键盘
3	syngo.MR Neuro Perfusion Engine 高级神经灌注后处理引擎
4	Syngo.Spectro Engine 高级波谱后处理引擎

第十六部分 磁共振远程诊疗辅助平台

序号	说明
1	Expert-i 磁共振远程诊疗辅助平台

第十七部分 第三方产品

序号	
1	高压注射器
2	水冷机
3	核磁扫描间空调
4	核磁间屏蔽
5	核磁整机保修伍年



附件 2. 4K、荧光腹腔镜主机配置单

序号	名称	型号	品牌	数量
1	主机	DPM-III-01P-MF	DPM	1
2	摄像头	DPM-III-01P-CAM	DPM	1
3	高通量导光束	DPM-FB-01	DPM	5
4	胸腹腔内窥镜	DPM-ENDOSCOPE-0130	DPM	2
5	腹腔内窥镜	680-331030H	奥美克	3

合同编号：LYYG-2024-YXZBHT083

6	32 寸显示器	MIK-M3208SC3ALS	海康	2
7	气腹机	DPM-INSUFFLATOR-01	DPM	1
8	专业医用台车	DPM-CART-01	DPM	1
9	DPM 专用消毒盒	DPM-DFTBOX-01	DPM	5



良乡医院

公司及厂家资质文件
1. 公司资质：
营业执照

合同编号：LYYG-2024-YXZBHT083

统一社会信用代码 91110108MA01RRE32U		营业执照 (副本)(1-1)		 扫描市场主体身份码 了解更多登记、备案、 许可、监管信息，体验 更多应用服务。	
名称	北京瑞悦康华科技发展有限公司	注册资本	100万元		
类型	有限责任公司(自然人投资或控股)	成立日期	2020年06月08日		
法定代表人	胡瑞	住所	北京市海淀区后屯南路26号5层6-29		
经营范围	技术开发、技术服务、技术推广、技术转让；计算机系统服务；经济贸易咨询；销售机械设备、五金交电（不含电动自行车）、电子产品、建筑材料、化工产品（不含危险化学品及一类易制毒化学品）、医疗器械Ⅰ、Ⅱ类、计算机、软件及辅助设备；维修机械设备；销售第三类医疗器械。（市场主体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；不得从事国家和本市产业政策禁止和限制类项目的经营活动。）				
		登记机关			
				2024 年 03 月 26 日	

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。

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: 京海药监械经营许20200162号

统一社会信用代码: 91110108MA01RRE32U

企业名称: 北京瑞悦康华科技发展有限公司

法定代表人: 胡瑞

住 所: 北京市海淀区后屯南路26号5层6-29

企业负责人: 张丁洋

经营场所: 北京市海淀区后屯南路26号5层6-29

经营方式: 批发

库房地址: 北京市顺义区临空经济核心区天纬三街2号院4号库C区 (委托北京医链互通供应链管理有限公司贮存)

经营范围: 2002年版分类目录: III类: 6801, 6803, 6804, 6807, 6808, 6810, 6815, 6816, 6821, 6822医用光学器具、仪器及内窥镜设备, 6823, 6824, 6825, 6826, 6828, 6830, 6831, 6832, 6833, 6840 (诊断试剂除外), 6845, 6854, 6855, 6857, 6858, 6863, 6864, 6865, 6866, 6870***

2017年版分类目录: III类: 01.02.04.05.06.07.08.09.10.14.17.20.21.22***

许可期限: 自 2020 年 09 月 08 日
至 2025 年 09 月 07 日

发证部门: 北京市海淀区市场监督管理局
发证日期: 2024 年 09 月 13 日



合同编号：LYYG-2024-YXZBHT083

医疗器械二类备案凭证

第二类医疗器械经营备案凭证

备案编号：京海药监械经营备20200716号

企业名称	北京瑞悦康华科技发展有限公司
统一社会信用代码	91110108MA01RRE32U
法定代表人	胡瑞
企业负责人	张丁洋
住 所	北京市海淀区后屯南路26号5层6-29
经营方式	批发
经营场所	北京市海淀区后屯南路26号5层6-29
库房地址	北京市顺义区临空经济核心区天柱路20号园区1号楼208室（委托北京医链互通供应链管理有限公司贮存）
经营范围	II类：6801，6802，6803，6804，6805，6806，6807，6808，6809，6810，6812，6813，6815，6816，6820，6821，6822，6823，6824，6825，6826，6827，6828，6830，6831，6832，6833，6834，6840（诊断试剂除外），6841，6845，6846，6854，6855，6856，6857，6858，6863，6864，6865，6866，6870，6877*** II类：01,02,03,04,05,06,07,08,09,10,11,12,14,15,16,17,18,19,20,21,22***

备案部门（公章）北京市海淀区市场监督管理局

备案日期：2024年05月10日

2. 厂家资质

(1) 磁共振成像系统(3.0T 核磁)制造商相关资质:

西门子医疗营业执照



合同编号: LYYG-2024-YXZBHT083

西门子医疗器械经营许可证:



上海市电子证照库
www.cert.sh.gov.cn



医疗器械经营许可证

许可证编号: 沪浦药监械经营许20160135号

统一社会信用代码: 91310000MA1K32L88E

企业名称: 西门子医疗系统有限公司

法定代表人: ELISABETH STAUDINGER-LEIBRECHT

住所: 中国(上海)自由贸易试验区英伦路38号五层516室

企业负责人: 王皓

经营场所: 中国(上海)自由贸易试验区英伦路38号五层516室; 2. 上海市浦东新区耀德路49号21楼(总汇3楼)

经营方式: 批发

库房地址: 【本市】全部产品委托“上海鸿裕供应链管理有限公司”贮存(委托方自行配送);
【外省】1. 北京市顺义区李桥镇李桥村西七分干渠西侧(北京市顺义区李桥镇四纬路8号)(委托“北京九九星快递服务有限公司”储运);

经营范围: 【原《分类目录》分类编码区】: 三类: 6821医用电子仪器设备; 6823医用超声仪器及有关设备; 6828医用磁共振设备; 6830医用X射线设备; 6832医用高能射线设备; 6833医用核素设备; 6870软件; *** 【新《分类目录》分类编码区】: 三类: 01有源手术器械; 05放射治疗器械; 06医用成像器械; 07医用诊断和监护器械; 21医用软件; ***

许可期限: 自 2023 年 06 月 02 日

发证部门: 上海市浦东新区市场监督管理局

至 2025 年 11 月 29 日

发证日期: 2024 年 05 月 08 日



合同编号：LYYG-2024-YXZBHT083

西门子第二类医疗器械经营备案凭证：



上海市电子证照库
zwddtccr.sh.gov.cn

第二类医疗器械经营备案凭证

备案编号：沪浦药监械经营备20160192号

企业名称	西门子医疗系统有限公司
统一社会信用代码	91310000MA1K32L88E
法定代表人	王皓
企业负责人	王皓
住 所	中国（上海）自由贸易试验区英伦路38号五层516室
经营方式	批发
经营场所	1.中国（上海）自由贸易试验区英伦路38号五层516室； 2.上海市浦东新区海阳西路399号29层（名义33层）
库房地址	【本市】全部产品委托“上海鸿裕供应链管理有限公司”贮存（委托方自行配送）【外省】1.北京市顺义区李桥镇李桥村西七分干渠西侧（北京市顺义区李桥镇四纬路8号）（委托“北京九星快递服务有限公司”储运）；
经营范围	第二类医疗器械（不含体外诊断试剂）

备案部门（公章）：上海市浦东新区市场监督管理局

备案日期：2024年09月03日



说明函

说明函

STATEMENT

兹此证明, 西门子医疗系统有限公司、西门子(深圳)磁共振有限公司均为西门子医疗有限公司 (Siemens Healthcare GmbH) 在中国境内的全资子公司。

It is hereby confirmed, Siemens Healthineers Ltd. and Siemens Shenzhen Magnetic Resonance Ltd. are both wholly owned subsidiaries located in China, of Siemens Healthcare GmbH.

此致

敬礼!

西门子医疗有限公司 (公章)

西门子医疗系统有限公司 (公章)

西门子(深圳)磁共振有限公司 (公章)

2018年11月

Unrestricted

统一社会信用代码
91440300708447756T

营业执照



名称 西门子（深圳）磁共振有限公司

类型 外商独资企业

法定代表人 Andreas Schneck

成立日期 1998年09月28日

住所 深圳市南山区高新区高新中二道西门子
磁共振园

仅限
(单位)

使用
(用途)

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

2023年 06月 01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：粤食药监械生产许20010355号

统一社会信用代码：91440300708447756T

企业名称：西门子（深圳）磁共振有限公司

法定代表人：Andreas Schneck

住所：深圳市南山区高新区高新中二道西门子磁共振园

企业负责人：马天石

生产地址：深圳市南山区高新区高新中二道西门子磁共振园；
深圳市宝安区石岩街道塘头社区骏业路江峡物流园A
2栋1楼、2楼，B8栋1楼。

生产范围：旧版：III类6828医用磁共振设备。
新版：III类06医用成像器械-01诊断X射线机，III类06
医用成像器械-09磁共振成像设备（MRI）。

许可期限：自 2020年01月15日

发证部门：广东省药品监督管理局

至 2025年01月14日

发证日期：2023年07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20010355号

统一社会信用代码: 91440300708467756T

发证部门: 广东省药品监督管理局



企业名称: 西门子(深圳)磁共振有限公司

法定代表人: Andreas Schneck

企业负责人: 马天石

住所: 深圳市南山区高新区高新中二道西门子磁共振园

生产地址: 深圳市南山区高新区高新中二道西门子磁共振园
; 深圳市宝安区石岩街道塘头社区骏业路江峡物流园A2栋1楼、2楼, B8栋1楼。

生产范围: 旧版: III类6828医用磁共振设备。
新版: III类06医用成像器械-01诊断X射线机, III类06医用成像器械-09磁共振成像设备(MRI)。

许可期限: 自 2020年01月15日

至 2025年01月14日

合同编号: LYYG-2024-YXZBHT083

变更内容：	年	月	日
变更内容：	年	月	日
变更内容：	年	月	日

变更内容： 该公司企业负责人由“Andreas Schneck”变更为“马天石”。	2023 年 02 月 24 日 
变更内容： 该公司生产地址由“深圳市南山区高新区高新十二道西子磁共振园；深圳市宝安区石岩街道塘头社区骏业路江峡物流园1楼”变更为“深圳市宝安区石岩街道高新中二道西子磁共振园；深圳市宝安区石岩街道塘头社区骏业路江峡物流园A2栋1楼、2楼、B8栋1楼”。	2023 年 04 月 22 日 
变更内容： 该公司法定代表人由“Dr. Arthur Friedrich Kaendl”变更为“Andreas Schneck”。	2023 年 07 月 03 日 

西门子医疗系统有限公司

指 定

北京瑞悦康华科技发展有限公司

自 2024 年 04 月 01 日起至 2024 年 12 月 31 日止

在以下区域

公立医疗卫生机构：北京市(密云区;房山区;除 北京核工业医院 以外医疗卫生机构)

授权不包含解放军相关医疗卫生机构

作为下列产品以及与该产品相关的延长保修服务：

授权产品 及 延保服务	CT:SOMATOM Confidence 20 (Sliding Gantry),SOMATOM Confidence 64 (Sliding Gantry),SOMATOM Drive,SOMATOM Force,SOMATOM Force Velo,SOMATOM go.Now,SOMATOM go.Now Wise,SOMATOM go.Up,SOMATOM go.All,SOMATOM go.Fit,SOMATOM go.Top,SOMATOM go.Top Wise,SOMATOM X.cite,NAEOTOM Alpha; CTH:SOMATOM go.Open Pro,SOMATOM go.Sim,MAGNETOM Vida RT Pro edition,MAGNETOM Altea RT Pro edition; CVC/IR:ARTIS one,ARTIS pheno,Artis Q biplane,Artis Q ceiling,Artis Q floor,Artis Q.zen biplane,Artis Q.zen ceiling,Artis Q.zen floor,Artis zee III biplane,Artis zee III ceiling,Artis zee III floor,ARTIS icono biplane,ARTIS icono floor; MI:Biograph Horizon,Biograph mCT S(40),Biograph mCT.S 64,Biograph Vision (配置 600),Biograph Vision 450,Symbia Evo Excel,Symbia Intevo 6,Symbia Intevo Bold; MR:MAGNETOM Altea,MAGNETOM Amira,MAGNETOM Lumina,MAGNETOM Prisma,MAGNETOM Semptra,MAGNETOM Vida,PET-MR (Biograph mMR),MAGNETOM Mica,MAGNETOM Terra; DS:AI-Rad Companion,Teamplay;SY:syngo Carbon IDM,syngo.plaza,syngo.via,syngo.via View&GO; ODM:Soul-Man;
-------------------	---

特许经销商

在遵守与本公司签署的经销协议情况下，可依法从事分销业务，并独立承担法律责任。

注：

- 为免歧义，本函前述授权范围中的延长保修服务具体指由西门子医疗和/或其关联公司提供的西门子医疗特定产品和/或系统的维修服务、叫修人工、零备件服务、选配件和系统软硬件升级。
- 不包括西门子医疗的 KAM 集团客户
- Symbia Evo Excel,Symbia Intevo 2,Symbia Intevo 6,Symbia Intevo Bold,Symbia Intevo Excel 产品授权不包含上述区域的 0 级、一级、二级医疗卫生机构
- ARTIS one,Soul-Man,MAGNETOM Mica,SOMATOM go.Now,SOMATOM go.Now Wise,SOMATOM go.Up,SOMATOM go.All,SOMATOM go.Fit,SOMATOM go.Top,SOMATOM go.Top Wise 产品授权不包含上述区域(除：北京铁建医院,北京体育大学医院,北京理工大学社区服务中心,西三旗社区卫生服务中心,华北电力大学(北京)校医院,中国社会科学院校医院,北京农学院)的 0 级、一级公立医疗卫生机构
- 不包括排他性销售客户。

签署人

西门子医疗大中华区总裁：王皓
西门子医疗系统有限公司

合同编号：LYYG-2024-YYZBHT083

(2) 4K、荧光腹腔镜制造商相关资质：
营业执照：

合同编号: LYYG-2024-YXZBHT083



统一社会信用代码
91440400MA52PR155U

营业执照

(副本) (副本号:1-1)



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

名 称 珠海市迪谱医疗科技有限公司

法定代表人 田捷

类 型 有限责任公司(自然人投资或控股的法人独资)

成 立 日 期 2018年12月28日

住 所 珠海市金湾区三灶镇机场西路628号珠海国际健康港GMP生产车间13栋1层

重要提示

- 1.经营范围:经营范围中属于法律、法规规定应当经批准的项目,市场主体在依法取得审批后方可从事经营活动。
- 2.年度报告:市场主体应于每年1月1日至6月30日提交上一年年度报告。
- 3.信息查询:市场主体经营范围、出资情况、营业期限、涉企经营许可信息等有关事项和其他监管信息,请登录国家企业信用信息公示系统(<http://www.gsxt.gov.cn>)、国家企业信用信息公示系统(珠海)(网址:<http://ssgs.zhuhai.gov.cn>)或扫描执照上的二维码查询。

登记机关



2024

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

合同编号：LYYG-2024-YXZBHT083

统一社会信用代码
91440400MA52PR155U

登记通知书

(粤珠)登字(2024)第44040012400035351号

珠海市迪谱医疗科技有限公司：

你单位提交的变更登记申请材料齐全，符合法定形式，我局予以登记。

经核准的变更登记事项如下：

登记事项	变更前内容	变更后内容
法定代表人	迟崇巍	田捷

特此通知。

(登记机关盖章)
二〇二四年七月十七日





医疗器械经营许可证

许可证编号: 粤珠药监械经营许20240068号

统一社会信用代码: 91440400MA52PR155U

企业名称: 珠海市迪谱医疗科技有限公司

法定代表人: 田捷

住所: 珠海市金湾区三灶镇机场西路628号珠海国际健康港GMP生产车间13栋1层

企业负责人: 迟崇巍

经营场所: 珠海市金湾区三灶镇机场西路628号珠海国际健康港GMP生产车间13栋1层经营办公室

经营方式: 批零兼营

库房地址: 珠海市金湾区三灶镇机场西路628号珠海国际健康港GMP生产车间13栋1层经营品仓

经营范围: 2017年分类目录: 01, 06

许可期限: 自 2024 年 08 月 08 日
至 2029 年 05 月 26 日

发证部门: 珠海市市场监督管理局
发证日期: 2024 年 08 月 08 日





医疗器械生产许可证

许可证编号: 粤食药监械生产许20203531号

统一社会信用代码: 91440400MA52PR155U

企业名称: 珠海市迪谱医疗科技有限公司

法定代表人: 田捷

住所: 珠海市金湾区三灶镇机场西路628号珠海国际健康港GMP生产车间13栋1层

企业负责人: 迟崇巍

生产地址: 珠海市金湾区三灶镇机场西路628号珠海国际健康港GMP生产车间13栋1层

生产范围: 新版: II类06医用成像器械, II类21医用软件。

许可期限: 自 2020年01月14日

发证部门: 广东省药品监督管理局

至 2025年01月13日

发证日期: 2024年08月05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20203531号

统一社会信用代码: 91440400MA528R165U

发证部门: 广东省药品监督管理局



2024 年 08 月 05 日

企业名称: 珠海市迪谱医疗科技有限公司

法定代表人: 田捷

企业负责人: 迟崇巍

住所: 珠海市金湾区三灶镇机场西路628号
珠海国际健康港GMP生产车间13栋1层生产地址: 珠海市金湾区三灶镇机场西路628号
珠海国际健康港GMP生产车间13栋1层生产范围: 新版: II类06医用成像器械, II类2
1医用软件。许可期限: 自 2020 年 01 月 14 日
至 2025 年 01 月 13 日

合同编号: LYYG-2024-YYZBHT083

变更内容: 该公司生产范围由“新版: II类06医用成像器械。”变更为 “新版: II类06医用成像器械, II类21医用软件。”	2024年05月11日
变更内容: 该公司法定代表人由“迟崇巍”变更为“田捷”。	2024年07月26日
变更内容: 该公司法定代表人由“田捷”变更为“迟崇巍”。	2023年08月09日

变更内容: 该公司生产范围由“新版: II类06医用成像器械-15内窥镜 功能供给装置。”变更为“新版: II类06医用成像器械。”	2022年
变更内容:	年 月 日
变更内容:	年 月 日





医疗器械生产许可证

许可证编号：粤食药监械生产许20203531号

统一社会信用代码：91440400MA52PR155U

企业名称：珠海市迪谱医疗科技有限公司

法定代表人：田捷

住所：珠海市金湾区三灶镇机场西路628号珠海国际健康港GMP生产车间13栋1层

企业负责人：迟崇巍

生产地址：珠海市金湾区三灶镇机场西路628号珠海国际健康港GMP生产车间13栋1层

生产范围：II类06医用成像器械，II类21医用软件。

许可期限：自 2025 年 01 月 14 日

发证部门：广东省药品监督管理局

至 2030 年 01 月 13 日

发证日期：2024 年 10 月 28 日



合同编号：LYYG-2024-YXZBHT083



医疗器械生产许可证

(副本)

许可证编号: 粤食药监械生产许20203531号

统一社会信用代码: 91440400MA52PR165U

发证部门: 广东省药品监督管理局



2024 年 10 月 28 日

企业名称: 珠海市迪谱医疗科技有限公司

法定代表人: 田捷

企业负责人: 迟崇巍

住所: 珠海市金湾区三灶镇机场西路628号
珠海国际健康港GMP生产车间13栋1层

生产地址: 珠海市金湾区三灶镇机场西路628号
珠海国际健康港GMP生产车间13栋1层

生产范围: II类06医用成像器械, II类21医用软件。

许可期限: 自 2025 年 01 月 14 日
至 2030 年 01 月 13 日

合同编号: LYYG-2024-YYZBHT083

变更内容：		变更内容：	
			
变更内容：		变更内容：	
年 月 日		年 月 日	
变更内容：		变更内容：	
年 月 日		年 月 日	

合同编号：LYYG-2024-YXZBHT083

第二类医疗器械经营备案凭证：

第二类医疗器械经营备案凭证

备案编号：粤珠食药监械经营备20190091号

企业名称	珠海市通谱医疗科技有限公司
统一社会信用代码	91440400MA52PR155U
法定代表人	田捷
企业负责人	迟崇巍
住 所	珠海市金湾区三灶镇机场西路628号珠海国际健康港GMP生产车间13栋1层
经营方式	批零兼营
经营场所	珠海市金湾区三灶镇机场西路628号珠海国际健康港GMP生产车间13栋1层 经营办公室
库房地址	珠海市金湾区三灶镇机场西路628号珠海国际健康港GMP生产车间13栋1层 经营品仓
经营范围	2017年分类目录：06, 14, 21

备案部门（公章）：

备案日期：2024年 08月 08日

+DPM

+DPM

+DPM

+DPM

+DPM

+DPM

+DPM

+DPM

+DPM

+DPM

+DPM

+DPM

+DPM

+DPM

+DPM

+DPM

+DPM

+DPM

+DPM

+DPM

+DPM

+DPM

+DPM

+DPM

+DPM

+DPM

+DPM

+DPM

+DPM

+DPM

医院市场 代理商证明

北京瑞悦康华科技发展有限公司

自 2024年 12 月 05 日起 至2025 年 07 月 31 日

负责如下产品在北京市房山区第二医院(良乡医院)

(项目名称: 房山区良乡医院 2024 年医疗设备购置项目 项目编号: 0701-244110080034) 销售(招投标)工作。

产品名称	产品型号
内窥镜摄像系统	DPM-III-01P
气腹机	DPM-INSUFFLATOR-01
胸腹腔内窥镜	DPM-ENDOSCOPE-0130

在遵守与本公司签署的分销商合同情况下, 可依法从事分销业务,

珠海市迪谱医疗科技有限公司



+DPM +DPM +DPM +DPM +DPM +DPM +DPM

+DPM
+DPM
+DPM
+DPM
+DPM
+DPM
+DPM
+DPM

医院市场 代理商证明

北京瑞悦康华科技发展有限公司

自 2024年 12 月 05 日起 至2025 年 07 月 31 日

负责向 北京市房山区第二医院（良乡医院）

（项目名称：房山区良乡医院 2024 年医疗设备购置项目 项目编号：0701-244110080034 ）销售
售我司依法采购如下品牌设备，授权允许参加相应的销售（招投标）工作。

生产厂家	产品名称	产品型号
青岛奥美克医疗科技有限公司	腹腔内窥镜	680-331030H
杭州海康慧影电子有限公司	32寸显示器	MIK-M3208SC3ALS

在遵守与本公司签署的分销商合同情况下，可依法从事分销业务，

珠海市迪谱医疗科技有限公司



+DPM +DPM +DPM +DPM +DPM +DPM +DPM

合同编号：LYYG-2024-YXZBHT083



授 权 书

青岛奥美克医疗科技有限公司 (生产企业名称) 在此以生产企业的名义授权珠海市迪谱医疗科技有限公司 为我企业生产的腹腔镜内窥镜 (型号: 690-300500H, 690-300530H, 690-331000H, 690-331030H, 680-331000H, 680-331030H) 在中国大陆地区 经销商, 负责参加相应的招投标、销售及售后服务工作。

本授权书有效期: 2024 年 1 月 1 日至 2024 年 12 月 31 日。

青岛奥美克医疗科技有限公司

2023 年 9 月 19 日





授 权 书

青岛奥美克医疗科技有限公司 (生产企业名称, 山东省青岛市崂山区科苑纬四路 100 号) 在此以生产企业的名义授权珠海市迪谱医疗科技有限公司 (地址: 珠海市金湾区三灶镇机场西路 628 号珠海国际健康港 GMP 生产车间第 13 栋第一层) 为我企业生产的腹腔镜内窥镜 (型号: 680-331000H, 680-331030H, 700-300500B, 700-300530B, 700-331000B, 700-331030B) 在中国大陆地区的经销商, 在搭配珠海市迪谱医疗科技有限公司的整机摄像系统项目中负责参加相应的招投标、销售及售后服务工作。若单独销售我企业生产的腹腔镜内窥镜, 此授权无效。

本授权书有效期: 2025 年 1 月 1 日至 2025 年 12 月 31 日。

青岛奥美克医疗科技有限公司



2024 年 12 月 5 日

合同编号: LYYG-2024-YXZBHT083

(3) 腹腔镜内窥镜制造商相关资质:
营业执照:

统一社会信用代码 91370212552932404T		营业执照 (副本) 1-1		 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	
名称	青岛美美克医疗科技有限公司	注册资本	壹仟伍佰万元整		
类型	有限责任公司(非自然人投资或控股的法人独资)	成立日期	2010年03月25日		
法定代表人	郑安民	营业期限	2010年03月25日至2030年03月24日		
经营范围	光电产品、光电器件的研发、生产和销售;货物及技术进出口(法律行政法规限制类项目不得经营、法律行政法规限制类项目许可后经营);II、III类医用光学器具、仪器及内窥镜设备(6822)研发、生产、销售(限自产产品)(医疗器械生产许可证有效期限以许可证为准);医疗器械销售。(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)				
		登记机关	 2019年11月06日		

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。

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: 鲁药监械生产许 2013013

统一社会信用代码: 91370212552932404T

企业名称: 青岛奥美克医疗科技有限公司

法定代表人: 郑安民

住 所: 青岛崂山区科苑纬四路 100 号

企业负责人: 毛荣壮

生产地址: 青岛崂山区科苑纬四路 100 号 1#楼五层

生产范围: 2002 年分类目录:

2017 年分类目录: II 类: 06 医用成像器械; III 类: 06 医用成像器械。

许可期限: 自 2023 年 05 月 04 日

发证部门: 山东省药品监督管理局

至 2028 年 05 月 03 日

发证日期: 2023 年 04 月 13 日

合同编号：LYYG-2024-YXZBHT083

第二类医疗器械经营备案凭证：

第二类医疗器械经营备案凭证

备案编号：鲁青食药监械经营备 20180599 号	
企业名称	青岛奥美克医疗科技有限公司
法定代表人	郑安民
企业负责人	毛荣壮
经营方式	批发
住 所	青岛崂山区科苑纬四路 100 号
经营场所	青岛崂山区科苑纬四路 100 号
库房地址	青岛崂山区科苑纬四路 100 号
经营范围	II 类：6820 普通诊断器械，6821 医用电子仪器设备，6822 医用光学器具、仪器及内窥镜设备，6854 手术室、急救室、诊疗室设备及器具

备案部门（公章）

备案日期：2019 年 11 月 12 日（变更）

合同编号：LYYG-2024-YXZBHT083

制造厂商授权书

我方（授权方）杭州海康慧影电子有限公司是按中华人民共和国法律成立的制造商，主要营业地点设在浙江省杭州市桐庐县凤川街道求是路299号F1号楼3层。

被授权方珠海市迪谱医疗科技有限公司是按照中华人民共和国的法律成立的法律实体，主要营业地点设在珠海市金湾区三灶镇机场西路628号珠海国际健康港GMP生产车间13栋1层。

兹授权被授权方采用我方制造的 MIK-M3208SC3ALS、MIK-M2708SC3ALS、MIK-M3208SC3APS 参与项目论证及投标。

我方同意按照我方和被授权方签订的合同供货，并对产品质量承担责任。

本授权有效期：自出具之日起至 12 个月止。

被授权方无权转授权。

制造商：杭州海康慧影电子有限公司
日期：2024年11月12日



(4) 32 寸显示器制造商相关资质：
营业执照：

合同编号：LYYG-2024-YXZBHT083

统一社会信用代码 91330122MADEHEJ136 (1/1)		营 业 执 照 (副 本)		 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	
名 称	杭州海康慧影电子有限公司	注 册 资 本	壹仟万元整		
类 型	有限责任公司（非自然人投资或控股的法人独资）	成 立 日 期	2024 年 03 月 18 日		
法 定 代 表 人	申川	住 所	浙江省杭州市桐庐县凤川街道求是路 299 号 F1 号楼 3 层		
经 营 范 围	一般项目：电子元器件制造；技术服务、技术开发、技术咨询、技术交流、技术转让、技术推广；信息系统集成服务；计算机系统服务；计算机软硬件及外围设备制造；计算机软硬件及辅助设备批发；电子元器件批发；电子产品销售；货物进出口；技术进出口（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		 2024 年 03 月 18 日			

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
国家信用信息公示系统报送公示年度报告。

国家市场监督管理总局监制

合同编号: LYYG-2024-YXZBHT083

(5) 高压注射器制造商相关资质:
营业执照

	
营业执照 (副本)	
统一社会信用代码 914403007362540896	
名称	深圳市信冠机电有限公司
主体类型	有限责任公司
住所	深圳市南山区蛇口荣村工业区D栋四楼东
法定代表人	费宁萍
成立日期	2002年02月10日

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事项及年报信息和其他信用信息，请登录深圳市市场监督管理局网站商事主体信用信息公示平台（网址：<http://www.szcredit.com.cn>）或扫描执照的一维码查询。

3. 商事主体应于每年1月1日-6月30日向商事登记机关提交上一年度的年度报告。商事主体应当按照《企业信息公示暂行条例》等规定向社会公示商事主体信息。



登记机关

2016 年 03 月 16 日



中华人民共和国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: 粤食药监械生产许20162850号

企业名称: 深圳市信冠机械有限公司

生产地址: 广东省东莞市松山湖园区阿里山路19号5栋501室

法定代表人: 钟鼎芳

生产范围: 见医疗器械生产产品登记表

企业负责人: 钟鼎芳

住所: 深圳市南山区蛇口荣村工业区D栋四楼东

发证部门: 广东省药品监督管理局

有效期限: 至 2026 年 08 月 22 日 发证日期: 2021 年 08 月 23 日

国家药品监督管理局制

医疗设备及维修维护廉洁购销合同

甲方（医疗卫生机构）：北京市房山区良乡医院

乙方（医药生产经营企业及其代理人）：北京瑞悦康华科技发展有限公司

为进一步加强医疗卫生行风建设，规范医疗设备及维修维护购销行为，有效防范商业贿赂行为，营造公平交易，诚实守信的购销环境，经甲、乙双方协商，同意签订本合同，并共同遵守：

一、甲乙双方按照《民法典》及购销合同约定购销医用设备及维修维护服务。

二、甲方应当严格执行产品购销合同验收、入库制度，对采购产品及发票进行查验，不得违反有关规定合同外采购、违价采购或从非规定渠道采购。

三、甲方严禁接受乙方以任何名义、形式给予的回扣，不得将接受捐赠资助与采购挂钩。甲方工作人员不得参加乙方安排并支付费用的营业性娱乐场所的娱乐活动，不得以任何形式向乙方索要现金、有价证券、支付凭证和贵重礼品等。被迫接受乙方给予的钱物，应予退还，无法退还的，有责任如实向有关纪检监察部门反映情况。

四、严禁甲方工作人员利用任何途径和方式，为乙方统计医师个人及临床科室有关医药产品用量信息，或为乙方统计提供便利。

五、乙方不得以回扣、宴请等方式影响甲方工作人员采购或使用医药产品的选择权，不得在学术活动中提供旅游、超标准支付食宿费用。

六、乙方指定赵瀚宇作为销售代表洽谈业务，销售代表必须在工作时间到甲方指定地点联系商谈，不得到住院部、门诊部、医技科室等推销产品，不得借故到甲方相关领导、部门负责人及相关工作人员家中访谈并提供任何好处费。

七、乙方如违反本合同，一经发现，甲方有权终止销售合同，并向有关卫生计生行政部门报告。如乙方被列入商业贿赂不良记录，则严格按照《国家卫生计生委关于建立医药购销领域商业贿赂不良记录的规定》（国卫法制发[2013]50号）相关规定处理。

八、本合同作为产品购销合同的重要组成部分，与购销合同一并执行，具有同等的法律效力。

九、本合同一式肆份，甲方三份乙方一份，并从签订之日起生效。

甲方（签章）：

经办人：

2024年12月27日

乙方（签章）：

经办人：

2024年12月27日