

合同书

项目名称：东兴市妇幼保健院康美中心设备采购项目

项目编号及分标号：FCZC2025-J1-810075-GXBH、分标 2

合同编号：12N49883186320251403

采购单位（甲方）：东兴市妇幼保健院

中标供应商（乙方）：广西九州通医疗器械有限公司

签订地点：东兴市妇幼保健院

签订时间： 年 月 日

政府采购合同

合同编号：12N49883186320251403

采购人（甲方）：东兴市妇幼保健院

供应商（乙方）：广西九州通医疗器械有限公司

采购计划号：DXZC2025-J1-00702-005 DXZC2025-J1-00702-006

项目名称：东兴市妇幼保健院康美中心设备采购项目

项目编号：FCZC2025-J1-810075-GXBH

合同类型：买卖合同（备注：货物采购一般为买卖合同）

本合同为中小企业预留合同：（是）。

根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》等法律、法规规定，按照采购文件规定条款和乙方投标（竞标）承诺，甲乙双方签订本合同。

第一条 合同标的

序号	标的的名称	商标品牌	规格型号	生产厂家	数量	单位	单价 (元)	金额 (元)
1	皮肤镜图像 处理工作站	西弥斯	MisC-3	西弥斯医疗 科技(湖南) 有限公司	1	台	247000	247000
2	光子治疗仪	西弥斯	BL-5	西弥斯医疗 科技(湖南) 有限公司	1	台	394000	394000
合计金额(人民币)： <u>（大写）陆拾肆万壹仟元整（小写）641000.00元</u>								

第二条 标的质量

- 乙方所提供标的的名称、商标品牌、生产厂家、规格型号、技术参数等内容必须与乙方投标（响应）文件及有关承诺相一致，且满足项目实施要求。
- 乙方所提供的货物必须是全新、未使用的原装产品，且在正常安装、使用和保养条件下，其使用寿命期内各项指标均达到投标（响应）文件的承诺。

第三条 履行时间（期限）、地点和方式

- 履行时间（期限）：设备安装验收合格使用后，保修期为3年。

2. 履行地点：东兴市采购人指定地点。

3. 履行方式

(1) 乙方负责货物运输，货物的运输方式：陆运。

(2) 交货方式：乙方将货物送到甲方指定地点。

第四条 包装方式

1. 乙方提供的货物均应按投标（响应）文件承诺的要求的包装材料、包装标准、包装方式进行包装。

2. 乙方应在货物发运前对其进行满足运输距离、防水、防潮、防震、防锈和防破损装卸等要求包装，以保证货物安全运达甲方指定地点。

3. 货物的使用说明书、质量检验证明书、质量合格证、随配附件和工具以及清单一并附于货物包装内。

第五条 安装和培训

1. 安装时间：自签订合同之日起7个工作日内交货安装调试完毕并交付使用；

安装地点：东兴市采购人指定地点。

2. 安装要求：按采购人要求安装。

3. 甲方应提供必要安装条件（如场地、电源、水源等）。

4. 乙方应当按照投标（响应）文件的承诺对甲方有关人员进行培训。培训时间：东兴市采购人指定时间； 培训地点：东兴市采购人指定地点。

第六条 合同价款及支付

1. 本合同以人民币付款。

2. 合同价款：（大写）陆拾肆万壹仟元整（小写）641000.00元。

3. 合同价款包括：

(1) 货物的价格；

(2) 货物的标准附件、备品备件、专用工具的价格；

(3) 运输、装卸、调试、培训、技术支持、售后服务等费用；

(4) 必要的保险费用和各项税费；

(5) 安装费用等所有费用；

(6) 仪器设备按规定需要第三方检测、验收的费用。

4. 付款进度安排：合同签订之日起10个工作日内，采购人向东兴市财政局申请拨合同款的30%，资金到账后3个工作日内支付给供应商；设备验收合格，供应商开具全额发票给采购人，90个工作日内支付剩余合同款的70%。

5. 资金支付方式：银行转账。

第七条 验收、交付标准和方法

1. 验收标准和方法

(1) 验收标准：

1) 所有货物必须是全新产品。交货前不允许提前开箱、调试；货物备齐后通知采购人对货物进行清点、核实，由采购人、成交人双方派代表当场开箱验货，并按合同条款逐条检验签收后，双方代表签字，否则不予验收。如供货时出现有设备停产的情况，须提供具备与原设备技术参数要求相同或高于原设备技术参数要求的替代产品，并经采购人确认后方可更换。

2) 交货时，所有产品均严格按采购文件上的技术规格要求、成交供应商响应和承诺的技术参数及性能和国家有关标准进行验收，达不到实质性要求的视为产品验收不合格，并按相关规定处理、处罚。

3) 成交供应商承诺所提供的产品（包括硬件、配套软件）为符合国家知识产权法律法规要求的正规正版产品，不属于假冒伪劣商品；成交供应商还应保证采购人不受到第三方关于侵犯知识产权以及专利权、商标权或工业设计权等知识产权方面的指控，任何第三方如果提出此方面指控均与采购人无关，成交供应商应与第三方交涉，并承担可能发生的一切法律责任、费用和后果；若采购人因此而遭致损失的，成交供应商须赔偿该损失。

4) 采购人有权委托第三方项目进行验收，单次验收费用不超过合同金额的 2%，验收费用由成交人承担。供应商在进行报价时应将验收费用考虑在内。

5) 符合采购文件参数要求及响应参数要求。

(2) 验收程序及方法：

1) 乙方履行完合同义务后，书面向甲方提交验收申请。

2) 甲方收到乙方验收申请之日起 7 个工作日内组织验收，并提出验收意见，逾期不验收的，视同验收合格。甲方委托第三方机构组织项目验收的，其验收时间以该项目验收方案确定的验收时间为准。

3) 本项目验收由验收小组按照采购合同约定对每一项技术和商务要求的履约情况进行确认。

4) 验收结束后，验收小组出具采购验收书，验收书应当包括每一项技术和商务要求的履约情况，并列明项目总体评价，由验收小组、甲方和乙方共同签署。甲方委托第三方机构组织项目验收的，其验收结果以第三方机构出具验收书结论为准，甲方和乙方共同签署确认。

5) 验收过程中所产生的一切费用均由乙方承担。

6) 验收书一式 3 份，甲乙双方各执 1 份、受托第三方机构一份（如有）。

7) 验收结论不合格的, 乙方应自收到验收书后 5 日内及时予以解决。经乙方对验收结论不合格的货物进行整改后, 仍然达不到要求的, 经双方协商, 可按以下办法处理:

①更换: 由乙方承担所发生的全部费用。

②贬值处理: 由甲乙双方协议定价。

2. 交付标准和方法

(1) 除售后服务验收外, 验收结论合格的, 乙方应自收到验收书后 5 日内向甲方交付使用。

(2) 货物的所有权和风险自交付时起由乙方转移至甲方, 货物交付给甲方之前所有风险均由乙方承担。

第八条 售后服务

1. 乙方应按照国家有关法律法规规定以及投标(响应)文件承诺, 为甲方提供售后服务。

2. 质量保修范围: 产品按国家规定实行“三包”, 保修期内一切因生产厂制造质量原因造成的损坏, 由供货方免费负责维修; 保修期满后若设备出现故障, 需更换配件的, 只收取配件费, 免收其余费用; 若不需更换配件, 则免费维修; 保修期: 设备安装验收合格使用后, 保修期为 3 年。

第九条 履约保证金

不收取

第十条 违约责任

1. 合同一方不履行合同义务、履行合同义务不符合约定或者违反合同项下所作保证的, 应向对方承担继续履行、采取修理、更换、退货等补救措施或者赔偿损失等违约责任。

2. 乙方未能按时交付货物的, 应向甲方支付迟延交付违约金。迟延交付违约金的计算方法如下:

(1) 从迟交的第一周到第四周, 每周迟延交付违约金为合同价款(报酬)的 0.5%;

(2) 从迟交的第五周到第八周, 每周迟延交付违约金为合同价款(报酬)的 1%;

(3) 从迟交第九周起, 每周迟延交付违约金为合同价款(报酬)的 1.5%。在计算迟延交付违约金时, 迟交不足一周的按一周计算。迟延交付违约金的总额不得超过合同价款(报酬)的 10%。迟延交付违约金的支付不能免除乙方继续交付相关合同货物的义务, 但如迟延交付必然导致合同货物安装、调试、验收等工作推迟的, 相关工作应相应顺延。

3. 甲方未能按合同约定支付合同价款的, 应向乙方支付延迟付款违约金。延迟付款违约金的计算方法如下:

(1) 从迟付的第一周到第四周, 每周延迟付款违约金为延迟付款金额的 0.5%;

(2) 从迟付的第五周到第八周，每周迟延付款违约金为迟延付款金额的1%；

(3) 从迟付第九周起，每周迟延付款违约金为迟延付款金额的1.5%。在计算迟延付款违约金时，迟付不足一周的按一周计算。迟延付款违约金的总额不得超过合同价格的10%。

4. 乙方未按本合同和投标（响应）文件承诺提供售后服务的，乙方应按本合同价款（报酬）的 %向甲方支付违约金。

5. 因某一方原因导致变更、中止或者终止政府采购合同的，该方应当对另一方受到的损失予以赔偿或者补偿。

6. 其它违约责任按《中华人民共和国民法典》处理。

第十一条 不可抗力事件处理

1. 在合同有效期内，任何一方因不可抗力事件导致不能履行合同，则合同履行期可延长，其延长期与不可抗力影响期相同。

2. 不可抗力事件发生后，应立即通知对方，并寄送有关权威机构出具的证明。

3. 不可抗力事件延续一百二十天以上，双方应通过友好协商，确定是否继续履行合同。

第十二条 合同争议解决

1. 因货物质量问题发生争议的，应邀请国家认可的质量检测机构对货物质量进行鉴定。货物符合标准的，鉴定费由甲方承担；货物不符合标准的，鉴定费由乙方承担。

2. 因履行本合同引起的或者与本合同有关的争议，甲乙双方应首先通过友好协商解决，如果协商不能解决，按下列(2)方式解决：

(1) 向项目所在地仲裁委员会申请仲裁；

(2) 向有管辖权的人民法院提起诉讼。

第十三条 合同的变更、中止或者终止

1. 除《中华人民共和国政府采购法》第五十条规定的情形外，本合同一经签订，甲乙双方不得擅自变更、中止或者终止合同。

2. 采购合同继续履行将损害国家利益和社会公共利益的，双方当事人应当变更、中止或者终止合同。有过错的一方应当承担赔偿责任，双方都有过错的，各自承担相应的责任。

第十四条 合同文件构成

1. 政府采购合同

2. 中标（成交）通知书；

3. 投标（响应）文件；

4. 采购文件及更正公告（澄清或补充通知）；

5. 标准、规范及有关技术文件；

6. 双方约定的其他合同文件。

上述合同文件互相补充和解释。如果合同文件之间存在矛盾或者不一致之处，以上述文件的排列顺序在先者为准。

第十五条 知识产权和保密要求

1. 甲方在履行合同过程中提供给乙方的全部图纸、文件和其他含有数据和信息的资料，其知识产权属于甲方。

2. 除采购文件采购需求另有约定外，甲方不因签署和履行合同而享有乙方在履行合同过程中提供给甲方的图纸、文件、配套软件、电子辅助程序和其他含有数据和信息的资料的知识产权。

3. 乙方应保证所提供货物在使用时不会侵犯任何第三方的知识产权或者其他权利。如合同货物涉及知识产权，则乙方保证甲方在使用合同货物过程中免于受到第三方提出的有关知识产权侵权的主张、索赔或诉讼的伤害。

4. 如果甲方收到任何第三方有关知识产权的主张、索赔或诉讼，乙方在收到甲方通知后，应以甲方名义并在甲方的协助下，自负费用处理与第三方的索赔或诉讼，并赔偿甲方因此发生的费用和遭受的损失。如果乙方拒绝处理前述索赔或诉讼或在收到甲方通知后 28 日内未作表示，甲方可以自己的名义进行这些索赔或诉讼，因此发生的费用和遭受的损失均应由乙方承担。

5. 未经甲方书面同意，乙方不得将由甲方提供的有关合同或者任何合同条款、规格、计划、图纸、样品或者资料提供给与履行本合同无关的任何其他人。即使向履行本合同有关的其他人员提供，也应注意保密并限于履行合同的必需范围。

6. 乙方保证将要交付的货物的所有权完全属于乙方且无任何抵押、质押、查封等产权瑕疵。

第十六条 合同生效及其它

1. 合同经双方法定代表人或者委托代理人签字并加盖单位公章后生效（委托代理人签字的需后附授权委托书，格式自拟）。

2. 合同执行中涉及采购资金和采购内容修改或者补充的，并签书面补充协议报财政部门备案，方可作为主合同不可分割的一部分，设备单价不得超过招标上限价，如超过按总价不变，调整单价。

3. 合同生效后，甲乙双方不得因姓名、名称的变更或者法定代表人、负责人、承办人的变动而不履行合同义务。

4. 本合同未尽事宜，遵照《中华人民共和国民法典》有关条文执行。

5. 本合同一式四份，具有同等法律效力，财政部门（政府采购监管部门）、采购代理机构各一份，甲乙双方各一份（可根据需要另增加）。

甲方（盖章）：东兴市妇幼保健院

乙方（盖章）：广西九州通医疗器械有限公司

法定代表人或者委托代理人（签字）：

法定代表人或者委托代理人（签字）：



签定日期： 年 月 日

签定日期： 年 月 日

开户名称：

开户名称：广西九州通医疗器械有限公司

银行帐号：

银行帐号：4510 6060 7018 0101 01821

开 户 行：

开 户 行：交通银行南宁科技支行

中标（成交）通知书

东兴市妇幼保健院康美中心设备采购项目

FCZC2025-J1-810075-GXBH 成交通知书

广西九州通医疗器械有限公司：

你公司参加了东兴市妇幼保健院康美中心设备采购项目，项目编号：FCZC2025-J1-810075-GXBH的竞标。经评定，2分标确定你公司为成交供应商。

成交金额：人民币陆拾肆万壹仟元整（¥641,000.00）；合同履行期限：自签订合同之日起7个工作日内交货安装调试完毕并交付使用；供应商：广西九州通医疗器械有限公司。

现将有关事项通知如下：

一、请接到本通知后，于25天内与采购单位东兴市妇幼保健院签订合同，延期自误。采购合同自签订前需按采购文件要求将履约保证金缴入采购人指定账户。

二、签订合同详细地点：东兴市妇幼保健院

三、届时请带齐下列证件：

1. 成交通知书
2. 采购文件上规定的文件材料（含法定代表人授权书）
3. 单位公章或合同专用章
4. 本单位的开户银行、账号及开户名称

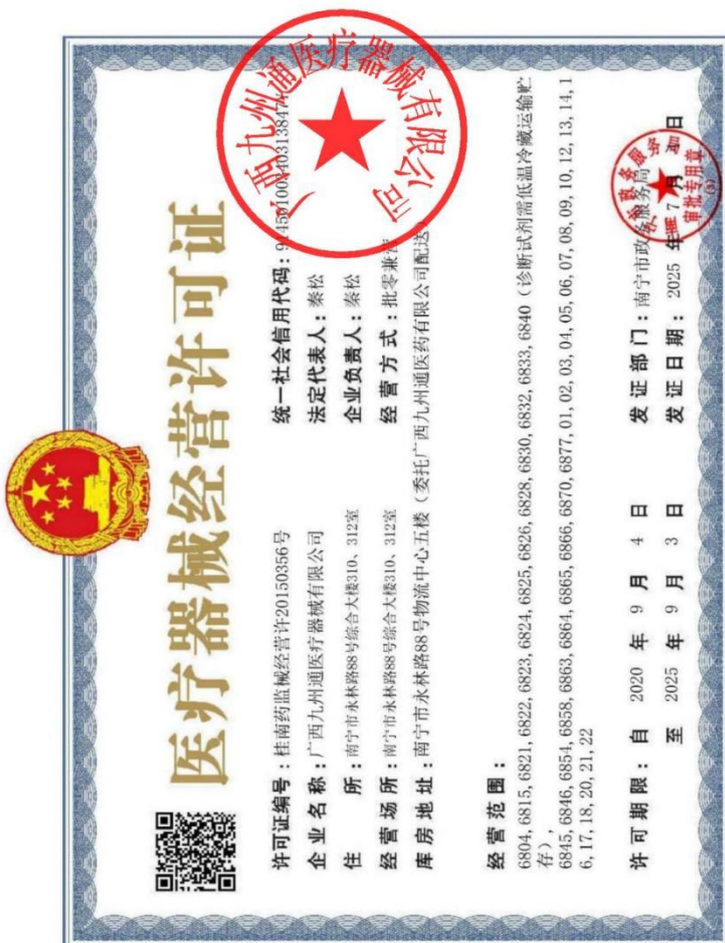
特此通知。

采购代理机构：广西边海云项目管理有限公司

2025年8月5日



四、有效的医疗器械经营备案凭证或者经营许可证复印件



第二类医疗器械经营备案凭证

备案编号: 桂南药监械经营备20150977号

企业名称	广西九州通医疗器械有限公司
统一社会信用代码	914501003403134477
法定代表人	秦松
企业负责人	秦松
住 所	南宁市永林路88号综合大楼310、312室
经营方式	批零兼营
经营场所	南宁市永林路88号综合大楼310、312室
库房地址	南宁市永林路88号物流中心五楼（委托广西九州通医药有限公司配送）
经营范围	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, 6834, 6840（诊断试剂需低温冷藏运输贮存）, 6841, 6845, 6846, 6854, 6855, 6856, 6857, 6858, 6863, 6864, 6865, 6866, 6870, 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(章): 南宁市市场监督管理

备案日期: 2025年11月3日

五、中小企业声明函或残疾人福利性单位声明函或竞标人属于监狱企业的证明材料

1、中小企业声明函

本公司（联合体）郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）的规定，本公司（联合体）参加（单位名称：东兴市妇幼保健院）的（项目名称：东兴市妇幼保健院康美中心设备采购项目）采购活动，提供的货物全部由符合政策要求的中小企业制造。相关企业（含联合体中的中小企业、签订分包意向协议的中小企业）的具体情况如下：

1. 皮肤镜图像处理工作站（标的名称），属于工业（采购文件中明确的所属行业）行业；制造商为西弥斯医疗科技（湖南）有限公司（企业名称），从业人员86人，营业收入为3800万元，资产总额为3335万元，属于（小型企业）；

2. 光子治疗仪（标的名称），属于工业（采购文件中明确的所属行业）行业；制造商为西弥斯医疗科技（湖南）有限公司（企业名称），从业人员86人，营业收入为3800万元，资产总额为3335万元，属于（小型企业）；

以上企业，不属于大企业的分支机构，不存在控股股东为大企业的情形，也不存在与大企业的负责人为同一人的情形。

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（章）：广西九州通医疗器械有限公司

日期：2025年7月29日



注：享受《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）规定的中小企业扶持政策的，采购人、采购代理机构应当随成交结果公开成交供应商的《中小企业声明函》。从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据，无上一年度数据的新成立企业可不填报。

中小企业声明函（货物）

本公司（联合体）郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）的规定，提供的货物全部由符合政策要求的中小企业制造。相关企业（含联合体中的中小企业、签订分包意向协议的中小企业）的具体情况如下：

制造商为西弥斯医疗科技（湖南）有限公司，从业人员 86 人，营业收入为 3800 万元，资产总额为 3335 万元，属于 大型企业 中型企业 小型企业 微型企业（只能勾选一种类型）；

以上企业，不属于大企业的分支机构，不存在控股股东为大企业的情形，也不存在与大企业的负责人为同一人的情形。

本企业对于上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：

日期：2025 年 01 月 10 日

从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据，无上一年度数据的新成立企业可不填报。

四、商务要求偏离表

项目	谈判文件商务要求	供应商的响应	偏离说明
交付的时间和地点	1. 交付时间：自签订合同之日起 7 个工作日内交货安装调试完毕并交付使用。	1. 交付时间：自签订合同之日起 7 个工作日内交货安装调试完毕并交付使用。	无偏离
	2. 交付地点：东兴市采购人指定地点。	2. 交付地点：东兴市采购人指定地点。	无偏离
合同签订时间	自成交通知书发出之日起 25 日内。	自成交通知书发出之日起 25 日内。	无偏离
付款条件	合同签订之日起 10 个工作日内，采购人向东兴市财政局申请拨合同款的 30%，资金到账后 3 个工作日内支付给供应商；设备验收合格，供应商开具全额发票给采购人，90 个工作日内支付剩余合同款的 70%。	合同签订之日起 10 个工作日内，采购人向东兴市财政局申请拨合同款的 30%，资金到账后 3 个工作日内支付给供应商；设备验收合格，供应商开具全额发票给采购人，90 个工作日内支付剩余合同款的 70%。	无偏离
售后服务	1、保修期：设备安装验收合格后使用后，保修期为 3 年。	1、保修期：设备安装验收合格后使用后，保修期为 3 年。	无偏离
	2、产品按国家规定实行“三包”，保修期内一切因生产厂制造质量原因造成的损坏，由供货方免费负责维修；保修期满后若设备出现故障，需更换配件的，只收取配件费，免收其余费用；若不需更换配件，则	2、产品按国家规定实行“三包”，保修期内一切因生产厂制造质量原因造成的损坏，由供货方免费负责维修；保修期满后若设备出现故障，需更换配件的，只收取配件费，免收其余费用；若不需更换配件，则	无偏离

免费维修。	修。	
<p>3、投标人提供的产品必须是全新和未使用过的产品，随机技术资料要齐全（用户手册、保修手册、有关资料及配件、随机工具等），产品符合国家质量检测标准，免费送货上门（包括全程运输、装卸、搬运以及货物运送到采购单位后的接货、装卸、搬运），免费安装调试合格。</p>	<p>3、我公司提供的产品是全新和未使用过的产品，随机技术资料要齐全（用户手册、保修手册、有关资料及配件、随机工具等），产品符合国家质量检测标准，免费送货上门（包括全程运输、装卸、搬运以及货物运送到采购单位后的接货、装卸、搬运），免费安装调试合格。</p>	无偏离
<p>4、故障或技术支持应急维修响应时间：接到故障通知后，在2小时内响应，一般故障在2小时内可通过远程方式解决，遇到大的故障24小时内派技术人员到达现场维修，48小时内维修完毕；如故障72小时不能解决，提供备用机器替换顶用直至故障设备修复。</p>	<p>4、故障或技术支持应急维修响应时间：接到故障通知后，在30分钟内响应，一般故障在2小时内可通过远程方式解决，遇到大的故障20小时内派技术人员到达现场维修，48小时内维修完毕；如故障72小时不能解决，提供备用机器替换顶用直至故障设备修复。</p>	正偏离
<p>5、维修保养：定期派技术人员对设备进行常规检查维护及跟踪服务，每年不少于2次以上不定期巡回检测服务，质保期和保修期终生维修服务、保养，保证设备始终处于最佳的运行状态。</p>	<p>5、维修保养：定期派技术人员对设备进行常规检查维护及跟踪服务，每年3次（每四个月1次）不定期巡回检测服务，质保期和保修期终生维修服务、保养，保证设备始终处于最佳的运行状态。</p>	无偏离

	6、热线技术支持服务：保持 24 小时电话及电子邮件技术支持。	6、热线技术支持服务：保持 24 小时电话及电子邮件技术支持。（陈炼/15697073428/2771613563@qq.com）	无偏离
	7、培训要求：供应商应安排专业技术人员对采购人的使用设备技术人员免费进行使用操作、日常维修、保养等技术的现场培训，并提供成套培训资料，培训时间为 5 个工作日。	7、培训要求：我公司安排专业技术人员对采购人的使用设备技术人员免费进行使用操作、日常维修、保养等技术的现场培训，并提供成套培训资料，培训时间为 5 个工作日。	无偏离
	8、备件要求：供应商应存入所有必须的备件，保证必要时可以及时供应。	8、备件要求：供应商应存入所有必须的备件，保证必要时可以及时供应。	无偏离
包装和运输	货物必须按照出厂原包装，并附加货物运输必要外包装，运输过程采用公路专用物流车辆运输。	货物按照出厂原包装，并附加货物运输必要外包装，运输过程采用公路专用物流车辆运输。	无偏离
验收标准	1、所有货物必须是全新产品。交货前不允许提前开箱、调试；货物备齐后通知采购人对货物进行清点、核实，由采购人、成交人双方派代表当场开箱验货，并按合同条款逐条检验签收后，双方代表签字，否则不予验收。如供货时出现有设备停产的情况，须提供具备与原设备	1、所有货物是全新产品。交货前不允许提前开箱、调试；货物备齐后通知采购人对货物进行清点、核实，由采购人、成交人双方派代表当场开箱验货，并按合同条款逐条检验签收后，双方代表签字，否则不予验收。如供货时出现有设备停产的情况，提	无偏离

<p>技术参数要求相同或高于原设备技术参数要求的替代产品，并经采购人确认后方可更换。</p>	<p>或高于原设备技术参数要求的替代产品，并经采购人确认后方可更换。</p>	
<p>2、交货时，所有产品均严格按采购文件上的技术规格要求、成交供应商响应和承诺的技术参数及性能和有关标准进行验收，达不到实质性要求的视为产品验收不合格，并按相关规定处理、处罚。</p>	<p>2、交货时，所有产品均严格按采购文件上的技术规格要求、我公司响应和承诺的技术参数及性能和有关标准进行验收，达不到实质性要求的视为产品验收不合格，并按相关规定处理、处罚。</p>	<p>无偏离</p>
<p>3、成交供应商承诺所提供的产品（包括硬件、配套软件）为符合国家知识产权法律法规要求的正规正版产品，不属于假冒伪劣商品；成交供应商还应保证采购人不受第三方关于侵犯知识产权以及专利权、商标权或工业设计权等知识产权方面的指控，任何第三方如果提出此方面指控均与采购人无关，成交供应商应与第三方交涉，并承担可能发生的一切法律责任、费用和后果；若采购人因此而遭致损失的，成交供应商须赔偿该损失。</p>	<p>3、我公司承诺所提供的产品（包括硬件、配套软件）为符合国家知识产权法律法规要求的正规正版产品，不属于假冒伪劣商品；我公司还应保证采购人不受第三方关于侵犯知识产权以及专利权、商标权或工业设计权等知识产权方面的指控，任何第三方如果提出此方面指控均与采购人无关，我公司应与第三方交涉，并承担可能发生的一切法律责任、费用和后果；若采购人因此而遭致损失的，我公司须赔偿该损失。</p>	<p>无偏离</p>
<p>4、采购人有权委托第三方项目进行</p>	<p>4、采购人有权委托第三方项目进行</p>	<p>无偏离</p>

	验收, 单次验收费用不超过合同金额的 2%, 验收费用由成交人承担。供应商在进行报价时应将验收费用考虑在内。成交人承担因多次验收而产生的验收费用。	验收, 单次验收费用不超过合同金额的 2%, 验收费用由我公司承担。我公司在进行报价时应将验收费用考虑在内。我公司承担因多次验收而产生的验收费用。	
	5、本项目验收时, 成交人须出具成交货物生产厂家的售后服务承诺, 否则验收不通过。	5、本项目验收时, 我公司出具成交货物生产厂家的售后服务承诺, 否则验收不通过。	无偏离
进口产品说明	本项目货物所涉及的货物不接受进口产品(即通过中国海关报关验放进入中国境内且产自关境外的产品)参与竞标。	本项目货物所涉及的货物不接受进口产品(即通过中国海关报关验放进入中国境内且产自关境外的产品)参与竞标。	无偏离
其他要求	1、竞标报价为采购人指定地点的现场交货价, 包括:	1、竞标报价为采购人指定地点的现场交货价, 包括:	无偏离
	(1) 货物的价格;	(1) 货物的价格;	无偏离
	(2) 货物的标准附件、备品备件、专用工具的价格;	(2) 货物的标准附件、备品备件、专用工具的价格;	无偏离
	(3) 运输、装卸、调试、培训、技术支持、售后服务等费用;	(3) 运输、装卸、调试、培训、技术支持、售后服务等费用;	无偏离
	(4) 必要的保险费用和各项税费;	(4) 必要的保险费用和各项税费;	无偏离
	(5) 安装费用等所有费用;	(5) 安装费用等所有费用;	无偏离
	(6) 仪器设备按规定需要第三方检测、验收的费用。	(6) 仪器设备按规定需要第三方检测、验收的费用。	无偏离

<p>2、采购需求中带“▲”标注的技术参数有任意一项负偏离的，竞标无效；不带“▲”标注的技术参数有4项（含4项）及以上负偏离的，竞标无效。“商务条款”有1项以上（含1项）负偏离的，则竞标无效。</p>	<p>2、采购需求中带“▲”标注的技术参数有任意一项负偏离的，竞标无效；不带“▲”标注的技术参数有4项（含4项）及以上负偏离的，竞标无效。“商务条款”有1项以上（含1项）负偏离的，则竞标无效。</p>	<p>无偏离</p>
<p>3、以上竞标产品属于医疗器械管理范围的产品，供应商必须在响应文件中提供相应竞标货物的《医疗器械产品注册证》或《医疗器械产品备案证》复印件并加盖供应商电子章。</p>	<p>3、以上竞标产品属于医疗器械管理范围的产品，供应商必须在响应文件中提供相应竞标货物的《医疗器械产品注册证》或《医疗器械产品备案证》复印件并加盖供应商电子章。</p>	<p>无偏离</p>

注：

1. 说明：应对照谈判文件“第三章 采购需求”中的商务要求逐条明确响应，并作出偏离说明。
2. 供应商应根据自身的承诺，对照谈判文件要求在“偏离说明”中注明“正偏离”、“负偏离”或者“无偏离”。既不属于“正偏离”也不属于“负偏离”即为“无偏离”。

法定代表人或者委托代理人（签字或者电子签名）：



供应商（电子签章）：广西九州通医疗器械有限公司

日期：2025年7月29日



五、售后服务承诺

一、商务条款响应情况说明

1、交付的时间和地点

(1) 交付时间：自签订合同之日起7个工作日内交货安装调试完毕并交付使用。

(2) 交付地点：东兴市采购人指定地点。

2、合同签订时间

自成交通知书发出之日起25日内。

3、付款条件

合同签订之日起10个工作日内，采购人向东兴市财政局申请拨合同款的30%，资金到账后3个工作日内支付给供应商；设备验收合格，供应商开具全额发票给采购人，90个工作日内支付剩余合同款的70%。

4、售后服务

(1) 保修期：设备安装验收合格使用后，保修期为3年。

(2) 产品按国家规定实行“三包”，保修期内一切因生产厂制造质量原因造成的损坏，由供货方免费负责维修；保修期满后若设备出现故障，需更换配件的，只收取配件费，免收其余费用；若不需更换配件，则免费维修。

(3) 我公司提供的产品是全新和未使用过的产品，随机技术资料要齐全（用户手册、保修手册、有关资料及配件、随机工具等），产品符合国家质量检测标准，免费送货上门（包括全程运输、装卸、搬运以及货物运送到采购单位后的接货、装卸、搬运），免费安装调试合格。

(4) 故障或技术支持应急维修响应时间：接到故障通知后，在30分钟内响应，一般故障在2小时内可通过远程方式解决，遇到大的故障20小时内派技术人员到达现场维修，48小时维修完毕；如故障72小时不能解决，提供备用机器替换顶用直至故障设备修复。

(5) 维修保养：定期派技术人员对设备进行常规检查维护及跟踪服务，每年3次（每四

个月1次)不定期巡回检测服务,质保期和保修期终生维修服务、保养,保证设备始终处于最佳的运行状态。

(6) 热线技术支持服务:保持24小时电话及电子邮件技术支持。

(7) 培训要求:我公司安排专业技术人员对采购人的使用设备技术人员免费进行使用操作、日常维修、保养等技术的现场培训,并提供成套培训资料,培训时间为5个工作日。

(8) 备件要求:供应商应存入所有必须的备件,保证必要时可以及时供应。

5、包装和运输

货物按照出厂原包装,并附加货物运输必要外包装,运输过程采用公路专用物流车辆运输。

6、验收标准

(1) 所有货物是全新产品。交货前不允许提前开箱、调试;货物备齐后通知采购人对货物进行清点、核实,由采购人、成交人双方派代表当场开箱验货,并按合同条款逐条检验签收后,双方代表签字,否则不予验收。如供货时出现有设备停产的情况,提供具备与原设备技术参数要求相同或高于原设备技术参数要求的替代产品,并经采购人确认后方可更换。

(2) 交货时,所有产品均严格按采购文件上的技术规格要求、我公司响应和承诺的技术参数及性能和国家有关标准进行验收,达不到实质性要求的视为产品验收不合格,并按相关规定处理、处罚。

(3) 我公司承诺所提供的产品(包括硬件、配套软件)为符合国家知识产权法律法规要求的正规正版产品,不属于假冒伪劣商品;我公司还应保证采购人不受到第三方关于侵犯知识产权以及专利权、商标权或工业设计权等知识产权方面的指控,任何第三方如果提出此方面指控均与采购人无关,我公司应与第三方交涉,并承担可能发生的一切法律责任、费用和后果;若采购人因此而遭致损失的,我公司须赔偿该损失。

(4) 采购人有权委托第三方项目进行验收,单次验收费用不超过合同金额的2%,验收

费用由我公司承担。我公司在进行报价时应将验收费用考虑在内。我公司承担因多次验收而产生的验收费用。

(5) 本项目验收时，我公司出具成交货物生产厂家的售后服务承诺，否则验收不通过。

7、进口产品说明

本项目货物所涉及的货物不接受进口产品(即通过中国海关报关验放进入中国境内且产自关境外的产品)参与竞标。

8、其他要求

(1) 竞标报价为采购人指定地点的现场交货价，包括：

- 1) 货物的价格；
- 2) 货物的标准附件、备品备件、专用工具的价格；
- 3) 运输、装卸、调试、培训、技术支持、售后服务等费用；
- 4) 必要的保险费用和各项税费；
- 5) 安装费用等所有费用；
- 6) 仪器设备按规定需要第三方检测、验收的费用。

2、采购需求中带“▲”标注的技术参数有任意一项负偏离的，竞标无效；不带“▲”标注的技术参数有4项（含4项）及以上负偏离的，竞标无效。“商务条款”有1项以上（含1项）负偏离的，则竞标无效。

3、以上竞标产品属于医疗器械管理范围的产品，供应商必须在响应文件中提供相应竞标货物的《医疗器械产品注册证》或《医疗器械产品备案证》复印件并加盖供应商电子章。

二、售后服务内容

1、保障措施、方案

(1) 产品都属于厂家原装正品产品：我方承诺提供的产品质量保证并承担相应的法律责任：

- 1) 提供的产品是全新的、符合国家质量标准、中国有关部门手续完备、具有生产厂家质

量保证书（或合格证明）的产品；

- 2) 提供的产品符合招标文件承诺和所签合同规定的技术要求；
- 3) 保证“报价产品服务承诺”全部内容的满足；
- 4) 若我方成交，保证所送交检验的产品符合招标文件要求及国家或行业标准，若有不符，则放弃成交，并承担相应的责任。

(2) 保修年限、范围、保修条件

设备安装验收合格使用后，保修期为3年。

(3) 质量问题的处理

1、质保期内，我司保证每年3次（每四个月1次）不定期巡回检测服务，并做好记录；除不可抗力和使用方责任外，费用全部由我司承担。质保期内产品质量经权威机构鉴定为不符合质量要求的，按合同协议承担违约责任。我司将建立完善的维修保档案，为用户提供咨询服务。

2、本公司提供即时响应服务，并在接到采购人通知后厂家工程师提供24小时在线服务。

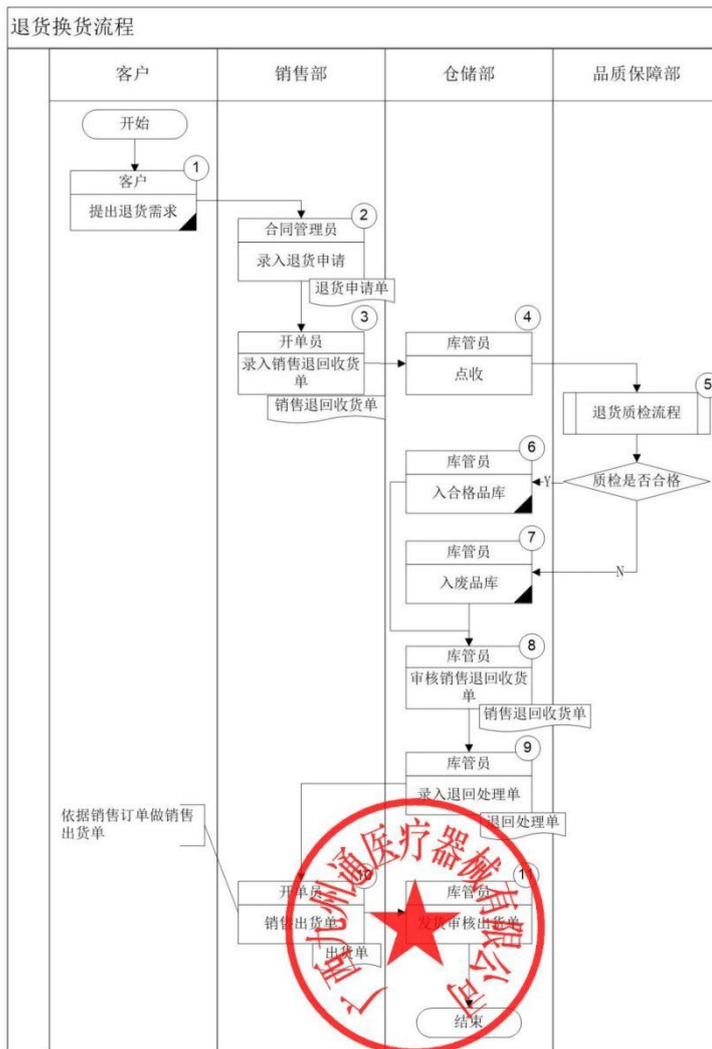
3、及时提供非设备本身质量引起的其它意外故障的处理。

4、在保修期内，凡设备在开箱检验、安装调试、设备调试运转过程中发现的设备及质量问题，实行包修、包换、包退，直到产品符合质量要求。承担修理、调换、退货发生的一切费用和买方的直接经济损失。

5、免费负责修理和更换任何由于设备自身的质量问题造成的损坏及故障。修好后，我方将一式两份报告给用户，包括故障原因，解决措施，完成修理所需时间及恢复正常运行日期。

6、在保修期期满时，我方工程师和用户代表将对设备进行另一次测试，任何故障由我方免费解决并取得用户的认可。

(4) 详细退货换货流程图



(5) 售后服务联系方式：广西售后服务机构

1) 地址：南宁市永林路 88 号综合大楼 310、312 室

2) 人员及联系方式

序号	名字	职务	电话
1	总指挥	解晓东	0771-3391532
2	梁贞	项目经理	15778311050
3	陈炼	售后经理	15697073428

4	刘鲁楠	厂家售后工程师	19925279087
---	-----	---------	-------------

2、远程服务支持措施

远程服务支持系统有7大服务内容，它们是：设备数据分析；临床和技术的支持；主动式系统功能检测；远程诊断；实时报警和智能预警；计算机病毒预防；数据安全和隐私。高素质和经验丰富的专家，监测和分析系统共同支持医院的设备系统以及临床专家，实现“王牌对王牌”的强强结合。

1) 设备的数据分析

高技能专业人员随时准备为您提供临床或技术支持。通过使用我们的数据分析平台，我们可以在潜在故障发生之前通过监控数据并分析潜在问题。数据分析能力帮助预防和解决问题。通过主动监控设备性能，先进的远程诊断，和高质量的远程服务工程师进行远程故障判断。

2) 临床和技术支持

我们的客户服务中心和远程服务中心的专家拥有全面的知识，可以为您提供临床操作支持和快速解决问题。技术专家和应用专家并肩共同为医院的设备正常运转和临床专家快速解决问题提供保障。



3) 主动式系统功能检测

通过主动的系统性能监控提高系统可用性。系统和数据分析专家团队协同检测系统性能偏差，在系统操作故障发生前即可启动维修服务方案。主动的系统性能监测可以使医院提高生产力，优化工作流程并保护病人安全，从而最大限度地减少对您的医疗诊疗和患者的干扰。

4) 远程诊断

远程诊断支持远程解决方案，先进的远程诊断能力，可以快速识别您的系统故障模式。在许多情况下，可以远程修正问题，提高首次修复率；对于那些无法远程解决的问题，也为

工程师场地维修提供了可靠的参考数据。远程诊断可以缩短设备修复的时间，提升设备的使用时间。早一天解决问题，即可早一天服务患者！

5) 实时报警和智能预警

电子警报包含了智能硬件和软件为基础的工具。使用先进的传感器技术，持续监测系统的关键参数-并发出自动警报。积极主动的方式，可以使得和客户能够快速响应，帮助识别和减少潜在问题。最大限度地保证设备的运营。使得防患于未然成为可能。

6) 计算机病毒预防

远程系统，通过自动更新最新的防病毒文件来保护您的系统。设备的防病毒更新是在医院 IT 部门的控制下进行，使得医院全程掌控设备的运行和数据安全。

7) 数据安全和隐私

为了实现远程服务，收集必要设备数据，范围包括系统状态、运行状况和关键参数，如、温度、CPU 和内存利用率等。采取了多个步骤，以防止通过远程服务转移、收集、存储和未经授权披露个人数据。保证该数据的安全可靠是承诺。

3、现场服务支持

1) 快速有效原则

接到通知我公司立即响应，采取措施和报告必须是第一时间，以争取抢险和施救的时间，人、财、物均需以最快速度到达现场，任何人不得以任何理由拖延。

2) 统一协调、互相配合原则

售后团队应急救援工作必须服从指挥部、当地有关部门的统一协调，顾全大局、相互配合，形成防、抗、抢险的合力，提高抢险、救助工作的及时性和有效性

3) 现场的应急处理

①售后团队售后服务联系人及电话：陈炼/15697073428

②拨打电话时间应说明医院、来易、设备故障，以便让应急救援人员事先做好急救的准

备。

4) 上门时间

免费保修期内定期上门保养、设备故障时提供上门维修。保修期内在使用过程中若产品发生质量问题或故障，在 30 分钟内响应，一般故障在 2 小时内可通过远程方式解决，遇到大的故障 20 小时内派技术人员到达现场维修，48 小时维修完毕；如故障 72 小时不能解决，提供备用机器替换顶用直至故障设备修复。

4、定期上门服务

质保期内，我公司将每年 3 次（每四个月 1 次）不定期巡回检测服务，每次保养及维修均需提供双方签字确认的保养服务工单或维修工单，如果是非人为因素造成的零部件损坏我公司负责免费更换；质保期后，终身免费提供维修技术服务，指导用户对产品进行维护及保养。

定期回访并做好登记，如表：

客户访问信息表		编号：	
项目名称		被访问人	
客户单位		联系电话	
访问形式		访问时间	
项目组工作效果		<input type="radio"/> 满意 <input type="radio"/> 较满意 <input type="radio"/> 一般 <input type="radio"/> 不满意	
项目组工作态度	<input type="radio"/> 优 <input type="radio"/> 良好 <input type="radio"/> 一般 <input type="radio"/> 不好		
问题解决	<input type="radio"/> 迅速 <input type="radio"/> 及时 <input type="radio"/> 一般 <input type="radio"/> 怠慢		
客户意见或建议	记录人：		
项目管	部：		

理部意见	请你们于 年 月 日 前同客户联系,进行问题确诊,于 月 日 前将处理意见反馈客户,服务时间同客户达成一致,并将结果反馈项目管理部。 项目管理部： 责任部门签收： 年 月 日 时 分
处理意见	服务责任人： 批准： 项目管理部确认： 年 月 日 时 分

5、日常保养内容、维护措施

(1) 维修和保养服务

目的：为了保证设备的正常使用，防止设备过早老化，延长使用寿命，提高设备的完好率和利用率，是保证设备正常运行的主要措施之一。必须坚持“养修并重、以防为主的”目的。

1) 维修

广西设立有售后服务机构配备多名专业工程师,将提供全天候 24 小时免费的上门维修服务, 以及终身维护服务。

2) 保养

包括日常保养和定期保养,对设备进行清洁、紧固、润滑、调整、修换个别易损件,使设备保持良好的状态的一系列工作,减少设备损耗延长使用寿命,提高设备的工作效率,保证我们的设备正常使用。

①日常保养:

日常保养工作主要是对某些零件进行检查,清洗、调整、润滑、紧固等,机械的日常保养分为每班保养和定期保养两大类。

每班保养是指班前、班后的保养，内容不多时间较短。主要是清洁零部件，并做适当调整。

②定期保养：

定期保养是指工作一段时间后进行的停工检修工作，其主要内容是，排除发现的故障。更换工作期满的易损部件，调整个别零部件，并完成每班保养的全部内容。定期保养根据工作量的复杂程度，分为一级保养、二级保养、三级级保养，级数越高，保养工作量越大。

(2) 技术支持服务

1) 中标后产品或服务由制造商（指产品生产制造商或服务实际提供人）负责质保期内的售后服务的，我公司应当在投标文件中予以明确说明，制造商提供的售后服务也应达到招标文件要求的标准，相关的售后服务费用由我公司向制造商支付，我公司可视情况在投标报价中予以考虑，采购人不予另行支付。

2) 质保期内维修使用的备品备件及易损件的费用，由我公司承担。质量保证期过后，采购人需要继续由原我公司提供售后服务的，该我公司应以优惠价格提供售后服务，常用的、容易损坏的备品备件及易损件的优惠价格清单须在投标文件中列出。

3) 质量保证期内的费用

质量保证期内我公司为采购人所提供的所有技术支持和服务费用以及上门维修、更换零部件费用均包含在投标报价中，采购人不再另行支付。

4) 质保期过后的服务要求

产品质量保证期过后，我公司应当为采购人提供技术支持电话，解答采购人在使用中遇到的问题，及时为采购人提出解决问题的建议，并不予收费。

(3) 客户服务表单

客户服务报告表

报告单编号：	填表人：
--------	------

访问日期		访问客户		客服人员	
访问目的					
访问记录	访问人	意见		采取策略	
主管批示		复本送		审核	

(4) 服务质量考核评估表

序号	考核指标	指标赋值	评分标准	评分依据	评分方式	得分
1	维修及时性	20	A:未设立24小时报修电话,此项得0分。B:接到报修后,电话响应时间不超过1小时,每超过1小时扣2分,扣完为止。 C:当无法通过电话/传真等远程方式排除故障时,工程师在2小时内到达现场服务,否则此项得0分。	维修单	该项数据来源为报修联与反馈联上面报修部门的确认时间差计算。	
2	维修效果	20	A:一台设备同一故障点,1个月维修周期内连续2次发生,扣10分,	维修单	每次维修由报修部门在反馈联上填	

			连续发生3次，此项得0分。 B: 保修范围内设备完好，运行正常，得20分。 C: 保修范围内设备带病运行，此项得0分。		写。	
3	工作影响	20	因维修不及时或拖延时间，每延误工作开展1小时，减2分。该项以派工单上派工时间至维修完毕时间计算。	维修单	该项数据来源为反馈联上面报修部门的确认时间差计算。	
4	设备保养	20	设备正常使用情况下，1次未按规定周期进行设备保养，减5分。	设备保养记录表	查看设备保养记录表	
5	维修现场5S	20	维修后，现场清洁无隐患，20分； 维修后，现场未进行清洁，存有安全隐患，该项不得分。	维修单	每次维修后由报修部门在反馈联上据实填写。	
小计						
设备管理部门签字：		设备使用部门：		被考核公司签字：		
日期：		日期：		日期：		

6、保密管理制度和措施

(1) 制度概述

为了保障商业秘密的安全性和保密性，维护贵院的合法权益和形象，制定本保密管理制度。

(2) 保密工作的基本原则

1) 保密工作必须坚持法律法规和规章制度，秉承诚实守信、保密自律、尊重知识产权的原则。

2) 保密工作必须实行分级、分层、分项管理，按照保密需要对不同级别、不同类型的信息采取相应安全措施。

3) 保密工作必须重视安全教育和培训，并建立健全的保密管理制度，明确保密责任和保密流程。

(3) 保密工作的组织领导

1) 设立保密委员会，负责全面协调、指导和监督公司保密工作。

2) 保密委员会由公司领导任主任，各部门主管担任委员，保密管理部门为常务委员，成员由我公司领导任命。

(4) 保密管理的职责和权限

1) 保密管理部门是公司的保密工作主管部门，负责制定保密制度和保密计划，组织保密检查 and 安全教育、培训。

2) 各部门应当建立保密管理制度，指定专人负责保密工作，开展内部保密检查和安全培训。

3) 各级领导干部要主动履行保密职责，严格保守机密、秘密和重要商业信息，不得泄露、乱用、随意传递。

(5) 保密管理的基本措施

1) 全面落实“谁知道、谁负责”的责任制，加强保密意识教育，提高保密管理水平。

2) 建立保密档案，规范信息采集、存储、传输和销毁，加强备份和恢复措施。

3) 加强网络安全管理，科学分配网络访问权限，对外网和内网进行安全隔离和加密。

4) 对公司的商业秘密、技术秘密、财务数据、客户信息等重要信息加强保密措施，采取

必要的加密、防护和监控措施。

(6) 保密违规处理

- 1) 保密违规行为包括泄露机密、重要商业信息、侵害知识产权、窃取资产等行为。
- 2) 保密违规行为将依据有关法律法规和规章制度进行处理，包括口头警告、书面警告、撤销职务、解除劳动合同等处理方式。
- 3) 情节严重的保密违规行为将移交司法机关处理。

(7) 保密制度的执行

- 1) 公司保密制度自公布之日起生效。
- 2) 各部门和成员执行本制度的规定，不得有任何违规行为。

(8) 数据

1) 如有需要，我单位仅将该数据用于售后维修工作，不用于其他任何项目及用途，数据在加密及提供方同意前不以任何方式传播及对外公布；

2) 我单位承诺按照国家有关法律法规及相关政策的要求采取有效地保密措施，绝不泄露数据相关信息；

3) 我单位如违反承诺书内容，将对由此产生的一切后果承担全部责任；

(9) 产品质量管理、企业信用

- 1) 我公司无任何违法、违规、质量安全事故、履约不良等行为反映或记录；
- 2) 我公司无自身原因违约或不恰当履行合同引起的终止、纠纷、争议、仲裁和诉讼记录；
- 3) 我公司无被责令停业或暂停、取消投标资格，无经济方面犯罪或严重违法记录；
- 4) 我公司无被国家工商或质量监督部门年检或抽检不合格或复查未通过问题。
- 5) 我公司或投标产品无信用不良而处于禁止或取消投标、采购情形。

三、应急预案

应急事件响应，是当应急事件发生后迅速采取的措施和行为，其目的是以最快速度恢

复系统的保密性，完整性和可用性，降低应急事件对业务系统造成的损失。

针对运维服务项目，除有驻场工程师进行日常巡检和维护的工作外，还成立应急救援指挥机构，提供应急响应服务。当设备、软件和基础网络出现故障时，原则上由驻场运维工程现场解决，如果现场服务工程无法解决，事件升级为应急救援指挥机构解决。保障 30 分钟内做出响应，并及时做出明确的安排，保持 24 小时电话及电子邮件技术支持。一般故障在 2 小时内可通过远程方式解决，遇到大的故障 20 小时内派技术人员到达现场维修，48 小时维修完毕；如故障 72 小时不能解决，提供备用机器替换顶用直至故障设备修复。

(1) 现场的应急处理

- 1) 售后团队售后服务联系人及电话：陈炼/15697073428
- 2) 拨打电话时间应说明医院、来易、设备故障，以便让应急救援人员事先做好急救的准备。

(2) 快速有效原则

应急反应必须快速有效，采取措施和报告必须是第一时间，以争取抢险和施救的时间，人、财、物均需以最快速度到达现场，任何人不得以任何理由拖延。

(3) 统一协调、互相配合原则

售后团队应急救援工作必须服从指挥部、当地有关部门的统一协调，顾全大局、相互配合，形成防、抗、抢险的合力，提高抢险、救助工作的及时性和有效性

(4) 应急事件的影响程度

通常在事件爆发的初期很难界定事件的起因具体是什么，所以，通常又通过安全威胁事件的影响程度分为单点损害、局部损害和整体损害 3 类。

单点损害：只造成独立个体的不可用，应急事件影响程度弱。

局部损害：造成某一设备或一个部分功能不可使用，应急事件影响程度较强。整体损害：造成整个设备的不可使用，应急事件影响程度强。

(5) 应急事件的影响级别分类

确定事件影响程度的级别。不同的威胁级别，处理方法也不相同。根据对业务系统的影响程度从大到小的顺序将应急事件划分成4个等级。

第一级应急事件 P1：引起重要业务系统或有重要影响的应用系统宕机，系统重新引导后无法正常工作与恢复的事故，或造成安全泄密事件；

第二级应急事件 P2：重复发生或重复再现的并产生较强影响作用，导致系统正常运行事故；

第三级应急事件 P3：间歇产生、随机产生的事故，但不影响系统的正常运行；

第四级应急事件 P4：一般性事件，与业务系统运行或产品使用要关的问题，不影响整个系统的正常运行。

(6) 应急事件的优先级处理

A. 事件处理要素

事件处理要素分为管理层面和技术层面：P1、P2级事件的启动和指挥由应急总负责人负责；P3、P4级事件的启动由应急领导小组负责。事件动态由应急工作小组人员收集并及时反馈给应急领导小组，应急领导小组决定信息的共享、沟通、处置。系统事件发生后，事发部门立即启动相关应急预案，实施处置并及时报送信息。

B. 分级响应

发生 P1、P2 级事件，由应急工作小组初步判定事件级别后，将信息通知应急领导小组并注意持续监控事态、收集信息、做出应急准备；应急领导小组响应判断为 P1、P2 级事件后，立即通知应急总负责人，并由应急总负责人启动应急预案。

发生 P3、P4 级事件，由应急工作小组初步判定事件级别后，将信息通知应急领导小组并注意持续监控事态、收集信息、做出应急准备；应急领导小组响应判断为 P3、P4 级事件后，立即启动应急预案。应急事件的级别应置于动态调整控制中。

C. 指挥与协调

P1、P2 级事件，由应急工作小组收集信息，应急领导小组做出预判，并迅速通知应急总负责人，由应急总负责人进行指挥和决策。

P3、P4 级事件，由应急领导小组进行指挥和决策，并及时将处理过程、报告等上报应急总负责人。

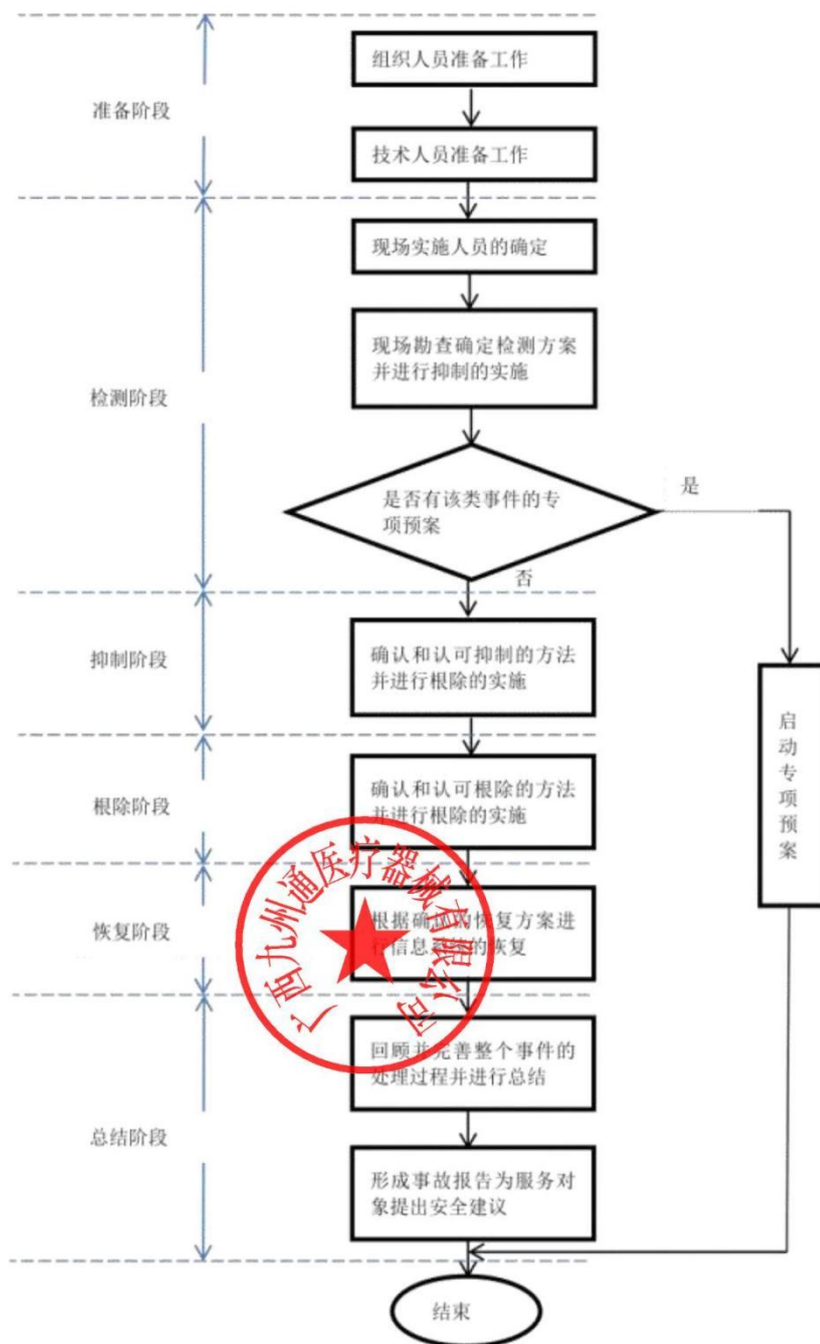
D. 信息共享和处理

P1、P2 级事件，由应急工作小组收集信息并提交给应急领导小组和应急总负责人，由应急总负责人决定信息的分发、共享和处置。

P3、P4 级事件，由应急领导小组决定信息的分发、共享和处置，并上报应急总负责人。

(7) 应急事件响应





客户系统发生紧急事件时，对应的处理方法原则是首先保护或恢复设备使用等，使其恢复正常运行，然后再对事件进行追查。因此对于客户紧急事件响应服务主要包括准备、识别事件（判定应急事件类型）、抑制（缩小事件的影响范围）、解决问题、恢复以及后续跟踪。

- A. 准备工作；
- B. 建立客户事件档案；
- C. 与客户就故障级别进行定义；
- D. 准备应急事件紧急响应服务相关资源；
- E. 为一个应急事件的处理取得管理方面支持；
- F. 组建事件处理队伍；
- G. 提供易实现的初步报告；
- H. 制定一个紧急后备方案；
- I. 随时与管理员保持联系；
- J. 识别事件；
- K. 在指定时间内指派安全服务小组去负责此事件；
- L. 事件抄送专家小组；
- N. 初步评估，确定事件原因；
- M. 保护可追查的线索，~~如~~立即对日志数据进行备份；
- O. 缩小事件的影响范围；
- P. 确定系统继续运行的风险，决定是否关闭系统及采取其他措施；
- Q. 与客户相关工作人员保持联系、协商；
- R. 根据需求制订相应的应急措施；解决问题；
- S. 事件的起因分析；事后取证调查；
- T. 后门检查；漏洞分析；
- U. 提供解决方案；
- V. 结果提交专家小组审核；后续工作；
- W. 检查是不是所有的服务都已经恢复；其发生的原因是否已经处理；

X. 应急响应步骤是否需要修改；生成紧急响应报告；

Y. 拟定一份事件记录和跟踪报告；事件合并、录入信息知识库。

(8) 应急响应保障措施

A. 工具保障

我们建立了一套专门用于应急响应工具库，保证提供应急响应服务的工程师一人一套工具；为防止光盘损坏和丢失，并将此工具库进行了多套备份；同时指定了专业技术人员进行工具库的管理与维护，包括工具的测试、版本升级与维护等。

B. 工具表

序号	设备名称	型号规格	数量	国别产地	用于施工部位
1	老虎钳	各种规格	若干	国产	全局
2	斜口钳	各种规格	若干	国产	全局
3	十字改锥	各种规格	若干	国产	全局
4	一字改锥	各种规格	若干	国产	全局
5	匕纸刀	各种规格	若干	国产	全局
6	小扳手	各种规格	若干	国产	全局
7	电源接线板	各种规格	若干	国产	全局
8	剥线刀	各种规格	若干	国产	全局
9	单对打线刀	各种规格	若干	国产	全局
10	五对打线刀	各种规格	若干	国产	全局
11	接地专用工具	各种规格	若干	国产	全局
12	RJ45 钳	各种规格	若干	国产	全局
13	RJ11 钳	各种规格	若干	国产	全局
14	铁锤	各种规格	若干	国产	全局

15	多用表	各种规格	若干	国产	全局
16	钻头	各种规格	若干	国产	全局
17	弯管器	各种规格	若干	国产	全局

C. 技术和人员保障

公司拥有一支技术精湛、专业、稳定的技术团队，多位在设备、主机、数据库、安全等多个领域具体丰富的实践经验的资深工程师。

我公司及售后团队建立事故应急救援指挥机构：

职务	名称	电话
总指挥	解晓东	0771-3391532
项目经理	梁贞	15778311050
售后经理	陈炼	15697073428
厂家售后工程师	刘鲁楠	19925279087

公司指定技术专员整理技术经验和心得并录入知识信息数据库，一方面供技术部定期组织培训会议使用（对典型案例进行分析和学习），另一方面供 TS 客服中心查询以电话远程技术指导。

公司建立了图书室，图书室内目前拥有设备类、计算机应用类、网络管理类、分级保护相关资料与规范、等级保护相关资料与规范等方面书籍，以方便技术人员借阅。

公司定期组织技术人员进行专项技术培训学习，并以考试的方法检查技术人员的掌握情况，有针对性的对技术人员进行帮助和指导。

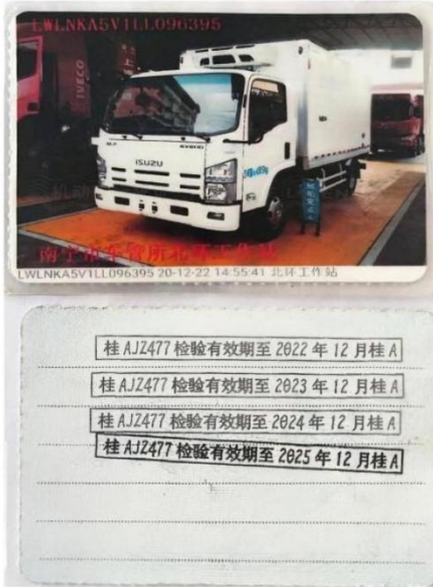
公司鼓励员工报考知名厂商技术认证，进行更专业的技术学习，并在考试费用上给予报销。

E. 交通保障

紧急事件，公司应急车辆保障，可以保证在突发应急事件时能做出快速响应，第一时间

赶到事件现场进行处置。

F. 应急车辆



注册登记摘要信息栏

1. 机动车所有人/身份证明名称/号码: 广西九州通医药有限公司/统一社会信用代码/9145010562776392H 桂AJZ477

2. 登记机关: 南宁市公安局交通警察支队

3. 登记日期: 2020-12-23

4. 机动车登记编号: 桂AJZ477

转移登记摘要信息栏

机动车所有人/身份证明名称/号码	机动车登记编号

注册登记机动车信息栏

5. 车辆类型	轻型厢式货车	6. 车辆品牌	五十铃
7. 车辆型号	QL5043XLCA5HA	8. 车身颜色	白
9. 车辆识别代号/车架号	LWLNKA5V1L1096395	10. 国产/进口	国产
11. 发动机号	HS000513	12. 发动机型号	4B1TC65H5
13. 燃料种类	柴油	14. 排量/功率	2999 ml/ 96 kw
15. 制造厂名称	庆铃汽车股份有限公司	16. 转向形式	方向盘
17. 轴数	轴 前 1685 后 1525	18. 轮胎数	6
19. 轴距	7.80P16LT BPR	20. 钢板弹簧片数	后轴 5
21. 轴荷	3269	22. 轴数	2
23. 外廓尺寸	长 5995 宽 2130 高 2976	33. 发证机关	南宁市公安局交通警察支队
24. 货厢内部尺寸	长 4015 宽 1908 高 1888	25. 总质量	4495 kg
26. 核定载质量	1890 kg	27. 核定载客	3 人
28. 准牵引总质量	--	29. 驾驶室载客	3 人
30. 使用性质	货运	31. 车辆出厂日期	2020-12-23
32. 车辆出厂日期	2020-11-17		

G. 财力保障

公司有专门的经费和审批流程，确保在应急响应处理过程中需要的款项能迅速到位，保障应急事件的处理和故障恢复。

(9) 火灾事故应急预案

A. 发生火灾事故，第一目击人应大声呼喊，立即切断事发地电源，利用附近的消防器材采取有效措施进行先期处置，并及时向配送部主管报告。存放位置发生火灾的，应参照仓库火灾应急预案处置。

B. 接到报告后，应立即赶赴现场，采取有效措施及时消防队开展灭火，转移贵重物品。火情继续扩大的，物流配送中心应急领导小组应迅速拨打 119 报警。如有人员受伤应首先抢救伤员，并拨打 120 救助。

C. 火灾无法控制时，中心应急领导小组应立即采取措施疏散人员和车辆，关闭供电系统，同时疏通消防通道，指定专人引导消防车进入现场。

D. 应急处置工作结束后，主管要配合有关部门做好善后处置及事故调查工作，并在调查结束后及时向公司领导作书面报告。

(10) 防护雷电措施

A. 为了避免由雷电所引起的静电感应作用而形成的火花放电，必须将被保护的金属部分可靠的接地，设备均应作好接地。

B. 为了避免由雷电所引起电磁感应作用而使闭合回路中某一部分发生过热和发生火花放电的危害，必须使处在雷电电磁场中的伸张的金属物具有良好的接触（不能有气隙）而形成闭合回路。

C. 严禁在装有避雷针的构筑物上架设通信线、广播线和低压线。

(11) 车辆途中事故应急预案

A. 送货车辆在送货途中遇到不可抗力因素，如道路塌方、山体滑坡、车辆损坏无法及时修复等，无法送达指定地点的，要及时向主管报告，等候指令。

B. 主管接到报告后，应及时向公司总经理报告，经请示同意后可指令送货车辆原路返回，或等待救援。车辆在等待救援时，配送专员应组织做好防盗防抢工作。

C. 公司总经理接到报告后要立即组织应急车辆装运货物，保障客户当日需求。

D. 应急处置工作结束后，主管要配合有关部门做好善后处置及事故调查工作，并在调查结束后及时向公司领导作书面报告。

(12) 车辆交通事故应急预案

A. 发生交通事故时，配送专员应立即向主管报告，同时拨打电话报警，向保险公司报案，并注意保证自身安全，保护好现场；因特殊情况需改变现场的，要做好标记，尽可能找到证明人，取得联系方式。

B. 主管接到报告后，应及时向公司总经理报告。

C. 公司总经理接到报告后要立即组织应急车辆装运货物，保障客户当日需求。

(13) 预警措施

A. 保证设备、配件安全

B. 安排专业的配送人员，优化配送线路，避开线路车流高峰期。

(14) 应急响应时间

响应时间	30 分钟内响应
	一般故障在 2 小时内可通过远程方式解决，遇到大的故障 20 小时内派技术人员到达现场维修。
故障	48 小时维修完毕，如故障 72 小时不能解决，提供备用机器替换顶用直至故障设备修复，提供 7×24 售后服务热线。（陈炼 /15697073428）

四、免费技术培训方案

课程名称	提供的资料	持续时间	授课教师	培训对象	培训地点	课程费用
设备使用培训	设备使用及维护说明书	视情况而定或5个工作日	厂家工程师	用户医师、用户设备维修人员	用户指定地点	免费
费用总计	免费					

①课程概要

我公司负责对用户单位操作人员及维护保养人员、产品技术和管理人员提供详细的免费培训服务，确保设备正常可靠的运行，参加培训的人员由使用方确定，其具体内容如下：

为保证培训效果，我们将整个培训分理论和现场实践两部分、五个阶段，使操作人员及维护保养人员、产品技术和管理人员能够全面掌握理论知识和操作技能，以利于产品能长期保持良好的工况。

阶段一的培训目标：产品的安装、调试培训；

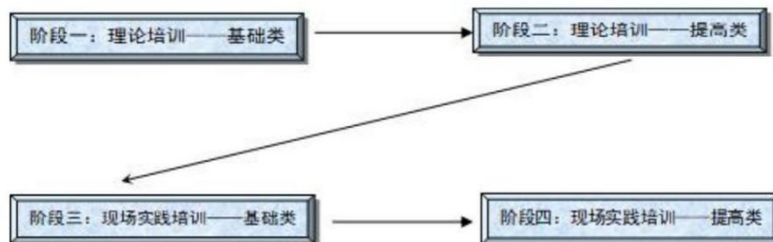
阶段二的培训目标：构建简介及工作原理、日常的维护保养；

阶段三的培训目标：熟悉掌握设备的操作，使用及注意事项；

阶段四的培训目标：掌握设备相关技术和基本维护技术，提高操作人员排错维护能力，掌握维护要点和常见问题处理，

阶段五的培训目标：培训结束后，进行实际操作检验，以保证培训质量。

②培训流程图



③教学方式

A现场培训

培训方式：我公司的专业工程师在现场对用户操作和维护人员进行培训。

由我公司及生产厂家售后服务技术员对用户进行集中讲解，详细介绍产品基本结构、工作原理、使用注意事项及维护保养知识等，并将产品各种功能进行实地演示。

实际操作培训并结合理论学习，现场一对一指导操作；

评估考核，分为书面和口头应答两种；

在操作人员掌握基本操作方法、注意事项并通过考核后，我公司售后服务技术员将跟踪指导、纠正错误操作、巩固培训成果，时间：视情况而定，直至操作人员熟练操作为止。

④技术培训

培训产品操作人员，熟悉各类故障的分析及排除的方法，熟悉掌握产品维护管理的操作。在完成培训以后，应使操作人员能掌握产品原理、结构组成等基础知识，能熟练掌握产品的各种基本操作，并能完成一般故障的定位和排除。

⑤维护培训

产品使用维护、日常管理、简单故障及常见问题排查处理方法。

⑥我公司欢迎用户派人到公司总部参加培训

A理论学习：集中学习产品基本操作方法、注意事项等，由我公司售后服务中心人员进行集中讲解；

B维修工程师学习，充分认识各零部件、装配；最后在学习产品调试、故障诊断、处理故障的基本方法；

C进行理论和实际操作考核；

D培训期间由我公司售后服务中心人员全程跟踪，尽心尽力为参加培训人员服务。

⑦先决条件

A要求用户操作人员至少具有一定的临床工作经验。

B要求用户操作者应具有医师工作经验，并且要求有熟练的操作设备的经验。

C要求用户操作者应首先熟读应产品型号的《产品使用说明书》，充分了解产品结构及工作原理、日常的维护保养等基本知识。

D要求用户操作者应该通过我公司专门技术人员培训，并经考核通过后，方能操作该设备。

E要求用户操作者应具有较强的工作责任感和爱护设备责任心

⑧教材目录

产品说明书、使用手册、操作手册、维护手册、产品使用维护、日常管理、简单故障及常见问题排查处理方法。

(5) 培训时间、地点、人员计划

①目的性

着眼于可以用户逐步熟练使用产品，掌握产品管理的基础知识和管理方法。

②针对性

我公司拥有多年的产品管理经验，结合各个地市及相应单位的实际状况，提供适合客户的、有针对性的培训方案。

③培训目标

相关人员具备独立操作设备的能力了解产品特性、使用方法和日常维护等，经过培训使其能全面掌握产品的管理、操作、维护及扩展等技能，能够处理并完成日常的常规操作规程和要求。

④培训资料

我公司将为参加培训的人员提供以下培训资料：

A我公司专门为参加培训人员提供产品使用说明书；

B我公司专门为参加培训人员提供安全操作规程；

C我公司专门为参加培训人员提供产品的维修指南。

⑤培训地点：用户单位指定地点。

⑥培训时间安排

提供多次培训，第一次为现场安装调试培训多名技术人员，培训时间：视情况而定时间2个工作日，达到能独立、熟练操作和维护的程度。投入使用后根据临床实际需求提供终身免费上门培训，不限次数，并提供相应的管理方法和手段，直至指定相应人员完全掌握操作、基本维护技术为止。

五、其他优惠措施

1、质保期外售后服务承诺

(1) 我公司全天候 24 小时为用户提供快捷的上门服务，与质保期内响应时间一致。

(2) 对产品提供终身维护，设备维修时只收取材料配件成本费用，不收任何人工等其他费用。

(3) 支持应提供 7×24 小时免费技术支持服务，接到故障通知后 30 分钟内响应。

(4) 在 30 分钟内响应，一般故障在 2 小时内可通过远程方式解决，遇到大的故障 20 小时内派技术人员到达现场维修，48 小时维修完毕。

2、配件供应

配件供应是售后服务工作的主线，快速、高效、及时、规范的将配件发到用户手中是售后服务的一项重要工作，存入所有必须的备件，保证必要时可以及时供应。

(1) 当客户有服务需求时，可通过免费服务电话或售后服务技术员的电话向我公司售后服务技术员反映，技术员通过现场检查确认给予保修时，技术员将马上填写报修单以邮件方式或电话报给售后服务中心调度处。

(2) 售后服务中心调度处进行审核。审核后，通知服务站配件库对调件单受理，形成发货单，服务站配件库即可联网看到调件需求的明细、客户单位的名称及相关发货资料。

(3) 如服务站配件库有货，直接从服务站发货，如服务站无货，则将发货单自动转至本

部售后服务中心配件库。

(4) 售后服务中心配件库接到发货单后，售后服务中心将在 2 小时内组织配件并直接向用户单位或服务站点配件的派发。

(5) 若售后服务中心配件库无货，将自动提交至计划处，形成急用件调件单。制造商每天要对急用件调件单进行处理，保证在 1 天内准备好配件，服务中心计划处到供应商提货，然后发货到售后服务中心配件库，并由售后服务中心配件库发往相应的服务站或客户单位。

(6) 生产厂家的中心零配件库房可长期保证备品配件及消耗材料的供应，以及进口件的供应，解决用户对零配件的后顾之忧，并代为包装与发运。

(7) 生产厂家在全国各大中型城市设有配件库，备有一般常用零配件，可保证及时快捷的将备品配件提供到用户的手中，解决用户的使用问题。

后附：厂家售后服务承诺书

法定代表人或者委托代理人（签字或者电子签名）：



供应商（电子签章）：广西九州通医疗器械有限公司



2025年7月29日

售后服务承诺书

为了更好的服务用户的需求，做好指导使用及时售后服务工作，我方本着“一切追求高质量、高品质、用户满意为宗旨”的精神。以“周到的服务、可靠的产品质量”为原则向用户做如下承诺：

一、产品质量承诺：

- 1、我方此次提供的所有产品均是全新且没有使用过的，品种、型号、规格、技术参数、质量均符合合同规定及采购文件规定标准的。
- 2、我方此次提供的产品均符合国家行业标准。
- 3、产品在出发到达用户指定地方之前，会有专业检测人员进行检测，确保产品的各项指标达到用户的要求。
- 4、我方此次所提供的的所有产品在质保期内如果存在质量问题，我方愿意承担一切责任。
- 5、质保期：质保期三年。

二、交货期承诺：

- 1、我方确保所提供的的产品按照用户要求的时间将货物送到用户指定地点，若用户有特殊要求，需要提前完工的，我方与用户协商，确保及时满足用户地方需求。
- 2、若我方所提供的货物开箱后，发现有任何问题（包括外观破损），须以用户能接受的方式加以解决的，及时维修更换和换取全新产品。
- 3、在质保期内，同一设备、同一质量问题连续三次维修仍无法正常使用的，我方承诺更换同品牌、同型号的新设备，并对产品质量实行“三包”服务。在质保期外，提供设备的更换、维修只收取零配件成本费用，不收取人工技术和服务费用。

三、售前服务：

设立专门的销售服务机构，公司将会安排相关专业人员负责到现在教正确的使用方法。

四、售中服务：

为防止用户使用不当而造成不必要的损失，在产品使用过程中，我方将派相关技术人员到基层向用户进行技术指导。确保正确使用所购买产品，让用户用得放心、安全。

五、售后服务：

- 1、免费送货上门、安装调试，免费培训，安装完成后我方负责清理产生的木箱等垃圾；
- 2、按厂家承诺实行“三包”；
- 3、备件、技术及维修服务，培训要求及其它：

(1) 备件要求：在广西设有配件库；

(2) 技术及维修服务：在广西配置多名工程技术人员，随时提供开箱验货、安装、调试或维修等服务；

(3) 技术培训要求：在广西配置专业技术人员提供现场技术培训，保证使用人员正常操作设备的各种功能；

(4) 设有24小时维修电话，质保期内设备发生故障时，2小时内电话响应，24小时内解决问题。特殊情况无法到达须提前与科室或设备主管科室沟通。如需更换配件，则小配件3个工作日内更换完毕，大配件7个工作日内更换完毕，当配件等待周期大于7个工作日时，我方按照科室要求提供备用设备。

六、产品售后计划：

1、设备正常运行验收后，我方指派专业工程师负责在现场为采购人提供不受人员限制的维修和使用操作培训，培训内容包括：设备的正常操作使用知识、识别初级故障及必要的恢复方法、常见故障排除方法、设备的日常维护等。培训方式：集中培训；培训地点：用户指定地点。直至采购人受训人员能熟练操作设备为止。

2、定期派专业技术人员上门回访，查看设备运行的情况。

七、交货期：采购单位规定的时间内。

八、交货及安装地点：采购单位指定地点。

九、安装调试及技术服务(含培训)要求：

1、安装调试：我方负责全部设备的安装、调试、试运行，设备的安装、调试费用包括在投标总价内，验收后产生的木箱等垃圾由我方负责清理，交付的设备保证符合技术规格要求。

2、设备到达采购方后，我方在收到采购人通知后一个星期内，派专业技术人员对设备进行安装调试，如此期间发生的货物损毁或影响使用的情况由我方负责更换同型号同规格的产品，产生的一切费用由我方承担。

3、培训：设备安装完成后，我方到现场培训医师熟练掌握使用设备。时间、地点由采购人安排。

广西伊美医疗设备有限公司



授权书

授权单位：广西伊美医疗设备有限公司

被授权单位：广西九州通医疗器械有限公司

兹授权：

我司作为 西弥斯医疗科技(湖南)有限公司 授权代理商，现授权 广西九州通医疗器械有限公司 就我司代理的 1、光子治疗仪（型号：BL-5）；2、皮肤镜图像处理工作站（型号：MisC-3），授权其在 项目名称：东兴市妇幼保健院康美中心设备采购项目；项目编号：FCZC2025-J1-810075-GXBH 进行项目报名、调研、议价、投标、产品销售及售后服务等相关事宜，本授权书自发布之日起生效，受托方应遵守国家相关法律法规。

授权日期：自 2025年07月28 日起至本项目结束止。

备注：本授权证书为有效文本，不得影印、涂改、转让。广西伊美医疗设备有限公司 拥有此授权证书的最终解释权。

广西伊美医疗设备有限公司（公章）

2025年07月28日

第二类医疗器械经营备案凭证

备案编号: 桂南药监械经营备20240014号

企业名称	广西伊美医疗设备有限公司
统一社会信用代码	91450106MAD04XF32T
法定代表人	李佳祥
企业负责人	李佳祥
住所	广西壮族自治区南宁市青秀区南湖街道东葛路165号绿地中央广场C2号楼十四层1413号办公
经营方式	批发
经营场所	南宁市青秀区南湖街道东葛路165号绿地中央广场C2号楼十四层1413号办公一楼
库房地址	南宁市江南区国凯大道东19号金凯工业园区3号标准厂房1楼、2楼(委托广西北部湾创新投资股份有限公司贮存、配送)
经营范围	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, 6834, 6840 (诊断试剂除外), 6841, 6842, 6846, 6854, 6855, 6856, 6857, 6858, 6863, 6864, 6867, 6868, 6870, 01, 02, 03, 04, 05, 06, 07, 08, 09, 10, 11, 12, 13, 15, 17, 18, 19, 20, 21, 22



备案部门(盖章): 南宁市市场监督管理

备案日期: 2025年3月19日

统一社会信用代码
91450100MAD04XF32T (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 西伊美医疗设备有限公司
类型 有限责任公司(自然人投资或控股)
法定代表人 李佳祥

注册资本 贰佰万圆整
成立日期 2023年09月28日
住所 广西壮族自治区南宁市青秀区南湖街道东葛路165号绿地中央广场C2号楼十四层1413号办公

经营范围 一般项目：第一类医疗器械租赁；第一类医疗器械销售；第二类医疗器械租赁；第二类医疗器械销售；医用口罩零售；医用口罩批发；化妆品批发；化妆品零售；个人卫生用品销售；日用口罩（非医用）销售；数字内容制作服务（不含出版发行）；服装服饰批发；鞋帽批发；鞋帽零售；母婴用品销售；服装服饰零售；箱包销售；互联网销售（除销售需要许可的商品）；日用品销售；日用玻璃制品销售；日用品批发；日用百货销售；日用品销售；卫生用品和一次性使用医疗用品销售；消毒剂销售（不含危险化学品）；医护人员防护用品批发、照明器具销售；橡胶制品销售；仪器仪表销售；技术服务、技术开发、技术咨询、技术交流、技术转让、技术推广；会议及展览服务；机械设备销售；租赁服务（不含融资租赁服务）；专用设备修理；物联网应用服务；制冷、空调设备销售；专用化学产品销售（不含危险化学品）；光化学产品销售；日用化学产品销售；厨具具及日用杂品零售；信息咨询服务（不含许可类信息咨询服务）；家用电器销售；礼仪服务；专业设计服务；劳务服务；特种设备销售；机械零件、机械销售；网络设备销售；计算机设备销售。（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）
许可项目：第三类医疗器械经营；第三类医疗器械租赁；生活类饮用水生产；餐饮服务；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）

登记机关 南宁市行政审批局
2023年 09月 28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

许可证书编号：桂南药监械经许20240095号
统一社会信用代码：91450100MAD04XF32T

企业名称：广西伊美医疗设备有限公司
法定代表人：李佳祥

住所：广西壮族自治区南宁市青秀区南湖街道东葛路165号绿地中央广场C2号楼十四层1413号办公
企业负责人：李佳祥

经营场所：南宁市青秀区南湖街道东葛路165号绿地中央广场C2号楼十四层1413号办公
经营方式：批发

库房地址：南宁市江南区凤岭大道东19号金凯工业园区3号标准厂房1楼、2楼（委托广西西北部湾创新投资股份有限公司贮存、配送）

经营范围：
6804, 6815, 6821, 6822, 6823, 6824, 6825, 6826, 6828, 6830, 6832, 6833, 6840（诊断试剂除外），
6845, 6846, 6854, 6858, 6863, 6864, 6865, 6866, 6870, 6877, 01, 02, 03, 04, 05, 06, 07, 08, 09, 10, 12, 13, 14, 16, 17, 18, 20, 21, 22

许可期限：自 2025 年 3 月 18 日 发证日期：2025 年 3 月 18 日
至 2029 年 2 月 7 日 发证部门：南宁市行政审批局

制造商授权书

授 权 人: 西弥斯医疗科技(湖南)有限公司 (以下简称“授权人”)

被授权人: 广西伊美医疗设备有限公司 (以下简称“被授权人”)

一、说明

作为设在湘潭经开区和平街道东风路31号创新创业中心10号楼2层西的西弥斯医疗科技(湖南)有限公司是一家医疗器械设备的专业制造商。

二、授权范围

根据双方协议,特此授权“被授权人”在项目名称:东兴市妇幼保健院康美中心设备采购项目,项目编号:FCZC2025-J1-810075-GXBH的招标或销售过程中,销售本公司(授权人)生产的光子治疗仪设备(型号BL-5)和皮肤镜图像处理工作站(型号MisC-3)。我们(授权人)在此保证对上述产品承担质量保证及售后服务责任。

三、此授权为唯一合法授权。未经授权人书面同意,本授权转授无效。

四、授权期限

授权期限自2025年7月28日至2026年1月28日结束。

西弥斯医疗科技(湖南)有限公司

签发日期: 2025年7月28日

3、所投产品厂家证件、广西代理商证件及授权链





中华人民共和国
医疗器械变更注册（备案）文件

注册证编号：湘械注准 20232091111

产品名称	光子治疗仪
变更内容	<p>1、变更结构及组成，由“由主机箱体、主控制电路部分、软件操作控制部分、伸缩臂和光疗模块组成。软件发布版本 V1。”变更为“由主机箱体、主控制电路部分、软件操作控制部分、伸缩臂、光疗模块、超声模块组成。软件发布版本 V2。”；2、变更适用范围，由“红蓝光：适用于人体体表的照射以达到辅助消炎、镇痛以及痤疮、毛囊炎体表感染性病变的辅助性治疗。红蓝黄光：适用于人体体表的照射以达到辅助消炎、镇痛、加速伤口/创面愈合以及痤疮、毛囊炎体表感染性病变的辅助性治疗。红外黄光：适用于镇痛消炎、促进组织修复。产品由具有资质的医护人员进行操作。”变更为“红蓝光：适用于人体体表的照射以达到辅助消炎、镇痛以及痤疮、毛囊炎体表感染性病变的辅助性治疗。红蓝黄光：适用于人体体表的照射以达到辅助消炎、镇痛、加速伤口/创面愈合以及痤疮、毛囊炎体表感染性病变的辅助性治疗。红外黄光：适用于镇痛消炎、促进组织修复。超声导入：通过超声传导药物通过皮肤透入人体。光疗与超声导入不能同时工作。产品由具有资质的医护人员进行操作。”；3、变更产品技术要求，详见产品技术要求变更对比表。</p>
备注	本文件与“湘械注准 20232091111”医疗器械注册证共同使用

审批部门：湖南省药品监督管理局

批准日期：2025 年 03 月 07 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：湘械注准 20232091111

产品名称	光子治疗仪
变更内容	变更生产地址由“湘潭经开区和平街道东风路31号创新创业中心1号楼1003室”变更为“1、湘潭经开区和平街道东风路31号创新创业中心1号楼1003室；2、湘潭经开区东风路31号创新创业中心1003楼2楼西”
备注	本产品与“湘械注准 20232091111”共同使用。

审批部门：湖南省药品监督管理局

批准日期：2024年04月16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：湘械注准 20232091111

产品名称	光子治疗仪
变更内容	变更申请人住所由“湘潭经开区和平街道东风路81号创新创业中心11号楼1003室”变更为“湘潭经开区和平街道东风路2号创新创业中心10号楼2层西”。
备注	本变更与“湘械注准 20232091111”共同使用。

审批部门：湖南省药品监督管理局

批准日期：2024年02月28日



2、光子治疗仪注册证

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：湘械注准20232091111

注册人名称	西弥斯医疗科技（湖南）有限公司
注册人住所	湘潭经开区和平街道东风路31号创新创业中心1号楼1003室
生产地址	湘潭经开区和平街道东风路31号创新创业中心1号楼1003室
代理人名称	不适用
代理人住所	不适用
产品名称	光子治疗仪
型号、规格	BL-1、BL-2、BL-3、BL-5、BL-6、BL-7、BL-8
结构及组成	由主机箱体、主控制电路部分、软件操作控制部分、伸缩臂和光疗模块组成。软件发布版本V1。
适用范围	红蓝光：适用于人体体表的照射以达到辅助消炎、镇痛以及痤疮、毛囊炎体表感染性病变的辅助性治疗。红蓝黄光：适用于人体体表的照射以达到辅助消炎、镇痛、加速伤口/创面愈合以及痤疮、毛囊炎体表感染性病变的辅助性治疗。红外黄光：适用于镇痛消炎、促进组织修复。产品由具有资质的医护人员进行操作。
附件	产品技术要求
其他内容	
备注	

审批部门：湖南省药品监督管理局
 批准日期：2023年11月21日
 生效日期：2023年11月21日
 有效期至：2028年11月20日

八、对应采购需求的技术要求、商务要求提供的其他文件资料

1、皮肤镜图像处理工作站注册证



中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号: 湘械注准 20242060801

注册人名称	西弥斯医疗科技(湖南)有限公司
注册人住所	湘潭经开区和平街道东风路31号创新创业中心10号楼2层西
生产地址	湘潭经开区和平街道东风路31号创新创业中心1号楼1003室、2、湘潭经开区东风路31号创新创业中心10号楼2层西
代理人名称	不适用
代理人住所	不适用
产品名称	皮肤镜图像处理工作站
型号、规格	MisC-2、MisC-3、MisC-8、MisC-9
结构及组成	皮肤镜图像处理工作站由诊断显示装置、辅助相机、开关电源、软件(软件名称:皮肤镜图像管理系统,发布版本号V1.0)、数据线、电源等组成;诊断显示装置由显示器、主控板、光学放大镜头、灯光照明系统、传像光装置、隔离片组成。
适用范围	用于皮肤图像的放大成像显示、处理和存储数字诊断图像。
附件	产品技术要求
其他内容	
备注	

审批部门: 湖南省药品监督管理局



批准日期: 2024年08月29日

生效日期: 2024年08月29日

有效期至: 2029年08月28日

4、光子治疗仪技术参数-▲噪声：设备正常工作噪声 43 dB (A)（提供佐证检测报告）

光子治疗仪噪声说明

1.光子治疗仪设备正常工作噪声应不大于43dB(A)。详见华测技术要求报告，报告编号“EED330820079C”



CTI 华测检测					
华测检测认证集团股份有限公司					
检验报告					
报告编号：EED330820079C			共 20 页 第 3 页		
常温试验					
7	闪烁	2.7	[REDACTED]	符合要求	合格
8	治疗时间	2.8	[REDACTED]	符合要求，详见附表 2.8	合格
			[REDACTED]	符合要求，详见附表 2.8	合格
			a)设备正常工作噪声应不大于 43 dB (A)。	符合要求，详见附表 2.9	合格

西弥斯医疗科技（湖南）有限公司



采购文件及更正公告

第三章 采购需求

采购项目技术规格、参数及要求

说明：

1. 为落实政府采购政策需满足的要求

(1) 本竞争性谈判采购文件所称中小企业必须符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）的规定。

(2) 根据《财政部 发展改革委 生态环境部 市场监管总局关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》（财库〔2019〕9号）和《关于印发节能产品政府采购品目清单的通知》（财库〔2019〕19号）的规定，采购需求中的产品属于节能产品政府采购品目清单内标注“”的，供应商必须在响应文件中提供所竞标产品的节能产品认证证书复印件（加盖供应商电子签章），否则响应文件按无效处理。如本项目包含的货物属于品目清单内非标注“”的产品时，应优先采购，具体详见“第四章 评审程序和评定成交的标准”。

2. “实质性要求”是指采购需求中带“▲”的条款或者不能负偏离的条款或者已经指明不满足按响应文件按无效处理的条款。

3. 供应商应根据自身实际情况如实响应谈判文件，不得仅将谈判文件内容简单复制粘贴作为竞标响应。

4. 供应商必须自行为其竞标产品侵犯他人的知识产权或者专利成果的行为承担相应法律责任。

5. 所属行业依照《中小企业划型标准规定》（工信部联企业〔2011〕300号）及《国民经济行业分类》（GB/T4754-2017）的有关规定执行。本采购项目所属行业为“工业”。

分标 2:

1	皮肤镜图像处理工作站	1台	一、技术参数 1、▲设备具有 NMPA(CFDA)认证；用于皮肤图像的放大成像显示、处理和存储数字诊断图像。诊断显示装置包含光学放大镜头、灯光照明系统。 2、镜头类型：光学镜头 3、支持 4K 影像拍摄 4、▲全脸像素≥4000 万、支持全自动拍摄，支持拍摄画面预览。
---	------------	----	---

- 5、▲全脸原图像输出分辨率 $\geq 8000 \times 5000$
- 6、▲显示屏： ≥ 31.9 英寸可旋转 IPS 屏
- 7、拍摄速度： $\leq 40s$
- 8、成像均匀性： $\geq 90\%$
- 9、照度均匀性： $\geq 75\%$
- 10、白光光源峰值波长： $535nm \pm 10nm$ 、UV 光源峰值波长： $370nm \pm 10nm$
- 11、传感器类型：CMOS
- 12、3D 影像精度： $\geq 0.2mm$
- 13、具有 3D 功能，影像分析:可通过灰度、光影效果，查看面部凹陷和衰老地方。
- 14、受照面温升 $\Delta T < 5^{\circ}C$
- 15、支持在主机操作做交互使用
- 16、▲支持 HDMI（2 个）、DP（1 个）接口
- 17、支持本地储存、云端储存两种方式
- 18、万向轮支臂，方便各角度查看数据
- 19、台车升降功能，电动升降 ≥ 3 档自动设定，桌面到地面高度 581mm（允许偏差 $\pm 10mm$ ）～960mm（允许偏差 $\pm 5mm$ ）可调；
- 20、至少包含 RGB 光、平行偏振光、交叉偏振光、UV 紫外光四种
- 21、▲拍照主机可围绕主机底座自动旋转，左边角度 ≥ 35 度，右边角度 ≥ 35 度
22. 悬空一体式显示屏、鼠标支架，可左右和上下调；整显示屏角度可调整
23. 瘦脸抗衰填充评估，可模拟出未来的皮肤衰老状况。

二、软件参数：

- 1、信息管理：患者信息的登记、保存、查找、编辑、删除、图像的采集、导出等功能等。
- 2、图像管理：图像的采集、保存、删除、导出等。影像分析、肌肤分析、衰老分析对比至少包含镜像对比、双图对比、四图对比、一键生成案例等，美学设计至少包含快速对比（叠加对比）、分屏对比等，更好的反映系统客户治疗前后的差异。图片输出格式至少包含 PDF。
- 3、图像处理：锁定目标区域，进行标记、数量统计、画面对比、测量等等，为医生诊断提供可靠的参数。可分析项目：至少包含棕区、棕区热力影像、红区、红区热力影像、毛孔、紫外线色斑、卟啉、棕色斑、抬头纹、眉间纹、眼间纹、鱼尾纹、眶周纹、法令纹、眼袋、泪沟、法令纹、口角纹等。测量工具至少包含病理标记、

		<p>面积测量、直线测量、微整测量等。</p> <p>4、通过系统数据分析，对皮肤问题进行分型定级，辅助医生对患者皮肤问题做诊断，设计治疗方案，进行精准治疗。</p> <p>5、通过 AI 建立衰老指数模型，划分面部 0-8 级的衰老等级。</p> <p>6、十一种模式成像及图像处理：至少包含近红外增强图模式、冷光模式、红区图模式、红区热力图模式、棕区图模式、紫外线图模式、棕区热力图模式、UV 光图模式、平行偏振光图模式、交叉偏振光图模式、自然光图模式等十一种。</p> <p>7、多光谱影像同步放大功能：1-4 张均可。</p> <p>8、支持查看该账号下所有检测客户综合数据：总数据量、今日新增客户、沉睡客户（一年以上未到店客户）、男女比例、单项症状平均严重程度。</p> <p>设备的内存：≥32G；设备的储存空间：≥6T；</p>
2	光子治疗仪	<p>1 台</p> <p>一、产品性能指标，如下所示，</p> <p>▲ 包含 417±8nm 蓝光、590±8nm 黄光、830±8nm 红外光。</p> <p>▲ 有效辐照面：5 瓣，(25±0.5) cm×(11±0.5) cm/个*5 个，每瓣灯珠数量不少于 144 颗。</p> <p>光功率密度</p> <p>a) 红外光/830nm: 50mW/cm² 不可调，误差±20%。</p> <p>b) 蓝光/417nm: 5~100mW/cm² 可调，5~20mW/cm² 误差±5mW/cm²，21~100mW/cm² 误差±20%；</p> <p>c) 黄光/590nm: 5~35mW/cm² 可调，5~20mW/cm² 误差±5mW/cm²，21~35mW/cm² 误差±20%；</p> <p>光功率密度不稳定性≤±15%。</p> <p>光功率密度不均匀性≤±20%。</p> <p>光辐射输出窗口的最高温度限值为 60℃。</p> <p>单色光源治疗时间 120 分钟可调，步长 1 分钟；定时误差应≤±1%；红外光连续工作时间大于 4h。</p> <p>▲ 噪声：设备正常工作噪声应不大于 43 dB (A)（提供佐证检测报告）；</p> <p>设备在黄光光功率密度=20mW/cm²、红光光功率密度=50mW/cm²、蓝光光功率密度=60mW/cm² 下工作噪声应不大于 38 dB (A)。</p> <p>有急停开关。</p> <p>▲ 屏幕尺寸≥10 寸, 设备最低治疗高度≤55cm, 最高治疗高度≥100cm。</p> <p>二、软件功能（使用功能的要求）</p> <p>1、密码功能：操作界面需输入密码登陆，方可进行操作。</p> <p>2、方案功能：设备可以选择光源，调节光源顺序、光功率密度及治疗时间，可以设</p>

		<p>置治疗方案。</p> <p>3、设置功能：设备可以调节屏幕亮度与语音提示音量，可以修改密码。</p> <p>4、显示功能：设备可以显示累计治疗时间、公司信息、本次剩余时间。</p> <p>5、▲系统可统计每种光源的使用时间,可自定义设置治疗方案，种类不少于6种方案。</p> <p>6、启动功能：设备可以开始、暂停、结束治疗。</p>
--	--	--

标准、规范及有关技术文件

六、货物配置清单

项目编号：FCZC2025-J1-810075-GXBH

项目名称：东兴市妇幼保健院康美中心设备采购项目

序号	货物名称	数量及单位	品牌	规格型号	制造商	原产地	参数性能、指标及配置
1	皮肤镜图像处理工作站	1台	西弥斯	MisC-3	西弥斯医疗科技(湖南)有限公司	湖南	参数性能详见技术要求偏离表、指标及配置：后附配置清单
2	光子治疗仪	1台	西弥斯	BL-5	西弥斯医疗科技(湖南)有限公司	湖南	参数性能详见技术要求偏离表、指标及配置：后附配置清单

备注：

以上货物配置清单中“货物名称、数量及单位、品牌、规格型号、制造商、原产地、参数性能、指标及配置”必须如实填写完整，品牌、规格型号没有则填无，填写有缺漏的，响应文件按无效处理。货物名称、数量及单位、品牌必须与“竞标报价表”一致，否则响应文件按无效处理。

法定代表人或者委托代理人（签字或者电子签名）：



供应商（电子签章）：广西九州通医疗器械有限公司

日期：2025年7月29日



1、皮肤镜图像处理工作站配置清单

MisC系列皮肤镜图像处理工作站配置清单

序号	名称	数量	备注
1	主机	1台	
2	配件	1套	含产品密钥
3	电源线	1条	
4	数据线	1条	
5	遮光罩	1个	
6	说明书及简易操作规范	1份	
7	合格证	1个	
8	保修卡	1个	
9	设备验收单	2份	
10	三证	1份	营业执照、注册证、生产许可证盖章版
11	配置清单	1份	

2、光子治疗仪配置清单

BL-5光子治疗仪配置清单

序号	名称	数量	备注
1	主机	1台	
2	光疗模块	1个	
3	支臂	1个	
4	电源线	1条	
5	手柄及手柄线	1套	
6	操作配件	1个	操作者使用
7	使用配件	2个	患者使用
8	说明书及简易操作规范	1份	
9	合格证	1个	
10	保修卡	1个	
11	设备验收单	2份	
12	三证	1份	营业执照、注册证、生产许可证盖章版
13	配置清单	1份	

七、技术要求偏离表

采购项目编号: FCZC2025-J1-810075-GXBH

采购项目名称: 东兴市妇幼保健院康美中心设备采购项目

序号	名称	谈判文件要求	竞标响应	偏离说明
1	皮肤镜 图像处 理工作 站	一、技术参数	一、技术参数	无偏离
		1、▲设备具有 NMPA(CFDA) 认证； 用于皮肤图像的放大成像显示、 处理和存储数字诊断图像。诊断 显示装置包含光学放大镜头、灯 光照明系统。	1、▲设备具有 NMPA(CFDA) 认证； 用于皮肤图像的放大成像显示、 处理和存储数字诊断图像。诊断 显示装置包含光学放大镜头、灯 光照明系统。	无偏离
		2、镜头类型：光学镜头	2、镜头类型：光学镜头	无偏离
		3、支持 4K 影像拍摄	3、支持 4K 影像拍摄	无偏离
		4、▲全脸像素 ≥ 4000 万、支持 全自动拍摄，支持拍摄画面预览。	4、▲全脸像素 4000 万、支持全 自动拍摄，支持拍摄画面预览。	无偏离
		5、▲全脸原图像输出分辨率 \geq 8000*5000	5、▲全脸原图像输出分辨率 8000*5000	无偏离
		6、▲显示屏： ≥ 31.9 英寸可旋转 IPS 屏	6、▲显示屏：31.9 英寸可旋转 IPS 屏	无偏离
		7、拍摄速度： $\leq 40s$	7、拍摄速度：40s	无偏离
		8、成像均匀性： $\geq 90\%$	8、成像均匀性：90%	无偏离
		9、照度均匀性： $\geq 75\%$	9、照度均匀性：75%	无偏离
		10、白光光源峰值波长：535nm \pm	10、白光光源峰值波长：535nm	无偏离

	10nm11、UV 光源峰值波长: 370nm ±10nm	±10nm11、UV 光源峰值波长: 370nm±10nm	
	11、传感器类型: CMOS	11、传感器类型: CMOS	无偏离
	12、3D 影像精度: ≥0.2mm	12、3D 影像精度: 0.2mm	无偏离
	13、具有 3D 功能, 影像分析: 可通过灰度、光影效果, 查看面部凹陷和衰老地方。	13、具有 3D 功能, 影像分析: 可通过灰度、光影效果, 查看面部凹陷和衰老地方。	无偏离
	14、受照面温升 $\Delta T < 5^{\circ}\text{C}$	14、受照面温升 $\Delta T < 5^{\circ}\text{C}$	无偏离
	15、支持在主机操作做交互使用	15、支持在主机操作做交互使用	无偏离
	16、▲支持 HDMI (2 个)、DP (1 个) 接口	16、▲支持 HDMI (2 个)、DP (1 个) 接口	无偏离
	17、支持本地储存、云端储存两种方式	17、支持本地储存、云端储存两种方式	无偏离
	18、万向轮支臂, 方便各角度查看数据	18、万向轮支臂, 方便各角度查看数据	无偏离
	19、台车升降功能, 电动升降 ≥3 档自动设定, 桌面到地面高度 581mm (允许偏差 ±10mm) ~ 960mm (允许偏差 ±5mm) 可调;	19、台车升降功能, 电动升降 3 档自动设定, 桌面到地面高度 581mm (允许偏差 ±10mm) ~ 960mm (允许偏差 ±5mm) 可调;	无偏离
	20、至少包含 RGB 光、平行偏振光、交叉偏振光、UV 紫外光四种	20、包含 RGB 光、平行偏振光、交叉偏振光、UV 紫外光四种	无偏离
	21、▲拍照主机可围绕主机底座	21、▲拍照主机可围绕主机底座	无偏离

	自动旋转，左边角度 ≥ 35 度，， 右边角度 ≥ 35 度	自动旋转，左边角度 ≥ 35 度，， 右边角度 ≥ 35 度	
	22. 悬空一体式显示屏、鼠标支架，可左右和上下调；整显示屏角度可调整	22. 悬空一体式显示屏、鼠标支架，可左右和上下调；整显示屏角度可调整	无偏离
	23. 瘦脸抗衰填充评估，可模拟出未来的皮肤衰老状况。	23. 瘦脸抗衰填充评估，可模拟出未来的皮肤衰老状况。	无偏离
	二、软件参数：	二、软件参数：	无偏离
	1、信息管理：患者信息的登记、保存、查找、编辑、删除、图像的采集、导出等功能等。	1、信息管理：患者信息的登记、保存、查找、编辑、删除、图像的采集、导出等功能等。	无偏离
	2、图像管理：图像的采集、保存、删除、导出等。影像分析、肌肤分析、衰老分析对比至少包含镜像对比、双图对比、四图对比、一键生成案例等，美学设计至少包含快速对比（叠加对比）、分屏对比等，更好的反映系统客户治疗前后的差异。图片输出格式至少包含 PDF。	2、图像管理：图像的采集、保存、删除、导出等。影像分析、肌肤分析、衰老分析对比包含镜像对比、双图对比、四图对比、一键生成案例等，美学设计包含快速对比（叠加对比）、分屏对比等，更好的反映系统客户治疗前后的差异。图片输出格式包含 PDF。	无偏离
	3、图像处理：锁定目标区域，进行标记、数量统计、画面对比、测量等等，为医生诊断提供可靠	3、图像处理：锁定目标区域，进行标记、数量统计、画面对比、测量等等，为医生诊断提供可靠	无偏离

	<p>的参数。可分析项目：至少包含棕区、棕区热力影像、红区、红区热力影像、毛孔、紫外线色斑、雀斑、棕色斑、抬头纹、眉间纹、眼间纹、鱼尾纹、眶周纹、法令纹、眼袋、泪沟、法令纹、口角纹等。测量工具至少包含病理标记、面积测量、直线测量、微整测量等。</p>	<p>的参数。可分析项目：包含棕区、棕区热力影像、红区、红区热力影像、毛孔、紫外线色斑、雀斑、棕色斑、抬头纹、眉间纹、眼间纹、鱼尾纹、眶周纹、法令纹、眼袋、泪沟、法令纹、口角纹等。测量工具包含病理标记、面积测量、直线测量、微整测量等。</p>	
	<p>4、通过系统数据分析，对皮肤问题进行分型定级，辅助医生对患者皮肤问题做诊断，设计治疗方案，进行精准治疗。</p>	<p>4、通过系统数据分析，对皮肤问题进行分型定级，辅助医生对患者皮肤问题做诊断，设计治疗方案，进行精准治疗。</p>	无偏离
	<p>5、通过AI建立衰老指数模型，划分面部0-8级的衰老等级。</p>	<p>5、通过AI建立衰老指数模型，划分面部0-8级的衰老等级。</p>	无偏离
	<p>6、十一种模式成像及图像处理：至少包含近红外增强图模式、冷光模式、红区图模式、红区热力图模式、棕区图模式、紫外线图模式、棕区热力图模式、UV光图模式、平行偏振光图模式、交叉偏振光图模式、自然光图模式等十一种。</p>	<p>6、十一种模式成像及图像处理：包含近红外增强图模式、冷光模式、红区图模式、红区热力图模式、棕区图模式、紫外线图模式、棕区热力图模式、UV光图模式、平行偏振光图模式、交叉偏振光图模式、自然光图模式等十一种。</p>	无偏离

		7、多光谱影像同步放大功能:1-4张均可。	7、多光谱影像同步放大功能:1-4张均可。	无偏离
		8、支持查看该账号下所有检测客户综合数据:总数据量、今日新增客户、沉睡客户(一年以上未到店客户)、男女比例、单项症状平均严重程度。	8、支持查看该账号下所有检测客户综合数据:总数据量、今日新增客户、沉睡客户(一年以上未到店客户)、男女比例、单项症状平均严重程度。	无偏离
		设备的内存: $\geq 32G$; 设备的储存空间: $\geq 6T$;	设备的内存: 32G; 设备的储存空间: 6T;	无偏离
2	光子治疗仪	一、产品性能指标,如下所示,	一、产品性能指标,如下所示,	无偏离
		▲ 包含 417 \pm 8nm 蓝光、590 \pm 8nm 黄光、830 \pm 8nm 红外光。	▲ 包含 417 \pm 8nm 蓝光、590 \pm 8nm 黄光、830 \pm 8nm 红外光。	无偏离
		▲ 有效辐照面: 5瓣, (25 \pm 0.5) cm \times (11 \pm 0.5) cm/个*5个, 每瓣灯珠数量不少于 144 颗。	▲ 有效辐照面: 5瓣, (25 \pm 0.5) cm \times (11 \pm 0.5) cm/个*5个, 每瓣灯珠数量 144 颗。	无偏离
		光功率密度	光功率密度	
		a) 红外光/830nm: 50mW/cm ² 不可调, 误差 \pm 20%。	a) 红外光/830nm: 50mW/cm ² 不可调, 误差 \pm 20%。	无偏离
		b) 蓝光/417nm: 5~100mW/cm ² 可调, 5~20mW/cm ² 误差 \pm 5mW/cm ² , 21~100mW/cm ² 误差 \pm 20%;	b) 蓝光/417nm: 5~100mW/cm ² 可调, 5~20mW/cm ² 误差 \pm 5mW/cm ² , 21~100mW/cm ² 误差 \pm 20%;	无偏离
c) 黄光/590nm: 5~35mW/cm ² 可调, 5~20mW/cm ² 误差 \pm 5mW/cm ² , 21	c) 黄光/590nm: 5~35mW/cm ² 可调, 5~20mW/cm ² 误差 \pm 5mW/cm ² ,	无偏离		

	~35mW/cm ² 误差±20%;	21~35mW/cm ² 误差±20%;	
	光功率密度不稳定性≤±15%。	光功率密度不稳定性±15%。	无偏离
	光功率密度不均匀性≤±20%。	光功率密度不均匀性±20%。	无偏离
	光辐射输出窗口的最高温度限值为 60℃。	光辐射输出窗口的最高温度限值为 60℃。	无偏离
	单色光源治疗时间 120 分钟可调, 步长 1 分钟; 定时误差应≤±1%; 红外光连续工作时间大于 4h。	单色光源治疗时间 120 分钟可调, 步长 1 分钟; 定时误差应±1%; 红外光连续工作时间大于 4h。	无偏离
	▲ 噪声: 设备正常工作噪声应不大于 43 dB (A) (提供佐证检测报告);	▲ 噪声: 设备正常工作噪声 43 dB (A) (提供佐证检测报告); (详见商务技术文件第 65 页)	无偏离
	设备在黄光光功率密度=20mW/cm ² 、红光光功率密度=50mW/cm ² 、蓝光光功率密度=60mW/cm ² 下工作噪声应不大于 38 dB (A)。	设备在黄光光功率密度=20mW/cm ² 、红光光功率密度=50mW/cm ² 、蓝光光功率密度=60mW/cm ² 下工作噪声 38 dB (A)。	无偏离
	有急停开关。	有急停开关。	无偏离
	▲ 屏幕尺寸≥10 寸, 设备最低治疗高度≤55cm, 最高治疗高度≥100cm。	▲ 屏幕尺寸 10 寸, 设备最低治疗高度 55cm, 最高治疗高度 100cm。	无偏离
	二、软件功能 (使用功能的要求)	二、软件功能 (使用功能的要求)	无偏离

	1、密码功能：操作界面需输入密码登陆，方可进行操作。	1、密码功能：操作界面需输入密码登陆，方可进行操作。	无偏离
	2、方案功能：设备可以选择光源，调节光源顺序、光功率密度及治疗时间，可以设置治疗方案。	2、方案功能：设备可以选择光源，调节光源顺序、光功率密度及治疗时间，可以设置治疗方案。	无偏离
	3、设置功能：设备可以调节屏幕亮度与语音提示音量，可以修改密码。	3、设置功能：设备可以调节屏幕亮度与语音提示音量，可以修改密码。	无偏离
	4、显示功能：设备可以显示累计治疗时间、公司信息、本次剩余时间。	4、显示功能：设备可以显示累计治疗时间、公司信息、本次剩余时间。	无偏离
	5、▲系统可统计每种光源的使用时间，可自定义设置治疗方案，种类不少于6种方案。	5、▲系统可统计每种光源的使用时间，可自定义设置治疗方案，种类6种方案。	无偏离
	6、启动功能：设备可以开始、暂停、结束治疗。	6、启动功能：设备可以开始、暂停、结束治疗。	无偏离

注：

1. 说明：应对照谈判文件“第三章 采购需求”中的技术要求逐条实质性响应，并作出偏离说明。
2. 供应商应根据竞标设备的性能指标，对照谈判文件要求，在“偏离说明”中注明“正偏离”、“负偏离”或者“无偏离”。既不属于“正偏离”也不属于“负偏离”即为“无偏离”。
3. 供应商认为其竞标响应有正偏离的，请在技术要求偏离表中列明，且在响应文件中提供竞标产品的彩页或国家认可有资质的第三方检测机构出具的检测报告复印件或产品生产厂家的出

具的技术参数说明证明作为佐证，以上佐证材料均需加盖生产厂家或代理商（附生产厂家授权资料）公章。

4. 如技术要求偏离表中的竞标响应与佐证材料不一致的，以佐证材料为准。

法定代表人或者委托代理人（签字或者电子签名）：



供应商（电子签名）：广西九州通医疗器械有限公司

日期：2025年7月29日



双方约定的其他合同文件

无