

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 1

合同编号：12N49883186320251208

采购单位（甲方）：东兴市妇幼保健院

中标供应商（乙方）：广西赛维医疗设备有限公司

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：12N49883186320251208

采购人（甲方）：东兴市妇幼保健院

供应商（乙方）：广西赛维医疗设备有限公司

采购计划号：DXZC2025-J1-00702-007 DXZC2025-J1-00702-008 DXZC2025-J1-00702-009

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	高频电灼仪	半岛	Unicorn+ I	深圳半岛医疗集团股份有限公司	1	台	395000	395000
2	皮下电子注射器控制助推装置	美睦恩	MES0-01S	湖北美睦恩医疗设备有限公司	2	台	80000	160000

3	强脉冲光治疗仪	吉林科英	ML-L(ZN)	吉林省科英激光股份有限公司	1	台	539800	539800
.....								
合计金额（人民币）：（大写） 壹佰零玖万肆仟捌佰元整 （小写） 1094800.00								

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）：自签订合同之日起7个工作日内交货并安装调试交付使用。
- 履行地点：东兴市妇幼保健院。
- 履行方式
 - 乙方负责货物运输，货物的运输方式：公路。
 - 交货方式：乙方将货物送到甲方指定地点。

第四条 包装方式

- 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。
- 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。
- 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

- 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：甲方指定地点。
- 安装要求：按采购人要求安装。
- 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：东兴市甲方收到货物验收后指定时间；培训地点：甲方指定地点。

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）壹佰零玖万肆仟捌佰元整（小写）1094800.00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: 设备安装验收合格之日起, 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，每周延迟付款违约金为延迟付款金额的1%；

(3) 从迟付第九周起，每周延迟付款违约金为延迟付款金额的1.5%。在计算延迟付款违约金时，迟付不足一周的按一周计算。延迟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）：广西赛维医疗设备有限公司

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：广西赛维医疗设备有限公司

银行帐号：

银行帐号：20325701040006323

开 户 行：

开 户 行：农行贺州世纪支行

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
FGZC2025-J1-810075-GXBH 成交通知书

广西赛维医疗设备有限公司：

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：FGZC2025-J1-810075-GXBH的竞标。经评定，1分标确定你公司为成交供应商。

成交金额：人民币壹佰零玖万肆仟捌佰元整（¥1,094,800.00）；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：广西赛维医疗设备有限公司。

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



投标（响应）文件

中小企业声明函

本公司郑重声明，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，本公司参加东兴市妇幼保健院的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. 高频电灼仪，属于（工业）行业；制造商为（深圳半岛医疗集团股份有限公司），从业人员 757 人，营业收入为 126810 万元，资产总额为 208325 万元，属于（中型企业）；

2. 皮下电子注射器控制助推装置，属于（工业）行业；制造商为（湖北美睦恩医疗设备有限公司），从业人员 58 人，营业收入为 1879 万元，资产总额为 2689 万元，属于（小型企业）；

3. 强脉光治疗仪，属于（工业）行业；制造商为（吉林省科英激光股份有限公司），从业人员 127 人，营业收入为 14360 万元，资产总额为 9669 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）：广西赛维医疗设备有限公司

日期：2025年07月28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。

商务要求偏离表格式

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。 2. 交付地点：东兴市采购人指定地点。	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。	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 5 日内	正偏离
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。	1、保修期：设备安装验收合格使用后，保修期为 3 年。 2、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，由我公司免费负责维修；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	无偏离

	<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>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>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>6、热线技术支持服务：保持 24 小时电话及电子邮件</p>	<p>新和未使用过的产品，随机技术资料齐全（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>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>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>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。</p> <p>7、培训要求：我公司安排</p>	
--	--	--	--

	<p>技术支持。</p> <p>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。</p> <p>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。</p>	<p>厂家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。</p> <p>8、备件要求：我公司承诺存入所有必须的备件，保证必要时可以及时供应。</p>	
包装和运输	<p>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。</p>	<p>保证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。</p>	无偏离
验收标准	<p>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。如供货时出现与设备停产的情况，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。</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国家标准进行验收，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>1、所有货物保证是全新产品。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。</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国家标准进行验收，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>	无偏离

	<p>培训、技术支持、售后服务等费用；</p> <p>(4) 必要的保险费用和各项税费；</p> <p>(5) 安装费用等所有费用；</p> <p>(6) 仪器设备按规定需要第三方检测、验收的费用。</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>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>培训、技术支持、售后服务等费用；</p> <p>(4) 必要的保险费用和各项税费；</p> <p>(5) 安装费用等所有费用；</p> <p>(6) 仪器设备按规定需要第三方检测、验收的费用。</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>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>	
.....			



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”均为“无偏离”。

法定代表人（签字或者电子签名）：

供应商（电子签章）：广西赛维医疗设备有限公司

日期：2025 年 07 月 28 日



售后服务承诺书

针对项目名称：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 标书要求，我公司承诺如下：

- 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、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 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。
- 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：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：公司存入所有必须的备件，保证必要时可以及时供应。



广西赛循医疗设备有限公司

2025 年 07 月 28 日

售后服务承诺书

我们坚持以“设备品质高和售后服务优”为宗旨，在具体的运作中，尽一切可能为您提供便利！我们将严格按照公司赋予的承诺内容完成自己的售后服务工作。

1. 售后服务

• 送货及安装调试:

送货: 我公司承诺对所有货物均采用规范包装，国内知名物流公司运输，所有货物均按采购单位指定地点送达；

安装调试: 所有设备的安装调试均有我公司专业技术人员予以安装调试保证整套设备能够正常运行，以使用方签字通过为准。

• 定期准确的保修期:

本公司对提供的设备主机质保期为 壹年 (人为因素损坏和非正常使用造成的损坏、耗材、易损件除外)。

• 不定期的软件升级:

对于不对硬件进行改制的系统更新，我们将完全免费的在第一时间为使用方终身免费升级，以保证用户对系统使用的长远利益。

• 快速准确的维修支持

我们的多级服务队伍，常年有专业技术工程师，服务于专一服务专线400-665-6574，接到报修后 2 小时内给予信息反馈。任何由产品性能引起的故障，我会立即安排技术工程师在 72 小时内上门服务(小型设备寄到指定地点进行维修)，我们的用户跟踪体系，保证我们能够根据您提供的故障描述，较准确的判断故障的实质，并且制订出正确的处理办法，以保证用户在最短的时间内恢复使用。

培训项目包括：硬件使用维护、一般故障检修、软件系统的使用等。

• 完善的用户跟踪体系:

每年提供多次免费上门巡检服务，保障设备开机率达 95% 以上。对您的每一次设备检修，您的每一个合理要求，都会记录在案，以便我们为您量身订做；同时，我们还承诺：迅速快捷地提供货物的备品备件，保证使用方能够及时买到货物所需的备品备件和易损件，超出保修期限的，仅收取器件成本费。

• 永不停止的服务步伐:

用户至上，服务到家，您的要求就是我们的责任，我们会珍惜您的每一份信任，努力做到更好。

2.公司部分服务中心

> 重庆服务站

电话：400-665-6574 汪顺军 18623345880

地址：重庆市高新区区科园四街70-1、2号生物生化制药园1座二楼2-4

E-mail:service@peninsulalaser.com

> 北京服务站

电话：魏艳超 13795285303

地址：北京朝阳区建外街道建国路甲92号世茂大厦世茂大厦A座1109

> 深圳服务站

电话：0755-82245522 姜阿勇 13927443376

地址：深圳市宝安区新安街道68区留仙路长丰工业园F2栋A座3楼



售后服务承诺书

以下内容为湖北美睦恩医疗设备有限公司终端产品的通用保证条款，具体提供的保修内容可能会因您的产品不同而有所差异。

为确保您的权益得到最大化的保障，请您确认您所持有的本公司产品型号，并依据产品说明文档、说明书等获取相应的服务政策。请注意，产品只能在购买地所在国家或者区域享受到维保服务。如果该政策有变动，请关注具体产品的相关介绍。

1. MESO-01S（设备名称）自甲方验收之日起屏幕、主板、真空泵享有 12 个月保修期，其它配件手柄电机、脚踏开关、电源享有 3 个月保修期等。在保修期内，如由于材料、工艺上的缺陷引起设备不能正常工作，乙方可免费维修或更换，卡扣、软管、积液瓶等消耗品不在保修范围内，可按照耗材购买；

2. 本保修条款规定的保修范围不涵盖任何因为不当安装、意外、滥用、误用、自然灾害、电力供应不足等造成的故障。包括（但不限于）下列状况：

（1）产品实际运行环境偏离设备说明书约定条件（包括但不限于温度、腐蚀性、气体成分、电源等）；

（2）未按产品使用说明书要求使用、贮存、保养而造成损坏的（如入液、淋湿、人为损坏、摔坏、变形或因意外事件造成产品损坏等）；

（3）未经乙方公司授权的修理师、第三方拆卸造成损坏的；

（4）保修凭证内容与商品实物标识不符或者涂改的；

（5）私自拆机、自行维修、改装或非官方授权软件变更造成的损坏；

（6）因不可抗力（如雷击、水灾、火灾、地震等）造成损坏的；

（7）产品的自然磨损；

（8）其他法律规定的情形。

3. 在保修期内发生故障的设备，甲方须先联络乙方销售代表进行保修登记申请

售后服务承诺书

我公司拥有强大的售后服务队伍，在全国各区域均有售后服务人员定期或不定期的巡回走访。每位售后人员均经过厂家专业的培训，并定期针对专业技术知识进行考核，从而保证强有力的服务质量。

我公司针对生产的医疗产品的常用零配件、易损件均有安全库存，以确保仪器的正常运转。

一、培训方案

1、装机地、集中性培训

二、培训内容

1、仪器的基本原理

2、仪器的基本操作

3、仪器的日常保养与维护

4、仪器常见故障的处理

三、具体售后服务承诺如下：

1、我公司提供全新、完整、未使用过的产品；设备在指定地点交付时，供货商和购买方应同时到现场进行检查、核对；检查、核对过程中如果发现因包装或运输不当引起的仪器外观或内部的损坏，供货商应负责更换；若发现错发/漏发情况，供货商应负责更换和补发；

2、供应商免费送货上门、安装、调试，提供一次免费集中培训，派出有相应资格的技术工程师到达现场负责设备安装调试，直至设备正常运转；

3、质保期内，因产品质量缺陷导致设备问题，免费提供包修、包换、包退服务。

4、为保证设备正常运行，在~~全国~~境内设有备件库及备件最长供应期，除不可抗拒因素外，保证所供设备维修配件在5年内有安全库存；

5、1) 接到报修通知后2小时内做出有效回应，24小时内到达现场检修并做出合理解决方案；

2) 定期回访以及对设备维护，每年不少于两次上门维护；

6、免费提供售前咨询服务及有关技术参考资料等，适用文字为中文或英文；

7、产品有了新的技术改进，在用户自愿的基础上进行升级，享受免费升级服务，免费升级软件，硬件仅收成本费。

8、长期提供技术资料和技术支持。

9、保证使用方在使用该设备（货物）或其任何一部分时，不受第三方侵权指控，同时保证，不向第三方泄露招标人提供的技术文件等资料。

10、质保期：自安装之日起免费保修两年（人为损坏除外）；质保期内定期对设备进行免费保养和维护，保修期内出现故障，派出技术工程师到达现场处理故障；保修期



外发生维修只收成本费；提供终身维护和保养服务（技术援助电话和售后服务电话：
400-8090-685，0431-87030001）；

11、国内售后服务网点：东北三省、北京、天津、河北、山西、内蒙、河南、安徽、江苏、
上海、浙江、湖南、湖北、江西、福建、广东、广西、云南、贵州、四川、重庆、陕西、甘肃、
宁夏、青海、新疆、西藏。



供应商营业执照

			
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。		国家市场监督管理总局监制	
营业执照		(副本)	
统一社会信用代码 9145110056808828U (1-1)	名称 广西赛维医疗设备有限公司	法定代表人 刘建强	经营范围 医疗器械销售；医疗技术服务；科学器材、电子产品、五金交电、仪器仪表、玻璃仪器、机械设备及零配件、计算机软硬件、计算机及配件销售。（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。）
	类型 有限责任公司(自然人投资或控股)	成立日期 2011年08月18日	住所 苏州市八里桥街道2号金旗市场7栋第一层12号
		营业期限 2011年08月18日至2031年08月17日	
		登记机关 苏州市姑苏区市场监督管理局	2021年02月23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年度报告	

供应商医疗器械经营许可证

医疗器械经营许可证	
(副本)	
企业名称:	广西赛维医疗设备有限公司
社会信用代码:	91451100569086929U
法定代表人:	刘建强
企业负责人:	刘建强
经营方式:	批发
住所:	贺州市八达西路602号金旗市场7栋12号商铺
经营场所:	贺州市八达西路602号金旗市场7栋12号商铺
库房地址:	贺州市八达西路602号金旗市场6栋14、15号商铺
经营范围:	6815、6822、6823、6825、6830、6845、6854、6864、6865、6866、6877、7101、02、03、05、06、07、08、09、10、14、15、16、17、18、22

说明

- 《医疗器械经营许可证》是医疗器械经营者取得医疗器械经营许可证的合法凭证。
- 《医疗器械经营许可证》分为正本、副本，副本具有同等法律效力。正本应当悬挂或摆放在经营场所的显著位置。
- 《医疗器械经营许可证》不得伪造、涂改、毁损、倒卖、出租、出借或者以其他形式非法转让。
- 医疗器械经营者应当在核准的许可范围内开展经营活动。
- 医疗器械经营者应当接受食品药品监督管理部门的监督管理，并应当在《医疗器械经营许可证》(副本)记录检查事项的内容，并经双方签名。
- 医疗器械经营许可证事项应当申请变更医疗器械经营许可证。

发证机关: 贺州市八步区市场监督管理局
发证日期: 2026年1月28日
发证人员: 黎锦海、蔡凌云、曾梅
联系电话: 12315

451102007897



有效期至 2026 年 1 月 28 日

国家药品监督管理局监制

供应商第二类医疗器械备案凭证

第二类医疗器械经营备案凭证

备案编号: 桂贺食药监械经营备20160284号

企业名称	广西赛维医疗设备有限公司
统一社会信用代码	91451100569086929U
法定代表人	刘建强
企业负责人	刘建强
住 所	贺州市八达西路602号金旗市场7栋第一层12号商铺
经营方式	批发
经营场所	贺州市八达西路602号金旗市场6栋第一层14、15号商铺
库房地址	贺州市八达西路602号金旗市场6栋第一层14、15号商铺
经营范围	6803, 6804, 6808, 6809, 6821, 6822, 6823, 6824, 6825, 6826, 6827, 6830, 6840 (诊断试剂除外), 6841, 6854, 6856, 6857, 6863, 6864, 6865, 6866, 6803, 04, 05, 06, 07, 08, 09, 10, 11, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 22



备案部门(公章): 贺州市市场监督管理局
备案日期: 2023年8月25日



投标产品生产厂家营业执照

统一社会信用代码
91440300326482361T

营业执照 (副本)

名称 深圳半岛医疗集团股份有限公司
类型 股份有限公司(非上市、自然人投资或控股)
法定代表人 雷晓兵

成立日期 2011年01月23日
住所 深圳市宝安区新安街道68区留仙三路长丰工业园2栋3楼

登记机关 深圳市宝安区市场监督管理局
2023年08月15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、行政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事项等有关企业信用事项及年度报告和其他信用信息公示，请登录左下角的国家企业信用信息公示系统填报或扫描左方的二维码查询。
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。






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

仅供于东兴市妇幼保健院投标使用, 他用无效

变更（备案）通知书

22308741378

深圳半岛医疗集团股份有限公司：

我局已于二〇二三年八月十五日对你企业申请的（名称）变更予以核准；对你企业的（章程修正案、章程）予以备案，具体核准变更（备案）事项如下：

备案前章程修正案：

备案后章程修正案：

章程备案

变更前名称：深圳半岛医疗股份有限公司

变更后名称：深圳半岛医疗集团股份有限公司

税务部门重要提示：如您在税务局使用防伪税控系统开具增值税发票，因变更名称、住所，需到原税务局主管税务机关办税服务厅办理防伪税控设备变更发行。



东兴市妇幼保健院投标中使用，他用无效
仅供于东兴市妇幼保健院投标中使用，他用无效
仅供于东兴市妇幼保健院投标中使用，他用无效
仅供于东兴市妇幼保健院投标中使用，他用无效
仅供于东兴市妇幼保健院投标中使用，他用无效
仅供于东兴市妇幼保健院投标中使用，他用无效

营业执照

统一社会信用代码
91420100MA49BLH08X (2-2)



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
湖北美康医疗设备有限公司
有限责任公司(自然人投资或控股)



注册资本
壹仟万圆整

成立日期
2019年10月14日

营业期限
2019年10月14日至2039年10月13日

住所
武汉东湖新技术开发区高新大道818号武汉高特医疗器械B地块一期B01栋2层2号、3层2号厂房(自贸区武汉片区)

经营范围
第一、二、三类医疗器械、美容仪器、电子仪器及设备的制造、销售、租赁、安装、调试、维修、技术开发、技术咨询、技术服务、机电一体化、自控仪器及泵的销售、化妆品的研发、生产、销售、计算机软件及辅助设备销售、计算机软硬件信息化技术咨询、技术服务；互联网医疗器械信息服务、医疗美容设备租赁、安装、调试、维修；医疗器械（不含诊疗）；货物进出口、技术进出口（不含国家禁止或限制进出口的货物或技术），（涉及许可经营项目，应取得相关部门许可后方可经营）



登记机关

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

仅供在防城港市妇幼保健院招投标中使用。

扫描二维码即可
进行实名认证、信息查询、业务办理。



营业执照

(副本) 1-1

统一社会信用代码
91220100MA17NFTJ3N



名称 吉林省科超光电有限公司

类型 有限责任公司(自然人投资或控股)

法定代表人 朱珠

经营范围

医疗激光技术研发、技术推广、销售、维修、激光产品、光机电一体化、激光加工设备技术开发、销售、技术转让、技术咨询、技术服务、货物进出口、技术进出口、经营进出口业务(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)。

注册资本(货币) 伍拾万元整
成立日期 2020年09月08日
住所 长春市高新区开发区成功路206号



登记机关

2024年08月07日

国家市场监督管理总局
国家企业信用信息公示系统网址: 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：鄂食药监械生产许20221118号

企业名称：湖北美膳思医疗设备有限公司

生产地址：武汉东湖新技术开发区高新大道818号武汉高科医疗器械园B地块一期B9栋2层2号、3层2号厂房

法定代表人：程越然

14-01注射、穿刺器械。***

企业负责人：程越然

住所：武汉东湖新技术开发区高新大道818号武汉高科医疗器械园B地块一期B9栋2层2号、3层2号厂房（自贸片区武汉片区）

有效期限：至 2027 年 2 月 21 日 发证日期：2022 年 2 月 22 日



医疗器械生产许可证



医疗器械生产许可证

许可证编号:

统一社会信用代码:

企业名称:

法定代表人:

住所:

企业负责人:

生产地址:

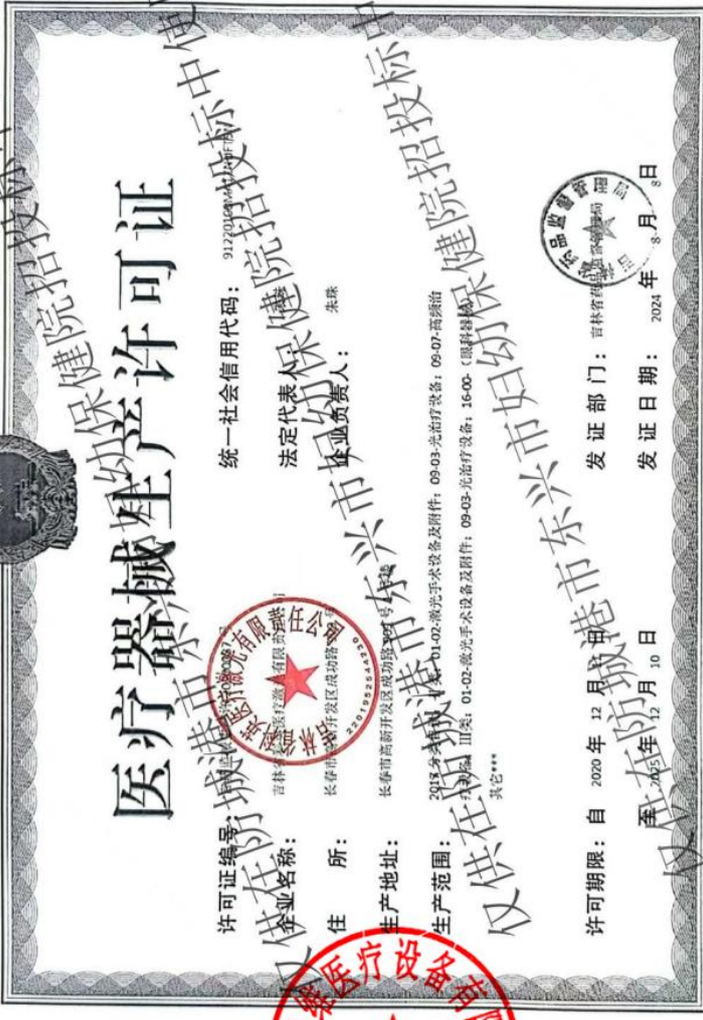
生产范围:

2018年新增成功投产设备: 09-03-激光治疗设备; 09-07-高频电刀; 01-02-激光手术设备及附件; 09-03-激光治疗设备; 16-00-《眼科设备》其它***

许可期限: 自 2020 年 12 月 10 日 至 2025 年 12 月 10 日

发证部门: 吉林省药品监督管理局

发证日期: 2024 年 8 月 8 日



仅供在防城县港市东兴市妇幼保健院招投标中使用。

投标产品注册证

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：粤械注准 20212010351

注册人名称	深圳半岛医疗有限公司
注册人住所	深圳市宝安区新安街道 68 区留仙三路长丰工业园 F2 栋 A 座 3 楼
生产地址	深圳市宝安区新安街道 68 区留仙三路长丰工业园 F2 栋 A 座 3 楼
产品名称	高频电灼仪
型号、规格	Unicorn+、Unicorn+ I、Unicorn+ II、Unicorn+ III、Unicorn+ IV、Unicorn+ V、Unicorn+ VI、Unicorn+ VII
结构及组成	由主机、脚踏开关、电源线、手持件（可选配）和电极（可选配）组成。
适用范围	供腋下汗腺、妇科外阴、五官科等体表、浅表自然腔道局部病变组织的凝固、汽化用。
附件	产品技术要求。
其他内容	无
备注	

审批部门：广东省药品监督管理局

批准日期：2021 年 03 月 05 日

有效期至：2026 年 03 月 04 日



仅供于东兴市妇幼保健院投标使用，他处无效



中华人民共和国
医疗器械变更注册（备案）文件

注册编号：粤械注准20212010351

产品名称	高频电灼仪
变更内容	1、注册人名称由“深圳半岛医疗有限公司”变更为“深圳半岛医疗股份有限公司”
备注	本文件与“粤械注准20212010351”注册证共同使用。 新《医疗器械分类目录》管理类别：I类，分类编码：01有源手术器械-03高频/射频手术设备及附件

审批部门：广东省药品监督管理局

批准日期：2023年08月10日





中华人民共和国
医疗器械变更注册（备案）文件

注册编号：粤械注准20212010351

产品名称	高频电灼仪
变更内容	1、注册人名称由“深圳半岛医疗股份有限公司”变更为“深圳半岛医疗集团股份有限公司”。 
备注	本文件与“粤械注准20212010351”注册证共同使用。 新《医疗器械分类目录》管理类别：I类，分类编码：01有源手术器械-03高频/射频手术设备及附件

审批部门：广东省药品监督管理局

批准日期：2023年08月28日



中华人民共和国医疗器械注册证



注册证编号：鄂械注准20222143631

注册人名称	湖北美睦恩医疗设备有限公司
注册人住所	武汉东湖新技术开发区高新大道818号武汉高科医疗器械园B地块一期B9栋2层2号、3层2号厂房（自贸区武汉片区）
生产地址	武汉东湖新技术开发区高新大道818号武汉高科医疗器械园B地块一期B9栋2层2号、3层2号厂房
代理人名称	不适用
代理人住所	不适用
产品名称	皮下电子注射器控制助推装置
型号、规格	MESO-01S
结构及组成	由主机、手柄、脚踏开关和电源线组成。主机由显示屏、电源、真空泵、控制系统、传感监测系统和报警系统组成。手柄内包含电机和传感器。软件名称：SW-MESO-01，版本号：Ver2。
适用范围	与已获得注册证的一次性使用无菌注射器和一次性使用无菌注射针配合使用，供医疗机构用于患者面部真皮层的定量控制注射。不用于镇痛药、化疗药物、胰岛素的输注。
附件	产品技术要求
其他内容	无
备注	无



湖北省药品监督管理局

批准日期：2022 年 1 月 28 日

生效日期：2022 年 1 月 28 日

有效期至：2027 年 1 月 27 日

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：吉械注准 20192090028

注册人名称	吉林省科英激光股份有限公司
注册人住所	长春市高新区成功路909号
生产地址	长春市高新开发区成功路909号1号楼（委托生产）
产品名称	强脉冲光治疗仪
型号、规格	KL-L型、KL-L(N)型、KL-L(E)型、KL-L(D)型、KL-L(DN)型、KL-L(Z)型、KL-L(ZN)型、KL-L(SN)型
结构及组成	由主机、治疗头、滤光片和脚踏开关组成。其中主机含有电源装置、控制装置、冷却装置。治疗头含有反射聚光器件、氙灯光源、导光晶体、皮肤制冷装置。治疗窗口和脚踏开关为用户选配部件。治疗头有两种型号 HL-1型和HL-2型，为用户选配。
适用范围	用于改善皮肤外观治疗，血管性疾病、皮肤表浅的色素性疾病及减少毛发的治疗。
附件	产品技术要求
其他内容	原注册证号：吉械注准 20192090028
备注	受托生产企业：吉林省科英医疗激光有限责任公司 统一社会信用代码：91220100MA7N6FT5N

审批部门：吉林省药品监督管理局

批准日期：2024年01月25日

生效日期：2024年05月18日

有效期至：2029年05月17日

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 1:

一、采购项目需求一览表			
项号	标的名称	数量及单位	技术参数及要求
1	高频电灼仪	1 个	<ol style="list-style-type: none"> 1. 具备中国 NMPA 与美国 FDA 双认证 2. 输出功率：1-45W 可调； 3. ▲输出频率：1MHz； 4. 输出模式：连续、脉冲输出； 5. 模块 1：MFR 微针模块 <ol style="list-style-type: none"> (1) 输出功率：2-32W 可调； (2) 脉宽：10-12000ms 连续可调； (3) 治疗深度：0.1-2.0mm 可调，步进 0.1mm (4) 治疗面积：8.5mm×8.5mm，误差±2mm (5) 电极型号：MFR 49 6. 模块 2：Pure⁺ 模块 <ol style="list-style-type: none"> (1) 输出功率：2-45W 可调； (2) 时间设置：1-30min 可调，步进 1min (3) 治疗面积：圆形治疗头，直径 21mm，误差±2cm (4) 电极型号：Pure⁺ B (5) 具备温度显示功能 (6) ▲温度设定范围：38-48℃，步进 0.5℃ (7) ▲具备超温保护功能 7. 具有自动计数功能 8. 连接不同的手持件之后，应能通过触摸显示屏实现功率设置、能量等级设置、温度设置、时间设置和深度设置的功能。 9. 具有远程可升级功能 10. 输出强度误差：≤±20% 11. 输入电压：~220V、50Hz 12. 输入功率：200VA 13. 工作噪声不大于 65dB（A 计权）
2	皮下电子注射器控制助推装置	2 套	<ol style="list-style-type: none"> 1、适用范围：与已获得注册证的一次性使用无菌注射器和一次性使用无菌注射针配合使用，供医疗机构用于患者面部真皮层的定量控制注射。不用于镇痛药、化疗药物、胰岛素的输注 2、操作模式：4 种（自动感应；自动脚踏；单次脚踏；连续脚踏） 3、触摸屏：10.1 英寸电容触摸屏 4、负压等级：0~9 级别（0 表示无压力，数字越大负压越大；误差±20%范围内） 5、最高注射总次数：120 次，实时显示已注射次数

		<p>6、最小单次注射量：0.0067ml</p> <p>7、注射准确性：±3%范围内</p> <p>8、注射速度：慢速、中速、快速；最快推进速度：3.5mm/s（±10%）</p> <p>9、操作界面语言：两种（中文、英文）</p> <p>10、预存配置：5个</p> <p>11、可选注射器种类：可选指定的1ml、2.5ml、3ml、5ml注射器</p> <p>12、电源额定输入功率：电源额定输入功率：≤75VA</p> <p>13、操作手柄：手柄托盘自动磁吸功能，防止手柄摔落</p> <p>14、环境温度：5℃~40℃</p> <p>15、相对湿度：80%(无冷凝)</p> <p>16、大气压力：800hPa ~ 1060hPa</p> <p>17、供电电源：AC220V/50Hz</p> <p>18、手柄：手柄一体化设计（气管不外露）</p> <p>19、自动报警装置：当遇到阻塞、电源中断、负压不足等问题时设备会自动报警</p> <p>20、针剂选择种类：9种：0.8/1ml；1/2.5ml；2/2.5ml；2/3ml；2.5/3ml；3/3ml；3/5ml；4/5ml；5/5ml</p>
3	强脉冲光治疗仪	<p>1台</p> <p>1. 光源：高能氙灯；</p> <p>2. 导光晶体材质：蓝宝石；</p> <p>▲3. 输出波长：≥8种不同波长滤光片及精准光波段滤光片，且包含以下波段： 400-600&900-1200nm / 530-650&900-1200nm / 515nm-1200nm / 560nm-1200nm； 590nm-1200nm / 615nm-1200nm / 640nm-1200nm / 695nm-1200nm。</p> <p>▲4. 最大能量密度：≥40J/cm²；</p> <p>▲5. 能量密度调节范围5 J/cm²~40J/cm²，步长1 J/cm²；</p> <p>6. 脉冲输出方式：可以以单脉冲、脉冲串等方式输出。脉冲宽度、脉冲间隔可调，子脉冲数量≥12个；</p> <p>7. 脉冲宽度：任意可设；子脉冲宽度可单独设定最大脉宽≥20ms，步长0.5ms；</p> <p>8. 脉冲间隔：任意可设；子脉冲间隔可单独设定，最大脉冲间隔≥100ms；</p> <p>9. 输出特性：重复脉冲输出，重复脉冲串输出，输出频率1~3Hz，多档可调；</p> <p>10. 可组合搭配脉冲串总宽度≥3000ms</p> <p>11. 光斑面积≥5.2cm²。配备矩形和圆形两种以上小光斑适配器用于不同细小部位或不平整部位治疗：</p> <p>11.1 方形光斑适配器：面积≤2.25cm²；</p> <p>11.2 圆形光斑适配器：直径≤11mm；</p> <p>12. 治疗头制冷方式：半导体制冷片，最低温度≤4℃，多种制冷强度可选择；</p> <p>13. 冷却系统：包含水冷、风冷两种冷却系统，内置洁净过滤装置；</p> <p>14. 显示系统：≥14寸高清智能触摸显示屏；</p> <p>15. 具有波片自动识别、匹配系统；</p>

			<p>16. 具有温度、液位、水流、水量等各种智能化自动检测和控制功能，设备运行自检功能和能量校准系统；</p> <p>17. 具有参数修正功能及升级接口、设备治疗参数存储记忆、故障语言显示、声音提示功能。</p> <p>18. 使用年限：>8年。</p>
--	--	--	---

标准、规范及有关技术文件

附件 1

技术参数	
产品名称:	高频电灼仪
型号规格:	Unicorn+1
1. 具备中国 NMPA 与美国 FDA 双认证	
2. 输出功率: 1-45W 可调;	
3. 输出频率: 0.1MHz;	
4. 输出模式: 连续、脉冲输出;	
5. 模块 1: MFR 微针模块	
(1) 输出功率: 2-32W 可调;	
(2) 脉宽: 10-12000ms 连续可调;	
(3) 治疗深度: 0.1-2.0mm 可调, 步进 0.1mm	
(4) 治疗面积: 8.5mm×8.5mm, 误差±2mm	
(5) 电极型号: MFR 49	
6. 模块 2: Pure' 模块	
(1) 输出功率: 2-45W 可调;	
(2) 时间设置: 1-30min 可调, 步进 1min	
(3) 治疗面积: 圆形治疗头, 直径 19mm, 误差±2mm	
(4) 具备温度显示功能	
(5) 温度设定范围: 38-48℃, 步进 0.5℃	
(6) 具备超温保护功能	
(7) 电极型号: Pure+ B11	
7. 具有自动计数功能	
8. 连接不同的手持件之后, 应能通过大屏幕显示并实现功率、能量等级设置、温度设置、时间设置和深度设置功能。	
9. 具有远程可升级功能	
10. 输出强度误差: ≤±20%	
11. 输入电压: ~220V、50Hz	
12. 输入功率: 200VA	
13. 工作噪声不大于 65dB (A 计权)	

配置清单

产品名称：高频电灼仪

型号规格：Unicom+ I

序号	部件名称	数量	备注
1	主机	1台	
2	台车	1个	
3	MFR手持件	1个	
	MFR手持件支架	1个	
5	Pure手持件	1个	
6	Pure手持件支架	1个	
7	电源线	1根	
8	脚踏开关组件	1套	
9	玻璃保险管	2只	
10	说明书	1套	
11	简易操作指导	1套	
12	保修卡	1份	
13	合格证	1份	
14	装箱单	1份	
15	设备验收单		



maVenus

技术说明书

皮下电子注射器控制助推装置技术参数表

序号	项目名称	规格参数
1	设备名称	皮下电子注射器控制助推装置
2	适用范围	与已获得注册证的一次性使用无菌注射器和一次性使用无菌注射针配合使用，供医疗机构用于患者面部真皮层的定量控制注射，不用于镇痛药、化疗药物、胰岛素的输注
3	操作模式	4种（自动感应；自动脚踏；单次脚踏；连续脚踏）
4	触摸屏	10.1英寸电容触摸屏
5	负压等级	0~9级别（0表示无压力，数字越大负压越大；误差±20%范围内）
6	最高注射总次数	120次，实时显示已注射次数
7	最小单次注射量	0.0067ml
8	注射准确性	±3%范围内
9	注射速度	慢速、中速、快速；最快推进速度：3.5mm/s（±10%）
10	操作界面语言	两种（中文、英文）
11	预存配置	5个
12	可选注射器种类	可选指定的1ml、2.5ml、3ml、5ml注射器
13	电源额定输入功率	电源额定输入功率：≤75VA
14	操作手柄	手柄托盘自动磁吸功能，防止手柄掉落
15	环境温度	5℃~40℃
16	相对湿度	80%（无冷凝）
17	大气压力	800hPa~1060hPa
18	供电电源	AC220V/50Hz
19	手柄	手柄一体化设计（无外露）
20	自动报警装置	当遇到阻塞、电源中断、负压不足等问题时设备会自动报警
21	针剂选择种类	9种：0.1/1ml；1/2.5ml；2/2.5ml；2/3ml；2.5/3ml；3/3ml；3/5ml；4/5ml；5/5ml

maVenus

MES0-01S 设备配置清单

序号	名称	规格	数量	备注
1-1	主机	/	1台	主机配置
1-2	电源线	/	1根	
1-3	手柄	/	1个	
1-4	脚踏开关	/	1个	
2-1	注射器卡扣	1ml	2个	随机附件包
2-2	注射器卡扣	3ml	2个	
2-3	注射器卡扣	5ml	2个	
2-4	合格证	/	1个	
2-5	注射器保护罩	/	1个	
2-6	3X5mm 软管	5cm 长	10个	
2-7	3X5mm 软管	1m 长	1条	
3-1	说明书	/	1份	随机文件包
3-2	装箱清单	/	1份	
3-3	验收报告	/	1份	
3-4	操作手册	/	1份	
3-5	8mm 宽扎带	/	1根	



湖北美慈恩医疗设备有限公司

KL-L (ZN) 型强脉冲光治疗仪

主要技术参数

1	★光源:	原装进口氙灯
2	皮肤接触晶体:	蓝宝石导光晶体
3	★输出波长:	8种滤光片: Acne, 515nm, 560nm, 590nm, 615nm, 640nm, 695nm, Vascular;
4	能量密度:	5~40J/cm ² , 步长 1 J/cm ²
5	★终端输出能量:	额定: 210J; 最大: 252J
6	★脉冲输出方式:	单脉冲、双脉冲、三脉冲、飞点模式等多种输出方式任意可选; 可组合搭配脉冲串总宽度 > 1000ms; 具有定时功能, 可以配合“手具按钮”或“脚踏开关”输出脉冲串;
7	脉冲宽度:	2~20ms, 步长 0.5ms, 任意可设; 子脉冲宽度可单独设定;
8	脉冲间隔:	5~150ms, 任意可设; 子脉冲间隔可单独设定;
9	脉冲重复频率:	“单次”、“0.5Hz”、“1Hz”、“2Hz”、“3Hz” 五档可以选择
10	★光斑尺寸:	4种: 35mm×15mm, 15mm×8mm, 15mm×15mm, φ10mm; 独创更换方式, 兼顾完美面部贴合度与大光斑快速治疗亦可配合多种规格光斑尺寸进行精准治疗;
11	治疗头制冷温度:	2℃~6℃, 多种制冷强度可选择;
12	★冷却系统:	内循环封闭水冷, 外循环风冷; 内置双过滤净化装置; 内置水离子浓度过滤装置;
13	★控制系统:	1) 15英寸高清电容触摸屏, 智能安卓系统; 具备导航操作模式, 可根据选择的治疗适应症和患者情况智能推荐最佳治疗参数, 具有亚洲人优选模式; 2) 具有滤光片自动识别、匹配系统, 保证治疗的有效性、安全性、易用性。 3) 温度、液位、水流、水量等多种智能化自动检测和控制功能, 确保设备长时间有效工作; 4) 具有参数修正功能及升降速度, 防止误操作参数记忆、故障语言显示、声音提示、密码设置等多种功能; 5) 具有网络功能, 可实现远程故障诊断、远程升级、数据加密传输等设备安全保障功能。 6) 具有正品认证功能, 用微信扫描或扫描屏上正品认证二维码可获得产品认证信息。
14	保护装置:	配有遮光罩及自动安全保护装置。
15	输出控制:	“手具按钮”与“脚踏开关”选控; (脚踏开关选配)
16	电 源:	AC220V/50Hz, 1.5kVA
17	使用期限	10年



装箱清单

KL-L(ZN)型强脉冲光治疗仪

项目	数量/规格	项目	数量/规格
主机	1台	出光口(15×15、15×8、Φ10)mm	1套(共3个)
电源钥匙	2把	注水杯、注水管、注放水接头	1套
电源线	1根	整机防尘罩	1件
遥控安全联锁	1个	强脉冲光治疗仪使用注意事项	1份
手具、手具库以及手具挂架	1套	使用说明书	1份
滤光片	8个	合格证	1张
遮光罩	2个	三证(生产许可证、注册证、营业执照)	1份
冷凝胶(装机调试用)	2支		

以上为本机出厂的标准配置,用户打开包装箱后,请立即核对上述配件,当确认缺少项目时请咨询安装人员或直接拨打电话:0431-87030001/02



400-8050-665
长春市高新开发区成功路909号
www.kinglaser.com.cn
kinglaser001@kinglaser.com.cn



吉林省科英激光股份有限公司
受托生产企业名称:吉林省科英医疗激光有限责任公司

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	高频电灼仪	1. 具备中国 NMPA 与美国 FDA 双认证	1. 具备中国 NMPA 与美国 FDA 双认证	无偏离
		2. 输出功率：1-45W 可调；	2. 输出功率：1-45W 可调；	无偏离
		3. ▲输出频率：1MHz；	3. 输出频率：1MHz；	无偏离
		4. 输出模式：连续 、脉冲输出；	4. 输出模式：连续 、脉冲输出；	无偏离
		5. 模块 1：MFR 微针模块	5. 模块 1：MFR 微针模块	无偏离
		(1) 输出功率：2-32W 可调；	(1) 输出功率：2-32W 可调；	无偏离
		(2) 脉宽：10-12000ms 连续可调；	(2) 脉宽：10-12000ms 连续可调；	无偏离
		(3) 治疗深度：0.1-2.0mm 可调，步进 0.1mm	(3) 治疗深度：0.1-2.0mm 可调，步进 0.1mm	无偏离
		(4) 治疗面积：8.5mm×8.5mm，误差±2mm	(4) 治疗面积：8.5mm×8.5mm，误差±2mm	无偏离
		(5) 电极型号：MFR 49	(5) 电极型号：MFR 49	无偏离
	6. 模块 2：Pure ⁺ 模块	(6) 模块 2：Pure ⁺ 模块	无偏离	

	(1) 输出功率: 2-45W 可调;	(1) 输出功率: 2-45W 可调;	无偏离
	(2) 时间设置: 1-30min 可调, 步进 1min	(2) 时间设置: 1-30min 可调, 步进 1min	无偏离
	(3) 治疗面积: 圆形治疗头, 直径 21mm, 误差±2cm	(3) 治疗面积: 圆形治疗头, 直径 21mm, 误差±2cm	无偏离
	(4) 电极型号: Pure+ B	(4) 电极型号: Pure+ B	无偏离
	(5) 具备温度显示功能	(5) 具备温度显示功能	无偏离
	(6) ▲温度设定范围: 38-48℃, 步进 0.5℃	(6) ▲温度设定范围: 38-48℃, 步进 0.5℃	无偏离
	(7) ▲具备超温保护功能	(7) ▲具备超温保护功能	无偏离
	7. 具有自动计数功能	7. 具有自动计数功能	无偏离
	8. 连接不同的手持件之后, 应能通过触摸显示屏实现功率设置、能量等级设置、温度设置、时间设置和深度设置的功能。	8. 连接不同的手持件之后, 应能通过触摸显示屏实现功率设置、能量等级设置、温度设置、时间设置和深度设置的功能。	无偏离
	9. 具有远程可升级功能	9. 具有远程可升级功能	无偏离
	10. 输出强度误差: ≤±20%	10. 输出强度误差: ≤±20%	无偏离
	11. 输入电压: ~220V、50Hz	11. 输入电压: ~220V、50Hz	无偏离
	12. 输入功率: 200VA	12. 输入功率: 200VA	无偏离
	13. 工作噪声不大于 65dB (A 计权)	13. 工作噪声不大于 65dB (A 计权)	无偏离



2	皮下 电子 注射 器控 制助 推装 置	1、适用范围：与已获得注册证的一次性使用无菌注射器和一次性使用无菌注射针配合使用，供医疗机构用于患者面部真皮层的定量控制注射。不用于镇痛药、化疗药物、胰岛素的输注	1、适用范围：与已获得注册证的一次性使用无菌注射器和一次性使用无菌注射针配合使用，供医疗机构用于患者面部真皮层的定量控制注射。不用于镇痛药、化疗药物、胰岛素的输注	无偏离
		2、操作模式：4种（自动感应；自动脚踏；单次脚踏；连续脚踏）	2、操作模式：4种（自动感应；自动脚踏；单次脚踏；连续脚踏）	无偏离
		3、触摸屏：10.1英寸电容触摸屏	3、触摸屏：10.1英寸电容触摸屏	无偏离
		4、负压等级：0~9级别（0表示无压力，数字越大负压越大；误差±20%范围内）	4、负压等级：0~9级别（0表示无压力，数字越大负压越大；误差±20%范围内）	无偏离
		5、最高注射总次数：120次，实时显示已注射次数	5、最高注射总次数：120次，实时显示已注射次数	无偏离
		6、最小单次注射量：0.0067ml	6、最小单次注射量：0.0067ml	无偏离
		7、注射准确性：±3%范围内	7、注射准确性：±3%范围内	无偏离
		8、注射速度：慢速、中速、快速；最快推进速度：3.5mm/s（±10%）	8、注射速度：慢速、中速、快速；最快推进速度：3.5mm/s（±10%）	无偏离

		9、操作界面语言：两种（中文、英文）	9、操作界面语言：两种（中文、英文）	无偏离
		10、预存配置：5个	10、预存配置：5个	无偏离
		11、可选注射器种类：可选指定的1ml、2.5ml、3ml、5ml注射器	11、可选注射器种类：可选指定的1ml、2.5ml、3ml、5ml注射器	无偏离
		12、电源额定输入功率：电源额定输入功率：≤75VA	12、电源额定输入功率：电源额定输入功率：≤75VA	无偏离
		13、操作手柄：手柄托盘自动磁吸功能，防止手柄摔落	13、操作手柄：手柄托盘自动磁吸功能，防止手柄摔落	无偏离
		14、环境温度：5℃~40℃	14、环境温度：5℃~40℃	无偏离
		15、相对湿度：80%（无冷凝）	15、相对湿度：80%（无冷凝）	无偏离
		16、大气压力：800hPa~1060hPa	16、大气压力：800hPa~1060hPa	无偏离
		17、供电电源：AC220V/50Hz	17、供电电源：AC220V/50Hz	无偏离
		18、手柄：手柄一体化设计（气管不外露）	18、手柄：手柄一体化设计（气管不外露）	无偏离
		19、自动报警装置：当遇到阻塞、电源中断、负压不足等问题时设备会自动报警	19、自动报警装置：当遇到阻塞、电源中断、负压不足等问题时设备会自动报警	无偏离
		20、针剂选择种类：9种： 0.8/1ml；1/2.5ml；2/2.5ml； 2/3ml；2.5/3ml；3/3ml； 3/5ml；4/5ml；5/5ml	20、针剂选择种类：9种： 0.8/1ml；1/2.5ml； 2/2.5ml；2/3ml；2.5/3ml； 3/3ml；3/5ml；4/5ml；5/5ml	无偏离
3	强脉 光治 疗仪	1.光源：高能氙灯；	1.光源：高能氙灯；	无偏离
		2.导光晶体材质：蓝宝石；	2.导光晶体材质：蓝宝石；	无偏离
		▲3.输出波长：≥8种不同波长滤光片及精准光波段滤光片，且包含以下波段：	3.输出波长：≥8种不同波长滤光片及精准光波段滤光片，且包含以下波段：	无偏离
		400-600&900-1200nm / 530-650&900-1200nm / 515nm-1200nm / 560nm-1200nm；	400-600&900-1200nm / 530-650&900-1200nm / 515nm-1200nm / 560nm-1200nm；	无偏离
		▲4.最大能量密度：≥40J/cm ² ；	4.最大能量密度：≥40J/cm ² ；	无偏离

	▲5. 能量密度调节范围5 J/cm ² ~40J/cm ² , 步长1 J/cm ² ;	5. 能量密度调节范围5 J/cm ² ~ 40J/cm ² , 步长 1 J/cm ² ;	无偏离
	6. 脉冲输出方式: 可以以单脉冲、脉冲串等方式输出。脉冲宽度、脉冲间隔可调, 子脉冲数量≥12个;	6. 脉冲输出方式: 可以以单脉冲、脉冲串等方式输出。脉冲宽度、脉冲间隔可调, 子脉冲数量≥12个;	无偏离
	7. 脉冲宽度: 任意可设; 子脉冲宽度可单独设定最大脉宽≥20ms, 步长 0.5ms;	7. 脉冲宽度: 任意可设; 子脉冲宽度可单独设定最大脉宽≥20ms, 步长 0.5ms;	无偏离
	8. 脉冲间隔: 任意可设; 子脉冲间隔可单独设定, 最大脉冲间隔≥100ms;	8. 脉冲间隔: 任意可设; 子脉冲间隔可单独设定, 最大脉冲间隔≥100ms;	无偏离
	9. 输出特性: 重复脉冲输出, 重复脉冲串输出, 输出频率1~3Hz, 多档可调;	9. 输出特性: 重复脉冲输出, 重复脉冲串输出, 输出频率1~3Hz, 多档可调;	无偏离
	10. 可组合搭配脉冲串总宽度≥3000ms	10. 可组合搭配脉冲串总宽度≥3000ms	无偏离
	11. 光斑面积≥5.2cm ² 。配备矩形和圆形两种以上小光斑适配器用于不同细小部位或不平整部位治疗;	11. 光斑面积≥5.2cm ² 。配备矩形和圆形两种以上小光斑适配器用于不同细小部位或不平整部位治疗;	无偏离
	11.1方形光斑适配器: 面积≤2.25cm ² ;	11.1方形光斑适配器: 面积≤2.25cm ² ;	无偏离
	11.2圆形光斑适配器: 直径≤11mm;	11.2圆形光斑适配器: 直径≤11mm;	无偏离
	12. 治疗头制冷方式: 半导体制冷片, 最低温度≤4℃, 多种制冷强度可选择;	12. 治疗头制冷方式: 半导体制冷片, 最低温度≤4℃, 多种制冷强度可选择;	无偏离
	13. 冷却系统: 包含水冷、风冷两种冷却系统, 内置洁净过滤装置;	13. 冷却系统: 包含水冷、风冷两种冷却系统, 内置洁净过滤装置;	无偏离
	14. 显示系统: ≥14寸高清智能触摸显示屏;	14. 显示系统: ≥14寸高清智能触摸显示屏;	无偏离
	15. 具有波片自动识别、匹配系统;	15. 具有波片自动识别、匹配系统;	无偏离
	16. 具有温度、液位、水流、水量等各种智能化自动检测和控制功能, 设备运行自检功能和能量校准系统;	16. 具有温度、液位、水流、水量等各种智能化自动检测和控制功能, 设备运行自检功能和能量校准系统;	无偏离
	17. 具有参数修正功能及升级接口、设备治疗参数存储记忆、故障语言显示、声音提示功能。	17. 具有参数修正功能及升级接口、设备治疗参数存储记忆、故障语言显示、声音提示功能。	无偏离
	18. 使用年限: >8年。	18. 使用年限: 10年。	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（签字或电子签名）：
供应商（电子签名）：广西赛维医疗设备有限公司

日期：2025年07月28日



双方约定的其他合同文件

无