

三、投标人资格文件

3.1 投标人《营业执照》

统一社会信用代码
91410105MA40PWAK54

营业执照
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 河南富源百川医疗器械有限公司

类型 有限责任公司(自然人投资或控股)

法定代表人 时季科

经营范围 医疗器械的维修;电子产品技术开发、技术服务;生物技术开发、技术咨询、技术转让、技术服务;计算机软硬件技术开发及技术服务;销售:第一类、二类、三类医疗器械、电子产品、通讯器材(不含地面卫星接收设备)、五金交电、计算机软硬件及耗材、办公用品、机电设备、仪器仪表、健身器材、机械设备、建筑材料、环保产品;货物或技术进出口;企业管理咨询;普通货物道路运输;仓储服务(易燃易爆等危险化学品除外)。(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 壹仟万圆整

成立日期 2017年03月28日

营业期限 长期

住所 河南省郑州市金水区优胜北路1号1单元14层281、282、284号

登记机关

2022 03 23
年 月 日



<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

3.2 投标人《2023 年度财务审计报告》

河南富源百川医疗器械有限公司

2023 年度审计报告

豫海大审字（2024）第 H-AV04



河南海大会计师事务所（普通合伙）

HENAN HAI DA ACCOUNTING FIRM (GENERAL PARTNERSHIP)

中国·郑州



审 计 报 告

豫海大审字（2024）第 H-AV04

河南富源百川医疗器械有限公司：

一、审计意见

我们审计了后附的河南富源百川医疗器械有限公司（以下简称“贵公司”）的财务报表，包括 2023 年 12 月 31 日的资产负债表，2023 年度的利润表、现金流量表、所有者权益变动表及财务报表附注。

我们认为，贵公司财务报表在所有重大方面按照企业会计准则的规定编制，公允反映了贵公司 2023 年 12 月 31 日的财务状况以及 2023 年度的经营成果、现金流量和所有者权益变动情况等有关信息。

二、形成审计意见的基础

我们按照中国注册会计师审计准则的规定执行了审计工作。审计报告的“注册会计师对财务报表审计的责任”部分进一步阐述了我们在这些准则下的责任，按照中国注册会计师职业道德守则，我们独立于贵公司，并履行了职业道德方面的其他责任，我们相信，我们获取的审计证据是充分、适当的，为发表审计意见提供了基础。

三、管理层和治理层对财务报表的责任

贵公司管理层按照企业会计准则的规定编制财务报表，使其实现公允反映，并设计、执行和维护必要的内部控制，以使财务报表不存在由于舞弊或错误导致的重大错报。

在编制财务报表时，管理层负责评估贵公司的持续经营能力，并运用持续经营假设，除非管理层计划清算贵公司、停止运营或别无其他实现的选择。

治理层负责监督贵公司的财务报告过程。

四、注册会计师对财务报表审计的责任

我们的目标是对财务报表整体是否不存在由于舞弊或错误导致的重大错报获取合理保证，并出具包含审计意见的审计报告，合理保证是高水平的保证，但并不能保证按照审计准则执行的审计在某一重大错报存在时总能发现，错报可能由于舞弊或错误导致，如果合理预期错报单独或汇总起来可能影响财务报表使用者依据财务报表作出的经济决策，则通常认为错报是重大的。

在按照中国注册会计师审计准则执行审计的过程中，我们运用了职业判断，并保持了职业怀疑，同时，我们也执行了以下工作：

评价财务报表的总体列报、结构和内容，并评价财务报表是否公允反映相关交易和事项。

我们与治理层就计划的审计范围、时间安排和重大审计发现等事项进行沟通，包括沟通我们在审计中识别出的值得关注的内部控制缺陷。

- 附件：1. 资产负债表
2. 利润表
3. 现金流量表
4. 所有者权益变动表
5. 财务报表附注

河南海大会计师事务所（普通合伙）



中国注册会计师：

张俊霞

中国注册会计师：

朱春霞

2024 年 07 月 08 日

资 产 负 债 表

会企01表
单位：元

编制单位：河南富源百川医疗器械有限公司

2023年12月31日

资 产	行次	年初数	期末数	负债及所有者权益	行次	年初数
流动资产：				流动负债：		
货币资金	1	4,039,988.74	8,292,663.55	短期借款	38	
长期股权投资	2			应付票据	39	
应收票据	3			应付账款	40	
应收账款	4			预收账款	41	
应收利息	5			应付职工薪酬	42	
应收账款	6	8,239,620.32	5,278,713.13	应付福利费	43	
其他应收款	7	91,926.54	57,926.54	应付股利	44	
预付账款	8	8,125,862.50	164,635.00	应交税费	45	
应收补贴款	9			应付利息	46	
存货	10	1,429,935.49	2,329,720.00	其他应付款	47	
待摊费用	11			预提费用	48	
一年内到期的长期债券投资	12			预计负债	49	
其他流动资产	13	-	-	一年内到期的长期负债	50	
	14			其他流动负债	51	
流动资产合计	15	21,927,333.59	16,123,658.22	流动负债合计	52	
长期投资：	16			长期负债：	53	
长期股权投资	17			长期借款	54	
长期债权投资	18			应付债券	55	
长期投资合计	19	-	-	长期应付款	56	
固定资产：	20			专项应付款	57	
固定资产原价	21	625,897.23	625,897.23	其他长期负债	58	
减：累计折旧	22	159,983.74	283,829.94	长期负债合计	59	
固定资产净值	23	465,913.49	342,067.29	递延税项：	60	
减：固定资产减值准备	24			递延税项贷项	61	
固定资产净额	25	465,913.49	342,067.29	负债总计	62	
工程物资	26			少数股东权益	63	
在建工程	27				64	
固定资产清理	28			所有者权益（或股东权益）：	65	
固定资产合计	29	465,913.49	342,067.29	实收资本（或股本）	66	
无形资产及其他资产：	30			减：已归还投资	67	
无形资产	31			实收资本（或股本）净额	68	
长期待摊费用	32	283,428.30	94,476.10	资本公积	69	
其他长期资产	33			盈余公积	70	
无形资产及其他资产合计	34	283,428.30	94,476.10	其中：法定公益金	71	
递延税项：	35			未分配利润	72	
递延税项借项	36			所有者权益（或股东权益）合计	73	
资产总计	37	22,676,675.38	16,560,201.61	负债和所有者权益（或股东权益）总计	74	

制表人：

财务负责人：

企业负责人：

利润表

会企02表

编制单位：河南富源百川医疗器械有限公司

2023年度

单位：元

项 目	行次	本年累计数	上年同期数
一、主营业务收入	1		
减：主营业务成本	2		
税金及附加	3		
二、主营业务利润（亏损以“－”号填列）	4		
加：其他业务利润（亏损以“－”号填列）	5		
减：销售费用	6		
管理费用	7		
财务费用	8		
三、营业利润（亏损以“－”号填列）	9		
加：投资收益（损失以“－”号填列）	10		
补贴收入	11		
营业外收入	12		
减：营业外支出	13		
四、利润总额（亏损以“－”号填列）	14		
减：所得税	15		
少数股东权益	16		
五、净利润（亏损以“－”号填列）	17		

企业负责人：

财务负责人：

制表人：

现金流量表

编制单位：河南富源百川医疗器械有限公司
2023年度
单位：元

项 目	行次	金 额	补 充 资 料	行次	金 额
一、经营活动产生的现金流量：			1、将净利润调节为经营活动现金流量：		
销售商品、提供劳务收到的现金	1	39,488,566.56	净利润	34	
收到的税费返还	2	-	加：计提的资产减值准备	35	
收到的其他与经营活动有关的现金	3	96,224.50	固定资产折旧	36	
现金流入小计	4	39,584,791.06	无形资产摊销	37	
购买商品、接受劳务支付的现金	5	30,525,338.61	长期待摊费用摊销	38	
支付给职工以及为职工支付的现金	6	830,840.10	待摊费用减少（减：增加）	39	
支付的各项税费	7	503,382.57	预提费用增加（减：减少）	40	
支付的其他与经营活动有关的现金	8	3,472,554.97	处置固定资产、无形资产和其他长期资产的损失（减：收益）	41	
现金流出小计	9	35,332,116.25	固定资产报废损失	42	
经营活动产生的现金流量净额	10	4,252,674.81	财务费用	43	
二、投资活动产生的现金流量：			投资损失（减：收益）	44	
收回投资所收到的现金	11	-	递延税款贷项（减：借项）	45	
取得投资收益所收到的现金	12	-	存货的减少（减：增加）	46	
处置固定资产、无形资产和其他长期资产所收回的现金净额	13	-	经营性应收项目的减少（减：增加）	47	
收到的其他与投资活动有关的现金	14	-	经营性应付项目的增加（减：减少）	48	
现金流入小计	15	-	其他	49	
购建固定资产、无形资产和其他长期资产所支付的现金	16	-	经营活动产生的现金流量净额	50	
投资所支付的现金	17	-		51	
支付的其他与投资活动有关的现金	18	-		52	
现金流出小计	19	-		53	
投资活动产生的现金流量净额	20	-	2、不涉及现金收支的投资和筹资活动：	54	
三、筹资活动产生的现金流量：			债务转为资本	55	
吸收投资所收到的现金	21	-	一年内到期的可转换公司债券	56	
借款所收到的现金	22	-	融资租入固定资产	57	
收到的其他与筹资活动有关的现金	23	-		58	
现金流入小计	24	-		59	
偿还债务所支付的现金	25	-		60	
分配股利、利润或偿付利息所支付的现金	26	-	3、现金及现金等价物净增加情况：	61	
支付的其他与筹资活动有关的现金	27	-	现金的期末余额	62	
现金流出小计	28	-	减：现金的期初余额	63	
筹资活动产生的现金流量净额	29	-	加：现金等价物的期末余额	64	
四、汇率变动对现金的影响	30	-	减：现金等价物的期初余额	65	
五、现金及现金等价物净增加额	31	-	现金及现金等价物净增加额	66	
	32	4,252,674.81			
	33				

企业负责人： 制表人： 财务负责人：

所有者权益变动表

编制单位：河南富源百川医疗器械有限公司		2023年度					会企04表	
		本年数					单位：元	
项	目	实收资本	资本公积	减：库存股	盈余公积	未分配利润	股东权益合计	
一、上年年末余额		0.00	0.00					
加：会计政策变更								
前期差错更正								
二、本年年初余额		0.00	0.00	0.00	0.00			
三、本年增减变动金额（减少以“-”号填列）		0.00	0.00	0.00	0.00			
（一）净利润								
（二）直接计入股东权益的利得和损失		0.00	0.00	0.00	0.00			
1.可供出售金融资产公允价值变动净额								
2.权益法下被投资单位其他股东权益变动的影响								
3.与计入股东权益项目相关的所得税影响								
4.其他								
上述（一）和（二）小计		0.00	0.00	0.00	0.00			
（三）股东投入和减少股本		0.00	0.00	0.00	0.00			
1.所有者（或股东）投入资本		0.00						
2.股份支付计入股东权益的金额								
3.其他								
（四）利润分配		0.00	0.00	0.00	0.00			
1.提取盈余公积								
2.对股东的分配								
3.其他								
（五）股东权益内部结转		0.00	0.00	0.00	0.00			
1.资本公积转增股本								
2.盈余公积转增股本								
3.盈余公积弥补亏损								
4.其他								
四、本年年末余额		0.00	0.00	0.00	0.00			

企业负责人：制表人：财务负责人：

河南富源百川医疗器械有限公司

2023 年度财务报表附注

(单位：人民币元)

一、公司简介

河南富源百川医疗器械有限公司系经郑州市金水区市场监督管理局批准，于 2017 年 03 月 28 日成立。取得统一社会信用代码：91410105MA40PWAK54 号《营业执照》。注册资本：1000 万元。

法定代表人：时季科。

公司经营范围：医疗器械的维修；电子产品技术开发、技术服务；生物技术开发、技术咨询、技术转让、技术服务；计算机软硬件技术开发及技术服务；销售：第一类、二类、三类医疗器械、电子产品、通讯器材（不含地面卫星接收设备）、五金交电、计算机软硬件及耗材、办公用品、机电设备、仪器仪表、健身器材、机械设备、建筑材料、环保产品；货物或技术进出口；企业管理咨询；普通货物道路运输；仓储服务（易燃易爆等危险化学品除外）。

公司经营地址：河南省郑州市金水区优胜北路 1 号 1 单元 14 层 281、282、284 号。

二、财务报表的编制基础

本公司财务报表以持续经营假设为基础，根据实际发生的交易和事项，按照企业会计准则和《企业会计制度》及其补充规定编制。

三、遵循企业会计准则的声明

本财务报表符合企业会计制度的要求，真实、完整地反映了本公司 2023 年 12 月

31 日的财务状况及 2023 年度的经营成果、现金流量和所有者权益变动情况等有关信息。

四、重要会计政策、会计估计的说明

1、会计年度

本公司会计年度采用公历年度，即每年自 1 月 1 日起至 12 月 31 日止。

2、记账本位币

本公司编制本财务报表时所采用的货币为人民币。

3、记账基础和计价原则

根据企业会计制度的相关规定，本公司会计核算以权责发生制为基础。以历史成本为计量基础。

4、现金及现金等价物的确定标准

本公司现金及现金等价物包括库存现金、可以随时用于支付的存款以及本公司持有的期限短（一般为从购买日起，三个月内到期）、流动性强、易于转换为已知金额的现金、价值变动风险很小的投资。

5、存货

（1）本公司的存货分为开发成本、开发商品、库存材料、低值易耗品等。

（2）存货的购入与入库按实际成本计价，发出按一次加权平均法计价。低值易耗品于领用时采用一次性摊销法核算。

（3）存货盘存制度采用永续盘存制。

6、固定资产

(1) 固定资产的标准

本公司的固定资产指使用期限超过一年的房屋建筑物、机器设备、电子设备、运输设备以及其他与经营有关的设备、器具、工具等，或单位价值在 2,000 元以上，并且使用期限超过 2 年、不属于生产经营主要设备的物品。

(2) 固定资产计价：固定资产按取得时的实际成本计价。

固定资产的折旧方法：本公司按年限平均法计提固定资产折旧。

固定资产的减值测试方法、减值准备计提方法

期末对固定资产逐项进行检查，若由于市价持续下跌，或技术陈旧、损坏、长期闲置等原因导致其可收回金额低于账面价值的，按单项固定资产可收回金额低于账面价值的差额计提固定资产减值准备。可收回金额根据资产公允价值减去处置费用后的净额与资产预计未来现金流量的现值两者之中的较高者确定。

7、无形资产

(1) 无形资产的计价和分类

无形资产按照实际成本进行初始计量。购入的无形资产，按实际支付的价款作为实际成本。

(2) 无形资产的摊销

无形资产自取得当月起在预计使用年限内分期平均摊销，计入损益。

8、收入确认原则

(1) 销售商品收入

销售商品收入同时满足下列条件的，予以确认：

- a、公司已将商品所有权上的主要风险和报酬转移给购货方；
- b、公司既没有保留通常与所有权相联系的继续管理权，也没有对已售出的商品实施有效控制；
- c、收入的金额能够可靠地计量；
- d、相关的经济利益很可能流入公司；
- e、相关的已发生或将发生的成本能够可靠地计量。

(2) 物业出租收入

物业出租按与承租方签定的合同或协议规定按直线法确认房屋出租收入的实现。

(3) 提供劳务

提供劳务以实际已提供的劳务确认相关的收入，在确认收入时，以劳务已提供，与交易相关的价款能够流入，并且与该项劳务有关的成本能够可靠计量为前提。

五、会计政策、会计估计变更及重大前期差错更正及其他事项调整的说明

本公司 2023 年度无应披露的会计政策、会计估计变更、重大前期差错更正等事项。

六、主要税种及税率

税种	具体税率情况
增值税	按国家法定税率计缴增值税。
城市维护建设税	按实际缴纳的流转税的7%计缴。
教育费附加	按实际缴纳的流转税的3%计缴。
地方教育附加	按实际缴纳的流转税的2%计缴。
企业所得税	按应纳税所得额的25%计缴。

七、财务报表主要项目注释

以下注释项目除特别注明之外，金额单位为人民币元；“年初”指 2023 年 01 月 01 日，“期末”指 2023 年 12 月 31 日，“本期”指 2023 年度。

1. 货币资金

项 目	年初账面余额	期末账面余额
货币资金	4,039,988.74	
合 计	4,039,988.74	

2. 应收账款

项 目	年初账面余额	期末账面余额
应收账款	8,239,620.32	
合 计	8,239,620.32	

3. 预付账款

项 目	年初账面余额	期末账面余额
预付账款	8,125,862.50	
合 计	8,125,862.50	

4. 其他应收款

项 目	年初账面余额	期末账面余额
其他应收款	91,926.54	
合 计	91,926.54	

5. 存货

项 目	年初账面余额	期末账面余额
存货	1,429,935.49	
合 计	1,429,935.49	

6. 固定资产

项 目	年初账面余额	年末账面余额
原价合计	625,897.23	
累计折旧合计	159,983.74	

账面价值合计	465,913.49	
--------	------------	--

7. 长期待摊费用

项 目	年初账面余额	期末
长期待摊费用	283,428.30	
合 计	283,428.30	

8. 应付账款

项 目	年初账面余额	期末
应付账款	3,886,013.43	
合 计	3,886,013.43	

9. 预收账款

项 目	年初账面余额	期末
预收账款	6,413,950.00	
合 计	6,413,950.00	

10. 应付职工薪酬

项 目	年初账面余额	期末
应付职工薪酬	134,282.20	
合 计	134,282.20	

11. 应交税费

项 目	年初账面余额	期末
应交税费	56,237.20	
合 计	56,237.20	

12. 其他应付款

项 目	年初账面余额	期末
其他应付款	8,729,507.90	

合 计	8,729,507.90		07
-----	--------------	--	----

13. 未分配利润

项 目	本期金额	
本年年初余额		65
本年年末余额		76

14. 营业收入

项 目	本期发生额	
营业收入		14
合 计		14

15. 营业成本

项 目	本期发生额	
营业成本		6
合 计		6

16. 税金及附加

项 目	本期发生额	
税金及附加		
合 计		

17. 销售费用

项 目	本期发生额	
销售费用		
合 计		891,000.62

18. 管理费用

项 目	本期发生额	
管理费用		

合 计	
-----	--

19. 财务费用

项 目	本期发生额
财务费用	
合 计	

20. 营业外收入

项 目	本期发生额
营业外收入	
合 计	

21. 营业外支出

项 目	本期发生额
营业外支出	
合 计	

22. 所得税费用

项 目	本期发生额
所得税费用	
合 计	

八、或有事项的说明

本公司无应披露的或有事项。

河南富源百川医疗器械有限公司

2024 年 07 月 08 日



营业执照

统一社会信用代码
91410100MA3XGDCG2W



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。

(副本)



名称 河南海大会计师事务所(普通合伙)
类型 普通合伙企业

执行事务合伙人 张俊霞

经营范围 审查企业会计报表、出具审计报告；验证企业资本，出具验资报告；办理企业合并、分立、清算事宜中的审计业务，出具有关报告；基本建设年度财务决算审计；代理记账；会计咨询、税务咨询；企业管理咨询；绩效评价；预算绩效管理咨询服务；知识产权代理服务。

出资额 壹佰万圆整
成立日期 2016年12月02日
主要经营场所 河南省郑州市金水区文化路街道农科路16号11号楼8层812号



登记机关

2022 年 9 月 30 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

证书序号: 0014943

说明

- 1、《会计师事务所执业证书》是证明持有人经财政部门依法审批, 准予执行注册会计师法定业务的凭证。
- 2、《会计师事务所执业证书》记载事项发生变动的, 应当向财政部门申请换发。
- 3、《会计师事务所执业证书》不得伪造、涂改、出租、出借、转让。
- 4、会计师事务所终止或执业许可注销的, 应当向财政部门交回《会计师事务所执业证书》。

发证机关: 河南省财政厅

二〇一二年十一月十日

中华人民共和国财政部制



会计师事务所

执业证书



名称: 河南海大会计师事务所 (普通合伙)

首席合伙人: 张俊霞

主任会计师:

经营场所:

河南省郑州市金水区文化路街道农科路16号
11号楼8层812室

组织形式: 普通合伙

执业证书编号: 41010142

批准执业文号: 豫财会〔2017〕6号

批准执业日期: 2017年02月16日



与原件核对相符

1990-03-03
性别
姓名
出生日期
工作单位
身份证号
Identity card No.

年度检验登记
Annual Renewal Registration



本证书经检验合格，继续有效一年。
This certificate is valid for another year after this renewal.

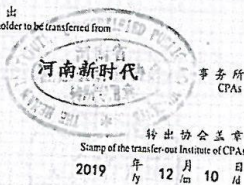


证书编号: 410000291938
No. of Certificate
批准注册协会: 河南省注册会计师协会
Authorized Institute of CPAs 2015 01 29
发证日期: 年 月 日
Date of Issuance

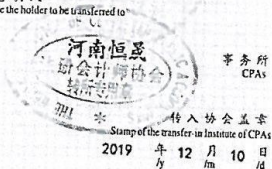


注册会计师工作单位变更事项登记
Registration of the Change of Working Unit by a CPA

同意调出
Agree the holder to be transferred from

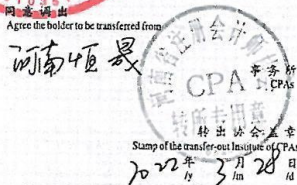


同意调入
Agree the holder to be transferred to

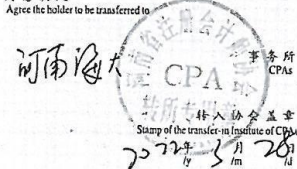


注册会计师工作单位变更事项登记
Registration of the Change of Working Unit by a CPA

同意调出
Agree the holder to be transferred from



同意调入
Agree the holder to be transferred to



THE CHINESE INSTITUTE OF CERTIFIED PUBLIC ACCOUNTANTS
中国注册会计师协会

姓名: 张素霞
性别: 女
出生日期: 1972-04-06
工作单位: 河南盛元联合会计师事务所 (普通合伙)
身份证号码: [REDACTED]
执业证书编号: [REDACTED]

与原件核对相符

年度检验登记
Annual Renewal Registration

本证书经检验合格继续有效一年。
This certificate is valid for another year after this renewal.

2021年6月30日

证书编号: 410000490013
No. of Certificate

批准注册协会: 河南省注册会计师协会
Authorized Institute of CPAs

发证日期: 2005 年 09 月 09 日
Date of Issuance

4 7

注册会计师工作单位变更事项登记
Registration of the Change of Working Unit by a CPA

同意调出
Agree the holder to be transferred from

河南盛元
CPAs

转出协会盖章
Stamp of the transfer-out Institute of CPAs
2021 年 11 月 24 日

同意调入
Agree the holder to be transferred to

河南盛元
CPAs

转入协会盖章
Stamp of the transfer-in Institute of CPAs
2021 年 11 月 24 日

12 13

3.3 投标人《具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面声明》

致：信阳市中心医院

我方在此承诺：

我方信誉良好，没有处于被责令停产、停业，或者投标资格被取消，无不良行为记录；具有良好的银行资信和商业信誉，没有处于被责令停业、财产被接管、冻结或破产状态，有足够的流动资金，有履行合同所必需的设备和专业技术能力。

我方承诺上述信息的真实和准确，一经发现我方愿意无条件自动放弃中标资格。

投标单位（盖章）：河南富源百川医疗器械有限公司

法定代表人或其委托代理人（签字）：

日 期： 2024 年 12 月 16 日

3.4 投标人《依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录》

3.4.1 投标人 2024 年 7-9 月份依法缴纳税收的证明



中华人民共和国
税 收 完 税 证 明

填发日期：2024 年 10 月 30 日

No. 341015241000352950

税务机关：国家税务总局郑州市金水区税务局

纳税人识别号	91410105MA40PWAK54	纳税人名称	河南富源百川医疗器械有限公司	税款所属时期	入(退)库日期	实缴(退)金额
原凭证号	税 种	品 目 名 称	税 款 所 属 时 期	入(退)库日期	实缴(退)金额	
341016240800104871	增值税	商业	2024-07-01 至 2024-07-31	2024-08-13	13,281.09	收 据 联
341016240800104871	地方教育附加	增值税地方教育附加	2024-07-01 至 2024-07-31	2024-08-13	132.81	交 纳 人 作 完 税 证 明
341016240800104871	教育费附加	增值税教育费附加	2024-07-01 至 2024-07-31	2024-08-13	199.21	
341016240800104871	城市维护建设税	市区	2024-07-01 至 2024-07-31	2024-08-13	464.84	
金额合计	(大写)人民币壹万肆仟零柒拾柒元玖角伍分	填 票 人 电子税务局	备 注：一般申报 正税自行申报, 主管税务所(科、分局)： 国家税务总局郑州市金水区税务局经八路税务分局	¥14077.95		

国家税务总局郑州市金水区税务局

(盖章)

征 收 专 用 章

妥 善 保 管



中华人民共和国
中央人民政府
税务总局
公告

No. 341015241000351319

填发日期: 2024年 10月 30日 税务机关: 国家税务总局郑州市金水区税务局

纳税人识别号	91410105MA40PWAK54	纳税人名称	河南富源百川医疗器械有限公司	入(退)库日期	实缴(退)金额
原凭证号	税种	品目名称	税款所属时期		
341016240900070595	增值税	商业	2024-08-01至 2024-08-31	2024-09-11	27,322.59
341016240900070595	地方教育附加	增值税地方教育附加	2024-08-01至 2024-08-31	2024-09-11	273.22
341016240900070595	教育费附加	增值税教育费附加	2024-08-01至 2024-08-31	2024-09-11	409.84
341016240900070595	城市维护建设税	市区	2024-08-01至 2024-08-31	2024-09-11	956.29
金额合计	(大写)人民币贰万捌仟玖佰陆拾壹元玖角肆分				¥28961.94
郑州市金水区税务局 税务机关 (盖章)		填票人 电子税务局	备注: 一般申报 正税自行申报, 主管税务所(科、分局): 国家税务总局郑州市金水区税务局经八路税务分局		

安善保管

征税专用章



中华人民共和国
税收完税证明

No. 341015241000351320

填发日期：2024年10月30日 税务机关：国家税务总局郑州市金水区税务局

纳税人识别号		91410105MA40PWAK54		纳税人名称		河南富源百川医疗器械有限公司	
原凭证号	税种	品目名称	税款所属时期		入(退)库日期	实缴(退)金额	
341016241000407384	增值税	商业	2024-09-01 至 2024-09-30		2024-10-22	4,220.60	
341016241000407384	地方教育附加	增值税地方教育附加	2024-09-01 至 2024-09-30		2024-10-22	42.20	
341016241000407384	教育费附加	增值税教育费附加	2024-09-01 至 2024-09-30		2024-10-22	63.31	
341016241000407384	城市维护建设税	市区	2024-09-01 至 2024-09-30		2024-10-22	147.72	
金额合计		(大写)人民币肆仟肆佰柒拾叁元捌角叁分				¥4473.83	
 郑州市金水区税务局 税务机关 (盖章)		填票人		备注:一般申报 正税自行申报, 主管税务所(科、分局): 国家税务总局郑州市金水区税务局经八路税务分局			
		电子税务局					

收据联
交纳税人作完税证明

妥善保管

征税专用章

3.4.2 投标人 2024 年 7-9 月份依法缴纳社会保障资金的证明



中华人民共和国

税 收 完 税 证 明

No.441005241000267606

国家税务总局郑州市金水区
税务机关：税务局经八路税务分局

填发日期：2024 年 10 月 30 日

纳税人名称 河南富源百川医疗器械有限公司

原凭证号	税种	品目名称	税款所属时期	入(退)库日期	实缴(退)金额
441016240700115479	企业职工基本养老保险费	职工基本养老保险(单位缴纳)	2024-07-01至2024-07-31	2024-07-13	4,581.12
441016240700115479	企业职工基本养老保险费	职工基本养老保险(个人缴纳)	2024-07-01至2024-07-31	2024-07-13	2,290.56
441016240700115479	失业保险费	失业保险(单位缴纳)	2024-07-01至2024-07-31	2024-07-13	200.40
441016240700115479	失业保险费	失业保险(个人缴纳)	2024-07-01至2024-07-31	2024-07-13	85.92
441016240700115479	工伤保险费	工伤保险	2024-07-01至2024-07-31	2024-07-13	28.64
金额合计	(大写) 人民币柒仟壹佰捌拾陆元陆角肆分				¥7,186.64
			备注：一般申报 正税自行申报，主管税务所(科、分局)：国家税务总局郑州市金水区税务局经八路税务分局，社保编码：410199956069社保经办机构：郑州市社会保险局		
填 票 人 电子税务局			妥善保管		



中华人民共和国
税收完税证明

No.441005241000267607
国家税务总局郑州市金水区
税务机关：税务局经八路税务分局

填发日期：2024年10月30日

纳税人识别号		91410105MA40PWAK54		纳税人名称		河南富源百川医疗器械有限公司	
原凭证号	税种	品目名称		税款所属时期		入(退)库日期	实缴(退)金额
441016240700115480	生育保险费	生育保险		2024-07-01至2024-07-31		2024-07-13	286.32
441016240700115480	基本医疗保险费	职工基本医疗保险 (单位缴纳)		2024-07-01至2024-07-31		2024-07-13	2,004.24
441016240700115480	基本医疗保险费	职工基本医疗保险 (个人缴纳)		2024-07-01至2024-07-31		2024-07-13	572.64
金额合计		(大写) 人民币贰仟捌佰陆拾叁元贰角				¥2,863.20	
		填 票 人 电子税务局		备注：一般申报 正税自行申报，主管税务所(科、分局)：国家税务总局郑州市金水区税务局经八路税务分局；社保编码：410199991930社保经办机构：郑州市市本级医疗保障局			

收据联 纳税人作完税证明

妥善保管



中华人民共和国
税收完税证明

No.441005241000367762
国家税务总局郑州市金水区
税务局经八路税务分局

填发日期：2024年10月30日

纳税人识别号		91410105MA40PWAK54		纳税人名称		河南富源百川医疗器械有限公司	
原凭证号		税种	品目名称	税款所属时期		入(退)库日期	实缴(退)金额
441016240800366143		基本医疗保险费	职工基本医疗保险(单位缴纳)	2024-08-01至2024-08-31		2024-08-13	2,004.24
441016240800366143		基本医疗保险费	职工基本医疗保险(个人缴纳)	2024-08-01至2024-08-31		2024-08-13	572.64
441016240800366143		生育保险费	生育保险	2024-08-01至2024-08-31		2024-08-13	286.32
金额合计		(大写) 人民币贰仟捌佰陆拾叁元贰角				¥2,863.20	
		填票人 电子税务局		备注：一般申报 正税自行申报，主管税务所(科、分局)：国家税务总局郑州市金水区税务局经八路税务分局，社保编码：410199991930社保经办机构：郑州市市本级医疗保障局			

妥善保管

收 据 联
交 纳 税 人 作 完 税 证 明



中华人民共和国
税 收 完 税 证

填发日期： 2024年 10月 30日
No.441005241000367761
国家税务总局郑州市金水区
税务机关：税务局经八路税务分局

纳税人识别号		91410105MA40PWAK54		纳税人名称		河南富源百川医疗器械有限公司	
原凭证号		税种	品目名称	税款所属时期	入(退)库日期	实缴(退)金额	
441016240800366142		企业职工基本养老保险费	职工基本养老保险(单位缴纳)	2024-08-01至2024-08-31	2024-08-13	4,581.12	
441016240800366142		企业职工基本养老保险费	职工基本养老保险(个人缴纳)	2024-08-01至2024-08-31	2024-08-13	2,290.56	
441016240800366142		失业保险费	失业保险(单位缴纳)	2024-08-01至2024-08-31	2024-08-13	200.40	
441016240800366142		失业保险费	失业保险(个人缴纳)	2024-08-01至2024-08-31	2024-08-13	85.92	
441016240800366142		工伤保险费	工伤保险	2024-08-01至2024-08-31	2024-08-13	28.64	
金额合计		(大写) 人民币柒仟壹佰捌拾陆元陆角肆分			¥7,186.64		
		填 票 人 电子税务局		备注：一般申报 正税自行申报，主管税务所(科、分局)：国家税务总局郑州市金水区税务局经八路税务分局，社保编码：410199956069社保经办机构：郑州市社会保险局			

收 据 联
交 纳 税 人 作 完 税 证 明

妥善保管



中华人民共和国
税 收 完 税 证 明

填发日期： 2024年 10月 30日
No.441005241000468024
国家税务总局郑州市金水区
税务机关：税务局经八路税务分局

纳税人识别号		91410105MA40PWAK54		纳税人名称		河南富源百川医疗器械有限公司	
原凭证号		税种	品目名称	税款所属时期	入(退)库日期	实缴(退)金额	
441016240900111360		企业职工基本养老保险费	职工基本养老保险(单位缴纳)	2024-09-01至2024-09-30	2024-09-11	4,581.12	
441016240900111360		企业职工基本养老保险费	职工基本养老保险(个人缴纳)	2024-09-01至2024-09-30	2024-09-11	2,290.56	
441016240900111360		失业保险费	失业保险(单位缴纳)	2024-09-01至2024-09-30	2024-09-11	200.40	
441016240900111360		失业保险费	失业保险(个人缴纳)	2024-09-01至2024-09-30	2024-09-11	85.92	
441016240900111360		工伤保险费	工伤保险	2024-09-01至2024-09-30	2024-09-11	28.64	
金额合计		(大写) 人民币柒仟壹佰捌拾陆元陆角肆分			¥7,186.64		
		填 票 人		备注：一般申报 正税自行申报，主管税务所(科、分局)：国家税务总局郑州市金水区税务局经八路税务分局，社保编码：410199956069社保经办机构：郑州市社会保险局			
		电 子 税 务 局					

妥善保管

收 据 联
交 纳 税 人 作 完 税 证 明



中华人民共和国
税收完税证明

No.441005241000468025

国家税务总局郑州市金水区
税务局经八路税务分局

填发日期：2024年10月30日

纳税人识别号		91410105MA40PWAK54		纳税人名称	河南富源百川医疗器械有限公司	
原凭证号	税种	品目名称	税款所属时期	入(退)库日期	实缴(退)金额	
441016240900111361	基本医疗保险费	职工基本医疗保险 (单位缴纳)	2024-09-01至2024-09-30	2024-09-11	2,004.24	
441016240900111361	基本医疗保险费	职工基本医疗保险 (个人缴纳)	2024-09-01至2024-09-30	2024-09-11	572.64	
441016240900111361	生育保险费	生育保险	2024-09-01至2024-09-30	2024-09-11	286.32	
金额合计		(大写) 人民币贰仟捌佰陆拾叁元贰角			¥2,863.20	
		填 票 人 电子税务局		备注：一般申报 正税自行申报, 主管税务所(科、分局)：国家税务局郑州市金水区税务局经八路税务分局, 社保编码：410199991930社保经办机构：郑州市市本级医疗保障局		

收 据 联 交 纳 税 人 作 完 税 证 明

妥善保管

3.5 投标人《参加政府采购活动前三年内在经营活动中无违法记录的书面声明》

致：信阳市中心医院

我公司声明参加本次政府采购活动前三年内在中华人民共和国境内未因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚，在政府采购经营活动中没有重大违法记录。

我公司未处于被责令停业、投标资格被取消或者财产被接管、冻结和破产状态。

投标单位（盖章）：河南富源百川医疗器械有限公司

法定代表人或其委托代理人（签字）：

日 期： 2024 年 12 月 16 日



医疗器械经营许可证

许可证编号：豫郑药监械经营许20221861号

统一社会信用代码：91410105MA40PWAK54

企业名称：河南富源百川医疗器械有限公司

法定代表人：时季科

住所：河南省郑州市金水区优胜北路1号1单元14层281、282、284号

企业负责人：时季科

经营场所：河南省郑州市金水区优胜北路1号1单元14层281、282、284号

经营方式：批零兼营

库房地址：河南省郑州市金水区优胜北路1号1单元14层281号

经营范围：

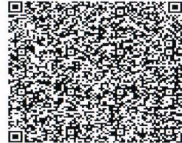
2002版分类目录：6801 基础外科手术器械，6802 显微外科手术器械，6803 神经外科手术器械，6804 眼科手术器械，6805 耳鼻喉科手术器械，6806 口腔科手术器械，6807 胸腔心血管外科手术器械，6808 腹部外科手术器械，6809 泌尿肛肠外科手术器械，6810 矫形外科（骨科）手术器械，6812 妇产科用手术器械，6813 计划生育手术器械，6815 注射穿刺器械，6816 创伤（整形）科手术器械，6820 普通诊断器械，6821 医用电子仪器设备，6822 医用光学器具、仪器及内窥镜设备（6822-1除外），6823 医用超声仪器及有关设备，6824 医用激光仪器设备，6825 医用高频仪器设备，6826 物理治疗及康复设备，6827 中医器械，6828 医用磁共振设备，6830 医用X射线设备，6831 医用X射线附属设备及部件，6832 医用高能射线设备，6833 医用核素设备，6834 医用射线防护用品、装置，6840 临床检验分析仪器及诊断试剂（诊断试剂不含低温冷藏运输贮存），6840 临床检验分析仪器及诊断试剂（诊断试剂需低温冷藏运输贮存），6841 医用化学试剂及试剂设备，6845 体外循环及血液处理设备，6846 植入材料和人工器官，6854 手术室、急救室、诊疗室设备及器具，6855 口腔科设备及器具，6856 病房护理设备及器具，6857 消毒和灭菌设备及器具，6858 医用冷疗、低温、冷藏设备及器具，6863 口腔科材料，6864 医用卫生材料及敷料，6865 医用缝合材料及粘合剂，6866 医用高分子材料及制品，6870 软件，6877 介入器材

许可期限：自 2022 年 07 月 07 日

发证部门：郑州市金水区市场监督管理局

至 2027 年 07 月 06 日

发证日期：2022 年 07 月 07 日



第二类医疗器械经营备案凭证

备案编号：豫郑食药监械经营备20171200号

企业名称	河南富源百川医疗器械有限公司
法定代表人	时季科
企业负责人	时季科
经营方式	批零兼营
住 所	河南省郑州市金水区优胜北路1号1单元14层281、282、284号
经营场所	河南省郑州市金水区优胜北路1号1单元14层281、282、284号
库房地址	河南省郑州市金水区优胜北路1号1单元14层281号
经营范围	2002版分类目录：6801 基础外科手术器械、6802 显微外科手术器械、6803 神经外科手术器械、6804 眼科手术器械、6805 耳鼻喉科手术器械、6806 口腔科手术器械、6807 胸腔心血管外科手术器械、6808 腹部外科手术器械、6809 泌尿肛肠外科手术器械、6810 矫形外科（骨科）手术器械、6812 妇产科用手术器械、6813 计划生育手术器械、6816 烧伤（整形）科手术器械、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（6822-1 除外）、6823 医用超声仪器及有关设备、6824 医用激光仪器设备、6825 医用高频仪器设备、6826 物理治疗及康复设备、6827 中医器械、6828 医用磁共振设备、6830 医用X射线设备、6831 医用X射线附属设备及部件、6832 医用高能射线设备、6833 医用核素设备、6834 医用射线防护用品、装置、6840 临床检验分析仪器（含体外诊断试剂）、6841 医用化验和基础设备器具、6845 体外循环及血液处理设备、6846 植入材料和人工器官、6854 手术室、急救室、诊疗室设备及器具、6855 口腔科设备及器具、6856 病房护理设备及器具、6857 消毒和灭菌设备及器具、6858 医用冷疗、低温、冷藏设备及器具、6863 口腔科材料、6864 医用卫生材料及敷料、6865 医用缝合材料及粘合剂、6870 软件、6877 介入器材 2017版分类目录：01 有源手术器械、02 源手术器械、03 神经和心血管手术器械、04 骨科手术器械、05 放射治疗器械、06 医用成像器械、07 医用诊断和监护器械、08 呼吸、麻醉和急救器械、09 物理治疗器械、10 输血、透析和体外循环器械、11 医疗器械消毒灭菌器械、12 有源植入器械、13 有源植入器械、14 注射、护理和防护器械、15 患者承载器械、16 眼科器械、17 口腔科器械、18 妇产科、辅助生殖和避孕器械、19 医用康复器械、20 中医器械、21 医用软件、22 临床检验器械

备案部门（公章）

备案日期：2022年06月07日

0502627

3.7 投标人所投设备《医疗器械注册证》

3.7.1 核磁共振输注工作站《医疗器械注册证》

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：粤械注准20232140749

注册人名称	深圳迈瑞科技有限公司
注册人住所	深圳市光明区玉塘街道南环大道1203号2号楼6楼
生产地址	深圳市光明新区南环大道1203号（委托生产）
产品名称	磁共振输注信息采集系统
型号、规格	BeneFusion MRI Station
结构及组成	产品由主机，屏蔽外壳，磁通密度指示模块组成。
适用范围	本产品用于对除镇痛药、化疗药物、胰岛素之外液体输注过程，与适配的输液泵和注射泵配合使用，在核磁共振环境中，为泵提供空间管理、电源管理、报警管理、信息显示。只用于不超过20mT的磁场环境下使用。
附件	产品技术要求。
其他内容	无
受托生产企业	深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司

审评部门：广东省药品监督管理局

批准日期：2023年05月06日

生效日期：2023年05月06日

有效期至：2028年05月05日

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注准20213140852

注册人名称	深圳迈瑞科技有限公司
注册人住所	深圳市光明区玉塘街道南环大道1203号2号楼6楼
生产地址	深圳市光明新区南环大道1203号
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	注射泵
型号、规格	BeneFusion nSP, BeneFusion nSP ex, BeneFusion nSP Neo, BeneFusion eSP, BeneFusion eSP ex, BeneFusion eSP Neo
结构及组成	注射泵由泵外壳、电机驱动模块、电动推杆盒模块、输入模块、存储模块、控制模块、显示模块、传感监测模块和报警模块组成。
适用范围	可按照靶控输注（TCI, Target Control Infusion）模式、患者自控输注（PCA, Patient-Controlled Analgesia）模式或其他普通注射模式，与特定的输注器具配套，用于控制注入患者体内药液流量。TCI模式是基于药代动力学模型开发的辅助给药功能，由麻醉专业人员选择药代模型并设置药物靶浓度，并在用药过程中，根据临床用药效果调整靶浓度实现临床用药。本注射泵适用于各临床科室的成人、小儿和新生儿患者，其中TCI模式仅适用于成人与小儿患者。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	委托生产企业：深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司

审批部门：国家药品监督管理局

批准日期：二〇二一年十月二十六日

生效日期：二〇二一年十月二十六日

有效日期：二〇二六年十月二十五日

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注准20213141100

注册人名称	深圳迈瑞科技有限公司
注册人住所	深圳市光明区玉塘街道南环大道1203号2号楼6楼
生产地址	深圳市光明新区南环大道1203号
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	输液泵
型号、规格	BeneFusion nVP, BeneFusion nVP ex, BeneFusion nVP Neo, BeneFusion eVP, BeneFusion eVP ex, BeneFusion eVP Neo
结构及组成	输液泵由人机交互模块、泵体运动控制模块、门及止液夹模块、测量监控模块、通信模块和报警模块、电池及选配附件（叠机附件、输液杆夹、串口通信线缆、护士呼叫线缆、滴数传感器）组成。
适用范围	该产品在医疗机构中使用，用于静脉输液、输血和肠内营养输注。其中Neo型号机型仅适用于小儿与新生儿。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	受托生产企业：深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司

审批部门：国家药品监督管理局



批准日期：二〇二一年十二月二十三日
 生效日期：二〇二一年十二月二十三日
 有效期至：二〇二六年十二月二十二日

3.7.2 麻醉深度监护仪《医疗器械注册证》



中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注准20233070806

注册人名称	浙江海圣医疗器械股份有限公司
注册人住所	浙江省绍兴市越城区震元路8号
生产地址	浙江省绍兴市越城区震元路8号
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	麻醉深度监护仪
型号、规格	HS-MA10
结构及组成	该产品由麻醉深度监护仪主机、脑电导联线、一次性使用无创脑电电极片(Angel-1200A)、电源适配器、电源线和安装支架组成。
适用范围	临床用于术中成人患者脑电信号采集及麻醉深度指数监测。
附 件	产品技术要求
其他内容	/
备 注	

审批部门：国家药品监督管理局



批准日期：二〇二三年六月十三日

生效日期：二〇二三年六月十三日

有效期至：二〇二八年六月十二日

国家药品监督管理局电子证照 <https://zwfw.nmpa.gov.cn> 2023-06-14 11:11:54:054

3.7.3 麻醉监护仪《医疗器械注册证》

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注准20173070926

注册人名称	深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司
注册人住所	深圳市南山区高新技术产业园区科技南十二路迈瑞大厦1-4层
生产地址	深圳市光明新区南环大道1203号
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	病人监护仪
型号、规格	BeneVision N17、BeneVision N17 ICU、BeneVision N17 OR、BeneVision N17 Neo、BeneVision N15、BeneVision N15 ICU、BeneVision N15 OR、BeneVision N15 Neo、BeneVision N12、BeneVision N12C、BeneVision N12 Neo、BeneVision N12 OR
结构及组成	该产品由主机、电池、可选配模块、模块插件箱、远端显示软件和附件组成，附件和模块列表参见附页1。
适用范围	该产品适用范围参见附页2。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	原注册证编号：国械注准20173210926 建议申请人在注册后进行以下工作： (一) 上市后临床应用情况跟踪 该产品投入临床应用后，注册人应持续跟踪心肺复苏质量指数（CQI）监测功能的分析性能、器械缺陷和不良事件并收集相关临床数据。 (二) 扩充研发临床数据集 注册人应不断积累和扩大产品设计开发中使用的临床数据集，以利于CQI分析性能研究

审批部门：国家药品监督管理局

批准日期：二〇二一年七月十五日

有效期至：二〇二三年七月十四日



附页 1:

病人监护仪附件及参数模块列表

A.1. 心电 (ECG) 附件

名称	型号	类型	备注	制造商
心电导联线	EV6216	主电缆, 可重复使用	支持 6 导导联线	深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司
	EV6206	主电缆, 可重复使用	支持 6 导导联线	
	EY6604B	按扣式, 可重复使用	6 导导联线	
	EY6604A	夹子式, 可重复使用	6 导导联线	

A.2. 脉搏血氧饱和度 (SpO₂) 附件

名称	型号	类型	备注	制造商
血氧主电缆	562A	可重复使用	支持 Mindray 血氧模块	深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司
	582A	可重复使用	支持 Masimo 血氧模块	
	572A	可重复使用	支持 Nellcor 血氧模块	

A.3. 无创血压 (NIBP) 附件

名称	型号	类型	备注	制造商
血压导气管	CM1903	可重复使用	可与迈瑞公司的袖套产品任意搭配使用	深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司
	CM1901	可重复使用		

A.4. 有创血压 (IBP/ICP) 附件

名称	型号	类型	备注	制造商
有创压电缆	IM2201	可重复使用	/	深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司
	IM2202	可重复使用	/	
	IM2206	可重复使用	/	
	IM2207	可重复使用	/	
	IM2211	可重复使用	/	
	CP12601	可重复使用	/	

国械注准20173070926附页

A.5. 心排量 (C.O.) 附件

名称	型号	类型	备注	制造商
心排量电缆	CO7702	可重复使用	/	深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司
注射液温传感器	SP4042	可重复使用	/	Argon Critical Care Systems Singapore Pte Ltd

A.6. 二氧化碳 (CO₂) 附件

A.6.1 旁流二氧化碳模块附件

名称	型号	类型	备注	制造商
水槽	100-000081-00	可重复使用	/	深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司
	100-000080-00			
	100-000151-00	一次性, 无需灭菌		
气路采样管	60-15200-00	一次性, 无需灭菌	/	深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司
	60-15300-00			
	100-000138-00			
	100-000139-00			
	100-000140-00			
	100-000141-00			
鼻腔采样管	4000	一次性, 无需灭菌	/	Salter labs, INC
	4100			
	4200			
	100-000142-00	一次性, 无需灭菌	/	深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司
	100-000143-00			
	100-000144-00			
	100-000145-00			
	100-000146-00			
	100-000147-00			
气路适配器	60-14100-00	一次性, 无需灭菌	/	深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司
	040-001187-00			
	60-14200-00			
插座转接器	100-000152-00	可重复使用	/	深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司
化学氧传感器	60-10351-00	可重复使用	/	

A.6.2 微流二氧化碳模块附件

名称	型号	类型	备注	制造商
一次性气路采样管	XS04620	一次性, 无需灭菌	/	Oridion Medical1987 Ltd.
	XS04624			

一次性鼻腔采样管	007768	一次性，无需灭菌	/	Oridion Medical1987 Ltd.
	007737			
	006324			
	007738			
	009818			
	009822			
	009826			
	008174			
	008177			
	008180			
	007266			
	008175			
	008178			
	008181			
	007269			
	007743			
	008179			

A.6.3 主流二氧化碳模块附件

名称	型号	类型	备注	制造商
气路适配器	6421	一次性，无需灭菌		Respiration Novamox LLC
	6063			
	6312			
面罩	9960STD	单病人用		
	9960LGE			
	9960PED			
传感器	1036698	可重复使用		

A.7. 麻醉气体（AG）附件

名称	型号	类型	备注	制造商
水槽	100-000080-00	可重复使用	可任意搭配使用	深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司
	100-000081-00			
气路采样管	60-15200-00	一次性，无需灭菌		
	60-15300-00			
气路适配器	60-14100-00	一次性，无需灭菌		
	60-14200-00			
	040-001187-00			

A.8. 心电图描记（ICG）附件

名称	型号	类型	备注	制造商
ICG 电缆	N1301-3	可重复使用	/	medis. Medizinische

国械注准20173070926附页

ICG 传感器	N1201	医疗器械 注册专用章	/	Messtechnik GmbH—Germany
---------	-------	---------------	---	-----------------------------

A.9. 呼吸力学 (RM) 附件

名称	型号	类型	备注	制造商
呼吸力学传感器	040-001947-00	一次性	/	深圳迈瑞生物医疗 电子股份有限公司
	040-001949-00	一次性	/	
	040-001948-00	一次性	/	
	040-001950-00	一次性	/	

A.10. 连续心排量 (CCO) 附件

名称	型号	类型	备注	制造商
有创压电缆	IM2203	可重复使用	/	深圳迈瑞生物医疗 电子股份有限公司
心排量电缆	CO7701			
注射液温传感器	PC80105			

A.11. 中心静脉氧饱和度 (ScvO₂) 附件

名称	型号	类型	备注	制造商
ScvO ₂ 电缆	PC3030	可重复使用	/	深圳迈瑞生物医疗 电子股份有限公司

A.12. 脑电 (EEG) 附件

名称	型号	类型	备注	制造商
脑电电缆	B8830085010	可重复使用	/	EB Neuro S.p.A
脑电电极	B9721104003	可重复使用	/	
脑电电极	B9721105004	可重复使用	/	

A.13. 神经肌肉传导 (NMT) 附件

名称	型号	类型	备注	制造商
肌松电缆	NM13101	可重复使用	/	深圳迈瑞生物医疗 电子股份有限公司
	NM13401			
	NM13701			
肌松绑带	NM13901	一次性使用	/	

A.14. 脑部与区域血氧附件 (rSO₂) 附件

名称	型号	类型	备注	制造商
rSO ₂ 主电缆	RSC-1	可重复使用传感器电 缆通道 1	/	Covidien Inc
	RSC-2	可重复使用传感器电 缆通道 2	/	

国械注准20173070926附页

rSO ₂ 传感器	SAFB-SM	一次性成人	/	
	SPFB	一次性新生儿	/	
	CNN/SNN	一次性新生儿	/	
前置放大器	5100C-PA	含电缆的前置放大器 A、通道 1 和 2	/	

A.15. 双频指数 (BIS) 附件

名称	型号	类型	备注	制造商
BIS 病人电缆	186-0195-MR	重复用电缆	/	Covidien Inc
BISx4 测量电缆	186-0224-MR	重复用电缆	/	
BIS 传感器	186-0212	一次性传感器	/	
	186-0106	一次性传感器	/	
	186-0200	一次性传感器	/	

A.16. 其他组件/附件

名称	型号	类型	备注	制造商
模块插件箱	SMR	/		深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司
电池	LI23S002A	/		

B.1 模块列表

名称	型号	功能	制造商
MPM 模块	MPM-7	集成 5 号 ECG、RESP、Mindray SpO ₂ 、TEMP、NIBP 参数监护	深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司
MPM 模块	MPM-8	集成 5 号 ECG、RESP、Masimo SpO ₂ 、TEMP、NIBP 参数监护	
MPM 模块	MPM-9	集成 5 号 ECG、RESP、Nellcor SpO ₂ 、TEMP、NIBP 参数监护	
MPM 模块	MPM-1	集成 5 号 ECG、RESP、Mindray SpO ₂ 、TEMP、NIBP 和 IBP 参数监护	
MPM 模块	MPM-2	集成 5 号 ECG、RESP、Masimo SpO ₂ 、TEMP、NIBP 和 IBP 参数监护	
MPM 模块	MPM-3	集成 5 号 ECG、RESP、Nellcor SpO ₂ 、TEMP、NIBP 和 IBP 参数监护	
MPM 模块	MPM-13	集成 12 号 ECG (包括模拟输出和	

国械注准20173070926附页

		同步除颤)、RESP、Mindray SpO ₂ 、TEMP、NIBP和IBP参数监护
MPM 模块	MPM-14	集成 12 导 ECG 专用模块输出和同步除颤)、RESP、Nellcor SpO ₂ 、TEMP、NIBP 和 IBP 参数监护
MPM 模块	MPM-15	集成 12 导 ECG (包括模拟输出和同步除颤)、RESP、Masimo SpO ₂ 、TEMP、NIBP 和 IBP 参数监护
SpO ₂ 模块	SpO ₂ -1	支持 Mindray SpO ₂ 参数监护
SpO ₂ 模块	SpO ₂ -2	支持 Nellcor SpO ₂ 参数监护
SpO ₂ 模块	SpO ₂ -3	支持 Masimo SpO ₂ 参数监护
Temp 模块	Temp	支持两通道 Temp 参数监护
IBP 模块	IBP	支持 IBP 参数监护
C.O. 模块	C.O.	支持 C.O. 参数监护
CCO/SvO ₂ 模块	CCO/SvO ₂	连接 Edwards Vigilance II®或 Vigileo™ 监护仪
微流 CO ₂ 模块	CO ₂ -1	支持微流 CO ₂ 参数监护
旁流 CO ₂ 模块	CO ₂ -3	支持旁流 CO ₂ 参数监护,选配氧电池
旁流 CO ₂ 模块	CO ₂ -4	支持旁流 CO ₂ 和顺磁 O ₂ 参数监护
主流 CO ₂ 模块	CO ₂ -2	支持主流 CO ₂ 监护
AG 模块	AG-1	支持 AG 参数监护
AG 模块	AG-2	集成 AG、O ₂ 和 BIS 参数监护
AG 模块	AG-3	集成 AG 和 O ₂ 参数监护
AG 模块	AG-4	集成 AG 和 BIS 参数监护
ICG 模块	ICG	支持 ICG 参数监护
BIS 模块	BIS	支持 BIS 参数监护
RM 模块	RM	支持 RM 参数监护
PiCCO 模块	PiCCO	支持 CCO 及 PiCCO 流力学参数监护
ScvO ₂ 模块	ScvO ₂	支持 ScvO ₂ 参数监护
BeneLink 模块	BeneLink	从连接的外部设备传递信息到 BeneVision 监护仪
EEG 模块	EEG	支持 EEG 参数监护
NMT 模块	NMT	支持 NMT 参数监护
rSO ₂ 模块	rSO ₂	支持 rSO ₂ 参数监护



适用范围:

BeneVision N17/BeneVision N17 ICU/ BeneVision N17 OR/ BeneVision N15/ BeneVision N15 ICU/ BeneVision N15 OR/ BeneVision N12/ BeneVision N12 C/ BeneVision N12 OR 对患者进行心电 (ECG)、呼吸 (RESP)、体温 (TEMP)、脉搏血氧饱和度 (SpO₂)、脉率 (PR)、无创血压 (NIBP)、有创血压 (IBP)、成人心排量 (C.O.)、二氧化碳 (CO₂)、氧气 (O₂)、麻醉气体 (AG)、电阻抗心动描记 (ICG) (仅适用于成人患者)、双频指数 (BIS) (仅适用于成人和小儿患者)、呼吸力学 (RM)、连续心排量 (CCQ) (仅适用于成人和小儿患者)、中心静脉氧饱和度 (SevO₂) (仅适用于成人患者)、神经肌肉传导 (NMT) (仅适用于成人和小儿患者)、脑部与区域血氧饱和度 (rSO₂) 监护, 并通过 EEG 模块进行脑电 (EEG) 测量和分析, 监护信息可以显示、回顾、存储和打印。

上述型号产品的心肺复苏质量指数 (CQI) 监测功能能预期供临床医护人员评价成人患者的心肺复苏效果。临床中还应结合患者的病史、心脏骤停原因、其他诊断结果和临床医生的专业判断来综合评价患者的心肺复苏效果。

上述型号产品预期由经过专业培训的临床医护人员在医疗机构使用, 其应用领域包括: 手术室内、麻醉诱导及术后复苏、重症监护病房、急诊护理、呼吸护理、心脏护理、神经护理、透析护理、新生儿护理、老年人护理、产科护理、内科及外科护理。该产品必须由经过专业培训的临床医护人员使用。

BeneVision N17 Neo/ BeneVision N15 Neo/ BeneVision N12 Neo 对新生儿和小儿患者进行心电 (ECG)、呼吸 (RESP)、体温 (TEMP)、脉搏血氧饱和度 (SpO₂)、脉率 (PR)、无创血压 (NIBP)、有创血压 (IBP)、二氧化碳 (CO₂)、氧气 (O₂)、麻醉气体 (AG)、双频指数 (BIS) (仅适用于小儿患者)、呼吸力学 (RM)、连续心排量 (CCQ) (仅适用于小儿患者)、神经肌肉传导 (NMT) (仅适用于小儿患者)、脑部与区域血氧饱和度 (rSO₂) 监护, 并通过 EEG 模块进行脑电 (EEG) 测量和分析, 监护信息可以显示、回顾、存储和打印。

上述型号产品预期由经过专业培训的临床医护人员在医疗机构中使用, 其应用领域包括: 手术室内、麻醉诱导及术后复苏、重症监护病房、急诊护理、呼吸护理、心脏护理、神经护理、透析护理、新生儿护理、内科及外科护理。该产品必须由该产品的预期使用人员使用。

神经肌肉传导 (NMT) 用于反应成人和小儿患者的肌肉松弛状态。

中华人民共和国

医疗器械注册变更文件

注册证编号：国械注准20173070926

产品名称	病人监护仪
变更内容	见产品变更对比表。
备 注	按现行有效的《分类目录》，该产品分类编码为07，管理类别为三类。 本文件与“国械注准20173070926”注册证共同使用。

审批部门：国家药品监督管理局

批准日期：二〇二一年九月二十二日



此文件由申请人或注册人提供

产品变更对比表

一、产品适用范围

原注册产品适用范围	本次注册产品适用范围
BeneVision N17/BeneVision N17 ICU/ BeneVision N17 OR/ BeneVision N15/ BeneVision N15 ICU/ BeneVision N15 OR/ BeneVision N12/ BeneVision N12C/BeneVision N12 OR 对患者进行心电图 (ECG), 呼吸 (RESP), 体温 (TEMP), 脉搏血氧饱和度 (SpO₂), 脉率 (PR), 无创血压 (NIBP), 有创血压 (IBP), 成人中心排量 (CO), 二氧化碳 (CO₂), 氧气 (O₂), 麻醉气体 (AG), 电阻抗心动描记 (ICG) (仅适用于成人患者), 双频指数 (BIS) (仅适用于成人和小儿患者), 脑电麻醉深度指数 (ESI) (仅适用于成人和小儿患者), 呼吸力学 (RM), 连续心排量 (CCO) (仅适用于成人和小儿患者), 中心静脉氧饱和度 (ScvO₂) (仅适用于成人患者), 神经肌肉传导 (NMT) (仅适用于成人和小儿患者), 连续心排量 (CCO: FloTrac) (仅适用于成人患者), 中心静脉氧饱和度 (ScvO₂) (仅适用于成人患者), 神经肌肉传导 (NMT) (仅适用于成人和小儿患者), 脑部与区域血氧饱和度 (rsO₂) 监护, 并通过 EEG 模块进行脑电 (EEG) 测量和分析, 监护信息可以显示、回顾、存储和打印。 上述型号产品的心肺复苏质量指数 (CQI) 监护功能能预期临床医护人员评价成人患者的心肺复苏效果。临床中还结合患者病史、心脏骤停原因、其他诊断结果和临床医生的专业判断来综合评价患者的心肺复苏效果。	BeneVision N17/BeneVision N17 ICU/ BeneVision N17 OR/ BeneVision N15/ BeneVision N15 ICU/ BeneVision N15 OR/ BeneVision N12/ BeneVision N12C/BeneVision N12 OR 对患者进行心电图 (ECG), 呼吸 (RESP), 体温 (TEMP), 脉搏血氧饱和度 (SpO₂), 脉率 (PR), 无创血压 (NIBP), 有创血压 (IBP), 成人中心排量 (CO), 二氧化碳 (CO₂), 氧气 (O₂), 麻醉气体 (AG), 电阻抗心动描记 (ICG) (仅适用于成人患者), 双频指数 (BIS) (仅适用于成人和小儿患者), 脑电麻醉深度指数 (ESI) (仅适用于成人和小儿患者), 呼吸力学 (RM), 连续心排量 (CCO: PiCCO) (仅适用于成人和小儿患者), 连续心排量 (CCO: FloTrac) (仅适用于成人患者), 中心静脉氧饱和度 (ScvO₂) (仅适用于成人患者), 神经肌肉传导 (NMT) (仅适用于成人和小儿患者), 连续心排量 (CCO: FloTrac) (仅适用于成人患者), 中心静脉氧饱和度 (ScvO₂) (仅适用于成人患者), 神经肌肉传导 (NMT) (仅适用于成人和小儿患者), 脑部与区域血氧饱和度 (rsO₂) 监护, 并通过 EEG 模块进行脑电 (EEG) 测量和分析, 监护信息可以显示、回顾、存储和打印。 上述型号产品的心肺复苏质量指数 (CQI) 监护功能能预期临床医护人员评价成人患者的心肺复苏效果。临床中还结合患者病史、心脏骤停原因、其他诊断结果和临床医生的专业判断来综合评价患者的心肺复苏效果。

3.7.4 麻醉机《医疗器械注册证》

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注准20183081861

注册人名称	深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司
注册人住所	深圳市南山区高新技术产业园区科技南十二路迈瑞大厦1-4层
生产地址	深圳市光明新区南环大道1203号
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	麻醉机
型号、规格	WATO EX-20、WATO EX-25、WATO EX-30、WATO EX-35
结构及组成	产品由主机、麻醉呼吸机、流量计、蒸发器组件(蒸发器型号为V60 和Sigma Delta。适用的麻醉剂：V60 为安氟醚、异氟醚和七氟醚，Sigma Delta 为安氟醚、异氟醚、七氟醚和氟烷)、呼吸系统(包括气道压力表、风箱、二氧化碳吸收器、吸气和呼气阀、排气阀、手动/机控开关、储气囊连接端口、管路接口)、麻醉气体净化系统的传递和收集系统、麻醉气体监测模块(仅适用于WATO EX-25、WATO EX-35)、CO ₂ 气体监测模块和附件组成。详见附页。
适用范围	用于对成人、小儿和婴幼儿的吸入麻醉及呼吸管理。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	延续注册产品技术要求未发生变化，沿用原核发的产品技术要求。

审批部门：国家药品监督管理局

批准日期：二〇二二年十月九日

生效日期：二〇二三年十月二十九日

有效期至：二〇二八年十月二十八日

医疗器械
注册专用章

麻醉机模块及附件列表

A.1 模块列表

模块	功能	型号	制造商(外购件)
二氧化碳气体监测模块	支持二氧化碳气体参数监测	M02B	高利迈康生物医疗电子股份有限公司
麻醉气体监测模块	支持麻醉气体参数监测	A10Na2	Artema Medical AB

A.2 附件列表

附件	附件详细描述				
	功能及结构	型号/物料编码	组成部件描述	制造商	备注
二氧化碳气体监测模块附件	与二氧化碳气体监测模块配合使用。连接患者与二氧化碳气体监测模块，监测二氧化碳气体参数。结构由水槽、气路采样管和气路适配器三部分组成。	9200-10-10530	水槽(成人/小儿，可重复使用)	Artema Medical AB	不与人体直接接触，无需灭菌
		9200-10-10533	气路采样管(成人/小儿，一次性)		
		9000-10-07486	气路适配器(直形，成人/小儿，一次性)		
麻醉气体监测模块附件	与麻醉气体监测模块配合使用。连接患者与麻醉气体监测模块，监测吸入麻醉气体参数。结构由水槽、气路采样管和气路适配器三部分组成。	9000-10-07486	气路适配器(直形，成人/小儿，一次性)	Artema Medical AB	不与人体直接接触，无需灭菌
		9000-10-07487	气路适配器(肘形，成人/小儿，一次性)		
		9200-10-10530	水槽(成人/小儿，可重复使用)		
		9200-10-10533	气路采样管(成人/小儿，一次性)		

以下空白。

3.8 投标人《法定代表人为同一人的两个及以上法人，母公司、全资子公司及其控股公司不得同时投标的书面声明》

我方收到贵方文件后，在完全理解该项目采购技术要求和商务条件以及其他内容后，我方决定参加该项目招标采购。

现作出如下承诺：

我单位与参加本项目投标的其他供应商之间，法定代表人不为同一个人且不存在母公司、子公司及其控股公司等。如有不实，我方愿意承担由此产生的一切后果。

特此承诺！

投标单位（盖章）：河南富源百川医疗器械有限公司

法定代表人或其委托代理人（签字）：

日 期： 2024 年 12 月 16 日

3.9 投标人《信用中国网站》“失信被执行人”查询网页截图

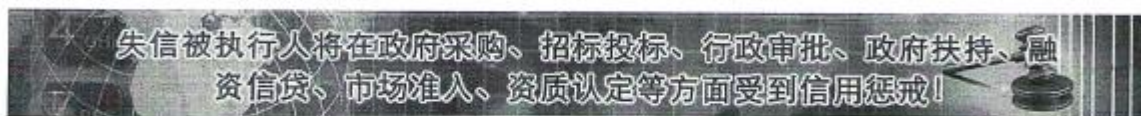
2024/11/26 15:48

全国法院失信被执行人名单信息公布与查询



中国执行信息公开网

(http://zxgk.court.gov.cn/)



失信被执行人(自然人)公布

姓名/名称	证件号码
毕国军	1326231967****2016
郑树	5102021973****0919
钟丰平	5129211973****3653
戴先金	5129011961****2911
张雷飞	1302811988****005X

失信被执行人(法人或其他组织)公布

姓名/名称	证件号码
北京远翰国际教育咨询有限责任公司	55140080-1
北京远翰国际教育咨询有限责任公司	55140080-1
北京远翰国际教育咨询有限责任公司	55140080-1
河池市弘农加油站	9145120159****977J
河池市弘农加油站	9145120159****977J

查询条件

被执行人姓名/名称:

河南富源百川医疗器械有限公司

身份证号码/组织机构代码:

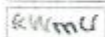
91410105MA40PWAK54

省份:

-----全部-----

验证码:

KWMU



查询

查询结果

https://zxgk.court.gov.cn/shixin/

1/2

在全国范围内没有找到 91410105MA40PWAK54 河南富源百川医疗器械有限公司相关的结果。

全国法院失信被执行人名单信息公布与查询平台首页

声明

为推进社会信用体系建设，对失信被执行人进行信用惩戒，促使其自动履行生效法律文书确定的义务，根据《中华人民共和国民事诉讼法》相关规定，最高人民法院制定了《关于公布失信被执行人名单信息的若干规定》，自今日起向社会开通“全国法院失信被执行人名单信息公布与查询”平台，社会各界通过该平台查询全国法院（不包括军事法院）失信被执行人名单信息。现就有关事项作出如下声明：

一、被执行人未履行生效法律文书确定的义务，并具有《最高人民法院关于公布失信被执行人名单信息的若干规定》第一条规定的情形之一的，执行法院将根据申请执行人的申请或依职权决定将该被执行人纳入失信被执行人名单，并通过本网站予以公布。

二、各级人民法院将向政府相关部门、金融监管机构、金融机构、承担行政职能的事业单位及行业协会等通报失信被执行人名单信息，供相关单位依法、法规和有关规定，在政府采购、招标投标、行政审批、政府扶持、融资信贷、市场准入、资质认定等方面，对失信被执行人予以信用惩戒；将失信机构通报失信被执行人名单信息，并由征信机构在其征信系统中记录。

国家工作人员、人大代表、政协委员等被纳入失信被执行人名单的，失信情况将通报其所在单位和相关部门；国家机关、事业单位、国有企业等被纳入失信被执行人名单的，失信情况将通报其上级单位、主管部门或者履行出资人职责的机构。

三、纳入失信被执行人名单的被执行人，执行法院将依据《最高人民法院关于限制被执行人高消费及有关消费的若干规定》第一条的规定，对被执行人采取限制消费措施。

被执行人为自然人的，被采取限制消费措施后，不得有以下高消费及非生活和工作必需的消费行为：（一）乘坐交通工具时，选择飞机、列车软卧、轮船二等以上舱位；（二）在星级以上宾馆、酒店、夜总会、高尔夫球场等场所进行高消费；（三）购买不动产或者新建、扩建、高档装修房屋；（四）租赁高档写字楼、宾馆、公寓等场所办公；（五）购买非经营必需车辆；（六）旅游、度假；（七）子女就读高收费私立学校；（八）支付高额保费购买保险理财产品；（九）乘坐G字头动车组列车全部座位，其他动车组列车一等以上座位等其他非生活和工作必需的消费行为。被执行人为单位的，被采取限制消费措施后，被执行人及其法定代表人、主要负责人、影响债务履行的直接责任人员、实际控制人不得实施前述行为。因私消费以个人财产实施前述行为的，可以向执行法院提出申请。

四、被纳入失信被执行人名单的公民、法人或其他组织认为有《最高人民法院关于公布失信被执行人名单信息的若干规定》第十一条规定情形之一的，可以向执行法院申请纠正。

五、本网站提供的信息仅供查询人参考，如有争议，以执行法院有关法律文书为准。因使用本网站信息而造成不良后果的，人民法院不承担任何责任。

六、查询人必须依法使用查询信息，不得用于非法目的和不正当用途。非法使用本网站信息给他人造成损害的，由使用人自行承担相应责任。

七、本网站信息查询免费，严禁任何单位和个人利用本网站信息牟取非法利益。

八、本网站属于政府网站，未经许可，任何商业性网站不得建立与本网站及其内容的链接，不得建立本网站的镜像（包括全部和局部镜像），不得拷贝、复制或传播本网站信息。

九、如对该查询内容有异议，请与执行法院联系。

最高人民法院

2013年10月8日

地址：北京市东城区东交民巷27号 邮编：100745

总机：010-67550114

中华人民共和国最高人民法院 版权所有

京ICP备05023036号

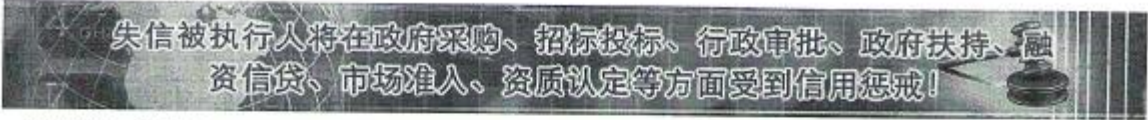


中国执行信息公开网



(restrainingOrder.html)

(<http://zxgk.court.gov.cn/>)



失信被执行人(自然人)公布

姓名/名称	证件号码
毕国军	1326231967****2016
郑树	5102021973****0919
钟来平	5129211973****3853
蒋先全	5129011961****2911
张雷飞	1302811988****005X

失信被执行人(法人或其他组织)公布

姓名/名称	证件号码
北京远翰国际教育咨询有限责任公司	55140080-1
北京远翰国际教育咨询有限责任公司	55140080-1
北京远翰国际教育咨询有限责任公司	55140080-1
河池市弘农加油站	9145120159****977J
河池市弘农加油站	9145120159****977J

查询条件

被执行人姓名/名称:

身份证号码/组织机构代码:

省份:

验证码:

验证码正确!

查询结果

在全国范围内没有找到 410725198909149770 时季科相关的结果。

全国法院失信被执行人名单信息公布与查询平台首页

声明

为推进社会信用体系建设，对失信被执行人进行信用惩戒，促使其自动履行生效法律文书确定的义务，根据《中华人民共和国民事诉讼法》相关规定，最高人民法院制定了《关于公布失信被执行人名单信息的若干规定》，自今日起向社会开通“全国法院失信被执行人名单信息公布与查询”平台，社会各界通过该平台查询全国法院（不包括军事法院）失信被执行人名单信息。现就有关事项作出如下声明：

一、被执行人未履行生效法律文书确定的义务，并具有《最高人民法院关于公布失信被执行人名单信息的若干规定》第一条规定的情形之一的，执行法院将根据申请执行人的申请或依职权决定将该被执行人纳入失信被执行人名单，并通过本网站予以公布。

二、各级人民法院将向政府相关部门、金融监管机构、金融机构、承担行政职能的事业单位及行业协会等通报失信被执行人名单信息，供相关单位依法、法规和有关规定，在政府采购、招标投标、行政审批、政府扶持、融资信贷、市场准入、资质认定等方面，对失信被执行人予以信用惩戒；将向征信机构通报失信被执行人名单信息，并由征信机构在其征信系统中记录。

国家工作人员、人大代表、政协委员等被纳入失信被执行人名单的，失信情况将通报其所在单位和相关部门；国家机关、事业单位、国有企业等被纳入失信被执行人名单的，失信情况将通报其上级单位、主管部门或者履行出资人职责的机构。

三、纳入失信被执行人名单的被执行人，执行法院将依照《最高人民法院关于限制被执行人高消费及有关消费的若干规定》第一条的规定，对被执行人采取限制消费措施。

被执行人为自然人的，被采取限制消费措施后，不得有以下高消费及非生活和工作必需的消费行为：（一）乘坐交通工具时，选择飞机、列车软卧、轮船二等以上舱位；（二）在星级以上宾馆、酒店、夜总会、高尔夫球场等场所进行高消费；（三）购买不动产或新建、扩建、高档装修房屋；（四）租赁高档写字楼、宾馆、公寓等场所办公；（五）购买非经营必需车辆；（六）旅游、度假；（七）子女就读高收费私立学校；（八）支付高额保费购买保险理财产品；（九）乘坐G字头动车组列车全部座位，其他动车组列车一等以上座位等其他非生活和工作必需的消费行为。被执行人为单位的，被采取限制消费措施后，被执行人及其法定代表人、主要负责人、影响债务履行的直接责任人员、实际控制人不得实施前述行为，因私消费以个人财产实施前述行为的，可以向执行法院提出申请。

四、被纳入失信被执行人名单的公民、法人或其他组织认为有《最高人民法院关于公布失信被执行人名单信息的若干规定》第十一条规定情形之一的，可以向执行法院申请纠正。

五、本网站提供的信息仅供查询人参考。如有争议，以执行法院有关法律文书为准。因使用本网站信息而造成不良后果的，人民法院不承担任何责任。

六、查询人必须依法使用查询信息，不得用于非法目的和不正当用途。非法使用本网站信息给他人造成损害的，由使用人自行承担相应责任。

七、本网站信息查询免费，严禁任何单位和个人利用本网站信息牟取非法利益。

八、本网站属于政府网站，未经许可，任何商业性网站不得建立与本网站及其内容的链接，不得建立本网站的镜像（包括全部和局部镜像），不得拷贝、复制或传播本网站信息。

九、如对该查询内容有异议，请与执行法院联系。

最高人民法院

2013年10月8日

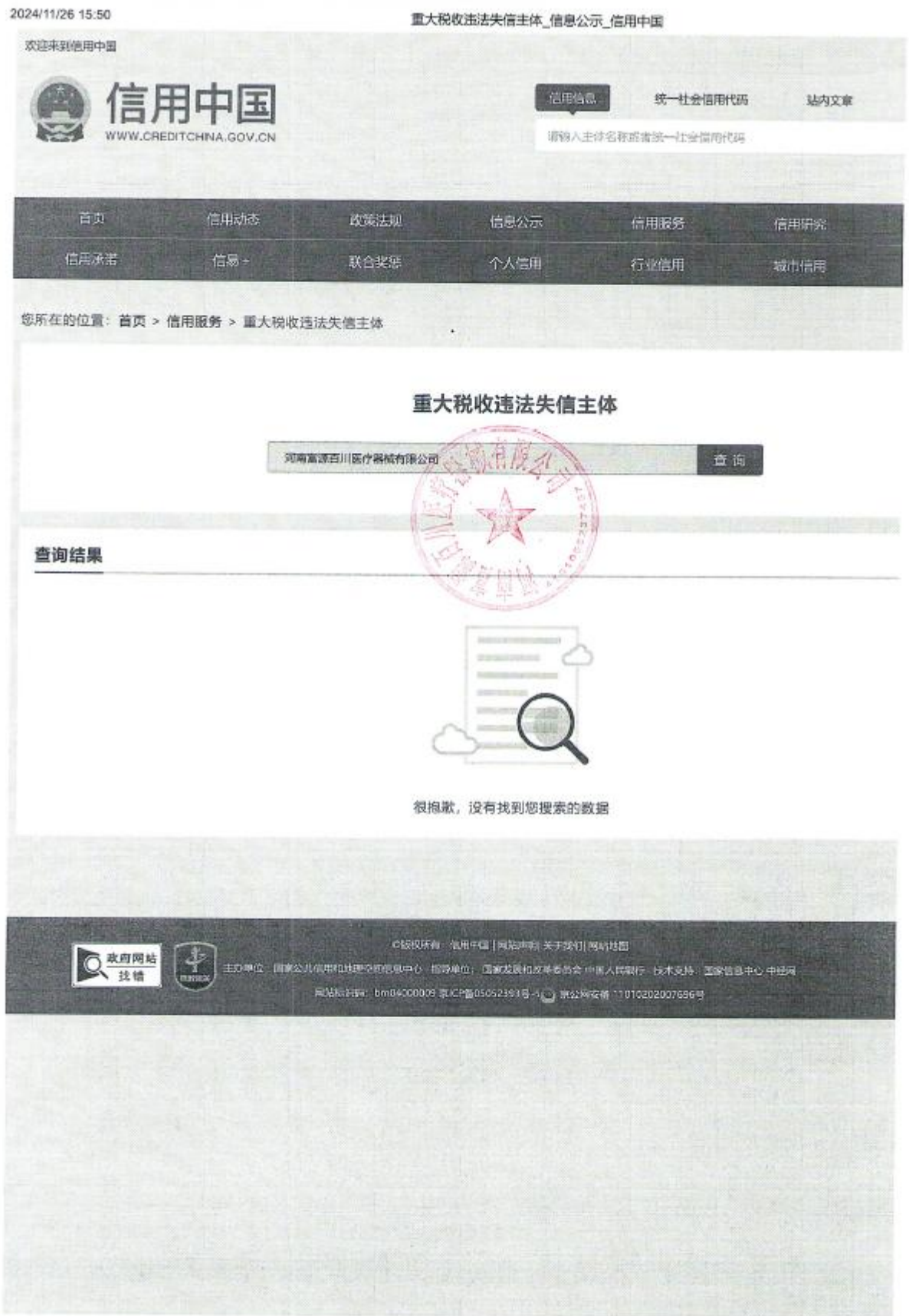
地址：北京市东城区东交民巷27号 邮编：100745

总机：010-67550114

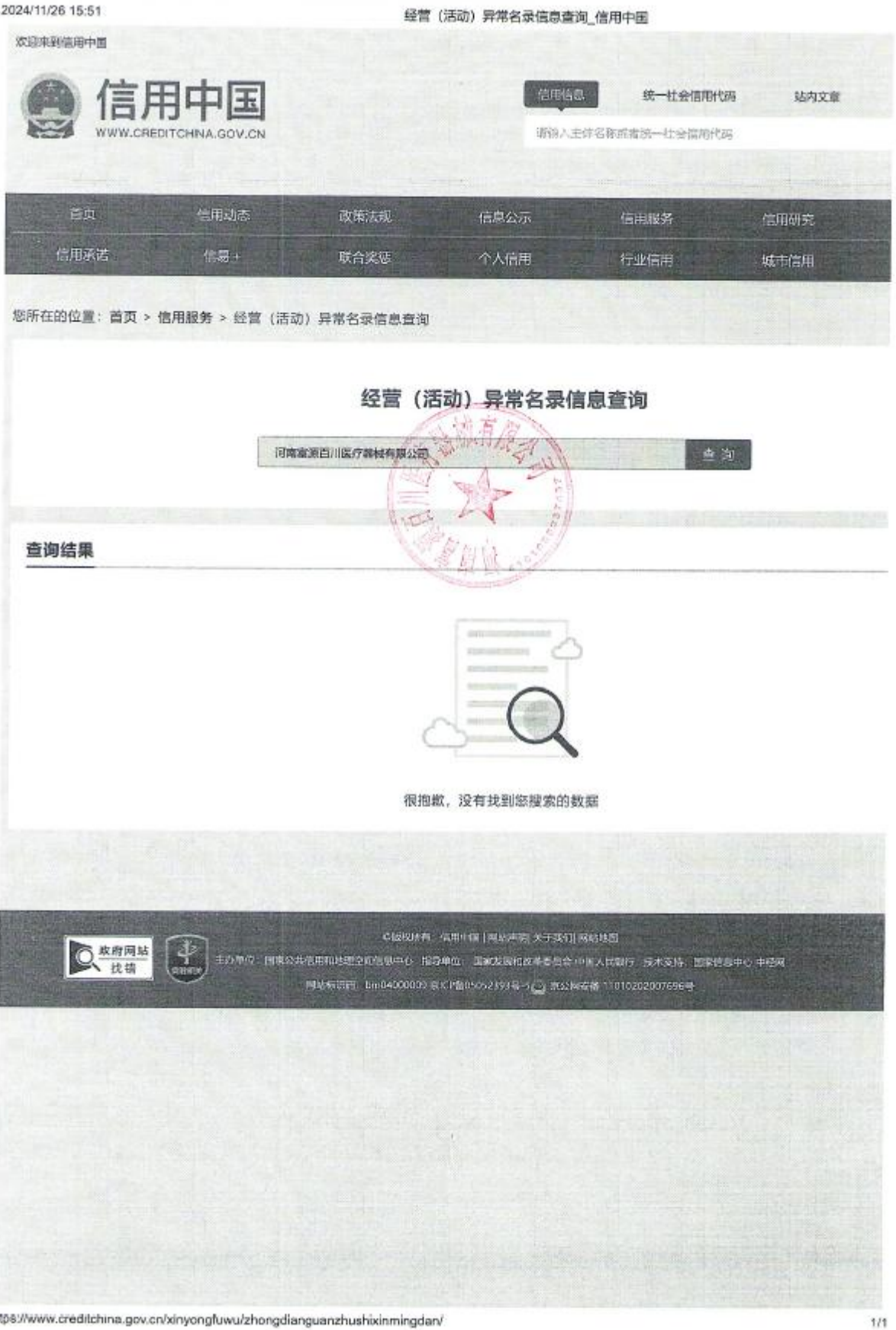
中华人民共和国最高人民法院 版权所有

京ICP备05023036号

3.10 投标人《信用中国网站》“重大税收违法失信主体”查询网页截图



3.11 投标人《信用中国网站》“经营异常名录信息查询”查询网页截图



3.12 投标人《中国政府采购网》“政府采购严重违法失信行为记录名单”查询
网页截图

2024/11/26 16:01

政府采购严重违法失信行为记录名单_中国政府采购网

财政部统一政府采购信息发布媒体 国家政府采购专业网站

服务热线: 400-810-7996

 **中国政府采购网**
中国政府购买服务信息平台
www.ccgp.gov.cn

[首页](#) [政策法规](#) [购买服务](#) [监督检查](#) [信息公开](#) [国际专栏](#)

当前位置: 首页 > 政府采购严重违法失信行为记录名单 >

 **政府采购严重违法失信行为信息记录**

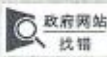
企业名称: 河南高源四川医疗器械有限公司

执法单位: 处罚日期: 查询: 请输入一个查询条件

序号	企业名称	统一社会信用代码 (或组织机构代码)	企业地址	严重违法失信行为的 具体情形	处罚结果	处罚依据	处罚日期	公布日期	执法单位
没有该企业的相关记录									
本次查询的企业: 河南高源四川医疗器械有限公司									
本次查询的时间: 2024年11月26日 15时46分									

提示: 本平台信息依据《关于规范政府采购严重违法失信行为信息记录的通知》(财库[2014]526号)发布。如有疑问请联系具体执法单位。

版权所有 © 2024 中华人民共和国财政部

 政府网站
找错



主办单位: 中华人民共和国财政部国库司
网站标识码: b614000002 | 京ICP备19054529号-1 | 京公网安备11010602060068号
© 1999-2024 中华人民共和国财政部 版权所有 | 联系我们 | 意见反馈

3.13 投标人《非联合体投标的书面声明》

我方收到贵方文件后，在完全理解该项目采购技术要求和商务条件以及其他内容后，我方决定参加该项目招标采购。

现作出如下承诺：

我公司参与本项目，非联合体投标且不转包分包，具有履行合同所必须的设备和专业技术能力。

如有不实，我方愿意承担由此产生的一切后果。

特此承诺！

投标单位（盖章）：河南富源百川医疗器械有限公司

法定代表人或其委托代理人（签字）：

日期：2024年12月16日

六、投标人业绩汇总表

用户名称	项目名称	签约日期	合同金额 (元)	备注
郑州市金水区卫生健康委员会金水区总医院	郑州市金水区卫生健康委员会金水区总医院应急能力提升项目装修改造及采购物资设备招标项目 D 包	2023-3-20	1772000.00	无
信阳市人民医院	信阳市人民医院插件式监护仪、床旁监护仪采购项目	2023-1-9	400000.00	无
信阳市中心医院	信阳市中心医院 CCU 采购病人监护仪、可视喉镜、双通道注射泵、输液泵医学装备项目	2021-11-25	200000.00	无

注：须与评分标准业绩要求部分相对应，后附相应业绩证明材料。

投标单位（盖章）：河南富源百川医疗器械有限公司 法定代表人或其委托代理人（签字）：

日 期： 2024 年 12 月 16 日

购 销 合 同

合同编号：20230320001

甲方：郑州市金水区卫生健康委员会

乙方：河南富源百川医疗器械有限公司

地址：郑州市金水区普庆路 69 号

地址：河南省郑州市金水区优胜北路 1 号 1 单元 14

邮编：450000

层 281、282、284 号

邮编：450000

甲方于 2023 年 03 月 16 日对 郑州市金水区卫生健康委员会金水区总医院应急能力提升项目装修改造及采购物资设备招标项目（项目名称）D（包号）进行招标金水政采招标-2023-1（项目编号）经过评审，确定乙方为本项目 D 包的中标单位，根据招标文件要求和中标人投标文件承诺，达成以下条款：

一、甲方向乙方订购以下设备

序号	名称	品牌/型号	单位	数量	单价(元)	合计(元)
1	全自动生化分析仪	迈瑞/BS-830	台			515000
2	血凝仪	迈瑞/C3510	台			262000
3	离心机	长沙英泰/TD5B	台			58500
4	显微镜	麦克奥迪/BA210	台			12000
5	全自动发光分析仪	迈瑞/CL-2000i	台			450000
6	恒温箱	山东博科/BJPX-H54	台			7000
7	通风柜	鑫贝西/FH1500（E）	台			36000
8	冷冻冰箱	青岛海尔/DW-25L262	台			34000
9	医用冰柜(350L)	青岛海尔/HYC-360	台			66000
10	医用冰柜(600L)	青岛海尔/HYC-650	台			147500
11	生物安全柜	鑫贝西 /BSC-1500IIA2-X	台			34000
12	酶标仪	安图/PHOMO 型	台			48000
13	洗机板	安图/iWO-960	台			47000
14	高压灭菌器	山东新华/LMQ.C	台			55000

合同总金额：壹佰柒拾柒万贰仟元整（小写：1772000.00 元）

上述总金额包含招标范围内设备价款、设备标准附件、备品备件、专用工具、包装、运输、装卸、保险、税金、设备就位以及安装、调试、培训、保修等一切费用和税金。

乙方保证按照上述配置向甲方提供原装、全新的、符合国家最新行业标准规定的合格设备。
乙方在供货时应附出厂合格证书，作为本合同的有效附件。

二、包装与运输

1、在设备经验收合格并交付使用前发生的所有与设备相关的运输、装卸、安装、安全保障及税费等费用均由乙方负责。

2、乙方应在交付的设备运输前对设备进行满足于长途运输和搬运、装卸的坚固包装，不能造成运输过程中箱件破损、设备和零件散失，并按设备特点，按需要分别加上防潮、防霉、防锈、防腐蚀等保护措施，以保证设备在没有任何损坏和腐蚀的情况下安全运抵安装现场。否则，乙方应对由于包装不当或防护措施不力而导致设备损坏、损失、腐蚀、增加费用等后果负责。

3、包装上应当注明货物品种及数量。使用说明书、质量检验证明书、随配的附件和工具以及清单与设备一起发送。

4、在设备经验收合格并交付使用前产生的与设备相关的一切纠纷均由乙方负责。

三、交货期限、地点

1、交货时间：自本合同生效之日起 30 日历天内，乙方根据甲方的指令将设备运到甲方指定地点并调试安装完毕。

2、交货地点：采购人指定地点

四、设备的安装、调试、验收方式

1、乙方将设备运送到达指定地点后，甲乙双方共同开箱验货，交付的设备完全符合本合同或者招、投标文件所规定的品牌、数量、规格型号、技术参数等要求，符合国家符合国家最新行业标准规定，且设备安装完毕正常运行达到技术要求后，乙方找甲方签署“验收合格单”。如乙方交付的设备存在短缺、缺陷、损坏或其他与合同约定要求不符的情况，甲方有权乙方在 3 日内进行更换或补齐，由此产生的全部费用由乙方自行承担。

2、甲方收货时对产品的外观检查或开箱清点，不能免除乙方对产品内在质量的责任。

五、付款方式

合同签订之日起七个工作日内支付合同总金额的 50%。设备到货安装调试完毕且验收合格后，凭中标人提供的有效发票及本合同总金额 5% 的银行保函（有效期至质保期满）支付合同总金额的剩余款项。

六、质保期及售后服务

1、本合同的质量保证期（简称“质保期”）自设备验收合格之日起计算。验收合格之日以甲方签署“验收合格单”之日起计算。

2、设备的质保期：3 年。

3、质保期间乙方维修时，负责免费修理、更换零配件或退换，不收取甲方任何费用，乙方承担设备、组件及相关的包装、运输等全部费用。在质保期内，乙方对设备出现的质量及安全问题负责处理、解决。

4、质保期后，设备维修按照招标约定执行。乙方承诺在质保期后只收取零配件费，工程师产生的交通、住宿、工资等费用由乙方全部承担。

5、乙方接到甲方通知后 2 小时内响应，24 小时内到达现场进行上门服务，若不能按时到达现场进行维修所造成的全部损失均由乙方承担。

七、技术服务

1、设备安装完毕后，乙方对甲方使用人员进行现场免费培训。

2、乙方向甲方提供设备详细技术、维修资料，以及进入维修诊断程序口令。

3、软件终身免费升级。

八、知识产权

乙方应保证本合同设备（包含附件所有附属设备）免受第三方提出的侵犯专利权、商标权或其他知识产权的诉讼。如发生此类纠纷，由乙方承担一切责任；导致甲方承担责任的，甲方有权向乙方追偿，另乙方自愿承担总合同价款的 30% 作为违约金。甲方因维权、向乙方追偿等产生的律师费、鉴定费、诉讼费、保全费等所有费用均由乙方承担。

九、不可抗力

因地震、雷击、冰雹、洪水、火灾、战争、交通管制、社会动乱等不可抗力造成的损失，双方应协商解决。甲、乙双方的任何一方由于不可抗力的原因不能履行本合同时，应在不可抗力发生后____日内及时向对方书面通报不能履行或不能完全履行的理由、预计延续履行的时间或终止情况，对方同意，可据此免除全部或部分责任。主张不可抗力的一方有责任在发生不可抗力事件时采取适当的补救措施尽量减少不可抗力给合同双方带来的损失。

十、违约责任

1、甲方无正当理由拒绝收货的，应向乙方支付合同总金额 10% 的违约金。

2、乙方不能在合同约定时间内交付设备或者安装调试合格的，应向甲方支付合同总金额 10% 的违约金。

3、乙方所交设备的质量、数量、规格型号、技术参数等不符合招标文件和合同规定的，甲方可以选择：

（1）拒收或退回设备，有权解除合同，乙方应退回甲方已支付的合同款项，并要求乙方赔偿甲方合同总金额 10% 的违约金，违约金不足以弥补甲方损失的，甲方有权要求乙方继续赔偿全部损失，甲方因维权产生的律师费、鉴定费、诉讼费、保全费等所有费用均由乙方承担。；

（2）要求乙方在规定时间内更换或补齐，因此导致逾期交付的，每逾期一日，乙方应当按



照合同总金额的 5%承担违约责任。

4、乙方违反质保约定的，或经两次维修或更换仍不能达到合同约定的质量、技术标准的，甲方可选择：

(1) 委托第三方进行维修，因此所产生的一切费用全部由乙方承担；

(2) 选择解除合同，向乙方退货，乙方退还对应设备的全部金额，并承担给甲方造成全部损失的责任。

5、若乙方提供的设备存在质量问题，导致甲方因此承担责任的，甲方有权向乙方追偿，并要求乙方承担本合同总金额 10%的违约金。甲方因维权、向乙方追偿等产生的律师费、鉴定费、诉讼费、保全费等所有费用均由乙方承担

十一、争议的解决

甲、乙双方应通过友好协商解决在执行本合同中发生的一切争端。若协商不成，双方任何一方均有权向甲方所在地的人民法院提起诉讼。

十二、甲乙双方应遵守国家有关《中华人民共和国刑法》、《反不正当竞争法》和《关于禁止商业贿赂行为的暂行规定》等相关规定。甲方人员不得利用职务之便，谋取不正当利益，收受各种名义的回扣、手续费等归个人所有；乙方人员不得以各种名义请、送有关人员以谋取自身利益。任何一方违反本条款约定的，守约方有权采取防止损失扩大的行为，且要求违约方赔偿守约方因此遭受的所有直接或间接损失。情节严重造成重大经济损失或其他严重后果的，守约方将依法移交司法机关处理。

十三、本合同一式肆份，甲方叁份，乙方壹份，具有同等法律效力。本合同需双方法定代表人或特别授权代理人签字并盖章；双方签署日期不一致的，后一方签署之日为合同生效日。

十四、合同未尽事宜，双方可签订补充协议及附件，补充协议及附件与招标文件均为本合同不可分割的一部分，具有同等法律效力。

十五、合同有效期自本合同生效之日起至合同内容执行完毕止为本合同有效期。

甲方：(公章)郑州市金水区卫生健康委员会

法定代表人或特别授权

代理人签字：李慧敏

日期： 年 月 日

乙方：(公章)河南富源百川医疗器械有限公司

法定代表人或特别授权

代理人签字：郑丽芳

联系方式：

账 号：3719 0956 7410 985

开户银行：招商银行郑州紫荆山路支行

日期：2023年 3 月 20 日

中标通知书

河南富源百川医疗器械有限公司：

郑州市金水区卫生健康委员会金水区总医院应急能力提升项目装修改造及采购物资设备招标项目 D 包（项目编号：金水政采招标-2023-1）于 2023 年 3 月 16 日进行公开招标后，已完成评审工作，现确定你单位为本项目的中标单位，主要内容如下：

中标单位	河南富源百川医疗器械有限公司
中标金额	大写：壹佰柒拾柒万贰仟元整 小写：1772000.00 元
中标包号	D 包
中标内容	金水区总医院应急能力提升项目装修改造及采购物资设备招标项目 D 包，包含设备的安装、调试、验收、培训、质保期内外服务、与货物有关的运输和保险及其他伴随服务等
交货（安装、调试）期	合同签订之日起 30 日历天交付使用
质保期	自验收合格之日起 3 年，技术参数有其规定的按其规定
质量要求	合格，符合国家及行业规定
交货地点	采购人指定地点

特此通知。

你单位须在中标通知书发出之日起 1 个工作日内与采购人签订合同。

采购人：

（盖章）

采购代理机构：

（盖章）

2023 年 3 月 17 日

郑州市金水区卫生健康委员会金水区总医院应急能力提升项目装修改造及采购物资设备招标项目-中标公告

发布机构：河南拓远工程咨询有限公司 发布日期：2023-03-17 17:25 访问次数：12638

中小微企业融资申请

一、项目基本情况

- 1、采购项目编号：金水政采招标-2023-1
- 2、采购项目名称：郑州市金水区卫生健康委员会金水区总医院应急能力提升项目装修改造及采购物资设备招标项目
- 3、采购方式：公开招标
- 4、招标公告发布日期：2023年02月23日
- 5、评审日期：2023年03月16日

二、采购项目用途、数量、简要技术要求、合同履行日期：

- 1、采购内容：采购医疗设备一批，包含设备的安装、调试、验收、培训、质保期内外服务、与货物有关的运输和保险及其他伴随服务等。（具体详见招标文件第五章采购需求）；
- 2、资金来源：财政资金；
- 3、交货（安装、调试）期：
A包：合同签订之日起30日历天交付使用；
B包：合同签订之日起30日历天交付使用；
C包：合同签订之日起30日历天交付使用；
D包：合同签订之日起30日历天交付使用；
E包：合同签订之日起30日历天交付使用；
F包：合同签订之日起30日历天交付使用；
G包：合同签订之日起30日历天交付使用。
- 4、质 保 期：自验收合格之日起3年，技术参数有规定的按其规定；
- 5、质量要求：合格，符合国家及行业规定；
- 6、交货地点：采购人指定地点；
- 7、分包划分：本项目共七个包。
注：供应商可以参与多个标包，但最多只能成交一个包。
- 8、合同履行期限：详见合同
- 9、本项目是否接受联合体投标：否

9、本项目是否接受联合体投标：否

10、是否接受进口产品：否

11、是否为只面向中小企业采购：否

三、中标情况

包号	采购内容	供应商名称	地 址	中标金额	单位											
A包	采购医疗设备一批，包含设备的安装、调试、验收、培训、质保期内售后服务、与货物有关的运输和保险及其他伴随服务等。（具体详见招标文件第五章采购需求）	国药控股创科医疗技术（郑州）有限公司	河南省郑州市金水区杨金路199号河南新科技市场9号楼6层606-610号	12,398,765.00	元											
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>序号</th><th>名称</th><th>品牌（如有）</th><th>规格型号</th><th>数量</th><th>单价</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td><td>详见附件</td><td>详见附件</td><td>详见附件</td><td>详见附件</td><td>详见附件元</td></tr> </tbody> </table>	序号	名称	品牌（如有）	规格型号	数量	单价	1	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件元			
序号	名称	品牌（如有）	规格型号	数量	单价											
1	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件元											
B包	采购医疗设备一批，包含设备的安装、调试、验收、培训、质保期内售后服务、与货物有关的运输和保险及其他伴随服务等。（具体详见招标文件第五章采购需求）	河南永泰和商贸有限公司	河南省郑州市金水区文化路115号金茂大厦A座9层901号	1,497,000.00	元											
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>序号</th><th>名称</th><th>品牌（如有）</th><th>规格型号</th><th>数量</th><th>单价</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td><td>详见附件</td><td>详见附件</td><td>详见附件</td><td>详见附件</td><td>详见附件元</td></tr> </tbody> </table>	序号	名称	品牌（如有）	规格型号	数量	单价	1	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件元			
序号	名称	品牌（如有）	规格型号	数量	单价											
1	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件元											
C包	采购医疗设备一批，包含设备的安装、调试、验收、培训、质保期内售后服务、与货物有关的运输和保险及其他伴随服务等。（具体详见招标文件第五章采购需求）	中康健（郑州）医疗设备有限公司	河南省郑州市金水区东明路187号金成大厦B座5层501、502、503、504、505	3,860,000.00	元											
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>序号</th><th>名称</th><th>品牌（如有）</th><th>规格型号</th><th>数量</th><th>单价</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td><td>详见附件</td><td>详见附件</td><td>详见附件</td><td>详见附件</td><td>详见附件元</td></tr> </tbody> </table>	序号	名称	品牌（如有）	规格型号	数量	单价	1	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件元			
序号	名称	品牌（如有）	规格型号	数量	单价											
1	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件元											
D包	采购医疗设备一批，包含设备的安装、调试、验收、培训、质保期内售后服务、与货物有关的运输和保险及其他伴随服务等。（具体详见招标文件第五章采购需求）	河南富源百川医疗器械有限公司	河南省郑州市金水区优胜北路1号1单元14层281、282、284号	1,772,000.00	元											
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>序号</th><th>名称</th><th>品牌（如有）</th><th>规格型号</th><th>数量</th><th>单价</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td><td>详见附件</td><td>详见附件</td><td>详见附件</td><td>详见附件</td><td>详见附件元</td></tr> </tbody> </table>	序号	名称	品牌（如有）	规格型号	数量	单价	1	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件元			
序号	名称	品牌（如有）	规格型号	数量	单价											
1	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件元											
E包	采购医疗设备一批，包含设备的安装、调试、验收、培训、质保期内售后服务、与货物有关的运输和保险及其他伴随服务等。（具体详见招标文件第五章采购需求）	河南和桐医疗器械销售有限公司	河南省郑州市金水区东风路142号瀚海尚A座10层1021室	4,999,615.00	元											
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>序号</th><th>名称</th><th>品牌（如有）</th><th>规格型号</th><th>数量</th><th>单价</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td><td>详见附件</td><td>详见附件</td><td>详见附件</td><td>详见附件</td><td>详见附件元</td></tr> </tbody> </table>	序号	名称	品牌（如有）	规格型号	数量	单价	1	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件元			
序号	名称	品牌（如有）	规格型号	数量	单价											
1	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件元											

E包	采购医疗设备一批,包含设备的安装、调试、验收、培训、质保期内外服务、与货物有关的运输和保险及其他伴随服务。(具体详见招标文件第五页采购需求)	河南和桐医疗器械销售有限公司	河南省郑州市金水区东风路142号瀚海尚A座10层1021室	4,999,615.00	元											
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>序号</th><th>名称</th><th>品牌 (如有)</th><th>规格型号</th><th>数量</th><th>单价</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td><td>详见附件</td><td>详见附件</td><td>详见附件</td><td>详见附件</td><td>详见附件元</td></tr> </tbody> </table>	序号	名称	品牌 (如有)	规格型号	数量	单价	1	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件元			
序号	名称	品牌 (如有)	规格型号	数量	单价											
1	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件元											
F包	采购医疗设备一批,包含设备的安装、调试、验收、培训、质保期内外服务、与货物有关的运输和保险及其他伴随服务。(具体详见招标文件第五页采购需求)	河南众康晟医疗器械有限公司	驻马店市驿城区文明路与健康路交叉口南50米路东	4,160,600.00	元											
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>序号</th><th>名称</th><th>品牌 (如有)</th><th>规格型号</th><th>数量</th><th>单价</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td><td>详见附件</td><td>详见附件</td><td>详见附件</td><td>详见附件</td><td>详见附件元</td></tr> </tbody> </table>	序号	名称	品牌 (如有)	规格型号	数量	单价	1	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件元			
序号	名称	品牌 (如有)	规格型号	数量	单价											
1	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件元											
G包	采购医疗设备一批,包含设备的安装、调试、验收、培训、质保期内外服务、与货物有关的运输和保险及其他伴随服务。(具体详见招标文件第五页采购需求)	河南省隆电子科技有限公司	河南省郑州市高新技术产业开发区木兰里9号1号楼3单元13层922号	1,962,600.00	元											
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>序号</th><th>名称</th><th>品牌 (如有)</th><th>规格型号</th><th>数量</th><th>单价</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td><td>详见附件</td><td>详见附件</td><td>详见附件</td><td>详见附件</td><td>详见附件元</td></tr> </tbody> </table>	序号	名称	品牌 (如有)	规格型号	数量	单价	1	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件元			
序号	名称	品牌 (如有)	规格型号	数量	单价											
1	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件元											

四、评审专家名单

白晨平、李建丰、李明新、孟浩清、李慧琴、刘克(采购人评委)、梁灏方 (采购人评委)

五、代理服务收费标准及金额:

收费标准: 本项目采购代理服务参照国家发改委《关于<招标代理服务收费管理暂行办法>的通知》(计价格[2002]1980号)、《招标代理服务收费管理暂行办法》(国发改办价格[2003]857号)规定的收费标准收取中标服务费,按标准计取代理服务费不足壹万的,按壹万计取,由中标供应商在领取中标通知书时一次性支付。A包: 110994.00元、B包: 20467.00元、C包: 46460.00元、D包: 23492.00元、E包: 58996.00元、F包: 49767.00元、G包: 25589.00元。

收费金额: 335,765.00元

六、中标公告发布的媒介及中标公告期限

本次中标公告在《河南省政府采购网》、《郑州市政府采购网》、《金水区政府采购网》、《郑州市公共资源交易中心》上发布,中标公告期限为1个工作日。上发布,中标公告期限为1个工作日。

G包			元13层922号			
	序号	名称	品牌 (如有)	规格型号	数量	单价
	1	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件	详见附件元

四、评审专家名单

白晨平、李建丰、李明新、孟浩清、李慧琴、刘克(采购人评委)、梁颢方 (采购人评委)

五、代理服务收费标准及金额:

收费标准: 本项目采购代理服务参照国家计委《关于〈招标代理服务收费管理暂行办法〉的通知》(计价格[2002]1980号)、《招标代理服务收费管理暂行办法》(国发改办价格 [2003] 857号)规定的收费标准收取中标服务费, 按标准计取代理服务费不足壹万的, 按壹万计取, 由中标供应商在领取中标通知书时一次性支付。A包: 110994.00元、B包: 20467.00元、C包: 46460.00元、D包: 23492.00元、E包: 58996.00元、F包: 49767.00元、G包: 25589.00元。

收费金额: 335,765.00元

六、中标公告发布的媒介及中标公告期限

本次中标公告在《河南省政府采购网》、《郑州市政府采购网》、《金水区政府采购网》、《郑州市公共资源交易中心》上发布, 中标公告期限为1个工作日。上发布, 中标公告期限为1个工作日。

七、其他补充事宜

本项目如有相关当事人对本成交公告有异议, 请于成交公告期之日起七个工作日内以书面的形式同时向采购人和采购代理机构提出质疑(加盖单位公章且法人签字), 由法定代表人或其授权委托人携带营业执照原件及复印件(复印件加盖公章)、授权委托书(原件)和授权委托人身份证(原件及复印件加盖公章)一并提交(邮寄、传真件不予受理), 并以质疑函接受确认日期作为受理时间。逾期未提交或未按照要求提交的质疑函将不予受理。

八、凡对本次公告内容提出询问, 请按以下方式联系

1. 采购人信息

名称: 郑州市金水区卫生健康委员会

地址: 郑州市金水区普庆路69号

联系人: 陈震

联系方式: 0371-58527915

2. 采购代理机构信息 (如有)

名称: 河南拓远工程咨询有限公司

地址: 郑州市高新区科学大道53号中原国家广告产业园3号楼10层187室

联系人: 郭保瑞、屈冬寒、孙登雯

联系方式: 0371-63336272

3. 项目联系方式

项目联系人: 郭保瑞、屈冬寒、孙登雯

联系方式: 0371-63336272

合同编号:

信阳市人民医院
采购项目

合同书

甲方: 信阳市人民医院

乙方: 河南富源百川医疗器械有限公司



签订合同地点: 信阳市羊山新区新三路信阳市人民医院

签订合同时间: 2023 年 1 月 18 日



监护仪设备采购合同

需方（甲方）：信阳市人民医院

供方（乙方）：河南富源百川医疗器械有限公司

签订地点：信阳市羊山新区新三路信阳市人民医院

经信阳市人民医院插件式监护仪、床旁监护仪采购项目竞争性磋商，乙方获得中标，就甲方向乙方购买设备事宜，经双方协商，达成以下协议：

一、设备名称、规格型号、品牌、数量、单位、合计：

序号	设备名称	数量	单位	品牌	型号	单价/元	总价/元	备注
1	插件式监护仪	6	套	迈瑞	ePM 12M			内置 IBP 模块
2	床旁监护仪	4	套	飞利浦	CM12			标配
合计		大写：肆拾万元整 小写：400000 元						

合同总价款：

前述价款包含：设备款、包装费、运输费、安装调试费、培训费、保修服务费、税金等所有费用。

二、质保期、技术培训及售后服务：

1. 从装机培训验收合格之日起，乙方对本合同设备提供厂家叁年免费保修，保修期内免费上门维修和配件更换，提供终身维修服务。

2. 免费提供操作培训、软件培训、临床培训、安全培训、维护培训、巡回培训、终身培训。

3. 乙方在接到甲方电话通知后（乙方联系电话以本合同约定为准）1 小时内予以响应，3 小时内到达现场。

4. 乙方不能按合同约定履行维修义务，甲方有权委托第三方维修，因此产生的

费用由乙方承担。

三、结算方式：

1. 自安装验收合格后，7个工作日内支付总价款的60%，即人民币：贰拾肆万元整（¥240000元），半年后支付总价款的30%，即人民币：壹拾贰万元整（¥120000元）。

2. 自设备安装验收合格，壹年后经甲方确认设备无质量问题且乙方兑现售后服务承诺、无违约及赔偿扣款的前提下，7个工作日内，甲方将货款的10%，即人民币：肆万元整（¥40000元）汇至乙方指定账户。

3. 甲方支付货款前，乙方应提供等额的税务发票。

四、质量要求及商务、技术要求：

乙方所提供的设备应符合国家和行业现行最新标准。

乙方向甲方提供以下证件（复印件）：

1. 营业执照
2. 税务登记证
3. 组织机构代码证
4. 医疗器械经营（生产）许可证
5. 医疗器械注册证
6. 乙方法人证明书及代理委托书（含身份证复印件）
7. 厂家保修合同
8. 技术白皮书
9. 制造商授权函
10. 制造商资格声明

五、交货地点、时间及方式：



合同签订后7日历天内将所供设备运送到甲方指定位置，并负责设备安装、验收和调试，承担运输、保管、安装、调试、验收合格移交甲方之前的所有风险责任和费用。

六、包装标准、要求：

1. 乙方提供的设备应为全新合格设备，必须满足投标文件承诺的所有服务。
2. 国产设备出厂时间至验收时间应不超过一年，如若不符，甲方有权拒绝接收并由乙方承担全部责任，包装费用由乙方承担。
3. 设备外包装应坚固、密封、完整、防震、防潮、无损伤，如若不符，甲方有权拒绝接收并由乙方承担全部责任，包装费用由乙方承担。安装设备产生的垃圾由乙方负责清理至指定垃圾存放处。
4. 如因产品质量问题影响甲方医疗工作或引起医疗纠纷，乙方负责承担全部经济损失及全部法律责任。

七、验收标准：

乙方负责设备的安装和调试，并应于交付设备同时向甲方提供设备的配置清单、产品说明书、出厂合格证等相关证明文件。按国家或行业规定的质量标准验收，乙方承担所需的一切费用。

八、违约责任：

- 1、双方不履行合同义务或者履行合同义务不符合约定的，应当承担继续履行、采取补救措施或者赔偿损失等违约责任。
- 2、乙方逾期交付货物的，乙方应当按逾期交货总额每日千分之六向甲方支付违约金，由甲方从待付货款中扣除。逾期超过约定日期10个工作日不能交货的，甲方有权解除本合同。乙方因逾期交货或其他违约行为导致甲方解除合同的，乙方应向

甲方支付合同总值 5% 的违约金，如造成甲方损失超过违约金的，超出部分由乙方继续承担赔偿责任。

3、甲方无故逾期验收和办理货款支付手续的，甲方应按逾期付款总额每日万分之五向乙方支付违约金。

4、乙方所交的货物品种、型号、规格、技术参数、质量不符合合同约定及招标文件规定标准的，甲方有权拒收该货物，乙方愿意更换货物但逾期交货的，按乙方逾期交货处理。乙方拒绝更换货物的，甲方可单方解除合同。

九、合同争议解决方式：

发生合同争议双方可以协商解决。协商调解不成，可依法向合同签订地甲方人
民法院起诉。

十、不可抗力：

任何一方由于不可抗力因素影响合同履行时，双方可协商延期履行或解除合同，并避免相应的违约责任。受不可抗力影响的一方，应在事发后（24 小时内）及时通知对方，并于事实发生后 15 天内将有关证明交对方确认。

十一、其他约定事项：

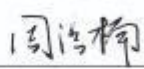
1. 本合同自甲乙双方签字并盖章之日起生效，合同执行期内，双方不可随意变更或解除合同。

2. 本合同如有未尽事宜，须经双方共同协商，做出补充规定，补充规定与本合同具有同等效力。

3. 在合同约定设备未到场之前，为不影响医院业务正常开展，乙方无偿提供与本合同设备配置相同的备用设备供甲方使用，直至合同约定采购设备完全到场安装调试验收完成为止。

以下无正文

本合同一式肆份，甲乙双方各执贰份，具同等法律效力。

双方合同	需方(甲方)	供方(乙方)
名称	信阳市人民医院	河南富源百川医疗器械有限公司
单位地址	河南省信阳市羊山新区新三路	河南省郑州市金水区优胜北路1号1单元14层281、282、284号
法定代表人		
授权委托人		
签字时间	2023.1.19	2023.1.19
开户全称		河南富源百川医疗器械有限公司
开户银行	中国建设银行股份有限公司信阳府前路支行	上海浦东发展银行郑州分行健康路支行
银行账号	41050176284300000590	76040154700010290
联系电话	0376-  98	0371- 

成交通知书

采购编号: YLGJ2023-22

致: 河南富源百川医疗器械有限公司

感谢贵方参加我公司承办的“信阳市人民医院插件式监护仪、床旁监护仪采购项目”竞争性磋商采购, 经依法组建的评审小组评定推荐和采购人的确认, 确定你单位为本项目的中标单位。

本项目招标控制价为¥420000 元, 中标金额为¥400000 元 (大写: 肆拾万元整) 现将有关事宜通知如下:

请接到通知后, 于三十日内持本中标通知书与采购方信阳市人民医院签订合同。

采购人: (盖章)



代理机构: (盖章)



2023年 1 月 17 日



信息公开

INFORMATION DISCLOSURE

通知公告

院务公开

首页 / 信息公开 / 通知公告

信阳市人民医院插件式监护仪、床旁监护仪采购项目成交公告

发布时间: 2023-01-17 10:27:00 | 浏览次数:

一、项目基本情况

1. 采购项目名称: 信阳市人民医院插件式监护仪、床旁监护仪采购项目
 2. 采购项目编号: YLGJ2023-22
 3. 采购方式: 竞争性磋商
 4. 招标公告发布日期: 2023年01月04日
 5. 评审日期: 2023年01月16日
 6. 开标地点: 河南省信阳市羊山新区新七大道前程大厦3楼远隔(北京)国际工程咨询有限公司会议室
 7. 评审地点: 河南省信阳市羊山新区新七大道前程大厦3楼远隔(北京)国际工程咨询有限公司会议室
- 二、采购需求: 信阳市人民医院采购插件式监护仪6台, 床旁监护仪4台。包括运输、安装、调试、培训、售后服务等全过程的服务, 具体参数详见磋商文件。

三、成交情况:

包号	采购内容	供应商名称	地址	成交金额
1	信阳市人民医院采购插件式监护仪6台, 床旁监护仪4台。包括运输、安装、调试、培训、售后服务等全过程的服务, 具体参数详见磋商文件。	河南富源百川医疗器械有限公司	河南省郑州市金水区优胜北路1号1单元14层281、282、284号	400000元

包号	采购内容	供应商名称	地址	成交金额
1	信阳市人民医院采购插件式监护仪6台，床旁监护仪4台。包括运输、安装、调试、培训、售后服务等全过程的服务，具体参数详见磋商文件。	河南富源百川医疗器械有限公司	河南省郑州市金水区优胜北路1号1单元14层281、282、284号	400000元

四、评审小组成员名单：组长为 周跃，成员为 杨培广、李建楠、匡效功、孙向红（业主评委）。

五、代理服务收费标准及金额

收费标准：成交价的1.5%，由成交人支付。成交人在领取成交通知书前向采购代理机构支付。

收费金额：6000元

六、其他补充事宜

各供应商对成交结果有异议的，可以在成交公示期限结束之日起七个工作日内，以书面形式（加盖单位公章且经法人签字）向采购人和代理机构提出书面质疑，须由法定代表人或其原授权代表携营业执照副本（原件）及本人身份证（原件）一并提交（邮寄、传真件等不予受理），并以质疑函接收确认日期作为受理时间。逾期未提交或未按照要求提交的质疑函将不予受理。

七、联系方式

采购人信息

名 称：信阳市人民医院

地 址：信阳市羊山新区新三路

联系人：朱佳丽

联系方式：0376-6802398

采购代理机构信息

名 称：远瓴（北京）国际工程咨询有限公司

地 址：河南省信阳市羊山新区前程大厦3楼316室

联系人：李旺

联系方式：13526040227

信阳市中心医院采购合同

(货物类)

合同编号: 20211118025

项目名称: 信阳市中心医院 CCU 采购病人监护仪、
可视喉镜、双通道注射泵、输液
泵医学装备项目合同

甲方(买方): 信阳市中心医院

乙方(卖方): 河南富源百川医疗器械有限公司

合 同 书

甲方：信阳市中心医院

地址：信阳市四一路壹号

邮编：464000

乙方：河南富源百川医疗器械有限公司

地址：郑州市金水区优胜北路1号1单元14层281、282号

邮编：450000

签约地点：信阳市

根据信阳市中心医院采购中标通知书要求（招标编号：信中医 XZYB【2021】025 号），乙方为甲方信阳市中心医院 CCU 采购病人监护仪、可视喉镜、双通道注射泵、输液泵医学装备项目中标单位，甲、乙双方根据竞争性谈判文件和中标人的投标文件的内容，达成此合同（以下简称“合同”）。

采购项目为：信阳市中心医院 CCU 采购病人监护仪、可视喉镜、双通道注射泵、输液泵医学装备项目，9 台（件）清单详见附表一，合同总价款金额为（人民币）：贰拾万元整¥200000 元。

一、设备质量要求：

乙方提供全新设备（包括零部件、附件、备品备件），设备必须满足中华人民共和国产品质量标准要求，且达到投标文件所规定的技术标准。甲方对设备规格型号有异议的应在收货后 60 日内以书面形式向乙方提出。

二、合同履行的地点及工程进度：合同签订生效后三个日历天内，乙方要在甲方指定地点完成设备的安装调试。设备运输产生的费用由乙方负责。甲方应在设备到达指定地点后，提供符合安装条件的场地、电源、环境等。

三、乙方在交付设备时应向甲方提供设备的使用说明书、合格证书及其他相关的资料。

四、验收：乙方在所有设备安装调试、软件安装完毕后由甲方验收，如产生异议，甲乙双方协商解决，协商不成按法律程序解决。

五、人员培训：乙方免费对甲方相关人员进行技术培训。

六、售后服务：质保期 36 个月。依据院方及临床科室需要，乙方负责设备接入医院相应信息系统，以及接入系统时所产生的费用。

七、付款方式及期限：此合同医学装备安装、试用正常，医院正式验收后，

付总价款的 95%，即壹拾玖万元整¥190000 元；5%作为质保金，自甲方验收合格之日起，设备正常使用质保期满后即付余款壹万元整¥10000 元（如招标现场有另外约定，按招标现场约定）

八、违约责任：乙方未按期提供设备的，甲方有权自行另选其他生产厂家产品，为此给甲方带来的损失由乙方全部承担。乙方不能按期交付时甲方有权解除合同。

九、甲、乙双方应严格遵守招投标要求和招投标人须知。

十、因设备的质量问题发生争议，由法定的技术鉴定单位进行质量鉴定。经鉴定乙方所供设备存在质量问题的，乙方应承担责任，除向甲方支付合同总价款百分之十违约金外，还应赔偿给甲方造成的全部损失。

十一、招标文件及其修改、投标文件及其修改、澄清均为本合同的组成部分。

十二、本合同签定和履行适用中华人民共和国法律，因履行合同发生的争议，由甲乙双方直接协商解决，如协商不成可在合同履行地人民法院诉讼。

十三、本合同未尽事宜，甲乙双方可签定补充协议，与本合同具有同等法律效力。

十四、合同生效及其它：本合同经双方代表签字、加盖公章后生效。本合同一式三份，甲方贰份，乙方一份。

甲 方： 信阳市中心医院
(盖章)

授权代表：
(签字)



乙 方： 河南富源百川医疗器械有限公司
(盖章)

授权代表：时李科
(签字)



日 期： 2021 年 11 月 25 日

日 期： 2021 年 11 月 25 日

3

成 交 通 知 书

河南富源百川医疗器械有限公司：

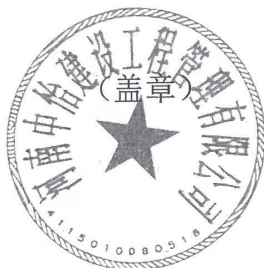
贵单位对信中医 XZYB【2021】025 号“信阳市中心医院 CCU 采购病人监护仪、可视喉镜、双通道注射泵、输液泵医学装备项目”的投标，依据《中华人民共和国招标投标法》、《中华人民共和国政府采购法》的规定，经过合法的招标程序进行竞争性谈判，经谈判小组评定，现确定你单位为成交供应商。成交金额为人民币：贰拾万元整（¥200000.00 元）。

根据招标文件和投标确认条款，你单位收到成交通知书后，请在 30 日内与采购人签订合同，并抓紧组织实施，促进项目圆满完成。

采购单位：（盖章）



招标代理机构：



日 期：2021 年 11 月 18 日

信阳市中心医院CCU采购病人监护仪、可视喉镜、双通道注射泵、输液泵医学装备项目成交候选人公告

河南信阳

中标

2021/11/15

收藏跟进

转发分享

打印

写跟进

2021-11-15 信阳市中心医院医学装备科

河南中怡建设工程有限公司受信阳市中心医院的委托，对信阳市中心医院CCU采购病人监护仪、可视喉镜、双通道注射泵、输液泵医学装备项目进行国内竞争性谈判，按规定程序进行了谈判和评审，现就本次采购谈判小组推荐的成交候选人公告如下：

一、项目名称及编号

项目名称：信阳市中心医院CCU采购病人监护仪、可视喉镜、双通道注射泵、输液泵医学装备项目

招标编号：信中医XZYB【2021】025号

二、评审信息

评审日期：2021年11月12日14:40

评审地点：信阳市中心医院门诊楼七楼会议室

三、成交信息

成交供应商名称：河南富源百川医疗器械有限公司

四、联系方式

招标人：信阳市中心医院

地址：信阳市四一路1号

联系人：齐先生、何先生 联系电话：0376-6221087

招标代理机构：河南中怡建设工程有限公司

联系人：邵先生 联系电话：0376-6519688

地址：信阳市新五大道太古广场A座10楼

监督部门：信阳市中心医院纪检监察室 联系电话：0376-6251760

五、发布公告媒介：本公告同时在《信阳市中心医院网》、《河南省政府采购网》、《中国采购与招标网》上发布。

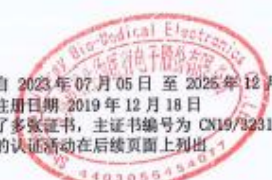
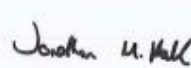
公告期限：自本公告发布之日起1个工作日。

各有关当事人对结果有异议的，可以在公告发布之日起7个工作日内，以书面形式向招标人提出质疑（加盖公章且法人签字），由法定代表人或其原授权代表亲自携带企业营业执照副本原件及本人身份证原件（原件一并提交（邮寄、传真件不予受理），并以质疑函接受确认日期作为受理时间。逾期未提交或未按照要求提交的质疑函将不予受理。

感谢各投标人对本项目的参与和支持。

十一、其他资料及实质性优惠文件

11.1 职业健康安全管理体系认证证书

职业健康安全管理体系认证证书		
主证书编号: CN19/32315		
此为证书 CN19/32315 译本		
下述组织		
深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司		
统一社会信用代码: 914403007084678371 注册地址: 深圳市南山区高新技术产业园区科技南十二路迈瑞大厦 1~4 层 经营地址: 中国广东省深圳市南山区高新技术产业园区科技南十二路迈瑞大厦		
的管理体系已经过审核, 并被证明符合下述要求 ISO 45001:2018		
所涉及的活动范围覆盖		
证书的注册范围显示在第二页上		
该证书的有效期自 2023 年 07 月 05 日 至 2026 年 12 月 17 日 并须经过符合要求的监督审核保持有效 版本号 3, 初始注册日期 2019 年 12 月 18 日 在此范围内出具了多张证书, 主证书编号为 CN19/32315 在其它场所实施的认证活动在后续页面上列出		
		
		
签署 Jonathan Hall Global Head - Certification Services SGS United Kingdom Ltd Rossmore Business Park, Ellesmere Port, Cheshire, CH65 3EN, UK t +44 (0) 151 350-6666 - www.sgs.com		
		
本文件是真实的电子版证书, 仅供客户用于其商业用途。客户可自行打印, 视同副本。本文件根据 Terms and Conditions SGS 中认证服务通用条款的要求颁发, 提请注意其中已包含的责任范围、赔偿和司法管辖事项。本文件受 SGS 版权保护, 任何未经 授权的对此文件的内容或外观的变更, 伪造或篡改属非法。		
第 1 页共 4 页		

职业健康安全管理体系认证证书

主证书编号: CN19/32315

此为证书 CN19/32315 译本

下述组织

深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司

SGS

ISO 45001:2018

设计和开发、生产和销售: 医用电子设备(包括病人监护仪和附件、生命体征监测仪、中心监护系统、数字遥测监护系统、血氧饱和度监护仪、体温探头、流量传感器、动态血压监测仪、除颤监护仪和附件、心电图机、麻醉机和附件、呼吸机、空压机、内窥镜摄像系统、冷光源及附件、超声诊断设备和附件、数字化医用X射线摄影系统、医用X射线摄影系统、血液细胞分析仪、生化分析仪、尿液分析仪、酶标仪、体外诊断用洗板机、全自动化学发光免疫分析仪、流式细胞仪、(全自动)样本处理系统、全自动推片染色机、糖化血红蛋白分析仪、特定蛋白免疫分析仪), 以及血液细胞分析仪用试剂、生化分析仪用试剂、化学发光免疫试剂、化学发光免疫校准品和质控品、流式细胞仪用试剂、糖化血红蛋白分析仪用试剂、糖化血红蛋白分析仪用校准品和质控品、一次性麻醉面罩、可复用的麻醉面罩、呼吸面罩、一次性呼吸回路、可复用的呼吸回路、热湿交换器、过滤器、呼吸囊、输液泵、注射泵、营养泵、输液监护管理系统



本文件是真实的电子版证书, 仅供客户用于其商业用途。客户可自行打印, 视同副本。本文件根据 Terms and Conditions | SGS 中认证服务通用条款的要求颁发。请注意其中已包含的责任范围、赔偿和司法管辖事项。本文件受 SGS 版权保护, 任何未经授权的对文件的内容或外观的变更, 伪造或篡改皆属非法。



第 2 页共 4 页

职业健康安全管理体系认证证书

主证书编号: CN19/32315

此为证书 CN19/32315 译本, 续

深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司

SGS

ISO 45001:2018

版本号 3

场所

深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司

统一社会信用代码: 914403007084678371

注册地址: 深圳市南山区高新技术产业园科技南十二路迈瑞大厦 1~4 层

经营地址: 中国广东省深圳市南山区高新技术产业园科技南十二路迈瑞大厦

设计和开发、销售: 医用电子设备(包括病人监护仪和附件、生命体征监测仪、中心监护系统、数字遥测监护系统、血氧饱和度监护仪、体温探头、流量传感器、动态血压监测仪、除颤监护仪和附件、心电图机、麻醉机和附件、呼吸机、空压机、内窥镜摄像系统、冷光源及附件、超声诊断设备和附件、数字化医用 X 射线摄影系统、医用 X 射线摄影系统、一次性麻醉面罩、可复用的麻醉面罩、呼吸面罩、一次性呼吸回路、可复用的呼吸回路、热湿交换器、过滤器、呼吸囊、输液泵、注射泵、营养泵、输液监护管理系统

深圳迈瑞科学仪器有限公司

统一社会信用代码: 91440300MA5H927D7B

注册地址: 深圳市南山区粤海街道高新区社区南山区高新片区科技南十二路迈瑞总部大厦 3 座 4 层

经营地址: 中国广东省深圳市南山区高新技术产业园科技南十二路迈瑞大厦

设计和开发、销售: 医用电子设备(包括病人监护仪和附件、生命体征监测仪、中心监护系统、数字遥测监护系统、血氧饱和度监护仪、体温探头、流量传感器、动态血压监测仪、除颤监护仪和附件、心电图机、麻醉机和附件、呼吸机、空压机、内窥镜摄像系统、冷光源及附件、超声诊断设备和附件、数字化医用 X 射线摄影系统、医用 X 射线摄影系统、一次性麻醉面罩、可复用的麻醉面罩、呼吸面罩、一次性呼吸回路、可复用的呼吸回路、热湿交换器、过滤器、呼吸囊、输液泵、注射泵、营养泵、输液监护管理系统

深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司光明生产厂

统一社会信用代码: 914403003428616186

注册地址: 深圳市光明区玉塘街道南环大道 1203 号

经营地址: 中国广东省深圳市光明区玉塘街道南环大道 1203 号

生产: 医用电子设备(包括病人监护仪和附件、生命体征监测仪、中心监护系统、数字遥测监护系统、血氧饱和度监护仪、体温探头、流量传感器、动态血压监测仪、除颤监护仪和附件、心电图机、麻醉机和附件、呼吸机、空压机、内窥镜摄像系统、冷光源及附件、超声诊断设备和附件、数字化医用 X 射线摄影系统、医用 X 射线摄影系统、血液细胞分析仪、生化分析仪、尿液分析仪、酶标仪、体外诊断用洗板机、全自动化学发光免疫分析仪、流式细胞仪、(全自动)样本处理系统全自动推片染色机、糖化血红蛋白分析仪、特定蛋白免疫分析仪), 以及血液细胞分析仪用试剂、生化分析仪用试剂、化学发光免疫试剂、化学发光免疫校准品和质控品、流式细胞仪用试剂、糖化血红蛋白分析仪用试剂、糖化血红蛋白分析仪用校准品和质控品、一次性麻醉面罩、可复用的麻醉面罩、呼吸面罩、一次性呼吸回路、可复用的呼吸回路、热湿交换器、过滤器、呼吸囊

设计: 血液细胞分析仪、生化分析仪、尿液分析仪、酶标仪、体外诊断用洗板机、全自动化学发光免疫分析仪、流式细胞仪、(全自动)样本处理系统、全自动推片染色机、糖化血红蛋白分析仪、特定蛋白免疫分析仪), 以及血液细胞分析仪用试剂、生化分析仪用试剂、化学发光免疫试剂、化学发光免疫校准品和质控品、流式细胞仪用试剂、糖化血红蛋白分析仪用试剂、糖化血红蛋白分析仪用校准品和质控品



本文件是真实的电子版证书, 仅供客户用于其商业用途。客户可自行打印, 视同副本。本文件根据 Terms and Conditions | SGS 中认证服务通用条款的要求颁发。请注意其中已包含的责任范围、赔偿和司法管辖事项。本文件受 SGS 版权保护, 任何未经授权的对文件的内容或外观的变更, 伪造或篡改均属非法。



第 3 页共 4 页

职业健康安全管理体系认证证书

主证书编号: CN19/32315

此为证书 CN19/32315 译本, 续

深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司

SGS

ISO 45001:2018

深圳迈瑞科技有限公司
统一社会信用代码: 91440300763451547B
注册地址: 深圳市光明区玉塘街道南环大道 1203 号 2 号楼 6 楼
经营地址: 中国深圳市光明区玉塘街道南环大道 1203 号 2 号楼 6 楼
生产: 输液泵, 注射泵, 营养泵, 输液监护管理系统



本文件是真实的电子版证书, 仅供客户用于其商业用途。客户可自行打印, 视同副本。本文件根据 [Terms and Conditions](#) | SGS 中认证服务通用条款的要求颁发, 请注意其中已包含的责任范围, 赔偿和司法管辖事项。本文件受 SGS 版权保护, 任何未经授权的对文件的内容或外观的变更, 伪造或篡改皆属非法。



第 4 页共 4 页

Certificate CN19/32315

SGS

The management system of

Shenzhen Mindray Bio Medical Electronics Co., Ltd.

Unified Social Credit Code: 914403007084678371

Business Registration Address: 1-4F, Mindray Building, Keji 12th Road South, High-Tech Industrial Park, Nanshan District, Shenzhen City, Guangdong Province, P.R. China

Business Operation Address: Mindray Building, Keji 12th Road South, High-Tech Industrial Park, Nanshan District, Shenzhen City, Guangdong Province, P.R. China

has been assessed and certified as meeting the requirements of
ISO 45001:2018

For the following activities

The Scope of Registration appears on page 2 of this certificate

This certificate is valid from 05 July 2023 until 17 December 2025 and remains valid subject to satisfactory surveillance audits.
Issue 3. Certified since 18 December 2019
Multiple certificates have been issued for this scope, the main certificate is numbered CN19/32315
Certified activities performed by additional sites are listed on subsequent pages.

Jonathan M. Hall

Authorised by
Jonathan Hall
Global Head - Certification Services

SGS United Kingdom Ltd
Rossmore Business Park, Ellesmere Port, Cheshire, CH65 3EN, UK
t +44 (0)151 350-6886 - www.sgs.com



This document is an authentic electronic certificate for Client business purposes use only. Printed version of the electronic certificate are permitted and will be considered as a copy. This document is issued by the Company subject to SGS General Conditions of certification services available on Terms and Conditions | SGS. Attention is drawn to the limitation of liability, indemnification and jurisdictional clauses contained therein. This document is copyright protected and any unauthorized alteration, forgery or falsification of the content or appearance of this document is unlawful.



Page 1 of 4

Certificate CN19/32315, continued

Shenzhen Mindray Bio Medical Electronics Co., Ltd.

SGS

ISO 45001:2018

Design and Development, Production and Distribution of Medical Electronic Equipment (including Patient Monitor and Accessories, Vital Signs Monitor, Center Monitoring System, Telemetry Monitoring System, Pulse Oximeter, Temperature Probe, Flow Sensor, Ambulatory Blood pressure Monitor, Defibrillator/Monitor and Accessories, Electrocardiograph, Anesthesia Machine and accessories, Ventilator, Air compressor, Endoscope Camera System, Endoscope Light Source and accessories, Ultrasonic Diagnostic Equipment and Accessories, Digital Radiography System, Radiography System, Hematology Analyzer, Clinical Chemistry Analyzer, Urine Analyzer, Microplate Reader, Microplate Washer for invitro diagnostic use, Chemiluminescence Immunoassay Analyzer, Flow Cytometer, (Auto) Sample Processing System, Auto Slide Maker&Stainer, Glycohemoglobin Analyzer, Specific Protein Analyzer, Reagents for Hematology Analyzer, Reagents for Clinical Chemistry Analyzer, Chemiluminescence Immunoassay Reagents, Chemiluminescence Immunoassay Calibrators and Controls, Reagents for Flow Cytometer, Reagents for Glycohemoglobin Analyzer, Calibrators and Controls for Glycohemoglobin Analyzer, Disposable Anesthesia Mask, Reusable Anesthesia Mask, Respiratory Mask, Disposable Breathing Circuit, Reusable Breathing Circuit, Heat and Moisture Exchanger, Filter, Breathing Bag, Infusion pump, Syringe pump, Enteral feeding pump, Infusion supervision system.



This document is an authentic electronic certificate for Client business purposes use only. Printed version of the electronic certificate are permitted and will be considered as a copy. This document is issued by the Company subject to SGS General Conditions of certification services available on [Terms and Conditions](#) | SGS. Attention is drawn to the limitation of liability, indemnification and jurisdictional clauses contained therein. This document is copyright protected and any unauthorized alteration, forgery or falsification of the content or appearance of this document is unlawful.



Certificate CN19/32315, continued

Shenzhen Mindray Bio Medical Electronics Co., Ltd.

ISO 45001:2018

SGS

Issue 3

Sites

Shenzhen Mindray Bio Medical Electronics Co., Ltd.

Unified Social Credit Code: 914403007084678371

Business Registration Address: 1-4F, Mindray Building, Keji 12th Road South, High-Tech Industrial Park, Nanshan District, Shenzhen City, Guangdong Province, P.R. China

Business Operation Address: Mindray Building, Keji 12th Road South, High-Tech Industrial Park, Nanshan District, Shenzhen City, Guangdong Province, P.R. China

Design and Development, and Distribution of Medical Electronic Equipment (including Patient Monitor and Accessories, Vital Signs Monitor, Center Monitoring System, Telemetry Monitoring System, Pulse Oximeter, Temperature Probe, Flow Sensor, Ambulatory Blood pressure Monitor, Defibrillator/Monitor and Accessories, Electrocardiograph, Anesthesia Machine and accessories, Ventilator, Air compressor, Endoscope Camera System, Endoscope Light Source and accessories, Ultrasonic Diagnostic Equipment and Accessories, Digital Radiography System, Radiography System, Disposable Anesthesia Mask, Reusable Anesthesia Mask, Respiratory Mask, Disposable Breathing Circuit, Reusable Breathing Circuit, Heat and Moisture Exchanger, Filter, Breathing Bag, Infusion pump, Syringe pump, Enteral feeding pump, Infusion supervision system.

Shenzhen Mindray Scientific Research Co., Ltd

Unified Social Credit Code: 91440300MA5H927D7B

Business Registration Address: 4F, Building 3#, Mindray Building, Keji 12th Road South, High-Tech Industrial Park, Nanshan District, Shenzhen City, Guangdong Province, P.R. China

Business Operation Address: Mindray Building, Keji 12th Road South, High-Tech Industrial Park, Nanshan District, Shenzhen City, Guangdong Province, P.R. China

Design and Development, and Distribution of Medical Electronic Equipment (including Patient Monitor and Accessories, Vital Signs Monitor, Center Monitoring System, Telemetry Monitoring System, Pulse Oximeter, Temperature Probe, Flow Sensor, Ambulatory Blood pressure Monitor, Defibrillator/Monitor and Accessories, Electrocardiograph, Anesthesia Machine and accessories, Ventilator, Air compressor, Endoscope Camera System, Endoscope Light Source and accessories, Ultrasonic Diagnostic Equipment and Accessories, Digital Radiography System, Radiography System, Disposable Anesthesia Mask, Reusable Anesthesia Mask, Respiratory Mask, Disposable Breathing Circuit, Reusable Breathing Circuit, Heat and Moisture Exchanger, Filter, Breathing Bag, Infusion pump, Syringe pump, Enteral feeding pump, Infusion supervision system.

Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. Guangming Production Factory

Unified Social Credit Code: 914403003426616186

Business Registration Address: N0. 1203 Nanhuan Road, YuTang Street, Guangming District, Shenzhen City, Guangdong Province, P.R. China

Business Operation Address: N0. 1203 Nanhuan Road, YuTang Street, Guangming District, Shenzhen City, Guangdong Province, P.R. China



This document is an authentic electronic certificate for Client business purposes use only. Printed version of the electronic certificate are permitted and will be considered as a copy. This document is issued by the Company subject to SGS General Conditions of certification services available on [Terms and Conditions](#). SGS Attention is drawn to the limitation of liability, indemnification and jurisdictional clauses contained therein. This document is copyright protected and any unauthorized alteration, forgery or falsification of the content or appearance of this document is unlawful.



Certificate CN19/32315, continued

Shenzhen Mindray Bio Medical Electronics Co., Ltd.

ISO 45001:2018

SGS

Production of Medical Electronic Equipment (including Patient Monitor and Accessories, Vital Signs Monitor, Center Monitoring System, Telemetry Monitoring System, Pulse Oximeter, Temperature Probe, Flow Sensor, Ambulatory Blood pressure Monitor, Defibrillator/Monitor and Accessories, Electrocardiograph, Anesthesia Machine and accessories, Ventilator, Air compressor, Endoscope Camera System, Endoscope Light Source and accessories, Ultrasonic Diagnostic Equipment and Accessories, Digital Radiography System, Radiography System, Hematology Analyzer, Clinical Chemistry Analyzer, Urine Analyzer, Microplate Reader, Microplate Washer for invitro diagnostic use, Chemiluminescence Immunoassay Analyzer, Flow Cytometer, (Auto) Sample Processing System, Auto Slide Maker&Stainer, Glycohemoglobin Analyzer, Specific Protein Analyzer, Reagents for Hematology Analyzer, Reagents for Clinical Chemistry Analyzer, Chemiluminescence Immunoassay Reagents, Chemiluminescence Immunoassay Calibrators and Controls, Reagents for Flow Cytometer, Reagents for Glycohemoglobin Analyzer, Calibrators and Controls for Glycohemoglobin Analyzer, Disposable Anesthesia Mask, Reusable Anesthesia Mask, Respiratory Mask, Disposable Breathing Circuit, Reusable Breathing Circuit, Heat and Moisture Exchanger, Filter, Breathing Bag, Design of Hematology Analyzer, Clinical Chemistry Analyzer, Urine Analyzer, Microplate Reader, Microplate Washer for invitro diagnostic use, Chemiluminescence Immunoassay Analyzer, Flow Cytometer, (Auto) Sample Processing System, Auto Slide Maker&Stainer, Glycohemoglobin Analyzer, Specific Protein Analyzer, Reagents for Hematology Analyzer, Reagents for Clinical Chemistry Analyzer, Chemiluminescence Immunoassay Reagents, Chemiluminescence Immunoassay Calibrators and Controls, Reagents for Flow Cytometer, Reagents for Glycohemoglobin Analyzer, Calibrators and Controls for Glycohemoglobin Analyzer

Shenzhen Mindray Scientific Co., Ltd.

Unified Social Credit Code: 91440300763451547B

Business Registration Address: 6F, Building 2# N0. 1203 Nanhuan Road, YuTang Street, Guangming District, Shenzhen City, Guangdong Province, P.R. China

Business Operation Address: 6F, Building 2# N0. 1203 Nanhuan Road, YuTang Street, Guangming District, Shenzhen City, Guangdong Province, P.R. China

Production of Infusion pump, Syringe pump, Enteral feeding pump, Infusion supervision system.



This document is an authentic electronic certificate for Client's business purposes use only. Printed version of the electronic certificate are permitted and will be considered as a copy. This document is issued by the Company subject to SGS General Conditions of certification services available on [Terms and Conditions](#) | SGS. Attention is drawn to the limitation of liability, indemnification and jurisdictional clauses contained therein. This document is copyright protected and any unauthorized alteration, forgery or falsification of the content or appearance of this document is unlawful.



职业健康安全管理体系认证证书

证书编号: CN19/32315.04

此为证书 CN19/32315.04 译本

深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司

深圳迈瑞科技有限公司

统一社会信用代码: 91440300763451547B
注册地址: 深圳市光明区玉塘街道南环大道 1203 号 2 号楼 6 楼
经营地址: 中国深圳市光明区玉塘街道南环大道 1203 号 2 号楼 6 楼

依据主证书 CN19/32315 中规定的管理体系已经过审核, 并被证明符合下述要求
ISO 45001:2018

所涉及的活动范围覆盖

生产: 输液泵, 注射泵, 营养泵, 输液监护管理系统

该证书的有效期自 2023 年 07 月 05 日 至 2025 年 12 月 17 日 并须经过符合要求的监督审核保持有效
版本号 1.
此证书的有效性取决于主证书的有效性。

Jonathan M. Hall

签署
Jonathan Hall
Global Head
Certification Services
SGS United Kingdom Ltd
Rossmore Business Park, Ellesmere Port, Cheshire, CH65 3EN, UK
t +44 (0) 151 350-6666 - www.sgs.com



本文件是真实的电子版证书, 仅供客户用于其商业用途。客户可自行打印。视同副本。本文件根据 [Terms and Conditions](#) | SGS
中认证服务通用条款的要求颁发。请注意其中已包含的责任范围、赔偿和司法管辖事项。本文件受 SGS 版权保护, 任何未经
授权的对此文件的内容或外观的变更, 伪造或篡改属非法。



第 1 页共 1 页

Certificate CN19/32315.04

Shenzhen Mindray Bio Medical Electronics Co., Ltd.

Shenzhen Mindray Scientific Co., Ltd.

Unified Social Credit Code: 91440300763451547B

Business Registration Address: 6F, Building 2# NO. 1203 Nanhuan Road, YuTang Street, Guangming District, Shenzhen City, Guangdong Province, P.R. China

Business Operation Address: 6F, Building 2# NO. 1203 Nanhuan Road, YuTang Street, Guangming District, Shenzhen City, Guangdong Province, P.R. China

Has been assessed under the management system of the certified organisation defined in the main certificate CN19/32315 as meeting the requirements of

ISO 45001:2018

For the following activities

Production of Infusion pump, Syringe pump, Enteral feeding pump, Infusion supervision system.

This certificate is valid from 06 July 2023 until 17 December 2025 and remains valid subject to satisfactory surveillance audits.
Issue 1.

The validity of this certificate depends on the validity of the main certificate.

Jonathan M. Hall

Authorised by
Jonathan Hall
Global Head - Certification Services

SGS United Kingdom Ltd
Roosmore Business Park, Ellesmere Port, Cheshire, CH65 3EN, UK
t: +44 (0)151 350-6886 - www.sgs.com



This document is an authentic electronic certificate for Client business purposes use only. Printed version of the electronic certificate are permitted and will be considered as a copy. This document is issued by the Company subject to SGS General Conditions of certification services available on [Terms and Conditions](#) | SGS. Attention is drawn to the limitation of liability, indemnification and jurisdictional clauses contained therein. This document is copyright protected and any unauthorized alteration, forgery or falsification of the content or appearance of this document is unlawful.



Page 1 of 1

11.2 环境管理体系认证证书

环境管理体系认证证书

主证书编号: CN17/31686

此为证书 CN17/31686 译本

下述组织

深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司

SGS

统一社会信用代码: 914403007084678371

注册地址: 深圳市南山区高新技术产业园科技南十二路迈瑞大厦1~4层

经营地址: 中国广东省深圳市南山区高新技术产业园科技南十二路迈瑞大厦

的管理体系已经过审核, 并被证明符合下述要求

ISO 14001:2015

所涉及的活动范围覆盖

证书的注册范围显示在第二页上

该证书的有效期自 2023 年 10 月 09 日至 2026 年 10 月 08 日, 并须经过符合要求的监督审核保持有效
版本号 2, 初始注册日期 2017 年 10 月 09 日
在此范围内出具了多张证书, 主证书编号为 CN17/31686
在其它场所实施的认证活动在后续页面上列出

Jonathan M. Hall

签署

Jonathan Hall
Global Head -
Certification Services

SGS United Kingdom Ltd
Rossmore Business Park, Ellesmere Port, Cheshire, CH65 3EN, UK
t +44 (0) 151 350-6666 - www.sgs.com



本文件是真实的电子版证书, 仅供客户用于其商业用途。客户可自行打印, 视同副本。本文件根据 Terms and Conditions | SGS 中认证服务通用条款的要求颁发。提请注意其中已包含的责任范围、赔偿和司法管辖事项。本文件受 SGS 版权保护。任何未经授权的对文件的内容或外观的变更, 伪造或篡改皆属非法。



第 1 页共 4 页

环境管理体系认证证书

主证书编号: CN17/31686

此为证书 CN17/31686 译本

下述组织

深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司

SGS

ISO 14001:2015

设计和开发、生产和销售: 医用电子设备(包括病人监护仪和附件、生命体征监测仪、中心监护系统、数字遥测监护系统、血氧饱和度监护仪、体温探头、流量传感器、动态血压监测仪、除颤监护仪和附件、心电图机、麻醉机和附件、呼吸机、空压机、内窥镜摄像系统、冷光源及附件、超声诊断设备和附件、数字化医用X射线摄影系统、医用X射线摄影系统、血液细胞分析仪、生化分析仪、尿液分析仪、酶标仪、体外诊断用洗板机、全自动化学发光免疫分析仪、流式细胞仪、(全自动)样本处理系统、全自动推片染色机、糖化血红蛋白分析仪、特定蛋白免疫分析仪)、以及血液细胞分析仪用试剂、生化分析仪用试剂、化学发光免疫试剂、化学发光免疫校准品和质控品、流式细胞仪用试剂、糖化血红蛋白分析仪用试剂、糖化血红蛋白分析仪用校准品和质控品、一次性麻醉面罩、可复用的麻醉面罩、呼吸面罩、一次性呼吸回路、可复用的呼吸回路、热湿交换器、过滤器、呼吸囊、输液泵、注射泵、营养泵、输液监护管理系统



本文件是真实的电子版证书, 仅供客户用于其商业用途。客户可自行打印, 视同副本。本文件根据 Terms and Conditions | SGS 中认证服务通用条款的要求颁发, 提请注意其中已包含的责任范围、赔偿和司法管辖事项。本文件受 SGS 版权保护, 任何未经授权的对本文件的内容或外观的变更, 伪造或篡改皆属非法。



第 2 页共 4 页

环境管理体系认证证书

主证书编号: CN17/31686

此为证书 CN17/31686 译本, 续

深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司

SGS

ISO 14001:2015

版本号 2
场所
深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司 统一社会信用代码: 914403007084678371 注册地址: 深圳市南山区高新技术产业园科技南十二路迈瑞大厦 1~4 层 经营地址: 中国广东省深圳市南山区高新技术产业园科技南十二路迈瑞大厦 设计和开发、销售: 医用电子设备(包括病人监护仪和附件、生命体征监测仪、中心监护系统、数字遥测监护系统、血氧饱和度监护仪、体温探头、流量传感器、动态血压监测仪、除颤监护仪和附件、心电图机、麻醉机和附件、呼吸机、空压机、内窥镜摄像系统、冷光源及附件、超声诊断设备和附件、数字化医用 X 射线摄影系统、医用 X 射线摄影系统、一次性麻醉面罩、可复用的麻醉面罩、呼吸面罩、一次性呼吸回路、可复用的呼吸回路、热湿交换器、过滤器、呼吸囊、输液泵、注射泵、营养泵、输液监护管理系统
深圳迈瑞科学仪器有限公司 统一社会信用代码: 91440300MA5H927D7B 注册地址: 深圳市南山区粤海街道高新区社区南山区高新片区科技南十二路迈瑞总部大厦 3 座 4 层 经营地址: 中国广东省深圳市南山区高新技术产业园科技南十二路迈瑞大厦 设计和开发、销售: 医用电子设备(包括病人监护仪和附件、生命体征监测仪、中心监护系统、数字遥测监护系统、血氧饱和度监护仪、体温探头、流量传感器、动态血压监测仪、除颤监护仪和附件、心电图机、麻醉机和附件、呼吸机、空压机、内窥镜摄像系统、冷光源及附件、超声诊断设备和附件、数字化医用 X 射线摄影系统、医用 X 射线摄影系统、一次性麻醉面罩、可复用的麻醉面罩、呼吸面罩、一次性呼吸回路、可复用的呼吸回路、热湿交换器、过滤器、呼吸囊、输液泵、注射泵、营养泵、输液监护管理系统
深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司光明生产厂 统一社会信用代码: 914403003426616186 注册地址: 深圳市光明区玉塘街道南环大道 1203 号 经营地址: 中国广东省深圳市光明区玉塘街道南环大道 1203 号 生产: 医用电子设备(包括病人监护仪和附件、生命体征监测仪、中心监护系统、数字遥测监护系统、血氧饱和度监护仪、体温探头、流量传感器、动态血压监测仪、除颤监护仪和附件、心电图机、麻醉机和附件、呼吸机、空压机、内窥镜摄像系统、冷光源及附件、超声诊断设备和附件、数字化医用 X 射线摄影系统、医用 X 射线摄影系统、血液细胞分析仪、生化分析仪、尿液分析仪、酶标仪、体外诊断用洗板机、全自动化学发光免疫分析仪、流式细胞仪、(全自动)样本处理系统、全自动推片染色机、糖化血红蛋白分析仪、特定蛋白免疫分析仪), 以及血液细胞分析仪用试剂、生化分析仪用试剂、化学发光免疫试剂、化学发光免疫校准品和质控品、流式细胞仪用试剂、糖化血红蛋白分析仪用试剂、糖化血红蛋白分析仪用校准品和质控品、一次性麻醉面罩、可复用的麻醉面罩、呼吸面罩、一次性呼吸回路、可复用的呼吸回路、热湿交换器、过滤器、呼吸囊 设计: 血液细胞分析仪、生化分析仪、尿液分析仪、酶标仪、体外诊断用洗板机、全自动化学发光免疫分析仪、流式细胞仪、(全自动)样本处理系统、全自动推片染色机、糖化血红蛋白分析仪、特定蛋白免疫分析仪), 以及血液细胞分析仪用试剂、生化分析仪用试剂、化学发光免疫试剂、化学发光免疫校准品和质控品、流式细胞仪用试剂、糖化血红蛋白分析仪用试剂、糖化血红蛋白分析仪用校准品和质控品



本文件是真实的电子版证书, 仅供客户用于其商业用途。客户可自行打印, 视同副本。本文件根据 Terms and Conditions | SGS 中认证服务通用条款的要求颁发。请注意其中已包含的责任范围、赔偿和司法管辖事项。本文件受 SGS 版权保护。任何未经授权的对文件的内容或外观的变更, 伪造或篡改均属非法。



第 3 页共 4 页

环境管理体系认证证书

主证书编号: CN17/31686

此为证书 CN17/31686 译本, 续

深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司

SGS

ISO 14001:2015

深圳迈瑞科技有限公司
统一社会信用代码: 91440300763451647B
注册地址: 深圳市光明区玉塘街道南环大道 1203 号 2 号楼 6 楼
经营地址: 中国深圳市光明区玉塘街道南环大道 1203 号 2 号楼 6 楼
生产: 输液泵, 注射泵, 营养泵, 输液监护管理系统



本文件是真实的电子版证书, 仅供客户用于其商业用途。客户可自行打印, 视同副本。本文件根据 [Terms and Conditions](#) | SGS 中认证服务通用条款的要求颁发。请注意其中已包含的责任范围、赔偿和司法管辖事项。本文件受 SGS 版权保护, 任何未经授权的对文件的内容或外观的变更, 伪造或篡改均属非法。



第 4 页共 4 页

Certificate CN17/31686

The management system of

Shenzhen Mindray Bio Medical Electronics Co., Ltd.

Unified Social Credit Code: 914403007084678371

Business Registration Address: 1-4F, Mindray Building, Keji 12th Road South, High-Tech Industrial Park, Nanshan District, Shenzhen City, Guangdong Province, P.R. China

Business Operation Address: Mindray Building, Keji 12th Road South, High-Tech Industrial Park, Nanshan District, Shenzhen City, Guangdong Province, P.R. China

has been assessed and certified as meeting the requirements of

ISO 14001:2015

For the following activities

The Scope of Registration appears on page 2 of this certificate

This certificate is valid from 09 October 2023 until 08 October 2026 and remains valid subject to satisfactory surveillance audits.

Issue 2. Certified since 09 October 2017

Multiple certificates have been issued for this scope, the main certificate is numbered CN17/31686

Certified activities performed by additional sites are listed on subsequent pages.

Jonathan M. Hall

Authorised by

Jonathan Hall

Global Head - Certification Services

SGS United Kingdom Ltd

Rossmore Business Park, Ellesmere Port, Cheshire, CH65 3EN, UK

t +44 (0)151 350-6666 - www.sgs.com



This document is an authentic electronic certificate for Client business purposes use only. Printed version of the electronic certificate are permitted and will be considered as a copy. This document is issued by the Company subject to SGS General Conditions of certification services available on [Terms and Conditions](#) | SGS. Attention is drawn to the limitation of liability, indemnification and jurisdictional clauses contained therein. This document is copyright protected and any unauthorized alteration, forgery or falsification of the content or appearance of this document is unlawful.



Page 1 of 4

Certificate CN17/31686, continued

Shenzhen Mindray Bio Medical Electronics Co., Ltd.

SGS

ISO 14001:2015

Design and Development, Production and Distribution of Medical Electronic Equipment (including Patient Monitor and Accessories, Vital Signs Monitor, Center Monitoring System, Telemetry Monitoring System, Pulse Oximeter, Temperature Probe, Flow Sensor, Ambulatory Blood pressure Monitor, Defibrillator/Monitor and Accessories, Electrocardiograph, Anesthesia Machine and accessories, Ventilator, Air compressor, Endoscope Camera System, Endoscope Light Source and accessories, Ultrasonic Diagnostic Equipment and Accessories, Digital Radiography System, Radiography System, Hematology Analyzer, Clinical Chemistry Analyzer, Urine Analyzer, Microplate Reader, Microplate Washer for in vitro diagnostic use, Chemiluminescence Immunoassay Analyzer, Flow Cytometer, (Auto) Sample Processing System, Auto Slide Maker&Stainer, Glycohemoglobin Analyzer, Specific Protein Analyzer, Reagents for Hematology Analyzer, Reagents for Clinical Chemistry Analyzer, Chemiluminescence Immunoassay Reagents, Chemiluminescence Immunoassay Calibrators and Controls, Reagents for Flow Cytometer, Reagents for Glycohemoglobin Analyzer, Calibrators and Controls for Glycohemoglobin Analyzer, Disposable Anesthesia Mask, Reusable Anesthesia Mask, Respiratory Mask, Disposable Breathing Circuit, Reusable Breathing Circuit, Heat and Moisture Exchanger, Filter, Breathing Bag, Infusion pump, Syringe pump, Enteral feeding pump, Infusion supervision system.



This document is an authentic electronic certificate for Client's business purposes use only. Printed version of the electronic certificate are permitted and will be considered as a copy. This document is issued by the Company subject to SGS General Conditions of certification services available on [Terms and Conditions](#) | SGS. Attention is drawn to the limitation of liability, indemnification and jurisdictional clauses contained therein. This document is copyright protected and any unauthorized alteration, forgery or falsification of the content or appearance of this document is unlawful.



Page 2 of 4

Certificate CN17/31686, continued

Shenzhen Mindray Bio Medical Electronics Co., Ltd.

ISO 14001:2015

SGS

Issue 2

Sites

Shenzhen Mindray Bio Medical Electronics Co., Ltd.

Unified Social Credit Code: 914403007084678371

Business Registration Address: 1-4F, Mindray Building, Keji 12th Road South, High-Tech Industrial Park, Nanshan District, Shenzhen City, Guangdong Province, P.R. China

Business Operation Address: Mindray Building, Keji 12th Road South, High-Tech Industrial Park, Nanshan District, Shenzhen City, Guangdong Province, P.R. China

Design and Development, and Distribution of Medical Electronic Equipment (including Patient Monitor and Accessories, Vital Signs Monitor, Center Monitoring System, Telemetry Monitoring System, Pulse Oximeter, Temperature Probe, Flow Sensor, Ambulatory Blood pressure Monitor, Defibrillator/Monitor and Accessories, Electrocardiograph, Anesthesia Machine and accessories, Ventilator, Air compressor, Endoscope Camera System, Endoscope Light Source and accessories, Ultrasonic Diagnostic Equipment and Accessories, Digital Radiography System, Radiography System, Disposable Anesthesia Mask, Reusable Anesthesia Mask, Respiratory Mask, Disposable Breathing Circuit, Reusable Breathing Circuit, Heat and Moisture Exchanger, Filter, Breathing Bag, Infusion pump, Syringe pump, Enteral feeding pump, Infusion supervision system.

Shenzhen Mindray Scientific Research Co., Ltd

Unified Social Credit Code: 91440300MA5H927D7B

Business Registration Address: 4F, Building 3#, Mindray Building, Keji 12th Road South, High-Tech Industrial Park, Nanshan District, Shenzhen City, Guangdong Province, P.R. China

Business Operation Address: Mindray Building, Keji 12th Road South, High-Tech Industrial Park, Nanshan District, Shenzhen City, Guangdong Province, P.R. China

Design and Development, and Distribution of Medical Electronic Equipment (including Patient Monitor and Accessories, Vital Signs Monitor, Center Monitoring System, Telemetry Monitoring System, Pulse Oximeter, Temperature Probe, Flow Sensor, Ambulatory Blood pressure Monitor, Defibrillator/Monitor and Accessories, Electrocardiograph, Anesthesia Machine and accessories, Ventilator, Air compressor, Endoscope Camera System, Endoscope Light Source and accessories, Ultrasonic Diagnostic Equipment and Accessories, Digital Radiography System, Radiography System, Disposable Anesthesia Mask, Reusable Anesthesia Mask, Respiratory Mask, Disposable Breathing Circuit, Reusable Breathing Circuit, Heat and Moisture Exchanger, Filter, Breathing Bag, Infusion pump, Syringe pump, Enteral feeding pump, Infusion supervision system.

Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. Guangming Production Factory

Unified Social Credit Code: 914403003426616186

Business Registration Address: NO. 1203 Nanhuan Road, YuTang Street, Guangming District, Shenzhen City, Guangdong Province, P.R. China

Business Operation Address: NO. 1203 Nanhuan Road, YuTang Street, Guangming District, Shenzhen City, Guangdong Province, P.R. China



This document is an authentic electronic certificate for Client's business purposes use only. Printed version of the electronic certificate are permitted and will be considered as a copy. This document is issued by the Company subject to SGS General Conditions of certification services available on [Terms and Conditions](#) | SGS. Attention is drawn to the limitation of liability, indemnification and jurisdictional clauses contained therein. This document is copyright protected and any unauthorized alteration, forgery or falsification of the content or appearance of this document is unlawful.



Certificate CN17/31686, continued

Shenzhen Mindray Bio Medical Electronics Co., Ltd.

ISO 14001:2015

SGS

Production of Medical Electronic Equipment (including Patient Monitor and Accessories, Vital Signs Monitor, Center Monitoring System, Telemetry Monitoring System, Pulse Oximeter, Temperature Probe, Flow Sensor, Ambulatory Blood pressure Monitor, Defibrillator/Monitor and Accessories, Electrocardiograph, Anesthesia Machine and accessories, Ventilator, Air compressor, Endoscope Camera System, Endoscope Light Source and accessories, Ultrasonic Diagnostic Equipment and Accessories, Digital Radiography System, Radiography System, Hematology Analyzer, Clinical Chemistry Analyzer, Urine Analyzer, Microplate Reader, Microplate Washer for invitro diagnostic use, Chemiluminescence Immunoassay Analyzer, Flow Cytometer, (Auto) Sample Processing System, Auto Slide Maker&Stainer, Glycohemoglobin Analyzer, Specific Protein Analyzer, Reagents for Hematology Analyzer, Reagents for Clinical Chemistry Analyzer, Chemiluminescence Immunoassay Reagents, Chemiluminescence Immunoassay Calibrators and Controls, Reagents for Flow Cytometer, Reagents for Glycohemoglobin Analyzer, Calibrators and Controls for Glycohemoglobin Analyzer, Disposable Anesthesia Mask, Reusable Anesthesia Mask, Respiratory Mask, Disposable Breathing Circuit, Reusable Breathing Circuit, Heat and Moisture Exchanger, Filter, Breathing Bag, Design of Hematology Analyzer, Clinical Chemistry Analyzer, Urine Analyzer, Microplate Reader, Microplate Washer for invitro diagnostic use, Chemiluminescence Immunoassay Analyzer, Flow Cytometer, (Auto) Sample Processing System, Auto Slide Maker&Stainer, Glycohemoglobin Analyzer, Specific Protein Analyzer, Reagents for Hematology Analyzer, Reagents for Clinical Chemistry Analyzer, Chemiluminescence Immunoassay Reagents, Chemiluminescence Immunoassay Calibrators and Controls, Reagents for Flow Cytometer, Reagents for Glycohemoglobin Analyzer, Calibrators and Controls for Glycohemoglobin Analyzer

Shenzhen Mindray Scientific Co., Ltd.

Unified Social Credit Code: 91440300763451547B

Business Registration Address: 6F, Building 2# NO. 1203 Nanhuan Road, YuTang Street, Guangming District, Shenzhen City, Guangdong Province, P.R. China

Business Operation Address: 6F, Building 2# NO. 1203 Nanhuan Road, YuTang Street, Guangming District, Shenzhen City, Guangdong Province, P.R. China

Production of Infusion pump, Syringe pump, Enteral feeding pump, Infusion supervision system.



This document is an authentic electronic certificate for Client's business purposes use only. Printed version of the electronic certificate are permitted and will be considered as a copy. This document is issued by the Company subject to SGS General Conditions of certification services available on [Terms and Conditions](#). SGS Attention is drawn to the limitation of liability, indemnification and jurisdictional clauses contained therein. This document is copyright protected and any unauthorized alteration, forgery or falsification of the content or appearance of this document is unlawful.



环境管理体系认证证书

证书编号: CN17/31686.04

此为证书 CN17/31686.04 译本

深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司

SGS

深圳迈瑞科技有限公司

统一社会信用代码: 91440300763451547B

注册地址: 深圳市光明区玉塘街道南环大道 1203 号 2 号楼 6 楼

经营地址: 中国深圳市光明区玉塘街道南环大道 1203 号 2 号楼 6 楼

依据主证书 CN17/31686 中规定的管理体系已经过审核, 并被证明符合下述要求

ISO 14001:2015

所涉及的活动范围覆盖

生产: 输液泵, 注射泵, 营养泵, 输液监护管理系统

该证书的有效期自 2023 年 10 月 09 日至 2026 年 10 月 08 日 并须经过符合要求的监督审核保持有效

版本号 1.

此证书的有效性取决于主证书的有效性。

Jonathan U. Hall

签署

Jonathan Hall
Global Head
Certification Services

SGS United Kingdom Ltd

Reasmore Business Park, Ellesmere Port, Cheshire, CH65 3EN, UK

t +44 (0) 151 350-6666 - www.sgs.com



本文件是真实的电子版证书, 仅供客户用于其商业用途。客户可自行打印, 视同副本。本文件根据 [Terms and Conditions](#) | SGS 中认证服务通用条款的要求颁发。请注意其中已包含的责任范围, 赔偿和司法管辖事项。本文件受 SGS 版权保护。任何未经授权的对文件的内容或外观的变更, 均造成篡改属非法。



第 1 页共 1 页

Certificate CN17/31686.04

Shenzhen Mindray Bio Medical Electronics Co., Ltd.

SGS

Shenzhen Mindray Scientific Co., Ltd.

Unified Social Credit Code: 91440300763451547B

Business Registration Address: 6F, Building 2# NO. 1203 Nanhuan Road, YuTang Street, Guangming District, Shenzhen City, Guangdong Province, P.R. China

Business Operation Address: 6F, Building 2# NO. 1203 Nanhuan Road, YuTang Street, Guangming District, Shenzhen City, Guangdong Province, P.R. China

Has been assessed under the management system of the certified organisation defined in the main certificate CN17/31686 as meeting the requirements of

ISO 14001:2015

For the following activities

Production of Infusion pump, Syringe pump, Enteral feeding pump, Infusion supervision system.

This certificate is valid from 09 October 2023 until 08 October 2026 and remains valid subject to satisfactory surveillance audits. Issue 1.

The validity of this certificate depends on the validity of the main certificate.

Jonathan M. Hall

Authorised by
Jonathan Hall
Global Head - Certification Services

SGS United Kingdom Ltd
Roosmore Business Park, Epsom, Surrey, CH65 3EN, UK
t+44 (0)151 360-6666 - www.sgs.com



This document is an authentic electronic certificate for Client business purposes use only. Printed version of the electronic certificate are permitted and will be considered as a copy. This document is issued by the Company subject to SGS General Conditions of certification services available on [Terms and Conditions](#). SGS Attention is drawn to the limitation of liability, indemnification and jurisdictional clauses contained therein. This document is copyright protected and any unauthorized alteration, forgery or falsification of the content or appearance of this document is unlawful.



Page 1 of 1

10.2 售后服务承诺

10.2.1 质保期承诺

一、质量保证期承诺：

自交货验收完毕之日算起，投标产品**质保期三年**。

投标人对提供的物资在质保期内，因产品质量而导致的缺陷，应当免费提供包修、包换服务，因此导致的损失采购单位有权向成交供应商追偿。超出质保期后，投标人将会提供上门维修服务，仅收取配件成本费。

二、**质保期内服务承诺：**我公司在质保期限内安排技术人员对所售货物定期巡访，免费进行货物的维护、保养及服务，使货物使用率最大化，延长货物使用期限。

三、**售后响应时间：**提供 7*24 电话服务和技术支持，保证在接到用户故障电话后，1 小时内做出响应，电话沟通不能及时解决故障问题的，工作时间 3 小时内我方会安排工程师到达现场（路程遥远无法及时到达的，以电话确认准确时间为准则）24 小时内无法解决设备故障问题，我方无偿提供备用设备对院方负责。

投标单位（盖章）：河南富源百川医疗器械有限公司

法定代表人或其委托代理人（签字）：

日 期： 2024 年 12 月 16 日