

新疆医科大学第五附属医院 医疗设备购销合同

合同编号：2025-049-YG

需方（以下简称“甲方”）：新疆医科大学第五附属医院

供方（以下简称“乙方”）：上海丽医科技有限公司

甲乙双方根据《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国民法典》《中华人民共和国产品质量法》及其他相关法律法规的规定，本着平等互利、协商一致、等价有偿的原则，就甲方购买乙方的呼吸睡眠监测仪并由乙方提供相关服务事宜，达成一致，协议如下：

一、设备名称、规格（型号）、数量、合同总价：

名称	型号和规格	品牌	数量	单价（人民币）	总价(人民币)
多导睡眠监测仪	SF-A22S	万脉	2 台	168000.00 元	336000.00 元
合计	¥336000.00 元（大写：叁拾叁万陆仟元整）				

1、本合同单价金额为固定不可变更的，合同总价为¥336000.00 元（大写：叁拾叁万陆仟元整），上述合同价格包括但不限于以下全部项目：税金、运费、手续费、安装调试费、保修费等全部费用。乙方应保证甲方除支付合同约定货款之外无需再行支付其他任何费用和款项。

2、价格清单表是基于乙方在完全理解本项目材料所需为前提，同时甲方对清单中的名称、规格、材质及数量等没有校对的义务，乙方在合同有效期内不得对清单的综合费用提出任何费用的增加。

3、甲方向以下账户付款，即为完成本合同项下对乙方相应的付款义务。乙方对下述账户信息的准确性和可用性承担全部责任。若下述账户状态或信息发生任何变更，乙方应提前 7 个工作日使甲方获悉，否则甲方不对乙方迟延收到或未能收到任何款项承担责任。

二、设备制造商及原产地：

多导睡眠监测仪

制造商：湖南万脉医疗科技有限公司

原产地：中国湖南

三、系统配置：

多导睡眠监测仪

主机、脑电导联线、心电导联线、胸腹带、鼻氧管。

(其他未明确配置和要求按照投标文件和承诺书执行)

四、随机的必备品、配件、工具：

乙方应满足甲方要求按产品说明书和装箱单及出厂要求配备必需的备品、配件和专用工具。

五、交货期、地点、保修期：

1、交货期：合同签订后 20 日内完成供货、安装和验收

2、交货地点：新疆医科大学第五附属医院内甲方指定区域

3、保修期：自货物交付甲方书面确认验收合格后 3 年（主机）

4、合同有效期：自合同签订生效之日起至合同权利义务履行完毕之日为止。

六、售后服务：

1、保修期自货物交付甲方书面确认验收合格时起，在保修期间，乙方需提供免费的维修及零配件更换；在甲方发出要求服务通知的 24 小时内，乙方指派的服务人员必须到达甲方设备现场，对设备出现的问题，乙方最迟必须在三日内（含休息日）解决并维修完毕。

2、乙方应向甲方提供合同项下设备使用期内的技术支持，包括技术咨询及技术人员的支持和零配件在设备使用寿命内的供应保证。

3、设备如出现故障，乙方应两小时内回应并在二十四小时内排除故障，如二十四小时内不能解决处理的，应立即向甲方无偿提供同类型的应急代用设备，排除故障后乙方应向甲方出具书面故障报告说明故障原因及采用的解决方法，如相同的事故及故障出现两次乙方应无偿更换新机或退回甲方已支付的全部货款。（该退还设备不做折旧处理，按原价退还）

4、如设备维修调试后达不到合同规定的质量或技术指标要求，甲方有权做退货处理，乙方应在接到退货通知后 3 日内退回货款。

5、保修期内，乙方应免费维修、维护，定期保养；保修期外，乙方提供零配件、易损件和耗材应为同类物品最低价格；如网络询价有更低价格的，乙方应退

还差价。

6、乙方保证新疆区域内设有常年维修点或提供常驻维修人员。

7、乙方应当按照附件及本约定履行售后服务义务，附件与本约定不一致的，以本约定为准。

8、乙方接到甲方通知后未依照约定时间到场提供维修（包括零配件更换）保养等售后服务的，甲方有权另行聘请专业人员进行维修处理，产生的合理费用由乙方全部承担。

七、付款方式：

设备到达医院安装甲方书面确认验收合格、调试启用正常并经甲方确认后付合同总金额的 90%，即 ¥302400.00 元（大写：叁拾万贰仟肆佰元整）；剩余合同尾款待保修期结束后一次性无息支付合同总金额的 10%，即¥33600.00 元（大写：叁万叁仟陆佰元整）。乙方应先行提供符合甲方要求的全额普通电子增值税发票后，甲方再予以支付相关款项，否则甲方有权拒绝支付任何费用且不承担任何违约责任。

八、包装标准：

1、乙方提供的全部货物须采用相应标准的保护措施进行包装。这种包装应适用于航空、海运和内陆运输，并有良好的防潮、防震、防锈和防野蛮装卸的保护措施，以确保货物安全运抵交货地点。

2、由于其包装或其防护措施不妥而引起货物锈蚀、损坏和丢失的任何损失的责任或费用由乙方承担。

3、除特殊货物和特殊规定以外，乙方提供的包装物包括在本合同总价中。

4、乙方负责将送至甲方指定地点的设备包装物从甲方工作场所中清除出去，不得给甲方工作人员或环境造成影响，否则将承担相应的责任，赔偿甲方的财产损失。

5、货物在运输途中的安全问题均由乙方负责，在交货过程中，发生意外事故和故障损失，如撞、刮、裂、损等均由乙方承担责任。

九、技术参数：

乙方负责提供物品详细的中文版说明书、使用手册、维修手册及电路原理图等一切与该设备的安装、维修、保养有关的技术图纸及文字资料。同时提供该设备彩页资料和公司、产品资质，并承担由此发生的全部费用。

十、安装调试：

1、乙方必须在合同签订后一周内将所有的安装调试条件、需甲方配合的事项以书面方式通知甲方；

2、乙方负责物品的运送、安装、调试、技术协助、校准、培训以及其他类似等工作，直至该设备甲方确认可以正常使用并且操作人员熟练操作设备的各种功能为止（本项目为交钥匙）。

3、在安装调试期间，因物件发生的事故及造成任何人身伤亡，由乙方承担全部责任。

十一、验收标准：

1、乙方应保证设备单证齐全：应有产品合格证（或质量证明）、使用说明、保修证明、发票和其他应具有的单证。同时由乙方提供该套设备的商检证，需计量鉴定的，还需提供初次计量鉴定证书。

2、乙方提供设备的质量应符合国家法律法规规定的标准、招标文件和投标文件的要求。

3、设备到达用户所在地后，由甲、乙双方负责对设备进行数量、包装及品质的验收，确定与合同规定相符后，乙方工程师须七天内负责对设备进行安装调试。因乙方原因造成不能按时完成安装调试工作，乙方应承担违约责任，每延迟一个日历日需向甲方支付设备款总额的百分之一的违约金。

4、甲方或设备使用科室最终签发相关的安装验收合格报告，并且甲方有权委托国内有资质的单位对仪器进行精度校核，所发生的费用由乙方承担。

5、验收合格后进入保修期。技术监督局的检测费用由乙方承担，并且负责保修期内设备所涉及的计量检测工作，提供承诺函。

6、乙方负责设备安装场地的辐射安全环境评价和验收及放射性职业病预评价、控制效果评价和竣工验收，并承担相应费用。

十二、质量技术标准及损害赔偿：

1、设备的质量技术标准按国家法律法规规定的标准、招标文件和乙方投标文件所要求的技术标准执行。同时应符合中华人民共和国国家质量及国家安全环保标准，上述标准不一致的，按照高标准执行。

2、乙方应保证其提供的货物是原产地的原装产品，是全新的、未使用过的，采用的是最佳材料和第一流的工艺，并在各个方面符合合同规定的质量、规格和

性能要求。否则按退货处理。

3、乙方应保证其货物经过正确安装、合理操作和维护保养，在货物寿命期内运转良好。在规定的质量保证期内乙方应对由于设计、工艺或材料的缺陷造成的任何缺陷或故障，负责维修、调换直至符合甲方要求。否则按乙方构成违约责任处理。

4、如因为乙方设备质量原因，导致甲方损失，乙方应按照实际损失予以赔偿。

十三、合同修改、变更、转让及专利权：

1、未经甲方书面同意，乙方不得对合同条款及服务内容进行任何修改、变更。并且不得转让其应履行的义务。否则，甲方有权终止合同，所发生的损失由乙方全部承担。

2、乙方须保障甲方在使用其设备、服务及其任何部分不受到第三方关于侵犯专利权、商标权或工业设计权的指控。任何第三方提出侵权指控，甲方因此产生的任何诉讼赔偿损失，乙方须与第三方交涉并承担由此而引起的一切法律责任和费用。

十四、不可抗力：

任何一方由于不可抗力（如地震、战争等）原因无法履行合同时，应在不可抗力时间结束后尽快向对方通报，以减轻可能给对方造成的损失；在取得有关机构的不可抗力证明或者双方谅解确认后，允许延期履行或修订合同，并视情况免于承担部分或全部的违约责任。

十五、违约责任：

1、乙方交付设备的品种、规格、质量不符合国家标准或合同规定的，由乙方全部负责更换设备。所换设备必须全新并符合本合同规定的规格、质量、性能期限和国家法律法规，因此而产生的一切费用和甲方遭受的一切损失由乙方无条件承担。同时甲方有权选择退货，乙方应承担因退货而发生的一切损失和费用并按照本合同总金额 10% 向甲方支付违约金。

2、乙方逾期交货的，按逾期交货部分货款计算，乙方应向甲方按合同总价款的每日千分之五承担违约金，逾期十天以上的，甲方有权终止合同，乙方应当承担因终止合同而发生的一切损失和费用。

3、在保修期内，如因乙方原因设备未按投标文件确定的日期进行维修或维修未达到甲方要求的，在甲方提出赔偿十日内，乙方应当按照本合同总价款的 10%

向甲方支付违约金。

4、乙方不得以任何形式在任何情况下对甲方工作人员进行商业贿赂活动，否则取消乙方投标资格并终止合同。同时乙方需按照本合同总金额 20%向甲方支付违约金并承担相应的法律责任。

5、在履行合同过程中，如果乙方遇到妨碍按时交货和提供服务的情况时，应及时以书面形式将拖延的事实，可能拖延的时间和原因通知甲方。甲方在收到乙方通知后，应尽快对情况进行评价，并于 7 日内确定是否同意延长交货时间以及是否收取误期赔偿费。乙方延期交货应通过签订补充协议的方式经甲方盖章确认。

6、本合同签订后，乙方不得以货物市场价格上涨等各种理由断货、中止供货或要求甲方调价，否则，甲方有权解除合同并拒绝支付任何合同款项，乙方向甲方支付合同总价 20%的违约金。

7、乙方支付上述违约金不足以赔偿甲方损失的，甲方有权另行向乙方索赔（包括但不限于第三方索赔、律师费、诉讼费、鉴定费、公证费、差旅费等甲方采取诉讼途径发生的一切费用）。

十六、赔偿、追索权：

本合同中所涉及到的乙方应支付甲方的损害赔偿、违约金等，设备质保期以外，甲方保留追索的权利，包括从甲、乙双方所签署的其他合同乙方的权利中，追偿上述财产损失及违约金。

十七、禁止商业贿赂和保守商业秘密、知识产权：

1、乙方承诺在业务往来过程中，不向甲方人员赠送现金、物品或以其他形式给予甲方人员利益。

2、双方负有谨慎保护对方商业秘密及知识产权的义务。未经对方书面允许，任何一方不得披露、自用及许可他人使用。

3、乙方指定张梓霖（联系电话：18690178078）作为销售代表及合同履行联系人以上述联系方式接收甲方相关通知等，并代表、负责乙方处理相关设备问题（甲方信息一经发出即视为送达）。销售代表必须在工作时间到需方地点联系商谈，不得到住院部、门诊部、医技科室等推销医学装备。

4. 合同签订页后附联系人身份证复印件、乙方营业执照复印件和合同范围内医疗设备的医疗器械注册证复印件

5、在合同签订及履行过程中，不得实施商业贿赂。若有商业贿赂行为，按照

国卫法制发〔2013〕50号文件《关于建立医药销售领域商业不良记录的规定》中有关规定执行。

十八、解决合同纠纷的方式：

1、合同双方本着诚实、公平合理的原则协商解决，协商仍不能达成共识，应由甲方所在地人民法院管辖。

2、在诉讼期间，合同未发生争议部分甲方可要求乙方继续履行。

十九、其它：

1、合同所有附件均为合同的有效组成部分，与合同具有同等的法律效力。包括招标文件、谈判文件、成交通知书、成交方的投标文件及询标中的书面答疑和开标中的书面承诺等。

2、乙方保证提供的资质是真实且与原件相符。否则乙方承担违约责任，支付设备总款额的百分之十的违约金。

3、乙方保证合同中提供的电话、传真、开户银行、账号等信息准确无误。否则造成责任及损失由乙方承担。

4、本合同应按中华人民共和国的相关法律解释。

5、本合同文本一式六份，甲方执五份、乙方执一份，均具有同等法律效力。自甲、乙双方法定代表人或委托代理人签字且单位盖章之日起生效，双方如有未尽事宜，可以按照招标文件或者承诺函，友好协商解决。合同生效后如任何一方违约，履约方为维护权益向违约方追偿的一切费用包括但不限于律师费、诉讼费、保全费、鉴定费、差旅费由违约方承担。

6、乙方有任意一项或多项违约行为，甲方有权单方解除本合同，并要求乙方承担一切损失，包括但不限于诉讼费、律师代理费等。

（以下无正文，仅为合同签署页）

甲方（盖章）：新疆医科大学第五附属医院



法定代表人：史印树



甲方代表：王振宇

联系人：王振宇

联系电话：0991-7598403

统一社会信用代码：12650000763781298Q

甲方确认
司法送达地址：乌鲁木齐高新区(新市区)
河南西路 118 号

开户行：交通银行股份有限公司乌鲁木齐开发区支行

账号：651100860018000820993

签订日期：2015.3.7

乙方（盖章）：上海丽医科技有限公司



法定代表人：张梓霖



乙方代表：张梓霖

联系人：张梓霖

联系电话：18690178078

统一社会信用代码：91310120MADCM5MF8Q

乙方确认
司法送达地址：上海市奉贤区大叶公路 8188
号 8 檐

开户行：中国农业银行股份有限公司
上海塘桥支行

账号：09760701040029798

签订日期：2015.3.7



中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号:湘械注准 20192070393

注册人名称	湖南万脉医疗科技有限公司
注册人住所	湖南省邵阳市邵阳经济开发区18号道路邵阳电子信息产业园B区9栋、10栋
生产地址	湖南省邵阳市邵阳经济开发区18号道路邵阳电子信息产业园B区9栋
代理人名称	不适用
代理人住所	不适用
产品名称	多导睡眠监测仪
型号、规格	SF-A9、SF-A18、SF-A20、SF-A22、SF-A22S、SF-A30、SF-A30S、SF-A10S、SF-A40S <div style="text-align: center; border: 1px solid black; padding: 5px;">复印无效 仅供存档</div>
结构及组成	SF-Axx 由睡眠呼吸监测仪主机、脑电导联线、DC 电源适配器、数据终端、软件和附件组成，附件包括连接线、脑电导联线、心电导联线、固定带、血氧指套和鼻氧管。SF-AxxS 由主机、数据终端、软件和附件组成，附件包括运动传感器、脑电导联线、心电导联线、胸腹带及连接线、血氧指套和鼻氧管。其中，脑电导联线、心电导联线、血氧指套和鼻氧管均为外购有证产品。
适用范围	产品通过对人体脑电、心电、眼电、下颌电、腿动、胸腹呼吸、鼻气流、鼾声、血氧、体位的信号进行测试记录分析，对睡眠状况综合评估。产品可以用以获取、显示、贮存及分析呼吸事件，对睡眠障碍疾病进行辅助诊断。本设备须在医生或专业人员的指导下在医院或家中使用。
附件	产品技术要求
其他内容	
备注	

审批部门:湖南省药品监督管理局



批准日期:2024年04月19日

生效日期:2024年12月05日

有效期至:2029年12月04日

中华人民共和国
医疗器械注册变更文件

注册证编号:湘械注准20192070393

产品名称	多导睡眠监测仪
变更内容	<p>1、变更申请人住所由“邵阳市双清区宝庆科技工业园产业孵化器一期4号4楼西”变更为“湖南省邵阳市邵阳经济开发区湘商产业园标准厂房一区第13栋厂房第三层”。2、变更生产地址由“邵阳市双清区宝庆科技工业园产业孵化器一期4号4楼西”变更为“湖南省邵阳市邵阳经济开发区湘商产业园标准厂房一区第13栋厂房第三层”。</p> <p style="text-align: right;">复印无效 仅供存档</p>
备注	本文件与“湘械注准20192070393”共同使用。

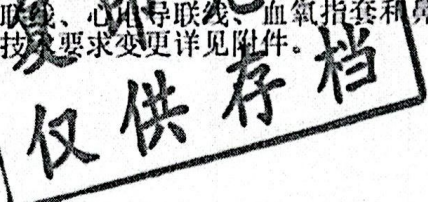
审批部门:湖南省药品监督管理局

批准日期:2020年06月15日



中华人民共和国 医疗器械注册变更文件

注册证编号：湘械注准20192070393

产品名称	多导睡眠监测仪
变更内容	1、型号规格：新增“SF-A22S/SF-A30S”两个型号；2、结构组成：由“产品由睡眠呼吸监测仪主机（以下简称主机）、脑电盒、DC盒、腿部运动感应器、数据终端、软件和附件组成，附件包括联接线、脑电导联线、心电导联线、固定带、血氧指套和鼻氧管。其中，脑电导联线、心电导联线、血氧指套和鼻氧管均为外购有证产品”变更为“SF-Axx由睡眠呼吸监测仪主机、脑电盒、DC盒、腿部运动感应器、数据终端、软件和附件组成，附件包括联接线、脑电导联线、心电导联线、固定带、血氧指套和鼻氧管。SF-AxxS由主机、数据终端、软件和附件组成，附件包括腿部运动传感器、脑电导联线、心电导联线、胸腹带及连接线、血氧指套和鼻氧管。其中，脑电导联线、心电导联线、血氧指套和鼻氧管均为外购有证产品。”3、产品技术要求变更详见附件。 
备注	本文件与“湘械注准20192070393”注册证共同使用。

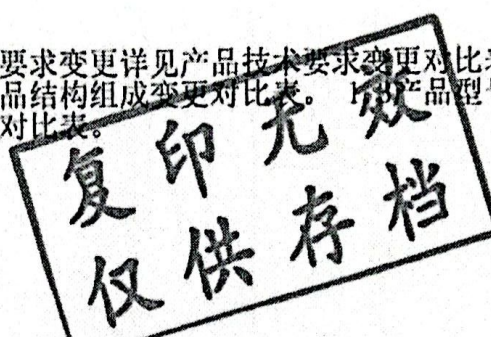
审批部门：湖南省药品监督管理局

批准日期：2021年10月25日



中华人民共和国 医疗器械变更注册（备案）文件

注册证编号：湘械注准20192070393

产品名称	多导睡眠监测仪
变更内容	变更事项 1.1 产品技术要求变更详见产品技术要求变更对比表。 1.2 产 品结构组成变更详见产品结构组成变更对比表。 1.3 产品型号规格变更 详见产品型号规格变更对比表。 
备注	本文件与“湘械注准20192070393”注册证共同使用。

审批部门：湖南省药品监督管理局

批准日期：2022年09月27日



产品结构组成变更对比表

变更前	变更后
<p>SF-Axx 由睡眠呼吸监测仪主机、脑电盒、DC 盒、腿部运动感应器、数据终端、软件和附件组成，附件包括联接线、脑电导联线、心电导联线、固定带、血氧指套和鼻氧管。</p> <p>SF-AxxS 由主机、数据终端，软件和附件组成，附件包括腿部运动传感器、脑电导联线、心电导联线、胸腹带及连接线、血氧指套和鼻氧管。</p> <p>其中，脑电导联线、心电导联线、血氧指套和鼻氧管均为外购有证产品。</p>	<p>SF-Axx 由睡眠呼吸监测仪主机、脑电盒、DC 盒、运动感应器、数据终端、脑电导联线、血氧指套和鼻氧管、附件包括联接线、脑电导联线、固定带、血氧指套和鼻氧管。</p> <p>SF-AxxS 由“上部”数据终端，软件和附件组成，附件包括运动传感器、脑电导联线、心电导联线、胸腹带及连接线、血氧指套和鼻氧管。</p> <p>其中，脑电导联线、心电导联线、血氧指套和鼻氧管均为外购有证产品。</p>

产品型号规格变更对比表

变更前	变更后
SF-A9/SF-A18/SF-A20/SF-A22/SF-A30/SF-A30S	SF-A9/SF-A18/SF-A20/SF-A22/SF-A30/SF-A30/SF-A30S/SF-A40S

中华人民共和国 医疗器械变更注册（备案）文件

注册证编号：湘械注准20192070393

产品名称	多导睡眠监测仪
变更内容	1、变更申请人住所由“湖南省邵阳市邵阳经济开发区湘商产业园标准厂房一区第13栋厂房第三层”变更为“湖南省邵阳市邵阳经济开发区18号道路邵阳电子信息产业园B区9栋、10栋”。2、变更生产地址由“湖南省邵阳市邵阳经济开发区湘商产业园标准厂房一区第13栋厂房第三层”变更为“湖南省邵阳市邵阳经济开发区8号道路邵阳电子信息产业园B区9栋”。 <div style="text-align: center; border: 1px solid black; padding: 5px; margin-top: 10px;">复印无效 仅供存档</div>
备注	本文件与“湘械注准20192070393”共同使用。

市批部门：湖南省药品监督管理局

批准日期：2023年07月06日



中华人民共和国 医疗器械变更注册（备案）文件

注册证编号：湘械注准 20192070393

产品名称	多导睡眠监测仪
变更内容	<p>1、变更生产地址由“湖南省邵阳市邵阳经济开发区 18 号道路邵阳电子信息产业园 B 区 9 栋”变更为“湖南省邵阳市邵阳经济开发区 18 号道路邵阳电子信息产业园 B 区 9 栋、10 栋”。</p> <p>复印无效 仅供存档</p>
备注	本证与“湘械注准 20192070393”共同使用。



批准日期：2024 年 09 月 05 日



国家企业信用公示系统网址: <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公示系统报送上一年度报告。 国家市场监督管理总局监制

