

海关总署货物类政府采购项目合同书（彩色多普勒超声诊断仪）

合同编号：JHHG-ZCHT-2025-01

甲方（采购人）：金华海关综合技术服务中心

乙方（供应商）：中创海通（天津）健康科技有限公司

根据《中华人民共和国民法典（合同编）》、《中华人民共和国政府采购法》等相关法律规定，甲方对 海关总署 2025 年彩色多普勒超声诊断仪（第一批）采购项目（重新招标） 采购项目以公开招
标方式进行采购（采购项目编号：CG2025-PL-GK-HW-085-C01），确定乙方为中标人（成交商），现
依照招标文件、投标文件（响应文件）等相关文件的内容，双方达成如下协议：

第一条 采购货物清单

货物名称	品牌	规格型号	配置	产地	数量	单价（元）	合计（元）
彩色多普勒超声 诊断系统	迈瑞	Anesus I9 Easi	彩色多普勒超声 诊断仪（A 型）	中国	1 台	540000.00	540000.00
设备总价							540000.00
运保费							0.00
安装调试费							0.00
制造商维保服务费（ <u>叁年</u> ）							0.00
合同总价							540000.00

第二条 合同总价款

甲方以支付总价款（人民币大写） 伍拾肆万圆整，接受乙方对上述货物的供货和伴随服务。包
括乙方提供货物、包装、运输、货物的保险和储存、检测、验收、安装调试、保修服务、培训、资料
及提供的伴随服务等所有成本、费用及税费，甲方（用户）无需再向乙方支付其他任何费用。详见附件
分项报价表、设备配置清单和技术偏离表。

第三条 付款条件

（一）本合同以人民币付款。

（二）付款办法：

1.乙方向甲方提交下列单据之日起 10 个工作日内，甲方向乙方支付合同总价 70% 合同款。

乙方提交单据：合同（原件）、中标通知书（或成交通知书）、增值税专用发票（原件）、履约保
函金凭证（原件）。

2.设备全部到货且安装调试完毕，经甲方（用户）验收合格后，乙方向甲方提交下列单据之日起
10 个工作日内，甲方向乙方支付合同总价 30% 合同款。

乙方提交单据：增值税专用发票（原件）、设备到货验收报告（原件）、设备安装调试验收报告（原
件）。

3.因财政集中支付延误时间不计算在内，乙方提交付款单据延迟、缺失及账户信息错误的，甲方
有权相应顺延付款期限，且甲方不承担延误付款责任。

乙方收取货款账户为：

乙方全称	中创海通（天津）健康科技有限公司
开户银行	中国银行股份有限公司天津华明支行
账号	276589668497

第四条 履约保证金

- (一) 合同签订后 10 日内, 乙方向甲方支付合同金额 10% (54000.00 元) 的履约保证金 (现金或银行保函形式)。如果乙方未按照约定时间交付履约保证金的, 甲方有权单方面解除合同。
- (二) 如乙方未能履行合同规定的义务, 甲方有权按照本合同的约定从履约保证金中进行相应扣除。乙方应在甲方扣除履约保证金之日起 10 个工作日内, 及时补充扣除部分金额。
- (三) 如乙方不履行合同, 或履行合同义务不符合约定使得合同目的不能实现, 履约保证金不予退还。
- (四) 全部设备安装调试验收合格后 15 个工作日内, 甲方将履约保证金无息退还乙方。

第五条 包装

(一) 除合同另有规定外, 乙方提供的全部货物均应按标准保护措施进行包装, 这类包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸, 以确保货物安全无损运抵指定交货地点。

(二) 乙方应在包装箱外标明合同名称、合同编号、产品名称、型号, 包装箱内随附一份详细装箱单和质量证书。

(三) 乙方应承担由于其包装或防护措施不当而引起的货物损坏和丢失的任何损失责任和费用。

第六条 交货时间、地点、交货方法 (运输方式)

(一) 交货时间: 合同签订并收到首付款后 30 日内完成交货, 到货后 10 日内完成安装调试。因乙方原因造成付款延迟的, 延迟时间计入交货时间。

(二) 交货地点: 浙江金华市金东区宋濂路 1000 号。

(三) 交货方法: 由乙方负责采用适合的交通工具将采购货物及其附件运至交货现场并按甲方要求完成卸货, 以双方签署设备到货验收签收单为准, 交货时应一并交付货物的有关单证。货物运至海关指定地点的运输、劳务及相关保险的办理由乙方负责并承担相应费用。

(四) 风险责任承担: 货物的风险责任和所有权在双方签署设备安装调试验收合格报告后由甲方承担和享有, 此前的风险责任由乙方承担。

第七条 货物验收

(一) 货物运至甲方 (用户) 指定地点后, 由甲乙双方指派人员按照本合同规定对货物进行验收, 乙方应提供交货清单等文件供甲方 (用户) 审查, 甲方 (用户) 将按合同清单进行规格、数量、外观的检查。

(二) 收货后 10 个工作日内甲乙双方进行到货验收工作。如验收合格, 甲方 (用户) 应及时履行验收手续, 双方签署设备到货验收签收单; 如验收不合格, 甲方 (用户) 应以书面形式通知乙方原因, 乙方收到通知后 10 个工作日内提供解决方案。

(三) 在验收工作中, 发现数量不足或有质量、技术等问题, 乙方应按照合同要求采取补足、更换或退货等处理措施, 并承担由此发生的一切费用和损失。

(四) 涉及设备安装调试的, 乙方负责在甲方 (用户) 配合下完成所供设备安装调试并保证与用户原有设备互联互通, 有关技术问题由乙方负责解决。安装调试后, 双方签署设备安装调试验收报告。有关安装调试服务详见附件实施方案。

(五) 合同项下货物生产期间, 甲方 (用户) 有权派工作人员到生产厂进行监造、现场抽样和出厂前验核。此次验核不代表甲方 (用户) 对货物的最终验收。期间相关费用, 包括技术交流和材料费等由乙方负担。

(六) 为验核货物内在功能是否完备, 甲方 (用户) 有权组织对货物进行随机抽样, 并委托有关检测单位进行检测, 该检测结果将作为货物质量的评判依据, 相关送检和检测费用由乙方承担。如检测指标不符合招标文件 (谈判文件、询价通知书、磋商文件、单一来源)、投标 (响应) 文件要求的, 甲方有权拒收全部此类货物, 乙方应按照甲方要求无条件对拒收货物进行更换, 并承担由此给甲方造成的工期延误等损失。对乙方可能涉嫌提供虚假材料或虚假响应的行为, 甲方有权依法向监管部门反映并追究乙方法律责任。

(七) 甲方 (用户) 认为必要时, 对大型或者复杂的货物采购项目, 可以邀请国家认可的质量检测机构参加验收工作, 相关验收意见作为验收报告的参考资料, 相关费用由乙方承担。

(八) 验收标准以双方达成的对质量和技术标准的约定、乙方承诺的质量和技术标准、国家或行业规定的相关质量和技术标准中最高者为准, 且应充分满足甲方使用要求。

第八条 质量保证

(一) 乙方应保证所供货物为深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司制造生产、原包装、全新未使用过的产品, 与投标文件/应答文件承诺一致, 并完全符合或高于合同要求的质量、规格和技术性能。

(二) 乙方应保证所供货物没有材料或工艺上的缺陷, 并保证其货物在正确安装、正常使用和保养条件下, 在其使用寿命期内具有本合同要求的性能。在货物最终交付验收后不少于合同规定或乙方承诺(两者以较长的为准)的质量保证期内, 本保证保持有效。

(三) 如果乙方所供货物质量与合同不符, 或证实所供货物是有缺陷的, 包括潜在的缺陷或使用不符合要求的材料等, 由此引起的全部损失及费用由乙方承担。若以上原因导致或引起甲方(用户)损失及导致或引起第三方受到损害的, 全部赔偿责任均应由乙方承担。

(四) 在质量保证期内所发现的缺陷, 甲方(用户)应尽快以书面形式通知乙方。乙方收到通知后应 10 日内免费维修或更换有缺陷的货物或部件。

(五) 乙方在约定的时间内未能弥补缺陷, 甲方(用户)可采取必要的补救措施, 但其风险和费用将由乙方承担, 甲方(用户)根据合同规定对乙方行使的其他权利不受影响。

(六) 本合同项目所有货物质量保证期为: 自设备安装调试验收合格之日起计算叁年。

第九条 培训

本合同所包括的培训与投标/响应文件一致。

第十条 售后服务

(一) 乙方在质量保证期内免费提供 7*24 小时的技术支持与售后服务, 提供专线电话支持服务, 4 小时内响应, 保证 48 小时内到达现场并解决故障。

(二) 本合同所包含的售后服务, 包含制造商售后服务和代理商售后服务, 具体见附件技术支持及售后服务方案。

第十一条 违约责任

(一) 因乙方原因未能按照本合同要求交付合格的货物或提供相关服务的违约责任。

1. 对于货物存在缺陷(包括潜在的缺陷)或者不符合合同要求的, 或原材料、技术标准、尺寸、颜色等存在质量问题, 在合同条款规定的检验、安装、调试、验收和质量保证期内, 甲方有权要求退货、退货重新制作、新货替换。乙方应按照甲方意见, 用以下一种或几种方式结合解决:

(1) 退货: 甲方将货物退回乙方, 乙方将合同货款退还给甲方, 并承担由此发生的一切损失和费用。

(2) 退货重新制作: 甲方将货物退回乙方, 乙方按照技术标准要求重新制作, 并承担由此发生的一切损失和费用。

(3) 新货替换: 乙方用满足技术标准要求的货物替换存在缺陷的产品, 承担甲方蒙受的全部损失和费用, 并承担由此引发的一切风险, 且相应延长所换货物的质量保证期。

2. 如果乙方未在甲方要求的 10 日内或甲方同意的期限内, 按照上述甲方意见采取补救措施, 甲方有权解除合同, 扣除全部履约保证金, 要求乙方退回甲方已支付的货款, 并赔偿甲方(用户)的全部损失。

3. 对于未能按合同要求提供服务或未提供应当承担的服务的, 甲方有权要求限期整改。无正当理由不进行整改的视为根本违约。

(二) 乙方未按照本合同规定的时间交货和提供服务的违约责任。

1. 在履行合同过程中, 如果乙方遇到可能妨碍按时交货和提供服务的情形时, 应及时以书面形式将延迟的事实、可能延迟的期限和理由通知甲方(用户)。甲方(用户)在收到乙方通知后, 应尽快对情况进行评价, 并确定是否同意延迟交货时间或延期提供服务, 如甲方(用户)不同意延期, 乙方仍应当按照约定的时间完成交货和提供服务义务, 如甲方(用户)同意延期, 必须以双方签订的补充协议为准。

2. 除甲乙双方另有约定外, 如果乙方没有按照合同规定的时间交货和提供服务, 甲方有权在不影响合同项下其他补救措施的情况下, 要求乙方支付误期赔偿费, 或从合同货款、履约保证金中扣除误期赔偿费, 每周按合同总价款的百分之零点五(0.5%)计收, 最高不超过合同总价款的百分之十(10%)。一周按七(7)天计算, 不足七(7)天按一周计算。

3. 出现上述没有按照合同规定的时间交货和提供服务的情形时, 甲方也可以选择解除合同, 要求乙方退回甲方已支付货款、扣除履约保证金并追究乙方相应违约责任、赔偿甲方(用户)的全部损失。

4. 如合同被全部或部分解除, 甲方可依其认为适当的条件和方法购买乙方未能提供的货物和服务, 乙方应对超出的费用负责。同时, 乙方应继续执行合同中未解除的部分。

(三) 因乙方或乙方工作人员或乙方相关方的作为或不作为行为致使甲方或第三方遭受人员人身伤害或财产损失的, 乙方应承担全部赔偿责任, 赔偿全部损失, 且甲方有权以全部履约保证金作为违约金, 解除本合同。

(四)在本合同履行过程中,如果有证据证明乙方根本无法履行合同的,甲方可以行使不安抗辩权,有权解除合同,并扣除履约保证金,如因乙方不能履行给甲方造成其他损失的,乙方应继续承担赔偿责任。

第十二条 使用合同文件和资料

(一)没有甲方(用户)事先书面同意,乙方不得将由甲方或代表甲方提供的有关合同或任何合同条文、规格或资料等提供给乙方雇佣于履行本合同以外的任何其他人。即使向本合同的雇员提供,也应注意保密并限于履行本合同必须的范围。

(二)没有甲方(用户)事先书面同意,除了履行本合同之外,乙方不应使用、传播与本合同相关的任何文件、资料。

第十三条 知识产权

(一)乙方应保证所提供的货物及服务不侵犯任何第三方的知识产权(专利权、商标权、版权等)及其他任何合法权益。如果甲方(用户)在使用乙方货物或服务的任何一部分过程中,遭致第三方索赔或主张权利的,乙方应当修正以避免侵权。

(二)如果甲方(用户)在使用乙方货物或服务的任何一部分过程中,因侵犯第三方合法权益(包括但不限于知识产权)而遭致第三方索赔或主张权利的,乙方将自费为甲方(用户)应诉,并支付法院最终判决的甲方(用户)应支付第三方的一切费用、并赔偿甲方(用户)由此遭受的全部损失及支出的合理费用。

(三)如乙方提供的货物或服务确实侵犯了第三方合法权益(包括但不限于知识产权)的,甲方有权解除合同,没收履约保证金,要求乙方退回已支付的全部货款,并赔偿甲方的全部损失及支出的合理费用。

第十四条 权利瑕疵担保

(一)乙方保证对其所提供的货物享有完全的所有权等合法权利,不存在任何未曾向甲方(用户)透露的担保物权(如抵押权、质押权、留置权等)或其他任何权利负担或争议。

(二)乙方应保证所提供的货物免受第三方提出的任何权利主张,如因第三方提出权利主张给甲方(用户)造成损失的,乙方应予以赔偿。

(三)如乙方所提供的货物存在前述担保物权或其他权利负担,甲方(用户)有权解除合同、没收履约保证金,并要求乙方退还已支付的全部货款,赔偿甲方(用户)的全部损失及支出的合理费用。

第十五条 不可抗力及其免责

(一)如果乙方因不可抗力而导致合同实施延误或不能履行合同义务时,在不可抗力影响的范围内不应该被没收履约保证金,也不应该承担误期赔偿或终止合同的责任。

(二)在不可抗力事件发生后,乙方应尽快以书面形式将不可抗力的情况和原因通知甲方,除甲方(用户)书面另行要求外,乙方应尽实际可能继续履行合同义务,以及寻求采取合理的方案履行不受不可抗力影响的其他事项。如果不可抗力事件影响延续超过一百二十天,双方应通过友好协商在合理的时间就进一步实施合同达成协议。

(三)乙方在延迟履行合同期间由于不可抗力而不能履行合同的,不能被免除责任。

(四)甲方(用户)如遇不可抗力,应尽快以书面形式通知乙方,并尽实际可能履行不受不可抗力影响的其他事项。甲方(用户)不承担因不可抗力不能履行合同所造成的损失。

(五)本条所述的“不可抗力”指那些不能预见、不能避免并不能克服的客观情况,包括但不限于战争、动乱、严重火灾、洪水、台风、地震等及其他双方同意的情况,但不包括违约或疏忽。

第十六条 争议的解决

(一)合同实施或与合同有关的一切争议应通过双方友好协商解决。如果友好协商开始六十天内还不能解决,争议应提交仲裁。

(二)仲裁应提交金华市仲裁委员会进行,其仲裁裁决为最终裁决,对双方均有约束力。

(三)仲裁费除仲裁机关另有裁决外均应由败诉方负担。

(四)在仲裁期间,除正在进行仲裁的部分外,本合同其他部分应继续履行。

第十七条 合同修改或变更

(一)如无重大变故,甲乙双方不得擅自变更合同。

(二)如确需变更合同,甲乙双方应签署书面变更协议。变更协议为本合同不可分割的一部分。

(三)在不改变合同其他条款的前提下,甲方(用户)有权在合同价款10%的范围内追加与合同标的相同的货物或服务,并就此与乙方签订补充合同,乙方不得拒绝。

第十八条 合同中止

(一) 合同在履行过程中,因采购计划调整,甲方(用户)可以要求中止履行,待计划确定后继续履行。

(二) 合同签订或履行过程中因其他供应商就采购过程或结果提起质疑、投诉、行政复议、行政诉讼的,甲方(用户)认为有必要或财政部责令中止的,应当中止合同的履行。

第十九条 合同解除

由于合同一方不履行合同或严重违反合同,造成合同部分或全部无法履行时,对方除有权向违约方索赔外,并有权部分或全部解除合同。对于部分解除的合同,违约方除应承担规定的责任外,还应继续履行合同的剩余部分。

(一) 因违约解除合同

1.在甲方(用户)对乙方违约而采取的任何补救措施不受影响的情况下,甲方(用户)可向乙方发出书面违约通知书,提出解除部分或全部合同:

(1) 如果乙方未能在合同规定的期限或甲方(用户)根据合同条款的规定同意延长的限期内提供部分或全部的货物或服务,达到合同所规定的要求;

(2) 如果甲方(用户)发现乙方在本合同的竞争或实施中有欺诈行为。

(3) 如果乙方未能履行合同规定的其他任何义务。

2.如果甲方(用户)根据上述规定与乙方全部或部分解除合同,甲方(用户)可以依其认为适当的条件和方法购买乙方未能提供的货物或服务,乙方应对甲方购买类似货物或服务所超出的费用负责。同时,乙方应继续执行合同中未解除的部分。

(二) 因破产而解除合同

1.如果乙方破产或无清偿能力,甲方(用户)可在任何时候以书面形式通知乙方,提出解除合同而不给乙方补偿,并有权要求乙方退回甲方(用户)已支付的合同货款。

2.该解除合同将不损害或影响甲方已经采取或将要采取的任何行动或补救措施的权利。

(三) 其他解除合同情况

1.若合同继续履行将给甲方造成重大损失的,甲方(用户)可以解除合同而不给予乙方任何补偿。

2.乙方在执行合同的过程中发生重大变故,对履行合同有影响的,甲方(用户)可以解除合同而不给予乙方任何补偿。

3.甲方(用户)因重大变故取消或部分取消原来的采购任务,导致合同全部或部分内容无需继续履行的,可以解除合同而不给予乙方任何补偿。

第二十条 合同终止

(一) 本合同因下列原因而终止:

1.本合同正常履行完毕;

2.合同双方协议终止本合同的履行;

3.不可抗力事件导致本合同无法履行或履行不必要;

4.任何一方行使解除权,解除本合同;

(二) 对本合同终止有过错的一方应赔偿另一方因合同终止而受到的损失。

第二十一条 合同转让和分包

(一) 乙方不得以任何形式将合同转包,或部分或全部转让其应履行的合同义务。

(二) 除经甲方(用户)事先书面同意外,乙方不得以任何形式将合同分包。

乙方擅自转包或分包的,甲方有权解除本合同,没收履约保证金,并要求乙方退还已支付的全部货款,赔偿甲方(用户)全部损失及支出的合理费用。

第二十二条 其他

中标通知书(成交通知书)、中标人的投标文件/应答文件、招标文件/谈判文件/询价通知书/磋商文件/单一来源、合同条款、合同附件(协商、变更的,明确双方权利义务的,以书面形式而表现出来的协议或书面通知或确认书等)是本合同不可分割的部分,与本合同具有同等法律效力。

第二十三条 合同生效

(一) 本合同一式叁份,甲方执贰份,乙方执壹份;自甲乙双方签字盖章之日起生效。对本合同的任何更改及补充,均需双方共同协商,并以书面形式盖章确认。

(二) 本合同签订后,由嘉兴海关综合技术服务中心执行资金支付、货物或项目验收等合同履行一切事宜。

附件一:分项报价表

附件二:设备配置清单

附件三：技术偏离表

附件四：货物分配清单

附件五：质保期外主要零部件及易损件报价

附件六：技术支持及售后服务方案

附件七：设备到货验收报告

(附件一、二、三、五、六内容与投标/响应文件一致。)

甲方(公章或合同章):
金华海关综合技术服务中心

法定代表人

或授权签字人(签字):

地址:

乙方(公章或合同章):
中创海通(天津)健康科技有限公司

法定代表人

或授权签字人(签字):

地址:天津市武清区杨村街道北财源道北侧大自然广场

4号楼7层735室

签订日期: 2026.3.11

——本页以下空白——

附件一：分项报价表

序号	名称	规格型号	数量	品牌	原产地和制造商名称	单价（元）	备注
1	彩色多普勒超声诊断系统（彩色多普勒超声诊断仪 A 型）	Anesus I9 Easi	1	迈瑞	深圳、深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司	540000.00	

附件二：设备配置清单

投标产品配置清单

序号	产品名称	型号	品牌	数量	单位
1	彩色多普勒超声诊断系统(主机详细配置见附表)	Anesus 19 Easi	迈瑞	1	套
2	单晶体腹部凸阵探头(满足成人腹部, 小儿腹部, 妇产科, 血管, 神经检查)	SC6-1s	迈瑞	1	个
3	高频线阵探头(满足小器官, 血管, 肌骨, 神经, 儿科检查)	L14-3Ws	迈瑞	1	个
4	单晶体心脏相控阵探头(满足成人心脏, 小儿心脏, TCD, 成人腹部检查)	SP5-1s	迈瑞	1	个
5	大角度腔内探头(满足妇产科, 泌尿检查)	V11-3Hs	迈瑞	1	个
6	超声工作站(含工作站主机高清采集卡和相关软件)(处理器:I3, 内存:8G, 硬盘:512G 固态)	Co-E4	联想 异能者	1	套
7	台式计算机(处理器:I3, 内存:8G, 硬盘:512G 固态)	Co-E4	联想 异能者	1	台
8	21.5 英寸液晶显示器	T2245	联想	2	台
9	彩色激光打印机	CS1831W	联想	1	台
10	超声专用检查床	EX-YE3002(A款)	睿动	1	台
11	超声专用检查椅	RD-YS03	睿动	1	个
12	激光条码枪	AA006	得力	1	支
13	不间断电源	C6K	山特	1	套

深圳迈瑞生物医疗股份有限公司



附件三：技术偏离表

招标文件需求对应序号	内容概述	招标文件技术和服务要求	投标文件对应技术和服务应答	偏差	备注
1	主要用途	主要用途：用于海关出入境人员法定体检的超声诊断。	主要用途：用于海关出入境人员法定体检的超声诊断。	无偏差	
★2.	特殊资质要求	投标人具有医疗器械经营许可证（备案）证，产品制造商具有医疗器械生产许可证，所投产品具有三类医疗器械注册证。（投标人提供医疗器械经营许可证（备案）证，制造商医疗器械生产许可证，所投产品三类医疗器械注册证复印件）。	我司具备医疗器械经营许可证、第二类医疗器械经营备案凭证；我司所投产品制造商具备医疗器械生产许可证；我司所投产品具有三类医疗器械注册证；我司提供医疗器械经营许可证、第二类医疗器械经营备案凭证，制造商医疗器械生产许可证，所投产品三类医疗器械注册证复印件。	无偏差	投标人医疗器械经营许可证（备案）证详见技术偏离表证明材料 P144-145、制造商医疗器械生产许可证详见技术偏离表证明材料 P129-131、P135、P137、P139、P141、所投产品三类医疗器械注册证详见技术偏离表证明材料 P115-124
3.	主要技术参数	主要技术参数	主要技术参数	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P28-30
3.1		主机成像系统	主机成像系统	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P28
▲3.1.1		显示器与操作系统：≥23英寸分辨率显示器，自由臂可调节，操作面板可旋转；（投标人提供设备彩页或说明书或实物使用照片，并加盖投标人和制造商公章）	显示器与操作系统：23.8英寸高分辨率显示器，自由臂可调节，操作面板可旋转（我司已提供说明书并加盖我司和制造商公章）	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P28
3.1.2		操作面板具有液晶触摸屏操作界面≥12寸，操作面板具备抽拉操作键盘，触摸屏角度可以独立于主机调节；	操作面板具有液晶触摸屏操作界面15.6英寸，操作面板具备抽拉操作键盘，触摸屏角度可以独立于主机调节；	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P28
3.1.3		通过触摸屏即可一键开启全屏高清放大功能，放大后的图像显示区域尺寸≥21英寸，支持触控屏与主机显示屏实时联动，实现双屏同步显示；	投标产品通过触摸屏即可一键开启全屏高清放大功能，放大后的图像显示区域尺寸23.8英寸，支持触控屏与主机显示屏实时联动，实现双屏同步显示；	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P28
3.1.4		数字多声束形成器，全程动态聚焦，动态聚焦长度可调；	投标产品具有数字多声束形成器，全程动态聚焦，动态聚焦长度可调；	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P28
3.1.5		系统接收超声信号动态范围≥280dB；	投标产品系统接收超声信号动态范围350dB；	无偏差	详见技术偏离表证明材料

招标文件需求对应序号	内容概述	招标文件技术和服务要求	投标文件对应技术和服务应答	偏差	备注
					P28
3.1.6		具备空间复合成像技术，自适应图像处理技术；	投标产品具备 iBeam 空间复合成像技术，自适应图像处理技术；	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P28
3.1.7		一键图像优化；	投标产品 iTouch 一键图像优化；	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P28
▲3.1.8		具备超高细微分辨血流技术，立体血流技术和自适应宽频带彩色多普勒成像技术；（投标人提供设备彩页或说明书或实物使用照片，并加盖投标人和制造商公章）	具备 HR Flow 超高细微分辨血流技术，立体血流技术和自适应宽频带彩色多普勒成像技术（我司已提供产品说明书并加盖我司及制造商公章）	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P28
3.1.9		影像对比联合诊断：主机可直接获取并浏览 CT/NM/MR，乳房 X 线/超声的 DICOM 图像，支持同屏对比病例既往和当前的超声图像，可调用实时采集、历史存储及输出归档的图像数据，开展多维度对比诊断。	iComPare 影像对比联合诊断功能：主机可直接获取并浏览 CT/NM/MR，乳房 X 线/超声的 DICOM 图像，支持同屏对比病例既往和当前的超声图像，可调用实时采集、历史存储及输出归档的图像数据，方便医生评估和跟踪疾病进程，监控治疗效果，开展多维度对比诊断。	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P28
★3.1.10		具有应变式弹性成像功能以及实时二维剪切波弹性成像功能，支持应变、应变率和应变直方图的测量，可对肿块周边组织与正常组织、肿块周边组织与肿块内组织弹性差异进行分析；（投标人提供设备彩页或说明书或实物使用照片，并加盖投标人公章）	投标产品具有应变式弹性成像功能以及实时二维剪切波弹性成像功能，支持应变、应变率和应变直方图的测量，可对肿块周边组织与正常组织、肿块周边组织与肿块内组织弹性差异进行分析（我司已提供产品说明书，并加盖我司及制造商公章）	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P28
▲3.1.11		彩色多普勒超声诊断主机系统：具备 nsight 平台或 ZST+域光平台或 CSound 平台或 Bioacoustic 平台或水晶平台；（投标人提供设备彩页或说明书或实物使用照片，并加盖投标人和制造商公章）	彩色多普勒超声诊断主机系统：具备 ZST+域光平台（我司已提供产品说明书，并加盖我司及制造商公章）	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P28

招标文件需求对应序号	内容概述	招标文件技术和服务要求	投标文件对应技术和服务应答	偏差	备注
▲ 3.1.12		具备穿刺路径导航功能，具备针尖渲染功能（非穿刺增强渲染），可实时显示进针深度；（投标人提供设备虚拟导航、针尖渲染、进针深度证明图片，并加盖投标人和制造商公章）	具备穿刺路径导航功能，具备针尖渲染功能（此功能非穿刺增强渲染），可实时显示进针深度；（我司已提供证明图片，并加盖我司及制造商公章）	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P31
3.2		测量和分析：（B 型、M 型、D 型、彩色模式） 可支持一般测量，产科测量、外周血管测量和计算功能、多普勒血流测量与分析（含自动多普勒频谱包络计算）；	测量和分析：（包含 B 型、M 型、D 型、彩色等模式） 投标产品可支持一般测量，产科测量、外周血管测量和计算功能、多普勒血流测量与分析 Auto DoPPler(含自动多普勒频谱包络计算)；	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P30
3.3		图像存储（电影）回放重显及病案管理单元	投标产品图像存储（电影）回放重显及病案管理单元	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P29
3.3.1		数字化捕捉、回放、存储静、动态图像，实时图像传输，实时 JPEG 解压缩，可进行参数编程调节；	检查存储支持数字化捕捉、回放、存储静、动态图像，实时图像传输，实时 JPEG 解压缩，可进行参数编程调节；	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P29
3.3.2		硬盘≥1T（1024G）；具备主机硬盘图像数据存储；	投标产品具备硬盘1T（1024G）具备主机硬盘图像数据存储；	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P29
3.3.3		档案管理单元支持个人资料、诊断报告、检查图像等数据的存储、修改、检索及打印操作，并根据具体检查需求，对工作站参数进行编程调节。	档案管理单元支持个人资料、诊断报告、检查图像等数据的存储、修改、检索及打印操作，并根据具体检查需求，对工作站参数进行编程调节。	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P29
3.4		输入/输出信号	系统输入和输出信号	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P30
3.4.1		输入：VCR、外部视频、RGB 彩色视频；	视频/音频输入：VCR、外部视频、RGB 彩色视频；	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P30
3.4.2		输出：复合视频、RGB 彩色视频 /S-视频；	视频/音频输出：复合视频、RGB 彩色视频/S-视频；	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P30
3.5		系统通用功能	系统通用功能	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P28
3.5.1		探头接口选择：≥4 个，并可全部激活，接口一致且可互换通用，支持热插拔；	探头接口选择：5个，并可全部激活，接口一致且可互换通用，支持热插拔；	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P28

招标文件需求对应序号	内容概述	招标文件技术和服务要求	投标文件对应技术和服务应答	偏差	备注
3.5.2		参数条件预置: 针对不同的检查脏器,预置经优化的图像检查参数组合 ,同时集成常用的外部调节功能及组合调节模式。	参数条件预置: 针对不同的检查脏器,预置经优化的图像检查参数组合 ,同时集成常用的外部调节功能及组合调节模式。材料	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P28
3.6		探头主要参数	探头主要参数	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P29
★ 3.6.1		探头配置要求: 可配置单晶体探头数量大于等于七把: (投标人提供设备彩页或说明书, 并加盖投标人公章)	探头配置: 可配置单晶体探头数量8把: (我司已提供说明书, 并加盖我司及制造商公章)	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P29
▲3.6.2		四个探头均要支持造影功能 (投标人提供产品白皮书并加盖投标人和制造商公章);	所配备的四个探头均要支持造影功能 (我司已提供技术白皮书并加盖我司及制造商公章)	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P40
3.6.3		探头频率:	探头频率:	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P29
		腹部凸阵探头: 扫描频率覆盖 1.5-5.0MHz;	腹部凸阵探头: 扫描频率覆盖 1.2-6.0MHz;	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P29
		高频线阵探头: 扫描频率覆盖 5.0-12.0MHz;	高频线阵探头: 扫描频率覆盖 3.0-18.0MHz;	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P29
		心脏相控阵探头: 扫描频率覆盖 1.5-4.5MHz;	心脏相控阵探头: 扫描频率覆盖 1.5-4.5MHz;	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P29
		腔内探头: 扫描频率覆盖 3.0-10.0MHz。	腔内探头: 扫描频率覆盖 3.0-11.0MHz。	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P29
▲3.6.4		探头抗衰减技术, 有效减少探头长时间使用造成的图像衰减, 提升探头寿命; (提供投标人和制造商加盖公章的检测报告或第三方证书材料)	投标产品具备探头抗衰减技术, 有效减少探头长时间使用造成的图像衰减, 提升探头寿命; (我司已提供检测报告, 并加盖我司及制造商公章)	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P86
3.7		二维显像主要参数	二维显像主要参数	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P29
3.7.1		扫描线: 每帧线密度≥230超声线, 增益调节: 增益补偿≥8 段, B/M 可独立调节;	扫描线: 每帧线密度512超声线, 增益调节: 增益补偿8 段, B/M 可独立调节;	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P29
3.7.2		数字式声束形成器: 数字式全程动态聚焦, 数字式可变孔径及动态变迹, A/D≥12bit;	数字式声束形成器: 数字式全程动态聚焦, 数字式可变孔径及动态变迹, A/D 为12bit;	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P29

招标文件需求对应序号	内容概述	招标文件技术和服务要求	投标文件对应技术和服务应答	偏差	备注
3.7.3		高分辨率放大：放大时增加信息量，提高分辨率及帧率；声束聚焦：发射及接收自动连续聚焦；	高分辨率放大：区域多路通道数据并行处理技术，放大时增加信息量，提高分辨率及帧率；声束聚焦：发射及接收自动连续聚焦；	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P29
3.7.4		接收方式：独立接收和发射通道数，多倍信号并行处理；	投标产品接收方式：独立接收和发射通道数，多倍信号并行处理；	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P29
3.7.5		二维灰阶成像≥256 灰阶。	二维灰阶成像：256 灰阶。	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P29
3.8		频谱多普勒	频谱多普勒	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P29
3.8.1		显示模式：脉冲多普勒 (PWD)、高脉冲重复频率 (HPRF)、连续波多普勒 (CW)；显示方式：B/D、M/D、D、B/CDV、B/CDE、B/CDV/PW；B/CDE/PW；B/CDV/CW；B/CDE/CW；	显示模式支持：脉冲多普勒 (PWD)、高脉冲重复频率 (HPRF)、连续波多普勒 (CW)；显示方式：B/D、M/D、D、B/CDV、B/CDE、B/CDV/PW；B/CDE/PW；B/CDV/CW；B/CDE/CW；	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P29
3.8.2		多普勒发射频率可视可调，中心频率明确显示；	多普勒发射频率可视可调，中心频率明确显示；	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P29
3.8.3		最大测量速度：PWD 正或反向血流速度：≥ 7.0 m/s；CWD:血流速度≥10.0m/s；最低测量速度：≤ 2.0 mm/s (非噪音信号)；取样宽度及位置范围：宽度 1mm 至20mm 多级可调。	最大测量速度：PWD 正或反向血流速度：8.6 m/s；CWD:血流速度：39.0m/s；最低测量速度：0.1 mm/s (非噪音信号)；取样宽度及位置范围：宽度 0.5mm 至 30mm 多级可调。	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P30
3.9		彩色多普勒	彩色多普勒	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P30
3.9.1		显示模式：速度图 (CDV)、能量图 (CDE)、高分辨率血流成像 (HD-Color)；BDF/MDF、BDF/MDF/FFT；显示方式：B/CDV、B/CDV/PW、B/CDV/CW、B/CCD、B/CCD/PW、B/CCD/CW；	显示模式：速度图 (CDV)、能量图 (CDE)、高分辨率血流成像 (HD-Color)；BDF/MDF、BDF/MDF/FFT；显示方式：B/CDV、B/CDV/PW、B/CDV/CW、B/CCD、B/CCD/PW、B/CCD/CW；	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P30
3.9.2		扫描速率：扇扩探头，全视野，18 cm 深度时，彩色扫描帧率≥10 帧/秒。	扫描速率：扇扩探头，全视野，18 cm 深度时，彩色扫描帧率 10帧/秒。	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P30
3.10		超声输出功率选择分级可调。	超声输出功率选择分级可调。	无偏差	详见技术偏离表证明材料

招标文件需求对应序号	内容概述	招标文件技术和服务要求	投标文件对应技术和服务应答	偏差	备注
					P30
3.11		记录装置	记录装置	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P30
3.11.1		内置一体化超声工作站：数字化储存静态及动态图像，动态图像及静态图像以 AVI、BMP 或 JPEG 等通用格式直接储存。	投标产品为内置一体化超声工作站：数字化储存静态及动态图像，动态图像及静态图像以 AVI、BMP 或 JPEG 等通用格式直接储存。	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P30
★3.12		供应商根据用户需要开放仪器数据接口，实现 HIS 和 PACS 系统与仪器双向联接。（投标人提供承诺函，格式自拟）	我司将根据用户需要开放仪器数据接口，实现 HIS 和 PACS 系统与仪器双向联接。（我司已提供承诺函）	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P90
		主要配置	主要配置	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P94
★4.	主要配置	彩色多普勒超声诊断仪 A 型主机 1 台； 探头 4 个（单晶体腹部凸阵探头、高频线阵探头、单晶体心脏相控阵探头、腔内探头）； 超声工作站 1 套，含工作站主机高清采集卡和相关软件。 台式计算机 1 台，彩色激光打印机 1 台。台式计算机技术指标需满足财库《台式计算机（或工作站）政府采购需求标准（2023 年版）》中的星标项“*”指标，投标人提供：台式计算机（或工作站）产品技术指标需满足财库《台式计算机（或工作站）政府采购需求标准（2023 年版）》中的星标项“*”指标的承诺函。 超声专用检查床 1 台，超声专用检查椅 1 个，激光条码枪 1 支。 适用于该超声设备的不间断电源 1 套。	投标产品配置如下： 彩色多普勒超声诊断仪 A 型主机：1 台 探头：4 个（单晶体腹部凸阵探头、高频线阵探头、单晶体心脏相控阵探头、腔内探头） 超声工作站：1 套，含工作站主机高清采集卡和相关软件 台式计算机：1 台 彩色激光打印机：1 台。 台式计算机技术指标满足财库《台式计算机（或工作站）政府采购需求标准（2023 年版）》中的星标项“*”指标，我司已提供：台式计算机（或工作站）产品技术指标需满足财库《台式计算机（或工作站）政府采购需求标准（2023 年版）》中的星标项“*”指标的承诺函。 超声专用检查床：1 台 超声专用检查椅：1 个 激光条码枪：1 支 适用于该超声设备的不间断电源：1 套	无偏差	详见技术偏离表证明材料 P94-P114

附件四：货物分配清单

附表 4-1：货物分配清单

序 号	分配 单位	分配数量
		彩色多普勒超声诊断仪
		迈瑞 Anesus I9 Easi
1	金华海关综合技术服务中心	1
合计数量		1

附表 4-2：收货联系人

序 号	单位名 称	部门	收货联 系人姓 名	地址	手机
1	金华海关 综合技术 服务中心	保健中 心	郑晓莘	浙江金华市金东区宋 濂路 1000 号	13516901369

附件五：质保期外主要零部件及易损件报价

[illegible]



迈瑞产品质量和售后服务承诺

(V6.0)

为了更好地服务于广大深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司（简称“迈瑞公司”）的客户，迈瑞公司将提供技术咨询、产品选型、以及整体解决方案，确保产品的质量性能、供货时间、服务保障以及产品的技术支持、维护保养、维修服务和技术培训，并做出如下承诺：

一、产品质量承诺

- 1、迈瑞公司对本次招投标所提供的产品符合海关总署 2025 年彩色多普勒超声诊断仪（第一批）采购项目（重新招标） 招标编号：CG2025-P1-GK-HW-085-C01 要求的规格型号和技术性能。
- 2、迈瑞公司保证所供产品是经过出厂检验的合格产品。
- 3、迈瑞公司承诺对所供产品满足国家有关质量技术标准及相关法律、法规要求；并附有产品质量合格证、说明书、操作卡、保修卡。

二、售后服务承诺

- 1、保修范围：用户应按照说明书、操作卡使用所购买的产品。在保修期内，机器出现故障，迈瑞公司提供免费维修和配件更换。如故障属于下列情形之一引起，则不在免费保修之列，用户应承担配件成本费和人工费（另行约定），但迈瑞公司会尽快协助排除故障，使系统恢复正常。

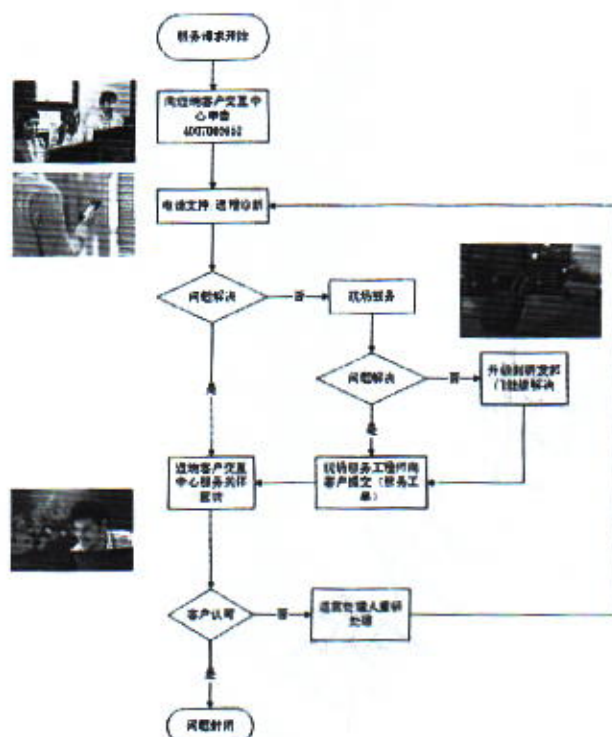
- 由于用户不按操作规程操作或者用户人为造成产品损坏，如不小心跌落等，而发生的故障。
- 由于电网电压在本产品规定的适用范围外引起的故障及严重损坏等。
- 由于不可抗力引起的机器损坏或灭失，如地震、洪水、火灾、盗窃等。
- 由于未经本公司认可的维修人员之拆修而发生的故障。
- 对产品的使用超出我方在设计研发仪器时所能预料到的使用目的和使用条件。
- 由于产品与其他仪器连接使用而发生的故障。
- 其它非因产品本身质量问题而发生的故障。

- 2、服务热线：

迈瑞专设客户交互中心全天候 24 小时接听服务申告热线及客户投诉，热线号码：400 700 5652，供客户及时反馈各种产品使用情况，为客户解决实际问题，第一时间响应并全程响应和支持客户的需求。



3、迈瑞产品服务请求处理流程图：



4、服务团队：迈瑞服务人员均经过公司严谨的专项技术培训，并通过相应服务资质的考核，具备过硬的业务技能和深厚的实践经验。



5、敏捷高效的备件中心：迈瑞公司拥有总部、6 个大区物流中心、55 个城市备件中心、37 个驻点地区备件中心和授权服务分包常用备件库四级备件支持架构，零租、快速、

急送三級物流派送服务, 保障产品全生命会周期备件供应及时、充足。

6、收费服务: 保修期满后, 客户可以与迈瑞签订《保修销售合同》进行续保, 或由我公司按市场统一价格提供维修配件及服务。

7、关怀服务: 客户交互中心为客户提供技术咨询电话; 迈瑞服务人员在保修期内提供公司规定的主动服务, 如主动走访, 为产品进行系统的诊断、校准、维护、保养、升级等。

三、 培训计划

迈瑞公司将按与买方的约定对最终用户进行培训。

1、培训方式:

根据客户需求, 组织客户进行集中培训或在现场、线上定期或不定期的技术培训。

2、培训内容:

涉及产品基本原理、安装、调试、操作使用、保养维修、临床应用等有关内容。

3、培训资料:

产品的培训资料由迈瑞公司免费提供。

四、 其他事项

1、返厂维修时请您妥善包装, 防压、防潮, 购买足额运输保险, 以免在运输过程中造成损坏及不必要的损失。

2、不论产品因何种原因发生损坏, 请立即停止使用并联系我们维修。

3、本承诺适用于迈瑞公司在中华人民共和国境内(港、澳、台地区除外)销售的全部迈瑞公司产品。

4、迈瑞公司只提供本承诺所包含的服务, 不对任何销售人员或代理商、分销商做出的超出本承诺内容的承诺负责。

5、迈瑞公司保留对本承诺的最终解释权。

6、迈瑞联系方式:

24 小时服务热线	400 700 5652		
迈瑞公司 全球用户服务部地址	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 深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司		
全球用户服务部总经理	张亚帅	邮编	518057
服务中心	总部	服务中心邮编	518057
服务中心联系人	张亚帅	服务中心联系电话	4007005652
服务中心联系地址	深圳市南山区科技南十二路迈瑞大厦		

五、 保修及服务响应时间承诺

仅限 海关总署 2025 年彩色多普勒超声诊断仪（第一批）采购项目（重新招标） 招标

编号: CG2025-P1-CX-HW-085-CD1

1、产品保修期：保修期从产品“安装验收日”起开始计算。

投标产品型号	主机免费保修期（月）
Anesus I9 Easi	36
保修期内非仪器故障平均开机率：≥95%，即每年停机不超过 13 个工作日（一年 250 个工作日），超过一天保修期顺延一天。	

2、附件、试剂、超声探头或其他模块保修期：

产品	保修期（月）
附件	36
试剂	/
超声探头或其他模块	36

3、保修期间，对迈瑞公司提供的产品出现的故障，迈瑞公司承诺的服务时间如下：

服务时间	市区内（小时）	市区外（小时）
响应申告时间	2 小时内	
上门服务时间	24	48

深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司

二〇二六年二月十四日

附件七：设备到货验收报告

项目名称	海关总署2025年彩色多普勒超声 诊断仪（第一批）采购项目（重新 招标）	项目合同编号	JHHG-ZCHT-2025-01
节点验收单位	金华海关综合技术服务中心		
联系人		联系电话	
采购设备名称	设备描述及说明	数量	序列号
彩色多普勒超声诊断 仪	迈瑞 Anesus I9 Easi	1	
备注： CG2025-PL-GK-HW-085-C01			
验收内容 验收内容：对设备包装、外观进行检查后，双方一致认为设备包装 ☐完好 / ☐破损 开箱验货：检查设备型号、数量、外观及相关资料等是否正确、齐全 ☐齐全 / ☐不齐全 验收意见：☐同意 / ☐不同意验收。			
甲方验收代表签字：			
甲方盖章：		乙方盖章：	
日期：		日期：	