



(或医疗器械生产企业许可证)、代理证明,以及医疗器械注册证、医疗器械注册登记表(含明细表),并确保所有证件真实有效。

2. 所提供医疗器械产品注册证必须真实有效;所提供设备上的中文品名、型号及产品说明书所注适用范围必须与医疗器械产品注册证所标明的完全一致。国产医疗设备上的铭牌必须标注医疗器械注册证号。进口医疗设备必须符合国家相关规定,进口手续齐备,途径合法;发票上所列品名与型号必须与合同所列品名与型号完全一致;其他未提及事项必须符合国家食品药品监督管理局的相关规定。

3. 乙方保证向甲方提供的设备满足中国国家标准或相关行业标准。根据国家规定,如需要提供3c认证证书和标记的设备及相关配置,必须提供上述证书和标记。

4. 乙方保证所供设备按规定材料和工艺制成、全新,并严格保持原包装,否则造成的一切损失由乙方负全部责任。

以上条款必须满足,否则由此引起的一切责任由乙方负责。

#### 八、设备到货、安装、验收和培训:

1. 乙方到货、安装和调试必须事先与甲方联系,必要时由甲方联系商检部门监督拆箱和验收货物。设备安装时,乙方必须事先与甲方的设备科联系,并与设备科共同参与调试结束后,乙方派工程师现场协助甲方对设备的验收,填写验收报告。否则引起的一切责任由乙方承担。

2. 在安装过程中或安装结束后,乙方工程师负责对甲方进行操作、保养和维修的培训,必要时需按照事先约定跟台手术。

3. 乙方所供设备如验收不合格,根据甲方的要求,乙方必须无条件换货或退货,由此引起的一切损失由乙方承担。

4. 设备到货后,乙方公司或通过外贸公司,提供给甲方机电设备进口证明(如需要)、报关单、海关免税证明(如免税)、原产地证书、质量保证书、商检证书、安装图纸、全套随机技术资料等。

5. 如乙方提供的设备设有维修软件密码,乙方应保证无条件为甲方永久免费打开。

#### 九、违约责任:

甲乙双方在执行合同时应当依照中华人民共和国《合同法》执行。对于本合同未尽事宜,甲乙双方友好协商解决。若出现纠纷,协商不成时,任何一方均可向常州市仲裁委员会申请仲裁。仲裁根据该仲裁委员会届时有效的仲裁规则进行。仲裁裁决是终局,双方均应当遵照执行。

#### 十、廉政建设:

甲乙双方应遵守国家有关法律、法规和廉政建设的规定,签订廉政协议。乙方不得进行任何形式的不正当竞争或向甲方工作人员进行任何形式的商业贿赂行为。甲方工作人员不得收受乙方赠送的礼品、礼金、购物卡等。一经发现严肃查处,甲方将终止与乙方的业务往来。

十一、本合同与投标文件及备忘录内容互补,具有同等法律效力。

本合同一式叁份,甲方执贰份,乙方执壹份。

甲方(签章): 常州市武进人民医院

乙方(签章): 江苏德致医疗器械有限公司

甲方授权代表:

乙方授权代表:

日期:

2022.8.9

日期:

2022.8.4

(乙方授权代表联系方式: 13861188458)

甲方授权经办人签字日期:

胡川模

2022.8.9

乙方授权经办人签字日期:

丁进

2022.8.4

## 附件 1

## 设备配置清单 (单台)

设备名称: 组织刨削器

序号	物品号	名称	具备技术	单位	数量
1	G4000.6	主控制箱	数字显示	台	1
2	G4001.6	手机	无刷电机耐高温·高压	台	1
3	G4020.1	刀头	φ4.5*400 斜口有齿	把	2
4	A3001	组织收集瓶	2500ml	把	1
5	A3002	组织收集袋	250*100	把	5
6	A3003	废液瓶	5000ml	把	1
7	A3004	硅胶管	10*6 3m ; 12*7 1m 0.5m	把	3
8	A0322a	内窥镜	30° φ4*302	支	1
9	A0322e	内窥镜	12° 216.5mm 器械通道 φ 4.7 最大插入外径 24Fr	支	1
10	A3165.3ss	外鞘	26Fr	支	1
11	A3163.4	内鞘、闭孔器	24Fr	套	1
12	A3162J	工作把手	被动式(插口)	把	1
13	A3163.4a	内鞘、闭孔器	无鞘管接头	套	1
14	T1001	连接器	配件	个	1
15	T1009.1	进水阀门	配件	只	1
16	T1001.9	连接器	配钛激光把手	个	1

 甲方授权经办人签字日期: 胡中黄  
 2022.8.9

 乙方授权经办人签字日期: 丁燕  
 2022.8.4
