

郑州市第二中医院更新购置医疗 设备项目

合同编号：二七政采公开-2024-29

验收报告

采购人：郑州市第二中医院

供应商：北京合众汇美国际贸易有限公司

日期：2025年 6月 8日

仪器设备到货验收单

项目基本情况

项目编号：二七政采公开-2024-29

项目名称：郑州市第二中医院更新购置医疗设备项目

采购人名称：郑州市第二中医院

供应商名称：北京合众汇美国际贸易有限公司

合同编号：二七政采公开-2024-29

一、货物信息

设备名称	品牌	型号	数量
摄影 X 射线机	万东	新东方 1000N1a 型	1 台
数字式多道心电图机	瑞康宏业	e1202	2 台
光学电子阴道镜	恒星科技	WH-SMA	1 台

二、到货验收内容

请客户方根据合同及装箱单逐项核对并确认：

验收项目	验收标准	客户确认 (✓/✗)	备注
1. 外包装完整性	无破损、淋湿、严重变形	✓	
2. 设备数量	与合同一致	✓	
3. 型号规格	与注册证和合同技术参数一致	✓	
4. 技术资料	说明书、合格证、保修卡等	✓	
5 安装调试培训	是否合格	✓	

三、验收意见/结论

验收小组意见/结论:

验收合格, 同意接收.

四、验收小组/使用科室签字:

郑 毅 阮文龙 陈子 张明、陈婉秋

五、供应商签字: 刘蒙

六、双方盖章

采购人:

郑州市第二中医院 (盖章)

日期:

2025.4.9

供应商

北京合众汇美国国际贸易有限公司 (盖章)

日期:

2025.04.09

六、附件清单

医疗器械注册证 (复印件)

摄影 X 射线机注册证

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：京械注准20232060110

注册人名称	北京万东医疗科技股份有限公司
注册人住所	北京市朝阳区酒仙桥东路9号院3号楼
生产地址	北京市朝阳区酒仙桥东路9号院3号楼
代理人名称	不适用
代理人住所	不适用
产品名称	摄影X射线机
型号、规格	新东方1000N1a型、新东方1000N1b型、新东方1000N1c型、新东方1000N2a型、新东方1000N2b型、新东方1000N2s型
结构及组成	见附页
适用范围	本产品可供医疗单位完成全身各部位的X射线摄影检查及诊断。本产品不适用于心血管造影的X射线摄影诊断，亦不适用于乳腺及牙科X射线摄影诊断。
附件	产品技术要求
其他内容	
备注	

审批部门：



批准日期：2023年03月07日

生效日期：2023年03月07日

有效期至：2028年03月06日

京械注准20232060110附页

结构及组成:

由高频高压发生装置、医用旋转阳极X射线管组件、X射线管组件、医用诊断X射线管组件、医用诊断旋转阳极X射线管组件、限束器、摄影床、立式摄影架、平板探测器、图像采集系统(含工作站主机和显示器)、电离室组成。

名称	型号	新东方 1000 K1a型	新东方 1000 K1b型	新东方 1000 K1c型	新东方 1000 K2a型	新东方 1000 K2b型	新东方 1000 K2c型	备注
高频 高压 发生 装置	GFS501-1	1	1	1	1	1	1	
医用 旋转 阳极 X射 线管 组件	LQ16	1	-	-	-	-	-	
X射 线管 组件	WD-TB56	-	-	-	-	-	-	
X射 线管 组件	WD-TB65	-	-	1	-	-	-	
医用 诊断 X射 线管 组件	XRR-3331X	-	-	-	-	-	-	
医用 诊断 旋转 阳极 X射 线管 组件	RAY-14_1	-	-	-	-	1	1	
限束 器	XS1-4	1	1	1	1	1	1	
摄影 床	SC3-7	1	1	1	-	-	-	
摄影 床	SC3-5	-	-	-	1	1	1	
摄影 床	SC3-8	-	-	-	1	1	1	
摄影 床	SC3-8	1	1	1	-	-	-	
平板 探测器	WDF 4343RW1	1	1选配	1	1选配	-	-	
平板 探测器	WDF 4343RW1	-	-	-	-	-	1选配	

平板探测器	WDF 4343RP1	-	-	-	-	-	1选配	
图像采集系统	WD-ACQUIRE	1	1	1	1	1	1	工作站和显示器
电源室	Norma 3011	1或2	1或2	1或2	1或2	1或2	1或2	选配

以下空白

审批部门：北京市药品监督管理局

批准日期：2023年03月07日

生效日期：2023年03月07日

有效期至：2028年03月06日

供北京合众汇美国际贸易有限公司用
七政采公第29项目招标使用



数字式多道心电图机注册证

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：粤械注准 20172071217

注册人名称	深圳市瑞康宏业科技发展有限公司
注册人住所	深圳市宝安区新安街道82区新安六路1003号金融港A座七楼715、716、718号
生产地址	深圳市宝安区石岩街道应人石社区天宝路13号雅丽工业园厂房1栋5层
产品名称	数字式多道心电图机
型号、规格	e1200、e1200 plus、e1800、e1800 plus、e1201、e1201 plus、e1202、e1202 plus
结构及组成	a) e1200、e1200 plus、e1800、e1800 plus 由主机、心电采集盒、外购附件组成，外购附件包括电源适配器、心电导联线、肢电极和胸电极。 b) e1201、e1201 plus、e1202、e1202 plus 由主机、外购附件组成，外购附件包括心电导联线、肢电极和胸电极。
适用范围	供医疗部门用于提取人体的十二导联或十八导联心电波群，供临床诊断和研究。
附件	产品技术要求。
其他内容	无。
备注	注册证号：粤械注准 20172211217。

审批部门：广东省药品监督管理局

(审核部门盖章)
医疗器械注册专用章

批准日期：2022年05月13日

生效日期：2022年07月18日

有效期至：2027年07月17日

中华人民共和国
医疗器械注册变更文件

注册证编号：粤械注准20172071217

产品名称	数字式多道心电图机
变更内容	1、注册人住所由“深圳市宝安区新安街道82区新安六路1003号金融港A座七楼715、716、718号”变更为“深圳市宝安区石岩街道应人石社区天宝路13号雅丽工业园厂房1栋五层”。
备注	本文件与“粤械注准20172071217”注册证共同使用。



药品监督管理局

批准日期：2023-03-13

光学电子阴道镜注册证



中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号:湘械注准20192180035

注册人名称	湖南恒里利科技股份有限公司
注册人住所	长沙高新开发区谷苑路229号海凭园一栋802号房
生产地址	长沙高新开发区谷苑路229号海凭园一栋802号房
代理人名称	不适用
代理人住所	不适用
产品名称	光学电子阴道镜
型号、规格	WH-SMA、WH-SMC
结构及组成	由主机、彩色显示器、喷墨彩色打印机、键盘、鼠标、光学镜头、显微镜、摄像机、光源系统、云台、可移动支架和图像处理软件组成。
适用范围	适用于医疗单位对妇女的阴道及宫颈检查和疾病诊断。
附件	产品技术要求
其他内容	
备注	"湘械注准 20192180035"

审批部门:



批准日期:2023年12月14日

生效日期:2024年03月04日

有效期至:2029年03月03日