
郑州市第九人民医院
老年智慧医院信息化新基建项目—
GCP 临床试验系统
项目合同

合同编号：XXK-XX-2025012

甲方：郑州市第九人民医院

乙方：北京中兴正远科技有限公司

本合同签署时，必须加盖双方骑缝章

合同

甲方和乙方在真实、充分地表达各自意愿的基础上，经友好协商，就郑州市第九人民医院老年智慧医院信息化新基建项目--C包:GCP 临床试验系统项目开发服务有关事宜达成一致意见，根据《中华人民共和国民法典》及其他相关法律法规签订本合同。

第一条：合同双方

甲方：郑州市第九人民医院

乙方：北京中兴正远科技有限公司

第二条：定义

除非本合同另有特别约定，本合同所使用的术语、概念的含义如下：

2.1 本合同：是指双方所签署的合同正文及所属附件。

2.2 合同总价款：是指根据本合同约定，在乙方履行全部合同义务时甲方应支付给乙方的全部价款。

2.3 实施服务内容：是指按本合同约定内容提供的软件实施服务项目调研、开发、培训、安装、调试、及质保期内的售后服务等项目成果的授权使用。

2.4 现场：是指按本合同约定的软件许可项目实施、维护服务的场所。

2.5 维护：是指按本合同约定内容提供技术服务的过程。

2.6 成果：是指乙方按照本合同的约定所提供的项目工作成果，包括对所提供的软件项目调研、开发、培训、安装、调试、验收、交付、质保期内的售后服务及系统维护期内对系统进行的完善、修改和扩展而生成的应用软件、维护记录档案，各种数据、参数，以及乙方为履行本合同所搜集、使用、编制、创作的所有其他技术文档。

2.7 交付：是指乙方将合同约定的成果提交给郑州市第九人民医院使用。

2.8 验收：是指郑州市第九人民医院按照要求对乙方的成果进行验证的过程，以院方签署后的验收报告为成果物。

2.9 阶段确认：是指院方按照要求的工作进度对乙方的阶段工作进行验证的过程，以院方签署后的阶段证明为成果物。

第三条：合同标的及价格

3.1 项目标的及价格

3.1.1 甲方经过公开招标，确定由乙方进行郑州市第九人民医院老年智慧医院信息化新基建项目--C包:GCP 临床试验系统项目的开发服务有关事宜工作。

3.1.2 乙方向院方交付的采购项目中实施和服务内容同投标书，详细内容见附件一。

3.1.3 乙方提供的项目实施服务的内容包括：

- (1) 负责软件项目的安装、调试工作；
- (2) 负责软件项目的调研、开发工作；

- (3) 负责软件项目的测试和文档建设工作;
- (4) 负责软件项目的用户培训工作;
- (5) 辅助院方完成软件项目的数据准备和导入工作;
- (6) 负责软件项目的客户化移植工作;
- (7) 负责项目的售后服务工作。

3.1.4 乙方提供的项目免费质保期:

软件系统免费质保期期限: 验收合格后 5 年。

3.2 系统免费维护服务标的

3.2.1 甲方经过公开招标, 确定由乙方进行采购项目中的实施服务等内容。

3.2.2 乙方提供的软件免费维护服务内容:

- (1) 远程支持: 乙方客户服务人员通过《客户服务系统》, 远程解决院方提出的技术问题。
- (2) 电话支持: 乙方客户服务人员通过客服电话, 解决院方提出的技术问题。
- (3) 现场维护: 乙方派遣技术人员到院方指定现场解决远程服务无法解决的问题。
- (4) 系统维护: 根据院方要求乙方在不改变原系统整体结构的前提下对原系统进行相应的调整, 调整的内容须由双方协商一致后确定。
- (5) 乙方接到院方服务请求后, 在 1 小时内给予响应并提供服务。
- (6) 乙方提供给院方的服务, 必须按照合同约定的服务内容进行。
- (7) 服务期内提供现场免费系统优化、维护、升级服务, 根据系统对接需求免费完成接口开发工作。

3.3 详细服务内容见附件二。

第四条: 双方权利和义务

4.1 甲方权利和义务

4.1.1 甲方应按本合同第五条的约定向乙方支付款项

4.1.2 甲方拥有软件的使用权, 许可使用期限与著作权保护期一致, 并且享有使用该软件所产生的院内全部信息资源和院内产生的社会及经济效益, 甲方可以在软件授权使用期间根据医院发展需求进行系统功能优化、接口开发等工作。

4.1.3 甲方有权在乙方履行合同过程中出现损害或可能损害公共利益、公共安全情形时终止本合同。

4.1.4 甲方有权根据国家政策或法律法规的变动对服务项目的需求标准和质量要求作出相应变动。

4.1.5 甲方有权将乙方履行合同情况及不符合政府购买服务管理规定情况, 向相关部门报告并纳入不良信用记录、年检(报)、评估、执法等监管体系中。

4.2 乙方权利和义务

4.2.1 乙方保证项目的实施服务工作及维护服务工作符合合同约定的质量要求。

4.2.2 乙方保证其现场软件项目的许可及维护服务人员拥有从事本项目维护工作的资格水平。

4.2.3 乙方应按照本合同第六条的约定向院方交付软件项目的实施服务内容及维护服务成果。

4.2.4 乙方保证在合同履行过程中不侵犯第三方知识产权。若因乙方违反保证，导致任何第三方就交付成果向甲方提出知识产权侵权索赔、诉讼或行政投诉，乙方应独立承担全部法律责任，并赔偿甲方因此遭受的全部损失。同时乙方应在收到甲方书面通知后【10】个工作日内，自费采取以下措施之一：

(1) 为甲方取得可以继续使用交付成果的、免许可费的、永久性的合法授权；

(2) 对交付成果进行修改或替换，使其在功能不降低的前提下避免侵权；

(3) 若上述(1)(2)项措施均不可行，甲方有权单方解除合同，乙方应赔偿甲方因此遭受的全部损失，并向甲方支付相当于合同总价款【10%】的违约金。

4.2.5 在项目实施服务及维护服务阶段，如甲方根据项目软硬件系统业务实际需求评估，存在需要乙方技术人员提供现场驻场服务的，乙方需配合提供。相关人员在甲方现场工作期间，应严格遵守院方的有关规章制度，遵守信息安全法律规定。

第五条：付款及支付

5.1 合同总价款：

本合同总价款为人民币¥ 887000.00 元（大写：人民币捌拾捌万柒仟元整）。

5.2 付款方式：合同签订后，甲方付款前乙方需开具相应金额发票（以下所有付款的前期条件是项目的资金已经拨付到位的情况下）。

付款方式	付款条件	付款比例	付款金额（元）
第一笔款	合同签订后 10 个工作日内	30%	小写：266100.00 大写：贰拾陆万陆仟壹佰元整
第二笔款	乙方完成系统上线并签署上线报告后 10 个工作日内	20%	小写：177400.00 大写：壹拾柒万柒仟肆佰元整
第三笔款	软件系统上线并通过初验后 10 个工作日内	20%	小写：177400.00 大写：壹拾柒万柒仟肆佰元整
第四笔款	乙方提供符合要求的第三方软件功能性能测试报告、提供 5% 的银行保函（担保条件为项目验收后仍按照合同约定年限完成运维服务），项目验收合格后 10 个工作日内	30%	小写：266100.00 大写：贰拾陆万陆仟壹佰元整

乙方付款 信息	乙方账户名称： <u>北京中兴正远科技有限公司</u> 乙方开户行： <u>中国工商银行股份有限公司北京北太平庄支行</u> 乙方账号： <u>0200 0100 0920 0289 533</u>
------------	---

第六条：交付

6.1 乙方应将合同约定的实施服务项目及维护服务成果按本合同第一条指定的地址或院方通知的地址交付给院方，院方签署接收凭证。

6.2 乙方将根据如下表格约定向院方进行成果的交付，院方确认并签署交付清单。详细模块清单见附件一。

6.3 合同履行期限：本项目工期需在合同签订后6个月内完成交付、试运行并经甲方验收合格。

第七条：验收

7.1 此系统需满足电子病历五级评审要求，满足医院多院区的使用，在合同约定内容完成交付后进入试运行阶段，试运行3个月。试运行期间项目系统稳定正常运转的，则在试运行结束后，乙方可以书面向甲方提出验收申请，甲方在收到乙方验收申请并经审核确认符合要求后，开始组织对乙方的工作成果进行验收。若在试运行期间软件或硬件系统出现故障或异常，在解决出现的故障或异常后，甲方可以适当延长试运行期，直至系统稳定，符合验收条件。

7.2 验收应当按照合同双方项目最终验收标准，在验收前需要乙方提供软件功能测试报告，参考附件一，且需经甲、乙双方人员共同对项目验收文档进行签字确认。测试报告内容需与附件一功能清单对应，测试指标不得低于招标文件技术要求。

7.3 乙方对所建系统先进行自验，试运行结束后由所使用科室进行工作成果验收确认并由科室负责人签字后，向甲方提出书面验收申请。甲方应当在收到验收申请后10日内组织双方进行验收，验收后由双方签署验收报告并加盖公章。如果因甲方原因造成验收延误的，则验收时间应当顺延，顺延时间不超过30个工作日，如甲方逾期仍未组织验收或者验收后拒不签署验收报告的，视为验收合格。

第八条：违约责任

8.1 乙方所交付的产品不符合本合同约定或无法满足甲方使用目的的，甲方有权拒收或延期验收，乙方在得到甲方通知之日起15个工作日内采取补救措施，逾期仍未采取有效措施的，甲方有权要求乙方赔偿因此造成的损失，同时乙方应向甲方支付合同总价10%的违约金。

8.2 乙方未按照合同约定的期限内交付验收的，每逾期1天，乙方向甲方偿付合同总额的0.05%的违约金。如乙方逾期交付验收超出30天的，甲方有权解除合同，甲方解除合同的通知自到达乙方时生效。同时，乙方应赔偿因此给甲方造成的所有损失。

8.3 在乙方承诺的或国家规定的质量保证期内（取两者中最长的期限），如经乙方两次维修，

产品仍不能达到合同规定的质量标准、运行效果的，甲方有权要求乙方免费为甲方更换相应的产品或系统，并按本条第1款处理，同时，乙方还须赔偿甲方因此造成的其他损失。

第九条：法律适用及争议解决

9.1 本合同按中华人民共和国法律解释，受中华人民共和国法律管辖。

9.2 因本合同引起的或与本合同有关的任何争议，应本着友好合作的态度协商解决；如协商不成，双方均可提请甲方所在地人民法院诉讼。

9.3 诉讼期间，除争议内容以外，双方均应继续履行合同约定的其他内容。

第十条：保密

10.1 在本合同生效期间，乙方(或其分包商)或甲方均可能接触对方的保密信息。双方同意根据本合同和双方另行签订的有关保密协议，使用实施本合同所必须的信息。双方对有关信息保守秘密的最基本义务至少应包括：同意有关信息为保密信息；采取一切合理措施防止未经授权披露保密信息；在有关信息非因任何一方过错进入公知领域之前仅按本合同规定的范围使用保密信息。

10.2 本条款效力为永久，不因合同到期或解除而失效。

第十一条：责任限制

11.1 在任何情况下，乙方无须就下列情形承担责任：

- (1) 第三方对甲方提出的索赔要求，但依本合同约定应由乙方承担的除外；
- (2) 乙方已交付的合同系统和技术资料的丢失或损害，或已交付的合同系统因系统使用者操作不当及其他不可归责于乙方的原因，导致的数据丢失、设备损坏或其他损失；
- (3) 因甲方使用非本合同约定的第三方软件或设备导致的系统无法正常运行；
- (4) 因非乙方提供的硬件设备故障而导致合同系统运行异常；
- (5) 因政府行为，包括但不限于国家政策、法律、法规的限制，导致合同无法部分或全部履行或履行迟延；
- (6) 甲方的任何间接经济损失；

11.2 在任何情况下，甲方无须就下列情形承担责任：

- (1) 第三方对乙方提出的索赔要求，但依本合同约定应由甲方承担的除外；
- (2) 乙方的任何间接经济损失；

第十二条：不可抗力

12.1 本合同中不可抗力指地震、台风、火灾、水灾、战争、罢工以及其他双方不能预见、不能避免并不能克服的客观情况。

12.2 由于不可抗力致使合同无法履行的，受不可抗力影响的一方应立即将不能履行本合同的事实书面通知对方，并在不可抗力发生之日起十五日内提供相关证明文件。

12.3 本合同在不可抗力影响范围及其持续期间内将中止履行，本合同执行时间可根据中止的时间相应顺延，双方无须承担违约责任。不可抗力事件消除后，双方应就合同的履行及后续问题进行协商。如因不可抗力的原因造成本合同中止履行超过300个工作日，任何一方均有权解除合同。

12.4 一方迟延履行后发生不可抗力的，不能免除责任。

第十三条：合同的变更、转让和终止

13.1 本合同一经生效，非经甲乙双方书面同意，任何一方以任意方式对合同条款的增减及其他变更均视为无效。

13.2 非经一方书面同意，另一方无权转让本合同及该合同约定的全部或部分权利、义务。

13.3 甲乙双方全部履行合同及相关附件约定的义务后，本合同自然终止。

13.4 任何一方如进入破产程序，另一方有权解除本合同，但必须以书面形式通知对方。

第十四条：其他

14.1 本合同书一式陆份，甲方肆份，乙方贰份，自双方加盖公章或合同章之日起生效。

第十五条：服务费收取方式

15.1 提供5年免费质保期结束后，质保期后，双方自动进入每年的付费服务期，除非甲方特别声明或者向乙方终止此协议除外。

15.2 免费服务期结束后，服务费不高于软件费用的 6%。质保期满后第一年维护费用为项目总价的 6%，第二年维护费用为项目总价的 5%，第三年起每年维护费用为项目总价的 4%，并提供同质保期内同等的服务与支持。

第十六条：其他

16.1 双方按(本合同落款处)确定的地址、电话进行联络，一方的联系地址、电话如有变动，应提前 5 日内书面通知对方，否则由此造成不能送达的一切后果由责任方承担；本协议通讯地址、联系方式亦为解决纠纷时，法院向双方送达法律文书的地址，双方对此已充分知悉并无异议。如一方按上述通讯地址、联系方式发送文件给另一方，或法院按上述通讯地址、联系方式向任何一方送达法律文书，但因另一方拒收、查无此人、地址不详、无法送达等原因未能收取的，均视为文件已经送达。

16.2 此项目为交钥匙工程，系统建设完成后，使用科室可直接投入使用。产品功能需满足《电子病历系统功能应用水平分级评价标准》5 级、《国家医疗健康信息医院信息互联互通标准化成熟度等级测评》四级甲等、《医院智慧服务分级评估标准》3 级，《医院智慧管理分级评估标准》3 级，等级医院三甲评审标准以及《河南省数字化医院评审标准》A 级水平等国家最新版评级要求。免维期内的系统及接口改造不再收取任何费用（免维护期外的国家及政府政策性文件要求范围内的功能改造及接口改造不能再收取任何费用，系统要符合国家信创要求，届时国家有文件要求，系统要完全免费替换为信创版本），且需包含并不限于郑州市第九人民医院下辖的沙口路院区、荥阳院区以及院属一个社区卫生服务中心、三个社区服务站。

【签字盖章】

甲方名称：郑州市第九人民医院

地址：郑州市沙口路25号

电话：58678551

甲方授权人签字：

日期：2025.12.24



乙方名称：北京中兴正远科技有限公司

地址：北京市海淀区农大南路1号院2号楼216

电话：18232527222

乙方授权人签字：

日期：2025.12.24



附件一：软件功能清单及相关硬件供货清单（要求与招标参数完全一致）

功能类型	功能名称	功能要求
门户网站		
临床试验中心 门户网站	中心介绍	1、支持前端支持预览临床试验中心、机构备案、I期临床研究室、GCP中心药房、技术转移机构、中心风采等介绍。
	通知公告	1、后台可以按照日期自定义发布公告。
	办事指南	1、支持按药物临床试验项目、医疗器械临床试验项目、涉及人的生物医学研究项目、干细胞临床研究项目、人类遗传资源管理发布办事指南； 2、支持按立项、伦理、人类遗传资源、合同签订、GCP中心药房、样本外送、启动会、质控/稽查、结题归档、院外人员来访、系统操作发布办事指南； 3、办事指南支持相应表格的快速下载，提高效率。
	政策法规	1、支持发布最新政策、按类型发布政策信息。
	GCP专业科室	1、支持科室机构展示，可查看科室详细介绍。
	试验项目招募	1、支持按照科室项目发布招募广告，患者可以在线报名，后台可查看下载报名清单。
	下载中心	1、支持下载本机构公开文件，后台可定义配置。
	联系我们	1、支持后台可配置机构组织架构及人员介绍、联系方式供门户页面展示。
机构项目管理		
立项管理	立项申请	1、支持按照不同项目类型定制化填报立项资料信息； 2、支持申办者在线查看实时立项进度，支持设置权限，只能看见自己申请项目； 3、审批后的资料添加水印，同时支持带水印资料打印，确保线上线下资料同步； 4、能够根据医院流程的调整做灵活配置； 5、项目编号支持能够配置生成规则，自动生成规则包含：年份+项目类型首字母+三位顺序号，每年都重新取值；可

		以根据医院要求定制规则) 6、支持试验相关文件保存、归档，下载和打印； 7、项目基本信息采用结构化设计，所有的分类信息均采用选择列表或者单选、复选框；
	立项受理	1、支持项目的在线受理及审批,项目受理过程中，受理意见包括同意、修改后重审、拒绝，受理人的审查结果为“拒绝”时，该条申请就结束，并且不允许再提交，同时申办方可以在系统中查看到审查的结果和审查意见； 2、支持受理通过以后的资料，自动加载机构水印，避免线下二次审核； 3、能够依据机构 SOP配置立项审查流程，并允许调整； 4、审核过程中每一位审批人能看到上一位人员的意见，审查页面上还需要显示项目信息、申办方信息、审查材料等重要内容，便于审查人依据实际情况给出具体意见； 5、申办方/CRO能够跟进立项审查的进度，可以看到已经审查到哪一步，每一步审查人给出的审查意见； 6、支持临床研究中心立项审查同意通过后，项目由系统自动转入伦理审查模块； 7、支持每步审查工作完成后，能通过短信或邮件通知下一任务责任人； 8、审查结果及审查意见可通过短信或邮件通知申办方/CRO或研究者； 9、支持完成后的立项审查工作表格打印存档； 10、支持受理时对审核的每一份资料能够单独标注是否合格，且状态能够一直保留，直到文档审核合格；审批后的资料添加水印，同时支持带水印资料打印，确保线上线下资料同步；
	立项会议	1、由机构秘书创建立项会议信息，选择参会项目及参会人员； 2、机构秘书主持会议开始时，二次确认参会人员，会议开始后，所有的参会人员可自行登录系统，进行投票； 3、机构秘书主持会议结束，投票截止。会议结束后，由机构秘书进行最终会议结果确认。
	立项配置	1、项目审批工作流程配置：立项审批流程、合同审批流程、人遗办资源审批流程、SMO 合同审批流程、补充协议审批流程； 2、资料属性配置：同时能够设置必须上传，如方案、

		知情等文件能够单独设置版本号、版本日期等属性； 3、机构系统与伦理系统的关联配置，允许机构系统选择对应的伦理系统进行关联，方便项目伦理资料直接递交到对应的伦理组织进行审核； 4、系统允许机构自定义项目类型； 5、立项文件支持按照药物临床试验、医疗器械临床试验、诊断试剂临床试验、干细胞临床试验等类型自定义配置文件清单及属性； 6、项目归档支持按照药物临床试验、医疗器械临床试验、诊断试剂临床试验、干细胞临床试验等类型自定义配置文件清单及属性，可自动同步立项文件、伦理文件、合同文件，实现自动归档功能； 7、支持上传系统操作手册供试用人员下载学习； 8、质控人员配置支持按照药物临床试验、医疗器械临床试验、诊断试剂临床试验、干细胞临床试验等类型自定义配置质控管理员。
合同管理	合同申请	1、支持申办者在线填写合同信息、付款计划、上传合同文件等内容。
	合同受理	1、支持单独配置合同审批审查沟通流程； 2、实现对不同类型的合同审批：实现对主合同、SMO合同、补充协议等进行统一的管理，要求申办方按照机构要求来递交合同材料，填写合同相应信息； 3、支持上传定稿合同系统自动添加水印，申办者可以下载打印盖章。
人遗办管理	启动入遗	1、项目完成立项和伦理（通过）后，允许启动入遗办流程。
	入遗申请	1、支持申办者在线上传入遗资料。
	入遗受理	1、支持项目的在线受理及审批，项目受理过程中，受理意见包括同意、修改后重审、拒绝，受理人的审查结果为“拒绝”时，该条申请就结束，并且不允许再提交，同时申办方可以在系统中查看到审查的结果和审查意见；（可根据实际情况调整） 2、支持受理时对审核的每一份资料能够单独标注是否合格，且状态能够一直保留，直到文档审核合格；审批后的资料添加水印，同时支持带水印资料打印，确保线上线下资料同步。
启动会管理	在线预约申请	1、支持申办者在线提交启动会预约申请表。

	启动会预约受理	1、支持根据启动会预约申请信息在线受理是否同意申请。
	启动会预约	1、支持受理人可以在线发起启动会预约，确认最终会议日期、时间、人员及地点。
质控管理	质控预约	1、可以在线进行质控预约包含（质控类型、院外参与人员、质控人员、计划质控日期、质控地点等）。
	质控受理	1、支持预约受理，确认最终会议日期、时间、人员及地点，形成质控计划。
	质控报告	1、可以针对每次质控过程进行问题记录、上传质控照片、提交整改报告记录整改状态； 2、支持质控员提交发现的质控问题信息，选择问题类型，并说明问题； 3、支持问题确认后，提交到研究团队进行问题整改，并说明整改结果及整改措施； 4、支持由相关人员对研究团队的整改进行复核审查。
	质控配置	1、质控类型可配置，根据质控设置的时间可以进行质控提醒。
结题管理	结题申请	1、支持在线填写试验基本信息、本中心试验基本情况、上传临床试验尾款结算确认表及临床试验合同尾款结算说明。
	结题审核	1、支持查看临床试验基本信息，受理流程按照科室要求自定义化流程配置，允许退回修改。（修改要有留痕）
项目监察	监察申请	1、支持申办方提交项目监察申请，上传必要文件
	监察受理	1、支持待受理、已受理分类显示； 2、支持质控管理员审核受理，通过后可进行监察流程。
	监察报告	1、支持申办方提交监察报告。
	监察完成	1、支持质量管理员查阅监察报告，（如有问题）整改完成后，标记监察完成。
项目稽查	稽查申请	1、支持申办方提交项目稽查申请，上传必要文件。
	稽查受理	1、支持质控管理员审核受理，通过后可进行稽查流程。
	稽查报告	1、支持申办方提交稽查报告。

	稽查完成	1、支持质控员查阅稽查报告，(如有问题)整改完成后，标记稽查完成。
文件归档	文件管理	1、试验资料归档后，系统可设置归档资料的存储位置、档案编号、到期提醒以及归档资料的处置管理等功能； 2、能够按照机构要求来自定义文档管理目录。
机构来访预约	工作人员配置	1、支持设置工作人员可预约时间配置。
	来访预约	1、支持申办者对工作人员在线发起来访预约。
	来访预约审核	1、支持工作人员在线审核预约。
	来访统计	1、支持按工作人员、按来访单位形成统计，可以显示时间。
研究发起的临床研究项目（IIT项目）		
IIT管理	IIT 申请	1、支持按照不同项目类型定制化填报立项资料信息； 2、审批后的资料添加水印，同时支持带水印资料打印，确保线上线下资料同步； 3、项目编号支持能够配置（可以按照实际情况）生成规则，自动生成规则包含：年份+项目类型首字母+三位顺序号，每年都重新取值； 4、支持试验相关文件保存、归档，下载和打印； 5、项目基本信息采用结构化设计，所有的分类信息均采用选择列表或者单选、复选框；
	IIT 审查	1、支持项目的在线受理及审批,项目受理过程中，受理意见包括提交立项审查、提交伦理审查、退回修改； 2、可以查看历次 IIT 审查记录； 3、IIT 审查通过后可以自动伦理审查模块进行伦理审查，可以选择不同的伦理部门
	合同管理	1、支持研究者在线填写合同信息、付款计划、上传合同文件等内容。 2、支持单独配置合同审批审查沟通流程； 3、实现对不同类型的合同审批：实现对主合同、SMO 合同、补充协议等进行统一的管理，要求申办方按照机构要求来递交合同材料，填写合同相应信息； 4、支持上传定稿合同系统自动添加水印，申办者可以下载打印盖章。

	人遗管理	1、项目完成立项和伦理（通过）后，允许启动人遗流程。 2、支持研究者在线上传人遗资料。 3、支持项目的在线受理及审批,项目受理过程中，受理意见包括同意、修改后重审、拒绝，受理人的审查结果为“拒绝”时，该条申请就结束，并且不允许再提交，同时申办方可以在系统中查看到审查的结果和审查意见；（可以按照实际情况调整） 4、支持受理时对审核的每一份资料能够单独标注是否合格，且状态能够一直保留，直到文档审核合格；审批后的资料添加水印，同时支持带水印资料打印，确保线上线下资料同步。
	启动会管理	1、支持研究者在线提交启动会预约申请表。 2、支持根据启动会预约申请信息在线受理是否同意申。 3、支持受理人可以在线发起启动会预约，确认最终会议日期、时间、人员及地点。
	质控管理	1、可以在线进行质控预约包含（质控类型、院外参与人员、质控人员、计划质控日期、质控地点等）。 2、支持预约受理，确认最终会议日期、时间、人员及地点，形成质控计划。 3、可以针对每次质控过程进行问题记录、上传质控照片、提交整改报告记录整改状态； 4、支持质控员提交发现的质控问题信息，选择问题类型，并说明问题； 5、支持问题确认后，提交到研究团队进行问题整改，并说明整改结果及整改措施； 6、支持由相关人员对研究团队的整改进行复核审查。 7、质控类型可配置，根据质控设置的时间可以进行质控提醒。
	结题管理	1、支持在线填写试验基本信息、本中心试验基本情况、上传临床试验尾款结算确认表及临床试验合同尾款结算说明。（可以按照实际情况调整） 2、支持查看临床试验基本信息，受理流程按照科室要求自定义化流程配置，允许退回修改。（修改要有留痕）
	归档管理	1、试验资料归档后，系统可设置归档资料的存储位置、档案编号、到期提醒以及归档资料的处置管理等功能； 2、能够按照机构要求来自定义文档管理目录。

项目过程管理		
项目执行	受试者访视模板	1、支持在项目下配置通用的受试者访视计划模板。
	受试者访视配置	1、支持单独编辑受试者的访视信息； 2、支持受试者追加计划外访视信息。
	项目访视内容配置	1、支持配置项目下的访视内容信息； 2、支持配置可直接在单个访视中选择对应的访视内容。
	受试者信息	1、支持手动新增或自动同步 HIS 受试者信息，编辑受试者入组时间、入组号信息。
	受试者矩阵	1、支持基于受试者展示对应的访视矩阵信息，编辑访视状态。
	处方单信息	1、支持PI选择受试者，开药品处方单，在线PI签名。
	AE配置	1、支持不良事件配置，自定义项目下的不良事件的选项信息。
	不良事件	1、支持展示历史不良事件信息； 2、支持根据项目AE配置新增/编辑不良事件信息。
	严重不良事件	1、支持展示历史严重不良事件信息 2、支持新增/编辑严重不良事件信息
	开免费检验检查单	1、支持抓取患者信息到本系统中录入为受试者； 2、支持针对受试者的单个访视开具免费检验检查医嘱； 3、支持基于开单信息按照项目、受试者、执行科室，计算统计检验检查项的金额信息，支持导出； 4、支持可根据项目下经费情况在开单时提供余额预警； 5、支持可对接第三方系统抓取受试者的检验检查结果信息。
科技成果转化项目管理		
	项目申请	1、支持按照项目类型进行提交，包含重点项目、面上项目、科技成果转化创新或创业大赛项目、研究者发起的临床研究项目； 2、支持填写项目基本信息、项目简介、项目申请人资历情况、项目内容及预期成果、经费预算及说明，可上

		传研究方案等附件。
	项目受理	1、支持项目初审及评审，可以在线查看项目信息； 2、系统可以自动生成科技成果转化基金项目申请表，具备水印功能，支持导出在线 PDF 预览下载； 3、支持导出 excel 模式项目清单。
	成果展示	1、系统可以按照论文、药械证书、专利、软著、行业标准、临床指南、专家共识、奖项等成果展示。
科技成果转化管理	许可转让申报	1、支持填写基本情况、成果情况、产生背景、发明人/完成人信息、关联情况、评估结果、定价方式、交易情况、付款方式、发明人/发明人承诺、研发团队人员及收益分配比例的填写。
	许可转让审核	1、支持在线查看项目信息，可以查看上一审批人审批意见； 2、支持导出成果转化表、分配比例表、实时查看审批进度
	作价申报	1、支持填写基本情况、成果情况、产生背景、发明人/完成人信息、定价情况、作价入股公司情况、研发团队人员及收益分配比例、转化期望的填写。
	作家审核	1、支持在线查看项目信息，可以查看上一审批人审批意见；
伦理审查管理		
伦理管理	伦理申请	1、实现伦理的在线申报，伦理准备、发起、审查、投票使用电子化管理。 2、具备跟踪审查过程；伦理审查完结后自动生成通知/批件模板；通知/批件打印；提供伦理批件上传和查看。
	伦理审查	1、实现伦理秘书在线进行伦理受理、主审委员在线进行伦理审查，并且同步打印出来各自所需要的各种表单； 2、实现项目的各类审查及其他备案资料按项目完整呈现，及具有各类审查的统计汇总功能，秘书和主审查委员可随时查看项目情况； 3、实现在线会议功能：会议审查、快速审查，在线投票； 4、支持试验方案伦理审查支持 SAE 伦理审查，支持受试者申诉等伦理审查，支持多中心临床试验伦理备案管理； 5、安排并召开伦理委员会，通知审查委员，下达会议

		通知，会议议程，委员投票，会议记录； 6、针对委员投票结果对项目进行决定传达，如同意，不同意，修改后同意，修改后重审等； 7、研究者提交的文档如方案，知情同意书，方案等进行封档保存； 8、系统提醒办公室人员对已到期的项目进行跟踪审查。
	审查申请	1、研究者承担项目清单 2、首次申请伦理审查 3、复审、研究进展报告，修正案，违背方案，SAE, 结题审查审查申请 4、机构规章制度与标准操作规程查看 5、基本信息，教育，工作经历。
	委员审查	1、主审人员审查自己为主审的项目，在线填写主审审查表并填写审查决定 2、委员查看参与会议的所有项目审查，针对非利益冲突的项目进行委员投票。
	办公室管理	1、记录办公室文件盖章记录，如伦理审查批件/意见等 2、研究者、伦理工作人员等外出或院内培训登记，证书上传，关联至个人简历。 3、机构制定、修改规章制度与 SOP 供研究者与工作人员查看，上传法律法规等材料学习。
	统计查询	1、超过跟踪审查日期与即将到期跟踪审查提醒 2、伦理审查批件到期提醒研究者更换批件。 3、办公室人员查询所有项目信息，包括归档项目。 4、查询历次召开的伦理委员会，会议议程等。
经费管理		
经费管理	经费预算	1、支持建立详细研究所需要的设备、材料、人力和外包等费用； 2、支持预算项目分类。
	费用分类管理	1、支持不同类型的费用进行分类和管理如办公费用、差旅费用、采购费用等； 2、提供费用分类的添加、编辑和删除功能；

		3、能够根据费用的分类做相应的报表和统计数据。
	费用申请和审批	1、员工能够通过系统提交费用申请，并填写相关信息，如费用类型、金额、说明等； 2、支持费用审批流程的定义和管理，包括审批人员的设定和审批顺序； 3、审批人员能够通过系统对费用申请进行审批，并可选择同意或拒绝； 4、系统能够自动生成审批记录和相应报表，并通知相关人员审批结果。
	经费审计	1、支持研究经费支出的具体内容，按照实际发生数目进行核算； 2、支持查看试验经费的收支状况及预算的完成情况； 3、支持定期或不定期进行收支审计。
	项目经费管理	1、支持项目经费自动核算，能清晰列出不同科室、不同受试者的费用明细及累计金额，合同总额、已回款金额、支出总额、剩余金额； 2、支持合同/协议款项收费进程、到款情况、开支情况等； 3、支持申办方/CRO在线完善发票抬头信息； 4、支持项目回款的智能提醒，并可以快速处理； 5、支持项目收入、项目支出明细的列表展示、汇总，并提供导出功能； 6、支持受试者免费检查项目的财务信息自动跟踪和统计； 7、PI及机构管理员（根据实际情况设置）能查阅项目的经费收支情况、实时余额； 8、支持项目经费入账扣税比例配置及自动计算。
	经费的追加和退还	1、支持追加和退还申请及审批； 2、支持列表导出功能。
	项目回款管理	1、项目回款的智能提醒并快速处理； 2、支持待确认、已回款、待回款的统计，并可进行相应的快速处理； 3、支持维护经费编号，以便于与医院财务系统对接； 4、支持经费本的维护，同时可以根据回款情况自动记

		录到对应的经费本中，形成入账信息； 5、支持经费自动计算、尾款的自动计算； 6、支持申办方/CRO 在线完善发票抬头信息； 7、支持申办方在线提交打款凭证，机构财务可以查看凭证和开票信息； 8、支持历次入账的查看，并可以导出； 9、支持开票信息的导出、合并导出。
	受试者经费报销管理	1、支持受试者检查/检验费用的明细及汇总，并支持按项目、按检查科室导出、按时间段导出； 2、支持住院病人的费用明细展示及导出。
试验药物管理		
试验药物管理	可视化管理	1、可以在线查看项目数量、药品数量、效期、批号、药品编号、受试者数量统计、科室项目统计等； 2、支持提醒事项展示及跳转； 3、支持工作量统计功能
	药房信息	1、支持新增/编辑药房信息，设置药房类型； 2、支持药房管理员账号授权； 3、系统支持中心药房管理、科室药房等不同的管理模式。
	药柜信息	1、支持新增/编辑药柜信息，设置药柜层级； 2、支持对接温控系统查看药柜的温度记录； 3、支持查看/上传药柜的年检报告。
	药房文件管理	1、支持上传/查看药房文件信息（包含温度探头对应冰箱区域表格、校准说明、药师资格文件等）。
	日常管理	1、支持当前药品的库存及对应位置信息，可以标记药物状态（破损、超温、留样、过期、其他）。
	药品发运	1、支持申办者在线填写发运公司、时间、快递公司信息及快递单号； 2、药品信息支持填写批号、生产日期、有效期、编号、数量等信息； 3、药品编号具备连续编号生成工具可快速生成。

		4、支持在线上传提交药品照片、药检报告。
	药品接收	1、支持药品管理员在线核对存储条件、是否缺失破损、标签是否一致； 2、系统支持根据快递单快速检索发运信息； 3、支持药品管理员在线选择存放位置（可精确到药柜具体层格）； 4、支持药品管理员在线签名； 5、支持高拍仪在线拍照上传接收单、交接单、药品照片、药检报告、温度记录等； 6、支持查看历次药品接收明细并具备导出功能。
	药品发放	1、支持研究者在系统中开处方并具备导出打印功能； 2、药品管理可以在线扫描处方单，快速显示项目信息及受试者信息、药品信息； 3、支持领用人、发药人、核对人在线签名； 4、支持查看历次药品发放明细并具备导出功能。
	药品回收	1、支持研究者在系统中开回收单并具备导出打印功能； 2、药品管理可以在线扫描回收单，快速显示项目信息及受试者信息、药品信息； 3、支持返还人、回收人在线签名； 4、支持查看历次药品发放明细并具备导出功能； 5、支持导出临床试验剩余药物处置登记表；（根据实际表格调整名称） 6、能够记录服用的药物数、剩余药物、空包装、损耗的药物、损耗包装等信息。
	药品退回	1、支持选择指定单位，可记录退回原因； 2、支持药品管理员、申办者在线签名； 3、支持导出临床试验剩余药物处置登记表； 4、支持查看历次药品退回明细并具备导出功能。
	药品销毁	1、支持记录销毁原因、销毁日期、经办人； 2、支持药品管理员、申办者在线签名； 3、支持查看历次药品销毁明细并具备导出功能。

	库存盘点	1、支持导出库存明细表用于库存盘点； 2、支持全盘、抽盘功能，抽盘可以实现按照项目、按照库区来对药物进行统计和盘点； 3、按位置盘点系统支持库存药品数量色标差异化显示； 4、支持查看历次药品盘点明细并具备导出功能。
	库存查询	1、支持按位置、项目查询； 2、支持导出库存明细表； 3、支持库存药品数量色标差异化显示；（增加效期差异化提醒）； 4、支持出入库电子台账功能。
	报表导出	1、支持药物出入库登记表、药物分发回收登记表、药物使用回收登记表、剩余药物处置登记表。
临床试验物资管理		
物资交接	设备发运	1、支持查看设备发运记录； 2、支持申办者提交设备发运信息，确认接收专业科室。
	设备接收	1、支持查看设备接收记录； 2、支持机构接收发运设备，后由专业科室管理员接收（在线签名/导入签名）。
	设备回收	1、支持查看设备回收记录； 2、支持机构发起设备回收，同时专业管理员、机构管理员、CRO/申办方三方在线签名（导入签名）。
	医疗器械发运	1、支持查看医疗器械发运记录； 2、支持申办方提交医疗器械发运信息。
	医疗器械接收	1、支持查看医疗器械接收记录； 2、支持机构接收发运后由专业科室管理员接收（在线签名/导入签名）。
	医疗器械回收	1、支持查看医疗器械回收记录； 2、支持机构发起医疗器械回收，同时专业管理员、机构管理员、监察员、主要研究者在线签名（导入签名）。
	试剂耗材发运	1、支持查看试剂耗材发运记录；

		2、支持申办方提交试剂耗材发运信息。
	试剂耗材接收	1、查看试剂耗材接收记录； 2、机构接收发运，同时在线签名（导入签名）后由专业科室管理员接收。
	试剂耗材回收	1、支持查看试剂耗材回收记录； 2、支持专业管理员、机构管理员、CRO/申办方三方在线签名/导入签名。
	资料发运	1、支持查看资料发运记录； 2、支持申办方提交资料发运信息。
	资料接收	1、支持查看资料接收记录； 2、支持机构接收发运，后由专业科室接收（在线签名/导入签名）。
	资料回收	1、支持查看资料回收记录； 2、支持机构发起资料回收，填写资料回收信息；专业管理员在线签名/导入签名。
PI 管理		
PI 管理	PI 管理	1、支持维护PI基本信息，包括姓名、科室、职称、学历等信息； 2、支持PI基本信息在线预览及下载； 3、系统可以自动汇总PI所有在研项目信息。
统计管理		
统计管理	统计管理	1、支持按专业、PI、申办者、CRO、SMO、科室合同金额、药物注册分类的统计功能。
系统管理		
系统管理	院内人员	1、支持新增/编辑院内人员信息，重置密码，设置用户权限。
	院外人员	1、支持新增/编辑院外人员信息，重置密码，设置用户权限。
	注册人员审批	1、支持用户注册信息审核。
	角色管理	1、支持新增/编辑角色信息，设置各个角色的菜单权限。

	部门管理	1、支持管理临床试验专业科室信息；
	公司管理	1、支持管理机构管理项目下涉及到的所有公司（组织）的基本信息，设置公司的负责人。
	菜单管理	1、支持系统功能菜单管理
	下载专区	1、支持机构可自行创建文件标签，上传临床试验资料文件信息，作为公共资料，用户登录系统后可随意查阅、下载。
	操作痕迹	1、支持临床试验中数据操作、信息变更、审查审批等操作痕迹记录；仅允许查询，不允许变更或删除。

附件二：售后服务承诺（要求与招标参数完全一致）

制造商售后服务承诺

致郑州市第九人民医院：

关于：郑州市第九人民医院老年智慧医院信息化新基建项目--互联网医院、网络安全及智慧医疗能力提升项目（项目编号：郑财招标采购-2025-426）C包 GCP 临床试验系统，本公司北京中兴正远科技有限公司，作为本次投标产品的唯一制造商及投标人，现以制造商身份，就所投产品提供最高级别的售后服务作出如下不可撤销的承诺：

1. 针对 GCP 临床试验系统，我司设有专业售后服务机构。
2. 质保期内提供现场免费部署、维护、升级服务；如遇软件产品升级、改版，更新，新增需求或因医院业务对接需进行第三方接口开发等工作，均免费提供。
3. 提供 7*24 应急响应服务，即时通过电话、Email 或传真等远程方式查找紧急事件的事发原因并解决相应问题，并提供现场技术支持。对一般故障在 1 小时内解决，严重故障在 8 小时内解决。
4. 免费向医院使用科室人员进行现场培训，直至使医院使用科室人员能熟练掌握。
5. 巡检服务：为保证所提供系统正常运行，我司提供每年度 2 次以上不定期巡检服务，并保证所提供服务的系统的正常运行。
6. 服务期内对引起运行问题的软件进行检查和分析，并纠正潜在的软件缺陷或 BUG；为用户正常使用软件提供支持，如疑难解答、操作指导、系统恢复等。

投标人：北京中兴正远科技有限公司（盖章）

法定代表人或其委托代理人：  （签字或盖章）

2025 年 12 月 24 日



附件三：信息化项目廉洁合同

信息化项目廉洁合同

甲方：郑州市第九人民医院

乙方：

为进一步加强医疗卫生行风建设，规范医疗卫生机构信息化项目购销行为，有效防范商业贿赂行为，营造公平交易、诚实守信的购销环境，经甲、乙双方协商，同意签订本合同，并共同遵守：

一、甲乙双方按照《中华人民共和国民法典》及信息化项目购销合同约定购销软件、服务器、网络设备等产品。

二、甲方应当严格执行信息化项目购销合同验收制度，对采购的产品及发票进行查验，不得违反有关规定合同外采购、违价采购或从非规定渠道采购。

三、甲方严禁接受乙方以任何名义、形式给予的回扣，不得将接受捐赠资助与采购挂钩。甲方工作人员不得参加乙方安排并支付费用的营业性娱乐场所的娱乐活动，不得以任何形式向乙方索要现金、有价证券、支付凭证和贵重礼品等。被迫接受乙方给予的钱物，应予退还，无法退还的，有责任如实向有关纪检监察部门反映情况。

四、乙方不得以回扣、宴请等方式影响甲方工作人员采购或使用信息化项目的选择权，不得在学术活动中提供旅游、超标准支付食宿费用。

五、乙方指定作为销售代表洽谈业务。销售代表必须在工作时间到甲方指定地点联系商谈，不得到临床或相关使用科室推销信息化项目产品，不得借故到甲方相关领导、部门负责人及相关工作人员家中访谈并提供任何好处费。

六、乙方如违反本合同，一经发现，甲方有权终止购销合同，并向有关卫生计生行政部门报告。如乙方被列入商业贿赂不良记录，则严格按照相关规定处理。

七、本合同作为信息化项目购销合同的重要组成部分，与购销合同一并执行，具有同等的法律效力。

甲方(盖章):

授权代表人:



乙方(盖章):

法定代表人(负责人):



2025年12月24日

2025年12月24日

附件四：信息安全责任书

郑州市第九人民医院 信息安全责任书

本公司郑重承诺遵守本承诺书的有关条款，如有违反本承诺书有关条款的行为，本公司承担由此带来的一切民事、行政和刑事责任。本公司郑重做出如下承诺：

1、本公司承诺遵守《中华人民共和国计算机信息系统安全保护条例》和《计算机信息网络国际联网安全保护管理办法》及其他国家有关法律、法规和行政规章制度、文件规定，提高信息保密意识。

2、本公司已知悉并承诺遵守《中华人民共和国电子签名法》、《中华人民共和国数据安全法》等国家相关部门有关文件的规定。保证不利用本单位网络危害国家安全、泄露国家秘密，不侵犯国家的、社会的、群众的利益和本单位的合法权益，不从事违法犯罪活动。

3、本公司承诺严格遵守医院信息网络管理及其他信息化业务应用系统管理制度，不对医院信息网络、各信息化业务系统等重要服务器发送垃圾邮件、传播计算机病毒、删除数据、修改设置等恶意破坏、攻击行为。不故意破坏网络设备，或利用U盘传播病毒。

4、本公司承诺严格按照国家相关法律法规做好本公司的信息

安全管理工作，按政府有关部门要求设立信息安全责任人和信息安全审查员。

5、本公司承诺建立健全信息安全管理制，不泄露用户相关资料和重要数据信息。不利用业务平台制作、复制、发布、传播各类有害信息，以及从事其他违法行为。

6、本公司承诺严禁将医院内部医疗信息或病患信息泄露给他人，包括但不限于私自统计药品、高值耗材用量等信息或病患信息泄露给他人谋取不法利益，否则将按照法律法规和有关规章制度追究责任。

7、本公司承诺严格按照相关要求，工作人员下班后关闭配电箱、电脑、充电器、饮水机、烧水壶等电器，禁用大功率电器，确保不发生消防安全事件。

公司所有人员如违反以上条款，将追究相关人员责任，请严格按照要求落实并采取有效措施，确保不发生信息安全事故。

以上系我公司做出的承诺，我公司将信守承诺，若违反上述保证内容，我公司将承担相应的法律法规责任。

公司：北京中兴正远科技有限公司

承诺人：（签字）

时间：2025年 12月 24日



附件五：中标通知书

中 标 通 知 书

中标主要内容及条件

项目编号：郑财招标采购-2025-426

北京中兴正远科技有限公司：

你方于2025年12月16日09时30分前所递交的郑州市第九人民医院老年智慧医院信息化新建项目—互联网医院、网络安全及智慧医疗能力提升项目C包的投标文件已被我方接受，被确定为中标人。

请你方在中标通知书发出之日起2个工作日内到郑州市第九人民医院与我方签订采购合同。

特此通知。

采购人：郑州市第九人民医院（盖章）

采购代理机构：恒信睿和管理有限公司（盖章）

2025年12月19日

项目名称	郑州市第九人民医院老年智慧医院信息化新建项目—互联网医院、网络安全及智慧医疗能力提升项目
项目编号	郑财招标采购-2025-426
包号及包名称	C包：GCP 临床试验系统
中标人	北京中兴正远科技有限公司
中标金额	887000.00 元
交货期	自合同签订之日起180日历天内完成交付，同时需按照医院对该项目实际推进要求的时间内完成。
交货地点	采购人指定地点
质保期	自验收合格之日起三年
质量标准	合格，符合采购人要求及行业相关标准，具体要求详见招标文件 第六章 采购需求

附件六：分项报价清单（投标文件中摘出）

序号	设备名称	规格参数	品牌	规格型号	产地	制造商名称	单位	数量	单价（元）	总价（元）	是否属于小型、微型（监狱、残疾人福利性单位）企业生产的产品（填是/否）	备注
1	GCP 临床试验系统	详见：五、商务技术偏离表；（二）技术条款偏差表：投标人响应情况	中兴正远	V1.0	北京	北京中兴正远科技有限公司	套	1	887000.00	887000.00	是	/

明细如下：

模块名称	功能列表	单价 (万元)
临床试验中心门户网站	中心介绍	0.1
	通知公告	0.5
	办事指南	0.5
	政策法规	0.1
	GCP 专业科室	0.5
	试验项目招募	0.5
	下载中心	0.5
	联系我们	0.1
	立项管理	1
	合同管理	1
	人遗办管理	1
	启动会管理	1
	质控管理	1
机构项目管理	结题管理	1
	项目稽查	1
	项目稽查	1
	文件归档	1
	机构来访预约	1
	IIT 申请	1
	IIT 审查	1
	合同管理	1
	人遗管理	1
	启动会管理	1
研究发起的临床研究项目 (IIT 项目)		

项目过程管理	质控管理	1
	结题管理	1
	归档管理	1
	受试者访视模板	1
	受试者访视配置	1.5
	项目访视内容配置	1.5
	受试者信息	1
	受试者矩阵	1.5
	处方单信息	1
	AE 配置	1
科技成果转化基金管理	不良事件	1
	严重不良事件	1
	开免费检验检查单	2.5
	项目申请	0.5
	项目受理	0.5
	成果展示	0.5
	许可转让申报	0.5
	许可转让审核	0.5
	作价申报	0.5
	作价审核	0.5
伦理审查管理	伦理申请	1.2
	伦理审查	1.2
	审查申请	1
	委员审查	1
	办公室管理	1

	统计查询	1
	经费预算	1
	费用分类管理	1
	费用申请和审批	1
	经费审计	2
	项目经费管理	2
	经费的追加和退还	2
	项目回款管理	1
	受试者经费报销管理	1
	可视化数据管理	2
	药房信息	0.5
	药柜信息	0.5
	药房文件管理	1
	日常管理	1
	药品发运	1
	药品接收	1
	药品发放	1
	药品回收	1
	药品退回	1
	药品销毁	1
	库存盘点	2
	库存查询	2
	报表导出	2
	设备发运	0.5
	设备接收	0.5
临床试验物资管理		

	设备回收	0.5
	医疗器械发运	0.5
	医疗器械接收	0.5
	医疗器械回收	0.5
	试剂耗材发运	0.5
	试剂耗材接收	0.5
	试剂耗材回收	0.5
	资料发运	0.5
	资料接收	0.5
	资料回收	0.5
PI 管理	基本信息维护	0.5
	基本信息在线预览及下载	1
	在研项目统计	1
统计管理	按专业、PI、申办者、CRO、SMO、科室合同金额、药物注册分类的统计功能	2
系统管理	院内人员	0.5
	院外人员	0.5
	注册人员审批	0.5
	角色管理	0.5
	部门管理	0.5
	公司管理	0.5
	菜单管理	0.5
	下载专区	1
	操作痕迹	2
	金额合计大写：捌拾捌万柒仟元	88.7

备注说明：当发生子项变更时，应参照本清单进行计价调整。

附件七：软硬件产品相关资质证书

临床试验信息化管理系统



中华人民共和国国家版权局 计算机软件著作权登记证书

证书号： 软著登字第13404685号

软件名称： 临床试验中心智能信息系统
[简称： CTMS]
V1.0

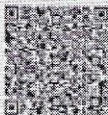
著作权人： 北京中兴正远科技有限公司

权利取得方式： 原始取得

权利范围： 全部权利

登记号： 2024SR1000812

根据《计算机软件保护条例》和《计算机软件著作权登记办法》的规定，经中国版权保护中心审核，对以上事项予以登记。



2024年07月15日

药物临床试验机构管理系统

中华人民共和国国家版权局
计算机软件著作权登记证书

证书号：软著登字第3473145号

软件名称：药物临床试验机构管理系统
V1.0

著作权人：北京中兴正远科技有限公司

开发完成日期：2018年07月30日

首次发表日期：2018年08月09日

权利取得方式：原始取得

权利范围：全部权利

登记号：2019SR0052389

根据《计算机软件保护条例》和《计算机软件著作权登记办法》的
规定，经中国版权保护中心审核，对以上事项予以登记。



No. 03476325



临床研究项目管理系统

中华人民共和国国家版权局
计算机软件著作权登记证书

证书号： 软著登字第3672134号

软件名称： 临床研究项目管理系统
V1.0

著作权人： 北京中兴正远科技有限公司

开发完成日期： 2018年07月30日

首次发表日期： 2018年08月09日

权利取得方式： 原始取得

权利范围： 全部权利

登记号： 2019SR0062377

根据《计算机软件保护条例》和《计算机软件著作权登记办法》的
规定，经中国版权保护中心审核，对以上事项予以登记。



No. 03476324



中华人民共和国国家版权局
计算机软件著作权登记证书

证书号：软著登字第0634025号

软件名称：临床试验信息化管理解决方案系统
V1.0

著作权人：北京中兴正远科技有限公司

开发完成日期：2013年11月20日

首次发表日期：2013年11月20日

权利取得方式：原始取得

权利范围：全部权利

登记号：2015SR046939

根据《计算机软件保护条例》和《计算机软件著作权登记办法》的
规定，经中国版权保护中心审核，对以上事项予以登记。



No. 00672533



临床研究药物管理系统

中华人民共和国国家版权局
计算机软件著作权登记证书

证书号： 软著登字第16337784号

软件名称： 临床研究药物管理系统
V1.0

著作权人： 北京中兴正远科技有限公司

权利取得方式： 原始取得

权利范围： 全部权利

登记号： 2025SR1681586

根据《计算机软件保护条例》和《计算机软件著作权登记办法》的
规定，经中国版权保护中心审核，对以上事项予以登记。



2025年09月02日

临床研究项目管理一体化平台

中华人民共和国国家版权局
计算机软件著作权登记证书

证书号： 软著登字第16574882号

软件名称： 临床研究项目管理一体化平台
V1.0

著作权人： 北京中兴正远科技有限公司

权利取得方式： 原始取得

权利范围： 全部权利

登记号： 2025SR1918684

根据《计算机软件保护条例》和《计算机软件著作权登记办法》的
规定，经中国版权保护中心审核，对以上事项予以登记。



2025年09月30日

临床研究项 IIT 目管理系统

中华人民共和国国家版权局
计算机软件著作权登记证书

证书号： 软著登字第16579168号

软件名称： 临床研究IIT项目管理系统
V1.0

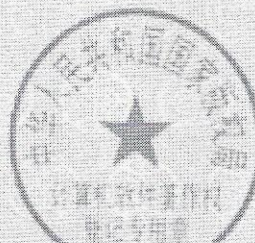
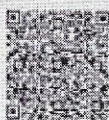
著作权人： 北京中兴正远科技有限公司

权利取得方式： 原始取得

权利范围： 全部权利

登记号： 2025SR1922990

根据《计算机软件保护条例》和《计算机软件著作权登记办法》的
规定，经中国版权保护中心审核，对以上事项予以登记。



2025年09月30日

临床试验中心化智能药房管理系统

中华人民共和国国家版权局
计算机软件著作权登记证书

证书号：软著登字第16823524号

软件名称： 临床试验中心化智能药房管理系统
V1.0

著作权人： 北京中兴正远科技有限公司

权利取得方式： 原始取得

权利范围： 全部权利

登记号： 2025SR2167326

根据《计算机软件保护条例》和《计算机软件著作权登记办法》的
规定，经中国版权保护中心审核，对以上事项予以登记。



2025年11月06日