



营业执照

(副本) 副本编号 1-1

统一社会信用代码

91510105MA6C6T895E

扫描二维码登录国家企业信用信息公示系统了解更多信息、登记、备案、许可、监管信息



名称

四川开源吉科技有限公司

类型

有限责任公司(自然人投资或控股)

法定代表人

罗敏

注册资本

壹佰万元整

成立日期

2017年11月22日

营业期限

2017年11月22日至长期

经营范围

软件开发;社会经济咨询;技术推广服务;会议及展览服务;销售:医疗器械、电子产品、机械设备、文化体育用品及器材、化妆品。(依法须经批准的项目,经相关部门批准后方可开展经营活动)

住所

成都市青羊区蜀清路239号1栋3单元10层1003号



登记机关

2021年9月28日

国家企业信用信息公示系统网址:

<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信息公示系统报送公示年度报告。

国家市场监督管理总局监制



医疗器械经营许可证

许可证编号：川蓉药监械经营许 20170937 号

统一社会信用代码 91510105MA6C6T895E

企业名称：四川东源吉科技有限公司

法定代表人：罗敏

住所：成都市青羊区蜀清路 239 号 1 栋 3 单元 10 层 1003 号

企业负责人：张玲菱

经营场所：成都市青羊区蜀清路 239 号 1 栋 3 单元 10 层 1003 号

经营方式：批零兼营

库房地址：成都市青羊区蜀清路 239 号 1 栋 3 单元 10 层 1003 号

经营范围：III类：6804, 6815 注射穿刺器械, 6821, 6822 医用光学器具、仪器及内窥镜设备, 6823, 6824, 6825, 6826, 6828, 6830, 6832, 6833, 6840 临床检验分析仪器及诊断试剂（诊断试剂需低温冷藏运输贮存），6845, 6846 植入材料和人工器官, 6854, 6858, 6863, 6864, 6865, 6866 医用高分子材料及制品, 6870, 6877III类：01, 02, 03, 05, 06, 07, 08, 09, 12, 13, 14, 16, 17, 18, 21, 22, 6840 体外诊断试剂

许可期限：自 2022 年 12 月 22 日

发证部门：成都市市场监督管理局

至 2027 年 12 月 21 日

发证日期：2022 年 11 月 29 日



第二类医疗器械经营备案凭证

备案编号：川蓉食药监械经营备 20190853 号

| | |
|-------|--|
| 企业名称 | 四川开源吉科技有限公司 |
| 住所 | 成都市青羊区蜀清路 239 号 1 栋 3 单元 10 层 1003 号 |
| 经营场所 | 成都市青羊区蜀清路 239 号 1 栋 3 单元 10 层 1003 号 |
| 库房地址 | 成都市青羊区蜀清路 239 号 1 栋 3 单元 10 层 1003 号 |
| 经营方式 | 批零兼营 |
| 法定代表人 | 罗敏 |
| 企业负责人 | 张玲菱 |
| 经营范围 | <p>II 类： 6801, 6802, 6803, 6804, 6805, 6806, 6807, 6808, 6809, 6810, 6812, 6813, 6815, 6816, 6820, 6821, 6822 医用光学器具、仪器及内窥镜设备, 6823, 6824, 6825, 6826, 6827, 6828, 6830, 6831, 6832, 6833, 6834, 6840 临床检验分析仪器及诊断试剂（诊断试剂需低温冷藏运输贮存），6841, 6845, 6846 植入材料和人工器官, 6854, 6855, 6856, 6857, 6858, 6863, 6864, 6865, 6866, 6870, 6877</p> <p>II 类： 01, 02, 03, 04, 05, 06, 07, 08, 09, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 6840 体外诊断试剂</p> |



备案部门（公章）

备案日期：2021 年 11 月 29 日



营业执照

(副本)

统一社会信用代码

91310000101691285W

证照编号: 00000002202111160020

名称 飞利浦 (中国) 投资有限公司

类型 有限责任公司(外国法人独资)

法定代表人 KWOK WAI ANDY HO

经营范围

注册资本 美元5620.0000万

成立日期 1990年08月8日

营业期限 1990年08月8日 至 2040年08月7日

住所 上海市静安区灵石路718号A1幢

登记机关

2021 年 11 月 16 日

扫描二维码登录
“国家企业信用
信息公示系统”
了解更多登记、监
管信息。



来源吉科投
限有千利源

(一)从事电子工业领域和地区投资和提供外商投资的其他领域的投资;(二)受香港飞利浦电子有限公司和/或其关联公司(以下统称飞利浦)以及飞利浦在中国已投资设立的关联公司(以下统称飞利浦关联公司)的书面委托,从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(三)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(四)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(五)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(六)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(七)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(八)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(九)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(十)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(十一)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(十二)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(十三)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(十四)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(十五)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(十六)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(十七)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(十八)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(十九)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(二十)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(二十一)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(二十二)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(二十三)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(二十四)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(二十五)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(二十六)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(二十七)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(二十八)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(二十九)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(三十)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(三十一)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(三十二)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(三十三)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(三十四)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(三十五)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(三十六)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(三十七)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(三十八)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(三十九)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(四十)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(四十一)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(四十二)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(四十三)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(四十四)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(四十五)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(四十六)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(四十七)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(四十八)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(四十九)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(五十)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(五十一)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(五十二)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(五十三)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(五十四)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(五十五)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(五十六)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(五十七)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(五十八)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(五十九)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(六十)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(六十一)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(六十二)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(六十三)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(六十四)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(六十五)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(六十六)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(六十七)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(六十八)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(六十九)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(七十)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(七十一)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(七十二)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(七十三)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(七十四)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(七十五)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(七十六)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(七十七)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(七十八)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(七十九)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(八十)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(八十一)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(八十二)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(八十三)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(八十四)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(八十五)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(八十六)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(八十七)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(八十八)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(八十九)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(九十)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(九十一)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(九十二)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(九十三)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(九十四)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(九十五)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(九十六)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(九十七)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(九十八)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(九十九)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;(一百)从事飞利浦关联公司在中国境内外的投资活动;



市场主体应当于每年1月1日至6月30日通过
国家企业信用信息公示系统报送公示年度报告。
国家企业信用信息公示系统网址: <http://www.gsxt.gov.cn>
国家市场监督管理总局监制



上海市电子证照库
zwfwcenter.sh.gov.cn

医疗器械经营许可证

许可证编号：沪静药监械经营许20220037号

企业名称：飞利浦(中国)投资有限公司

住所：上海市静安区灵石路718号A1幢

经营场所：静安区彭浦镇灵石路718号A1幢

库房地址：【本市】部分产品(01、03、06、07、08、12、17、18、21)委托“上海东松医疗科技股份有限公司”贮存、配送；部分产品(06、07、08、18)委托“上海外高桥飞驰有限公司”贮存、配送

；【外省】1.北京市顺义区李桥镇李桥村西七分干渠西侧(四纬路8号)(北京九九星快递服务有限公司)；

经营范围：【原《分类目录》分类编码区】：***【新《分类目录》分类编码区】：三类：01有源手术器械；03神经和心血管手术器械；06医用成像器械；07医用诊断器械；08呼吸、麻醉和急救器械；12有源植入器械；17口腔科器械；18妇产科、辅助生殖和避孕器械；21医用软件；***

统一社会信用代码：91310000101691285W

法定代表人：KWOK WAI ANDY HO

企业负责人：KWOK WAI ANDY HO

经营方式：批发兼零售

许可期限：自 2024 年 08 月 19 日

至 2029 年 08 月 18 日

发证部门：上海市静安区市场监督管理局

发证日期：2024 年 06 月 20 日



第二类医疗器械经营备案凭证

备案编号:

沪静药监械经营备20220066号

| | |
|----------|---|
| 企业名称 | 飞利浦（中国）投资有限公司 |
| 统一社会信用代码 | 91310000101691285W |
| 法定代表人 | KWOK WAI ANDY HO |
| 企业负责人 | KWOK WAI ANDY HO |
| 住 所 | 上海市静安区灵石路718号A1幢 |
| 经营方式 | 批发 |
| 经营场所 | 静安区彭浦镇灵石路718号A1幢 |
| 库房地址 | 【本市】部分产品（其他；）委托“上海东松医疗科技股份有限公司”贮存、配送；部分产品（其他；）委托“上海外高桥飞驰有限公司”贮存、配送【外省】1. 北京市顺义区李桥镇李桥村西七分干渠西侧（四纬路8号）（北京九九星快递服务有限公司）； |
| 经营范围 | 第二类医疗器械（不含体外诊断试剂） |

备案部门（公章）：上海市静安区市场监督管理局
2022年08月11日
备案日期：



致：相关人士

荷兰飞利浦医疗器材集团(Philips Medical Systems Nederland B.V.)、飞利浦(中国)投资有限公司(Philips (China) Investment Co. Ltd.) 和飞利浦医疗(苏州)有限公司是由皇家飞利浦电子集团(Royal Philips)直接或间接所有的三家公司。关系如下：

荷兰飞利浦医疗器材集团是按荷兰法律成立的一家制造商，主要营业地点设在荷兰贝斯特。荷兰飞利浦医疗器材集团有 22 个飞利浦制造厂分布于全球，行销于全球共 100 个国家。

荷兰飞利浦医疗器材集团指派按照中国的法律正式成立的，主要营业地点设在中国上海的飞利浦(中国)投资有限公司，作为期合法的代理人，在中国内统一经销飞利浦的部分产品，管理飞利浦在中国的全部代理商并对这些代理商发放年度代理证。同时飞利浦(中国)投资有限公司负责飞利浦医疗器械产品在中国地区的注册事务及售后服务。

飞利浦医疗(苏州)有限公司是注册地址位于中国苏州的飞利浦制造工厂，负责生产飞利浦部分型号的 US、CT 以及 DXR 产品。

荷兰飞利浦医疗器材集团

2015 年 4 月 28 日

For and on behalf of
PHILIPS MEDICAL SYSTEMS NEDERLAND B.V.





营业执照

(副本)

统一社会信用代码

913205946993402277 (1/1)

编号 320594000202308020005



扫描二维码登录“国家企业信用信息公示系统”了解更多登记、备案、许可、监管信息。

名称 飞利浦医疗(苏州)有限公司

类型 有限责任公司(外国法人独资)

法定代表人 成焱

经营范围

生产三类6830医用X射线设备、6827医用超声仪器及有关设备、6828医用磁共振设备；二类6831医用X射线附属设备及部件(按《辐射安全许可证》、《医疗器械生产许可证》经营)；研发、生产、组装计算机断层扫描系统专用机架、专用探测器、专用机架、正电子发射断层扫描系统专用机架、专用机架、磁共振专用生产产品的同类商品(不涉及前置审批)和医疗器械零部件的批发、进出口、佣金代理(拍卖除外)及相关业务,并提供相关技术咨询和售后服务(依法须经批准的项目,经相关部门批准后方可开展经营活动)

注册资本 1850万美元

成立日期 2010年01月07日

住所 苏州工业园区钟园路258号

登记机关

2023年08月02日



国家企业信用信息公示系统网址:

<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信息公示系统报送公示年度报告。

国家市场监督管理总局监制



医疗器械生产许可证

苏药监械生产许20100084号

统一社会信用代码: 913205946993402277

企业名称：飞利浦医疗（苏州）有限公司

法定代表人

苏州工业园区钟园路258号

苏州工业园区钟园路258号

苏州工业园区钟园路258号,苏州工业园区兴浦路108号

苏州工业园区钟园路258号,苏州工业园区兴浦路108号

● 产生规则

III类:06-01诊断X射线机, 06-02X射线计算机断层摄影设备(CT), 06-07超声影像诊断设备, 06-09磁共振成像设备(MRI)

II类:06-01诊断X射线机;06-03X射线发生、限束装置;

II类:06-01诊断X射线机;06-03X射线发生、限束装置;

许可期限：自 2020 年 03 月 24 日

年 03 月 24 日

发证部门

江苏医药管理局

至 2025 年 03 月 23 日

23 日

发 证 日 期

2023

年 08

24 日



医疗器械生产许可证

(副本)

许可证编号: 苏药监械生产许 20100084 号

统一社会信用代码: 913205946993402277

发证部门: 江苏省药品监督管理局

2022 年 06 月 21 日



企业名称: 飞利浦医疗(苏州)有限公司

法定代表人: 蒋迎庆

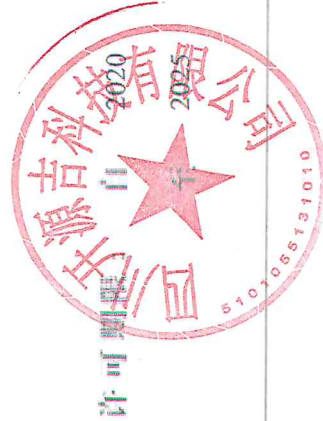
企业负责人: 蒋迎庆

住所: 苏州工业园区钟园路258号

生产地址: 苏州工业园区兴浦路108号, 苏州工业园区钟园路258号

适用范围: 体外植入材料

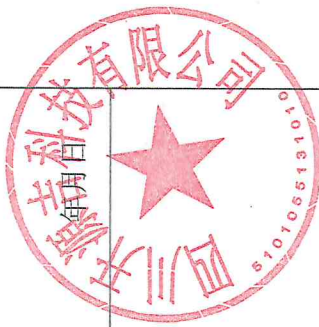
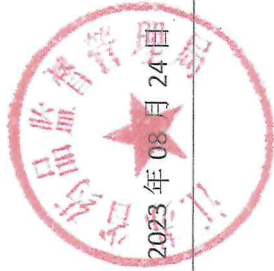
III类:06-01诊断X射线机, 06-02X射线计算机断层摄影设备(CT), 06-07超声影像诊断设备, 06-09磁共振成像设备(MRI)
II类:06-01诊断X射线机, 06-03X射线发生、限束装置, 06-07超声影像诊断设备





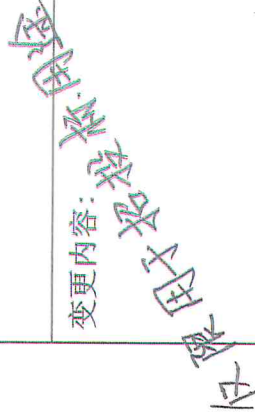
变更记录

| | | |
|---|-------------|-----|
| 变更内容： 法定代表人变更：由“蒋迎庆”变更为“成焱” 企业负责人变更：由“蒋迎庆”变更为“成焱” | 2023年08月24日 | 年月日 |
| 变更内容： | | 年月日 |
| 变更内容： | | 年月日 |



变更记录

| | | |
|-------|--|-----|
| 变更内容： | | 年月日 |
| 变更内容： | | 年月日 |
| 变更内容： | | 年月日 |



中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注进20183061580

| | |
|-------|--|
| 注册人名称 | 飞利浦超声股份有限公司 Philips Ultrasound, Inc. |
| 注册人住所 | 22100 Bothell Everett Highway, Bothell, Washington, 98021-8431, USA |
| 生产地址 | 2 Chai Chee Drive, Singapore 469044, Singapore, 22100 Bothell Everett Highway, Bothell, Washington, 98021-8431, USA; 探头D2cwc、D5cwc、C5-1、S5-1、S4-2、X7-2t、X8-2t、C9-3v、C8-5、L12-3、C10-3v、L10-4Lap、L15-7io、C9-3io、S7-3t: 22100 Bothell Everett Highway, Bothell, Washington, 98021-8431, USA; 探头S8-3、S12-4、L12-5、C8-5、S4-2: 上海市张江高科技园区龙东大道3000号5号楼203室 |
| 代理人名称 | 飞利浦（中国）投资有限公司 |
| 代理人住所 | 上海市静安区灵石路718号A1幢 |
| 产品名称 | 便携式彩色超声诊断系统 Diagnostic Ultrasound System and Transducers |
| 型号、规格 | CX50 |
| 结构及组成 | 产品由主机（含电源适配器、主机、电池）、台车、探头及可选组件（彩色打印机、黑白打印机、ECG导联线、脚踏开关、导管接口模块）组成，详见附页 |
| 适用范围 | 该产品在医疗机构中使用，用于人体超声诊断。 |
| 附件 | 产品技术要求 |
| 其他内容 | / |
| 备注 | 原注册证编号：国械注进20183231580 |

审批部门：国家药品监督管理局



批准日期：二〇二二年五月二十三日

生效日期：二〇二三年一月十九日

有效期至：二〇二八年一月十八日



- 1.主机
- 1.1 电源适配器;
- 1.2 主机;
- 1.3 电池。

2. 台车

3. 可选配探头

探头配置表

| | 型号 | 类型 | 应用方式 | 软件发布版本 4 | 软件发布版本 5 | 是否可以配合穿刺架 |
|----|----------|--------|-------|----------|----------|-----------|
| 1 | C5-1 | 宽频凸阵探头 | 体表 | 可选 | 可选 | 是 |
| 2 | C8-5 | 宽频凸阵探头 | 体表 | 可选 | 可选 | / |
| 3 | C10-3v | 宽频凸阵探头 | 体表 | 可选 | 可选 | 是 |
| 4 | C9-3v | 宽频凸阵探头 | 体表和腔内 | 可选 | 可选 | 是 |
| 5 | S5-1 | 相控阵探头 | 体表 | 可选 | 可选 | 是 |
| 6 | S8-3 | 相控阵探头 | 体表 | 可选 | 可选 | / |
| 7 | S12-4 | 相控阵探头 | 体表 | 可选 | 可选 | / |
| 8 | L12-3 | 宽频线阵探头 | 体表 | 可选 | 可选 | 是 |
| 9 | X7-2t | TEE 探头 | 食道 | 可选 | 可选 | / |
| 10 | D2cwc | 多普勒探头 | 体表 | 可选 | 可选 | / |
| 11 | D5cwc | 多普勒探头 | 体表 | 可选 | 可选 | / |
| 12 | L15-7io | 宽频线阵探头 | 体表和术中 | 可选 | 可选 | 是 |
| 13 | C9-3io | 宽频凸阵探头 | 体表和术中 | 可选 | 可选 | 是 |
| 14 | L10-4lap | 宽频线阵探头 | 术中 | 可选 | 可选 | / |
| 15 | L12-5 | 宽频线阵探头 | 体表 | 可选 | 可选 | / |
| 16 | S7-3t | TEE 探头 | 经食道 | 可选 | 可选 | / |
| 17 | S4-2 | 相控阵探头 | 体表 | / | 可选 | 是 |
| 18 | X8-2t | TEE 探头 | 经食道 | / | 可选 | / |

注：本系统探头可配用的穿刺架不在本次申报范围内。

4. 可选部件

- a) 彩色打印机
- b) 黑白打印机
- c) ECG 导联线
- d) 脚踏开关
- e) 导管接口模块（仅与圣犹达生产的心腔内超声导管配合使用，型号 D087031）

5. QLAB 定量软件（可选配）

QLAB 定量软件为软件组件。



Distributor Authorization Letter

经销商授权书

2024-US Public - EQ S&SD-West-SW1-014

This is to certify that
兹证明

Sichuan Kaiyuanji Technology Co., Ltd

四川开源吉科技有限公司

为飞利浦（中国）投资有限公司、飞利浦电子香港有限公司的授权经销商。

授权产品

EPIQ EliteW 系列; EPIQ 7W 系列; EPIQ5 系列; EPIQ 5W 系列; EPIQ CVx 系列; CX 50; EPIQ7 系列; 飞利浦超声报告; EPIQ Elite 系列; EPIQ7C 系列; EPIQ5C; Innosight; Qlab; Lumify; Compact 5300; Compact 5500; TOMTEC-ARENA/UWS; SonoBook 9 EXPERT; SonoBook 9 PLUS; 飞利浦超声实时远程解决方案; Sparq; IntelliSpace Cardiovascular; 公立医院授权以下产品经销商需按报备流程申请授权; EPIQ CVxi、Affiniti CVx; 工作流程优化; 智慧后勤解决方案; 医疗信息系统集成与实施; 爱思唯尔; 智慧安全解决方案; 数坤 AI; 神飞云; 智慧医工解决方案; 临床/技术教育培训; 超声产品服务

授权区域

授权范围为: 四川省广元市, 四川省德阳市, 四川省成都市彭州市, 四川省成都市新都, 四川省成都市郫都区, 四川省成都市都江堰市, 四川省成都市金牛区, 四川省绵阳市, 四川省阿坝藏族羌族自治州, 二级, 三级, 四级, 未定级, 公立医院; 补充: 四川省妇幼保健院 (四川省妇女儿童医院、四川省妇幼保健院和计划生育研究所、四川省新生儿疾病筛查中心); 排除: 成都医学院第一附属医院, 成都中医药大学附属医院 (四川省中医医院) (全国部队医院及融通集团除外); 飞利浦指定的集团医院除外; 针对地市级及以上规模的集采项目, 飞利浦对投标产品及投标价格有最终解释权; 超声产品服务, 具体设备清单见飞利浦经销商管理系统中的 IB 授权信息; 飞利浦指定的超声产品服务售后直销医院除外)

有效期自 01/01/2024 至 12/31/2024

PHILIPS



For and on behalf of
Philips (China) Investment Co., Ltd. &
Philips Electronics Hong Kong Limited.

Handwritten signature of Minnie Xu.

Ms. Minnie Xu