

(三) 股权或管理关系证明材料

1. 股权或管理关系证明截图

(通过国家企业信用信息公示系统(<https://www.gsxt.gov.cn/index.html>)、或机关赋码和事业单位登记管理平台 (<https://gjsy.scopsr.gov.cn/>)、或全国社会组织信用信息公示平台 (<https://xxgs.chinanpo.mca.gov.cn/gsxt/newList> 等网站查询的股权或管理关系截图)

注：上述股权或管理关系证明截图对应的信息须与《供应商基本情况表》相同。

国家企业信用信息公示系统
National Enterprise Credit Information Publicity System

企业信用信息公示 | 经营异常名录 | 严重违法失信名单

请输入企业名称、统一社会信用代码或注册号

云浮市誉美优生物科技有限公司 存续 (在营、开业、在册)

统一社会信用代码: 91445302MAE7H6WE64
注册号:
法定代表人: 晏文豪
登记机关: 云浮市云城区市场监督管理局
成立日期: 2024年12月09日

股东信息 变更信息 行政许可信息 经营异常名录 严重违法失信

营业执照信息

统一社会信用代码:	91445302MAE7H6WE64	企业名称:	云浮市誉美优生物科技有限公司
注册号:		法定代表人:	晏文豪
类型:	有限责任公司(自然人投资或控股)	成立日期:	2024年12月09日
注册资本:	100.000000万	核准日期:	2024年12月27日
登记机关:	云浮市云城区市场监督管理局	登记状态:	存续 (在营、开业、在册)
住所:	云浮市云城区金山小区王府路侧金荔路清云时代商务楼5楼		
经营范围:	一般项目: 生物基材料技术研发; 专用设备修理; 第一类医疗器械销售; 第二类医疗器械销售; 信息咨询服务 (不含许可类信息咨询服务); 国内贸易代理; 软件开发; 物业管理。 (除依法须经批准的项目外, 凭营业执照依法自主开展经营活动) 许可项目: 第三类医疗器械经营。 (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, 具体经营项目以相关部门批准文件或许可证件为准)		

提示: 根据《市场主体登记管理条例》及其实施细则, 按照《市场监管总局办公厅关于调整营业执照事项的通知》要求, 国家企业信用信息公示系统将营业执照公示内容作相应调整, 详见 https://www.samr.gov.cn/zw/zfmgk/fdzdgnr/djqc/art_9c67139da37e46fc8955d42d130947b2.html

股东及出资信息

序号	股东名称	股东类型	证照/证件类型	证照/证件号码	详情
1	刘杜英	自然人股东	非公示项	非公示项	查看详情
2	晏文豪	自然人股东	非公示项	非公示项	查看详情

共查询到 2 条记录共 1 页

首页 上一页 1 下一页 末页

2. 承诺函

致：深圳市第二人民医院

我公司申请参加神经外科超声乳化专用器械一批项目，项目编号为 SZZZ2026-QA0128 的项目投标，并作出如下承诺：

我公司承诺所填的股权关系情况真实、准确、完整。

我公司承诺自股权或管理关系证明材料查询之日起至本项目投标截止日止，股权或管理关系不会发生变更。如发生变更，将在投标文件中另行申明并附证明材料，保证不出现违背《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十八条规定的情形。否则，自愿承担因此产生的不利后果而无异议。

特此承诺！

供应商名称（加盖公章）：云浮市誉美优生物科技有限公司



日期：2026年7月1日

投标人资格证明文件

1、营业执照或法人证书等证明材料

注：如果是分支机构参与投标，还须同时提供其具有独立法人资格的上级主体出具的有效授权书及上级主体的营业执照或法人证书等证明材料复印件或扫描件加盖投标人公章；本项目不接受总公司与分支机构同时参与投标，也不接受同一总公司有两个或以上分支机构参与投标，如出现以上情形，该两家或以上投标人均按无效投标处理。

(提供复印件或扫描件加盖投标人公章) 后附





统一社会信用代码
91445302MAE7H6WE64

扫描二维码，了解更多登记、备案、许可、监管信息



营业执照

(副本)
(1-1)

名称 云浮市誉美优生物科技有限公司
类型 有限责任公司(自然人投资或控股)

注册资本 人民币壹佰万元
成立日期 2024年12月09日
住所 云浮市云城区金山小区玉屏路侧金蕊路裕云时代商务楼5楼

法定代表人 晏文豪

经营范围

一般项目：生物材料技术研发；专用设备修理；第一类医疗器械销售；第二类医疗器械销售；信息咨询服务（不含许可类信息咨询服务）；国内贸易代理；软件开发；物业管理。（除依法须经批准的项目外，凭营业执照依法自主开展经营活动）许可项目：第三类医疗器械经营。（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，具体经营项目以相关部门批准文件或许可证件为准）



登记机关

2024年12月27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5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

2、政府采购投标及履约承诺函

政府采购投标及履约承诺函

深圳市中正招标有限公司：

我单位承诺：

1. 我单位满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的下列条件：

- (一) 具有独立承担民事责任的能力；
- (二) 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
- (三) 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；
- (四) 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
- (五) 参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；
- (六) 法律、行政法规规定的其他条件。

2. 我单位参与本项目采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录，包括因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款（指 200 万元以上的罚款，法律、行政法规以及国务院有关部门明确规定相关领域“较大数额罚款”标准高于 200 万元的，从其规定）等行政处罚。

3. 我单位参与本项目政府采购活动时不存在被有关部门禁止参与政府采购活动且在有效期内的情况；与其他投标供应商不存在“单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系”的情况；除单一来源采购项目外，为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。

4. 我单位承诺非联合体投标，不非法转包或分包，为本项目所提供的货物或服务未侵犯知识产权。

5. 我单位承诺不存在《深圳市财政局政府采购供应商信用信息管理办法》（深财规〔2023〕3号）列明的严重违法失信行为。

6. 我单位参与该项目投标，严格遵循公平竞争的原则，不妨碍其他投标人的竞争行为，不损害采购人或者其他投标人的合法权益，与其他采购参加人不存在包括但不限于以下串通投标情形：

- (1) 投标供应商之间相互约定给予未中标的供应商利益补偿；
- (2) 不同投标供应商的法定代表人、主要经营负责人、项目投标授权代表人、项目负责人、主要技术人员为同一人、属同一单位或者在同一单位缴纳社会保险；
- (3) 不同投标供应商的投标文件由同一单位或者同一人编制，或者由同一人分阶段参与编制的；
- (4) 不同投标供应商的投标文件或部分投标文件相互混装；
- (5) 不同投标供应商的投标文件内容存在非正常一致；
- (6) 由同一单位工作人员为两家以上（含两家）供应商进行同一项投标活动的；
- (7) 主管部门依照法律、法规认定的其他情形。

7. 我单位如果中标，做到守信，不偷工减料，依照本项目招标文件需求内容、签署的采购合同及本单位在投标中所作的一切承诺履约。

8. 我单位承诺不恶意低价谋取中标；我单位对本项目的报价负责，中标后将严格按照本项目招标文件

需求、签署的采购合同及我单位在投标中所作的全部承诺履行。我单位清楚，若我单位以“报价太低而无法履约”为理由放弃本项目中标资格，愿意接受主管部门的处理处罚。若我单位中标本项目，我单位的报价明显低于其他投标人的报价时，我单位清楚，本项目将成为重点监管、重点验收项目，我单位将按时保质保量完成，并全力配合有关监管、验收工作；若我单位未按上述要求履约，我单位愿意接受主管部门的处理处罚。

9. 我单位已认真核实了投标文件的全部内容，所有资料均为真实资料。我单位对投标文件中全部投标资料的真实性负责，如被证实我单位的投标文件中存在虚假资料的，则视为我单位隐瞒真实情况、提供虚假资料，我单位愿意接受主管部门作出的行政处罚。

10. 我单位获得中标、成交资格后无正当理由放弃中标、成交资格的，自愿接受政府采购主管部门将我单位放弃中标、成交资格的信息公示在深圳市政府采购监管网，公示期一年，一切不利后果我单位均自愿承担。

以上承诺，如有违反，愿依照相关法律法规处理，并承担由此给采购人带来的损失。

投标单位：云浮市誉美优生物科技有限公司（加盖公章）



2026年7月1日

3、其它资格证明材料

(如有，按第一章投标邀请“申请人的资格要求”提供)

注：投标人提供的以上资料若为复印件或扫描件需加盖公章
后附



第二类医疗器械经营备案凭证

备案编号：粤云药监械经营备20250030号

企业名称	云浮市誉美优生物科技有限公司
统一社会信用代码	91445302MAE7H6WE64
法定代表人	晏文豪
企业负责人	晏文豪
住 所	云浮市云城区金山小区玉屏路侧金荔路清云时代商务楼5楼
经营方式	批发
经营场所	云浮市云城区金山小区玉屏路侧金荔路清云时代商务楼5楼
库房地址	云浮市云城区金山小区玉屏路侧金荔路清云时代商务楼5楼
经营范围	2017年分类目录：01有源手术器械, 02无源手术器械, 03神经和心血管手术器械, 04骨科手术器械, 05放射治疗器械, 06医用成像器械, 07医用诊察和监护器械, 08呼吸、麻醉和急救器械, 09物理治疗器械, 10输血、透析和体外循环器械, 11医疗器械消毒灭菌器械, 12有源植入器械, 14注输、护理和防护器械, 15患者承载器械, 16眼科器械, 17口腔科器械, 18妇产科、辅助生殖和避孕器械, 19医用康复器械, 20中医器械, 21医用软件, 22临床检验器械

备案部门（公章）：云浮市市场监督管理局

备案日期：2025年3月10日



医疗器械经营许可证



许可证编号：粤云药监械经营许202506051号 统一社会信用代码：91445302MAE7H6WE64

企业名称：云浮市誉美优生物科技有限公司 法定代表人：晏文豪

住所：云浮市云城区金山小区玉屏路侧金荔路 企业负责人：晏文豪

经营场所：云浮市云城区金山小区玉屏路侧金荔路清云时代商务楼5楼 经营方式：批发

库房地址：云浮市云城区金山小区玉屏路侧金荔路清云时代商务楼5楼

经营范围：2017年分类目录：01有源手术器械,02无源手术器械,03神经和心血管手术器械,04骨科手术器械,05放射治疗器械,06医用成像器械,07医用诊断和监护器械,08呼吸、麻醉和急救器械,09物理治疗器械,10输血、透析和体外循环器械,12有源植入器械,13无源植入器械,14注射、护理和防护器械,17口腔科器械,18妇产科、辅助生殖和避孕器械,20中医器械,21医用软件,22临床检验器械

许可期限：自 2025 年 03 月 25 日 至 2030 年 03 月 24 日

发证部门：云浮市市场监督管理局 发证日期：2025 年 03 月 25 日



关联证明

兹证明以下企业股权结构属实：

北京普瑞顺祥医疗科技有限公司

法定代表人：熊健

注册地：中国北京

控股股东：北京普瑞顺祥控股有限公司

持股比例：100%

北京汇福康科技有限公司

法定代表人：邹剑龙

注册地：中国北京

控股股东：北京普瑞顺祥控股有限公司

持股比例：100%

特此证明

北京普瑞顺祥医疗科技有限公司

2026年4月3日

协议编号：_____

委托生产协议

——超声外科吸引手术设备

委托方：北京普瑞顺祥医疗科技有限公司

受托方：北京汇福康科技有限公司

签订时间：2025年02月14日

委托生产协议

1. 目的

明确公司和受托方企业落实医疗器械产品委托生产，双方本着诚实守信、公平公正、互惠互利、优势互补、实现双赢的原则，确保双方的合法权利和义务，经协商达成如下协议，双方共同遵守。

2. 范围

甲方委托乙方加工超声外科吸引手术设备产品，具体产品见表1，为维护甲乙双方的利益，经双方协商，就有关代委托加工事宜达成如下协议，以供双方共同遵守。

产品名称	超声外科吸引手术设备
型号规格	UAS-001
主机型号规格	UASI-DH03、UASI-SH03、UASI-DH02、UASI-SH02、UASI-DH01、UASI-SH01
一次性使用超声头型号规格	DHU114SP、DHU117SP、DHU123SP、DHU200SP、DHU115VT、DHU118VT、DHU200VT、DHU112RS、DHU99RT、DHU200RT、DHU117CT90、DHU200CT90、DHU102CT45、DHU200CT45、DHU97CT90、DHU110SE01、DHU110SE02、DHU110SE03、DHU110SE04
医疗器械注册证	国械注准 20253010201
医疗器械管理类别	III

3. 委托生产内容

甲方委托乙方为其加工系列产品，加工数量、规格型号、图纸或样品、标准、质量要求由甲方提供，价格由双方协商确定，价格等需签订补充协议，另签订补充协议规定。

4. 甲方责任

- 1按甲方生产计划单要求，乙方为其加工超声外科吸引手术设备相关产品。
- 2向乙方提供加工产品规格型号、数量、技术要求、生产放行时间等。
- 3甲方提供的加工产品必须符合质量要求并标示清晰。
- 4甲方有权对乙方的生产标准、产品质量进行检查监督，并提出意见和建议。
- 5甲方按照甲乙双方确定的样板和标准进行验收货品。

5. 乙方责任

- 5.1 严格按照甲方的委托内容及要求从事产品生产活动。
- 5.2 按甲方确定的规格型号、数量、质量及生产期限等标准进行生产，不得以任何形式和理由拖欠数量和品种。
- 5.3 严格管理甲方提供的图纸和资料及相关资料，不得将甲方的技术资料、图纸等泄漏给第三方，更不得提供给甲方的同行业，否则，应承担相应法律责任。
- 5.4 乙方必须加强质量保证能力，确保加工、运输过程的质量控制，保证所加工的产品符合质量标准。
6. 付款方式及交提货地点

待产品取得医疗器械生产许可证后，双方再协商付款方式。甲方委托乙方进行发货，未销售前，由乙方贮存防护产品的质量安全。

7. 验收标准

- 7.1 产品应符合产品的技术要求
- 7.2 乙方负责生产放行，甲方负责上市方式。
- 7.3 产品送货到指定地点之日起顾客验收，如发现质量有异，甲方应在收到货物之日起20日内书面通知甲方处理。
- 7.4 使用过程中顾客发现质量异常，双方应共同分析原因，并积极采取实施纠正预防措施，协商解决。

8. 违约责任

- 8.1 产品正式上市后，如乙方未按照双方约定的时间和数量交货，每拖延一天，0.1%违约金。
- 8.2 质量与合同约定不符，导致产品报废的，应赔偿甲方此批货款总价0.1%违约金。且因此而发生的费用如检验、运输、补货费用、保险、仓储、装卸等直接损失应由乙方负担。
- 8.3 如合格率指标达不到约定要求，甲方有权要求乙方及时安排人员全检，或由甲方安排专人全检，由此产生的相关费用由乙方负责。
- 8.4 2、如甲方未按约定时间支付加工款，每推迟一天，0.1%违约金。
- 8.5 3、如乙方经常不能满足甲方质量要求和交期要求，除追究违约责任外，甲方有权终止本合同。
- 8.6 4、如一方因故需要终止本合同，必须提前一个月通知甲方，否则，甲方将未结算之加工款作为一方的违约金没收。

9. 合同有效期限

本委托生产期限为6年。

10. 不可抗力

在本合同期内，如因不可抗力因素导致合同无法继续履行，本合同自然终止，双方互不承担责任。如因国家政策和政府规定的调整变化使本合同无法继续履行，本合同亦自然终止，双方互不追究对方责任。

11. 争议解决办法

甲乙双方如因履行本合同发生争议，应协商解决，协商不成，则该争议应被提交至北京仲裁委员会或人民法院管辖，根据该会届时有效的仲裁规则，以仲裁的方式解决。

12. 其他

本合同一式二份，甲乙双方各一份，自双方盖章之日起生效。

如有其他未尽事宜，甲乙双方可另行签订合同附件（或补充协议），附件（或补充协议）与本合同具有同等法律效力。



（以下为协议签署信息，无正文）

签署信息

甲方：北京普瑞顺祥医疗科技有限公司

乙方：北京汇福康科技有限公司

盖章：

盖章：

日期：

日期：

授权代表：_____

授权代表：_____



授权书

北京普瑞顺祥医疗科技有限公司 特授权 云浮市誉美优生物科技有限公司为代理人，以我司超声外科吸引手术设备(型号:UASI-SH02)参加深圳市第二人民医院神经外科超声乳化专用器械一批 (项目编号: SZZZ2026-QA0128) 的招投标工作。北京普瑞顺祥医疗科技有限公司保证提供质量符合国家标准的产品并负责安装和保修等售后服务方面的工作。



特此授权!

北京普瑞顺祥医疗科技有限公司

2026年6月29日



** 注: 本授权书有效期至 2026 年12月 31 日止**

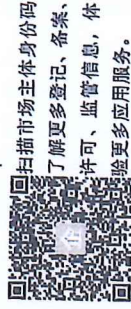


统一社会信用代码

91110400MACMCD6WXA

营业执照

(副本)(2=1)



扫描市场主体身份码
了解更多登记、备案、
许可、监管信息，体
验更多应用服务。

名称 北京普瑞顺祥医疗科技有限公司
 类型 有限责任公司(法人独资)
 法定代表人 熊健

资本 500万元

成立日期 2023年06月09日

住所 北京市北京经济技术开发区(通州)经
海七路10号院8号楼1-2层



经营范围
 一般项目：技术服务、技术开发、技术咨询、技术交流、技术
 转让、技术推广；第一类医疗器械生产；第一类医疗器械销售；
 第二类医疗器械销售；货物进出口；技术进出口；进出口代理。
 (除依法须经批准的项目外，凭营业执照依法自主开展经营活动)
 许可项目：第二类医疗器械生产；第三类医疗器械经营；
 第三类医疗器械生产；第三类医疗器械租赁；国际贸易管理资
 物的进出口。(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，具体经营项目以相关部门批准文件或许可证件
 为准)(不得从事国家和本市产业政策禁止和限制类项目的经
 营活动。)

登记机关

2026年01月20日



市场主体应当于每年3月1日至6月30日通过

国家企业信用信息公示系统网址：<http://www.gsxt.gov.cn>

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

许可证编号：京药监械生产许 20230087 号

统一社会信用代码：911103023515700643

企业名称：北京汇福康科技有限公司

法定代表人：邹剑龙

住所：北京市北京经济技术开发区（通州）经海七路 10 号院 8 号楼 1 层 101

企业负责人：郭云国

生产地址：北京市北京经济技术开发区凉水河二街 8 号院 8 号楼 4 层 401 单元、402 单元

生产范围：

III 类：III-01-01 超声手术设备及附件，III-01-03 高频/射频手术设备及附件，III-13-10 组胚工程支架材料，II 类：II-06-14 医用内窥镜，II-06-15 内窥镜功能供给装置，II-18-03 妇产科诊断器械***



许可期限：自 2023 年 12 月 25 日 至 2028 年 12 月 24 日

发证部门：北京市药品监督管理局
发证日期：2025 年 05 月 28 日



中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注准20253010201

注册人名称	北京普瑞顺祥医疗科技有限公司
注册人住所	北京市北京经济技术开发区（通州）经海七路10号院8号楼1-2层
生产地址	北京市北京经济技术开发区凉水河二街8号院18号楼4层401-1单元、401-2单元、402单元（委托生产）
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	超声外科吸引手术设备
型号、规格	见附页
结构及组成	产品由主机、操作手柄、一次性使用超声头（包括超声头端和头端帽）、一次性使用管路套件、抽吸罐套件及衬袋、脚踏开关（HRF-M8-4M）、台车和电源线组成。
适用范围	本产品在医疗机构中，用于在外科手术中对人体软组织进行破碎、乳化和抽吸，对硬组织进行破碎和抽吸。具体应用部位见适用范围附页。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	受托生产企业：北京汇福康科技有限公司，统一社会信用代码：911103023515700643。

审批部门：国家药品监督管理局

批准日期：二〇二五年一月二十日
生效日期：二〇二五年一月二十日
有效期至：二〇三〇年一月十九日

国家药品监督管理局电子证照 <https://zwfw.nmpa.gov.cn> 2025-01-21 14:59:47:047



中华人民共和国
医疗器械变更注册（备案）文件

注册证编号：国械注准20253010201

产品名称	超声外科吸引手术设备
变更内容	<p>载明生产地址由：北京市北京经济技术开发区凉水河二街8号院18号楼4层401-1单元、401-2单元、402单元（委托生产）；载明生产地址变更为：北京市北京经济技术开发区凉水河二街8号院18号楼4层401单元、402单元（委托生产）</p>
备注	<p>本文件与“国械注准20253010201”注册证共同使用。 受托企业名称：北京汇福康科技有限公司；统一社会信用代码：911103023515700643。</p>

审批部门：国家药品监督管理局

批准日期：二〇二五年六月十二日

国家药品监督管理局电子证照 <https://zwfw.nmpa.gov.cn> 2025-06-12 15:39:14:014

超声外科吸引手术设备 规格型号附表

超声外科吸引手术设备型号规格：UAS-001，详见附件。

主机及附件型号规格附表

序号	名称		型号规格
1	主机		UASI-DH03、UASI-SH03、UASI-DH02、UASI-SH02、UASI-DH01 和 UASI-SH01
2	直型操作手柄		SH18BN
3	弯型操作手柄		CH18AB
4	一次性使用管路套件	冲洗/抽吸管路	PK02-56-612
5		过滤器	
6	抽吸罐套件及衬袋	重复使用抽吸罐	RST2000
		一次性使用抽吸罐	DST2000-PE
		一次性使用抽吸罐衬袋	DSCLB-85
7	脚踏开关		HRF-M8-4M
8	台车		IT-48062-1
9	电源线		CH003-IEC

一次性使用超声头（超声头端和头端帽）型号规格附表

序号	一次性使用超声头型号规格	超声头端型号规格	头端帽型号规格	应用部位	产品形态
1	DHU114SP	SK114SP	DS116-03-2P3	软组织	直管型
2	DHU117SP	SK117SP	DS119-04-2P8	软组织	
3	DHU123SP	SK123SP	DS123-03-2P2	软组织	
4	DHU200SP	SK200SP	DS210-03-2P6	软组织	
5	DHU115VT	SK115VT	DS121-04-2P9	软组织和纤维组织	V 字型
6	DHU118VT	SK118VT	DS117-03-2P3	软组织和纤维组织	
7	DHU200VT	SK200VT	DS210-03-2P6	软组织和纤维组织	环匙型
8	DHU112RS	SK112RS	DS116-04-3P3	软组织和纤维组织	
9	DHU099RT	BK099RT	DS100-04-3P3	软组织、纤维组织和骨	环柱齿型
10	DHU200RT	BK200RT	DS198-04-3P2	骨	
11	DHU117CT90	BK117CT90	DS122-04-3P6	骨	爪型

12	DHU200CT90	BK200CT90	DS198-04-3P2	骨	
13	DHU102CT45	BK102CT45	DS104-04-3P6	骨	
14	DHU200CT45	BK200CT45	DS198-04-3P2	骨	
15	DHU097CT90	BK097CT90	DS101-04-3P6	骨	
16	DHU110SE01	BK110SE01	DS128-04-2P8	骨	锯齿型
17	DHU110SE02	BK110SE02	DS106-05-3P9	骨	
18	DHU110SE03	BK110SE03	DS108-05-3P9	骨	
19	DHU110SE04	BK110SE04	DS107-05-3P9	骨	



主机 UASI-DH03 和 UASI-SH03 用于软组织和硬组织，主机 UASI-DH02 和 UASI-SH02 用于软组织，主机 UASI-DH01 和 UASI-SH01 用于硬组织。操作手柄 CH18AB 用于软组织和硬组织，操作手柄 SH18BN 用于硬组织。

用于软组织，一次性使用超声头：DHU114SP、DHU117SP、DHU123SP、DHU200SP、DHU115VT、DHU118VT、DHU200VT、DHU112RS、DHU099RT

临床用途	手术部位/组织
神经外科手术	脑部(硬脑膜除外,骨及钙化灶除外)、脊髓
普通外科手术	肝、胆、甲状腺、胰腺、乳腺 (韧带除外,钙化灶除外)
妇科手术	子宫及附件切除 (子宫肌瘤除外)
胃肠和附属器官外科手术	胃肠和附属器官
泌尿外科手术	输尿管、膀胱、睾丸
整形和重建外科手术	颌面部, 颌面部软组织切除

用于硬组织，一次性使用超声头：DHU099RT、DHU200RT、DHU117CT90、DHU200CT90、DHU102CT45、DHU200CT45、DHU097CT90、DHU110SE01、DHU110SE02、DHU110SE03、DHU110SE04

临床用途	手术部位/组织
神经外科手术、胃肠和附属器官手术、泌尿外科手术、普外科手术、妇科手术、整形和重建外科手术、矫形外科手术	骨、软骨和钙化灶