

3. 关于符合本国产品标准的声明函的格式：

关于符合本国产品标准的声明函

本公司（单位）郑重声明，根据《国务院办公厅关于在政府采购中实施本国产品标准及相关政策的通知》（国办发〔2025〕34号）的规定，本公司（单位）提供的以下产品属于本国产品。具体情况如下：

1. 彩色多普勒超声诊断仪（注册证：超声诊断设备，设备型号：Aplio i700 TUS-AI700）¹，生产厂为佳能医疗器械（大连）有限公司²，厂址为辽宁省大连经济技术开发区淮河西路 23 号。1. 彩色多普勒超声诊断仪（注册证：超声诊断设备，设备型号：Aplio i700 TUS-AI700）的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例）³。彩色多普勒超声诊断仪（注册证：超声诊断设备，设备型号：Aplio i700 TUS-AI700）的（关键组件）⁴在中国境内生产。彩色多普勒超声诊断仪（注册证：超声诊断设备，设备型号：Aplio i700 TUS-AI700）的（关键工序）⁵在中国境内完成。
2. （（高频电灼仪 Unicorn+）¹，生产厂为（（深圳半岛医疗集团股份有限公司）²，厂址为（深圳市宝安区新安街道 68 区留仙三路长丰工业园 F2 栋 A 座 3 楼）³。（高频电灼仪 Unicorn+）的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例）⁴。（高频电灼仪 Unicorn+）的（关键组件）在中国境内生产。（高频电灼仪 Unicorn+）的（关键工序）在中国境内完成。
3. （中央监护系统 BeneVision）¹，生产厂为（深圳迈瑞）²，厂址为（深圳市光明新区南环大道 1203 号）³。（中央监护系统 BeneVision）的中国境内生产的组件成本占比≥（100%）⁴。（中央监护系统 BeneVision）的（关键组件）⁵在中国境内生产。（中央监护系统 BeneVision）的（关键工序）在中国境内完成。
4. （监护仪 epm10）¹，生产厂为（深圳迈瑞）²，厂址为（深圳市光明新区南环大道 1203 号）³。（监护仪 epm10）的中国境内生产的组件成本占比≥（100%）⁴。

（监护仪 epm10）的（关键组件）在中国境内生产。（监护仪 epm10）的（关键工序）在中国境内完成。

5（生物刺激反馈仪 P4 Pro）₁，生产厂为 深圳市理邦精密仪器股份有限公司 ₂，厂址为深圳市坪山新区坑梓街道金沙社区金辉路 15 号。（生物刺激反馈仪 P4 Pro）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）₃。（生物刺激反馈仪 P4 Pro）的（关键组件）₄在中国境内生产。（生物刺激反馈仪 P4 Pro）的（关键工序）₅在中国境内完成。……

本公司（单位）对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，愿承担相应法律责任。

公司（单位）名称（盖章）：广西八和投资有限公司

日期：2026 年 3 月 5 日