

## 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.（彩色超声诊断系统（彩色超声诊断仪）/Vivid E95 Aurora）<sup>1</sup>，生产厂为（通用电气医疗系统（中国）有限公司）<sup>2</sup>，厂址为（无锡国家高新技术产业开发区长江路19号）。（彩色超声诊断系统（彩色超声诊断仪）/Vivid E95 Aurora）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）<sup>3</sup>。（彩色超声诊断系统（彩色超声诊断仪）/Vivid E95 Aurora）的（关键组件）<sup>4</sup>在中国境内生产。（彩色超声诊断系统（彩色超声诊断仪）/Vivid E95 Aurora）的（关键工序）<sup>5</sup>在中国境内完成。

2.（彩色超声诊断仪（超声诊断仪）/Voluson Expert 20 Premium），生产厂为（通用电气医疗系统（中国）有限公司），厂址为（无锡国家高新技术产业开发区长江路19号）。（彩色超声诊断仪（超声诊断仪）/Voluson Expert 20 Premium）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（彩色超声诊断仪（超声诊断仪）/Voluson Expert 20 Premium）的（关键组件）在中国境内生产。（彩色超声诊断仪（超声诊断仪）/Voluson Expert 20 Premium）的（关键工序）在中国境内完成。

3.（彩色超声诊断系统（超声诊断仪）/LOGIQ E10s），生产厂为（通用电气医疗系统（中国）有限公司），厂址为（无锡国家高新技术产业开发区长江路19号）。（彩色超声诊断系统（超声诊断仪）/LOGIQ E10s）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（彩色超声诊断系统（超声诊断仪）/LOGIQ E10s）的（关键组件）在中国境内生产。（彩色超声诊断系统（超声诊断仪）/LOGIQ E10s）的（关键工序）在中国境内完成。

4.（吸附式点刺激低频治疗仪/LGT-2311DS），生产厂为（广州龙之杰医疗科技有限公司），厂址为（广州市增城区宁西街创强路96号之二301房、401房、之三301房、401房）。（吸附式点刺激低频治疗仪/LGT-2311DS）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（吸附式点刺激低频治疗仪/LGT-2311DS）

的（**关键组件**）在中国境内生产。（**吸附式点刺激低频治疗仪/LGT-2311DS**）的（**关键工序**）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。

供应商名称（电子签章）：广西腾旺贸易有限公司

日期：2026 年 5 月 27 日

1. 产品如有型号，请在“产品名称”栏一并填写。
2. 生产厂名与厂址应与生产厂营业执照载明的相关信息保持一致。
3. 该产品的中国境内生产的组件成本占比相关要求实施前，“规定比例”栏可不填，下同。
4. 该产品的关键组件要求实施前，“关键组件”栏可不填，下同。
5. 该产品的关键工序要求实施前，“关键工序”栏可不填，下同。