

十、《关于符合本国产品标准的声明函》或者财政部会同有关部门规定的有关证明文件

关于符合本国产品标准的声明函

本公司（单位、联合体）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（注册证名称：彩色多普勒超声系统/型号：Resona R9），生产厂为深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司，厂址为 深圳市南山区高新技术产业园区科技南十二路迈瑞大厦 1-4 层。彩色多普勒超声诊断仪（注册证名称：彩色多普勒超声系统/型号：Resona R9）的中国境内生产的组件成本占比 \geq / 。彩色多普勒超声诊断仪（注册证名称：彩色多普勒超声系统/型号：Resona R9）的 关键组件 在中国境内生产。彩色多普勒超声诊断仪（注册证名称：彩色多普勒超声系统/型号：Resona R9）的 关键工序 在中国境内完成

2. 彩色多普勒超声诊断仪（便携式）（注册证名称：便携式彩色多普勒超声诊断仪/型号：MX5S），生产厂为深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司，厂址为 深圳市南山区高新技术产业园区科技南十二路迈瑞大厦 1-4 层。彩色多普勒超声诊断仪（便携式）（注册证名称：便携式彩色多普勒超声诊断仪/型号：MX5S）/型号：MX5S 的中国境内生产的组件成本占比 \geq / 。彩色多普勒超声诊断仪（便携式）（注册证名称：便携式彩色多普勒超声诊断仪/型号：MX5S）的 关键组件 在中国境内生产。彩色多普勒超声诊断仪（便携式）（注册证名称：便携式彩色多普勒超声诊断仪/型号：MX5S）的 关键工序 在中国境内完成

3. 便携式彩色多普勒超声诊断系统（A）（注册证名称：便携式彩色多普勒超声诊断仪/型号：MX3 Exp），生产厂为深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司，厂址为 深圳市南山区高新技术产业园区科技南十二路迈瑞大厦 1-4 层。便携式彩色多普勒超声诊断系统（A）（注册证名称：便携式彩色多普勒超声诊断仪/型号：MX3 Exp）的中国境内生产的组件成本占比 \geq / 。便携式彩色多普勒

超声诊断系统(A) (注册证名称: 便携式彩色多普勒超声诊断仪/型号: MX3 Exp)的关键组件在中国境内生产。便携式彩色多普勒超声诊断系统(A) (注册证名称: 便携式彩色多普勒超声诊断仪/型号: MX3 Exp)的关键工序在中国境内完成

4. 便携式彩色多普勒超声诊断系统(B) (注册证名称: 便携式彩色多普勒超声诊断仪/型号: MX3S), 生产厂为深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司, 厂址为深圳市南山区高新技术产业园区科技南十二路迈瑞大厦1-4层。便携式彩色多普勒超声诊断系统(B) (注册证名称: 便携式彩色多普勒超声诊断仪/型号: MX3S)的中国境内生产的组件成本占比 \geq / 。便携式彩色多普勒超声诊断系统(B) (注册证名称: 便携式彩色多普勒超声诊断仪/型号: MX3S)的关键组件在中国境内生产。便携式彩色多普勒超声诊断系统(B) (注册证名称: 便携式彩色多普勒超声诊断仪/型号: MX3S)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(盖公章): 广西徐安科技有限公司

日期: 2026 年 6 月 21 日
