

八、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系统（妇产方向） Nuewa A20T 注册证名称：彩色多普勒超声诊断系统，生产厂为深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司，厂址为深圳市光明新区南环大道1203号。彩色多普勒超声诊断系统（妇产方向） Nuewa A20T 注册证名称：彩色多普勒超声诊断系统的中国境内生产的组件成本占比≥ %。彩色多普勒超声诊断系统（妇产方向） Nuewa A20T 注册证名称：彩色多普勒超声诊断系统的（关键组件）⁴在中国境内生产。彩色多普勒超声诊断系统（妇产方向） Nuewa A20T 注册证名称：彩色多普勒超声诊断系统的（关键工序）⁵在中国境内完成。

2. 彩色多普勒超声诊断系统（心脏方向） Recho R9 注册证名称：超声诊断系统，生产厂为深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司，厂址为深圳市光明新区南环大道1203号。彩色多普勒超声诊断系统（心脏方向） Recho R9 注册证名称：超声诊断系统的中国境内生产的组件成本占比≥ %。彩色多普勒超声诊断系统（心脏方向） Recho R9 注册证名称：超声诊断系统的（关键组件）⁴在中国境内生产。彩色多普勒超声诊断系统（心脏方向） Recho R9 注册证名称：超声诊断系统的（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。

供应商（盖公章）：博白县太华药业有限公司

日期：2026年7月3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。

6. 声明函不符合《关于在政府采购中实施本国产品标准及相关政策的通知》（财库〔2017〕141号）规定要求的，供应商提供的相关产品视为不符合本国产品标准。