

4. 关于符合本国产品标准的声明函

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〔2023〕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. 产品名称：除颤监护仪、型号：BeneHeart D30，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）。产品名称：除颤监护仪、型号：BeneHeart D30 的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例：/）。产品名称：除颤监护仪、型号：BeneHeart D30 的（关键组件：/）在中国境内生产。产品名称：除颤监护仪、型号：BeneHeart D30 的（关键工序：/）在中国境内完成。

2. 产品名称：病人监护仪、型号：ePM 10，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）。产品名称：病人监护仪、型号：ePM 10 的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例：/）。产品名称：病人监护仪、型号：ePM 10 的（关键组件：/）在中国境内生产。产品名称：病人监护仪、型号：ePM 10 的（关键工序：/）在中国境内完成。

3. 产品名称：多功能监护仪（重症专用）、型号：BeneVision N12，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）。产品名称：多功能监护仪（重症专用）、型号：BeneVision N12 的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例：/）。产品名称：多功能监护仪（重症专用）、型号：BeneVision N12 的（关键组件：/）在中国境内生产。产品名称：多功能监护仪（重症专用）、型号：BeneVision N12 的（关键工序：/）⁵在中国境内完成。

4. 产品名称：转运监护仪、型号：BeneVision N1，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）。产品名称：转运监护仪、型号：BeneVision N1 的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例：/）。产品名称：转运监护仪、型号：BeneVision N1 的（关键组件：/）在中国境内生产。产品名称：转运监护仪、型号：BeneVision N1 的（关键工序：/）在中国境内完成。

5. 产品名称：自动体外除颤仪、型号：BeneHeart S2，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）。产品名称：自动体外除颤仪、型号：BeneHeart S2 的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例：/）。产品名称：自动体外除颤仪、型号：BeneHeart S2 的（关键组件：/）在中国境内生产。产品名称：自动体外除颤仪、型号：BeneHeart S2 的（关键工序：/）在中国境内完成。

6. 产品名称：双通道注射泵、型号：BeneFusion uDSP，生产厂为（深圳迈瑞科技有限公司），厂址为（深圳市光明区玉塘街道南环大道 1203 号 2 号楼 6 楼）。产品名称：双通道注射泵、型号：BeneFusion uDSP 的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例：/）。产品名称：双通道注射泵、型号：BeneFusion uDSP 的（关键组件：/）在中国境内生产。产品名称：双通道注射泵、型号：BeneFusion uDSP 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。

公司（单位）名称（盖章）：广西星辰耀商贸有限公司

日期：2026 年 7 月 2 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。