

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. （全自动尿液分析仪URIT-1600）¹，生产厂为（桂林优利特医疗电子有限公司）²，厂址为（桂林市高新区信息产业园D-07号）。（全自动尿液分析仪）的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例）³。
（全自动尿液分析仪URIT-1600）的（关键组件）⁴在中国境内生产。
（全自动尿液分析仪URIT-1600）的（关键工序）⁵在中国境内完成。

2. （彩色多普勒超声诊断仪(彩色多普勒超声系统)Consona N6)，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(彩色多普勒超声系统)Consona N6)的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例）。（彩色多普勒超声诊断仪(彩色多普勒超声系统)Consona N6)的（关键组件）在中国境内生产。（彩色多普勒超声诊断仪(彩色多普勒超声系统)Consona N6)的（关键工序）在中国境内完成。

3. （数字式十二导心电图机(数字式多道心电图机)iMAC 100)，生产厂为（武汉中旗生物医疗电子有限公司），厂址为（武汉东湖新技术开发区高新二路380号）。（数字式十二导心电图机(数字式多道心电图机)iMAC 100)的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例）。（数字式十二导心电图机(数字式多道心电图机)iMAC 100)的（关键组件）在中国境内生产。（数字式十二导心电图机(数字式多道心电图机)iMAC 100)的（关键工序）在中国境内完成。

4. (全自动生化分析仪BS-830)，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)。(全自动生化分析仪BS-830)的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ (规定比例)。(全自动生化分析仪BS-830)的(关键组件)在中国境内生产。(全自动生化分析仪BS-830)的(关键工序)在中国境内完成。

5. (全自动血液细胞分析仪BC-5385CRP)，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)。(全自动血液细胞分析仪BC-5385CRP)的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ (规定比例)。(全自动血液细胞分析仪BC-5385CRP)的(关键组件)在中国境内生产。(全自动血液细胞分析仪BC-5385CRP)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）：广西洲际医疗设备有限公司

日期： 2026年 9 月 15 日