

十、供应商认为需要提供的其他有关资料

（一）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〔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.（电子支气管内窥镜，（注册证名称：电子支气管内窥镜、电子内窥镜图像处理器），型号：BR-1249、CV-1080）¹，生产厂为（珠海视新医用科技股份有限公司）²，厂址为（珠海市香洲区水岸一路199号1栋）。（电子支气管内窥镜，（注册证名称：电子支气管内窥镜、电子内窥镜图像处理器），型号：BR-1249、CV-1080）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）³。（电子支气管内窥镜，（注册证名称：电子支气管内窥镜、电子内窥镜图像处理器），型号：BR-1249、CV-1080）的（关键组件）⁴在中国境内生产。（电子支气管内窥镜，（注册证名称：电子支气管内窥镜、电子内窥镜图像处理器），型号：BR-1249、CV-1080）的（关键工序）⁵在中国境内完成。

2.（肺功能测试仪，（注册证名称：心肺功能测试仪），型号：RuiChao-S），生产厂为（浙江柯洛德健康科技有限公司），厂址为（浙江省湖州市德清县阜溪街道环城北路889号3幢2-3楼（莫干山国家高新区））。（肺功能测试仪，（注册证名称：心肺功能测试仪），型号：RuiChao-S）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（肺功能测试仪，（注册证名称：心肺功能测试仪），型号：RuiChao-S）的（关键组件）在中国境内生产。（肺功能测试仪，（注册证名称：心肺功能测试仪），型号：RuiChao-S）的（关键工序）在中国境内完成。

3.（全自动血液细胞分析仪，（注册证名称：全自动血液细胞分析仪），型号：BC-7500[NR]CS），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）。（全自动血液细胞分析仪，（注册证名

称：全自动血液细胞分析仪），型号：BC-7500[NR]CS）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，（注册证名称：全自动血液细胞分析仪），型号：BC-7500[NR]CS）的（关键组件）在中国境内生产。（全自动血液细胞分析仪，（注册证名称：全自动血液细胞分析仪），型号：BC-7500[NR]CS）的（关键工序）在中国境内完成。

4.（血气分析仪，（注册证名称：血气分析仪），型号：PT1000），生产厂为（武汉明德生物科技股份有限公司），厂址为（武汉市东湖新技术开发区高新二路388号武汉光谷国际生物医药企业加速器3.1期25幢1层3、4号房）。（血气分析仪，（注册证名称：血气分析仪），型号：PT1000）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（血气分析仪，（注册证名称：血气分析仪），型号：PT1000）的（关键组件）在中国境内生产。（血气分析仪，（注册证名称：血气分析仪），型号：PT1000）的（关键工序）在中国境内完成。

5.（遥测监护系统，（注册证名称：遥测监护系统、中心监护系统），型号：BeneVision TMS30、BeneVision），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）。（遥测监护系统，（注册证名称：遥测监护系统、中心监护系统），型号：BeneVision TMS30、BeneVision）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（遥测监护系统，（注册证名称：遥测监护系统、中心监护系统），型号：BeneVision TMS30、BeneVision）的（关键组件）在中国境内生产。（遥测监护系统，（注册证名称：遥测监护系统、中心监护系统），型号：BeneVision TMS30、BeneVision）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）：广西九州通医学科技有限公司

日期：2026年9月16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。

