

3. 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）1（型号：Voluson Expert 20 Premium），生产厂为通用电气医疗系统（中国）有限公司，厂址为无锡国家高新技术产业开发区长江路19号。彩色多普勒超声诊断系统（妇产方向）1（型号：Voluson Expert 20 Premium）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系统（妇产方向）1（型号：Voluson Expert 20 Premium）的（关键组件）在中国境内生产。彩色多普勒超声诊断系统（妇产方向）1（型号：Voluson Expert 20 Premium）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，如有虚报，愿承担相应法律责任。

供应商（盖公章）：广西拓正科技有限公司

日期：2026年7月23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。

三、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、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N9500EXP 生产厂为东软医疗系统股份有限公司，厂址为辽宁省沈阳市浑南区创新路177-1号。彩色多普勒超声诊断系统N9500EXP 的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。彩色多普勒超声诊断系统N9500EXP的（关键组件）在中国境内生产。彩色多普勒超声诊断系统N9500EXP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）：百信九州通医药有限公司

日期：2026年07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。
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。