

政策响应文件

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. （高端监护仪 BeneVision N12）¹，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）。（高端监护仪 BeneVision N12）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）³。（高端监护仪 BeneVision N12）的（关键组件）⁴在中国境内生产。（高端监护仪 BeneVision N12）的（关键工序）⁵在中国境内完成。

2. （呼吸机 I 型 SV300），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）。（呼吸机 I 型 SV300）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（呼吸机 I 型 SV300）的（关键组件）在中国境内生产。（呼吸机 I 型 SV300）的（关键工序）在中国境内完成。

3. （呼吸机 II 型 SV800），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）。（呼吸机 II 型 SV800）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（呼吸机 II 型 SV800）的（关键组件）在中国境内生产。（呼吸机 II 型 SV800）的（关键工序）在中国境内完成。

4. （玻片扫描影像系统SQS-40P），生产厂为（深圳市生强科技有限公司），厂址为（深圳市龙岗区坂田街道岗头社区五和大道4012号元征科技厂区2号厂房302）。（玻片扫描影像系统SQS-40P）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （92%）。（玻片扫描影像系统SQS-40P）的（压电陶瓷模组、光源模组、电机模组）在中国境内生产。（玻片扫描影像系统SQS-40P）的（研发、组装、调试）在中国境内完成。

5. （生物显微镜DM2000 LED），生产厂为（徕卡仪器(上海)有限公司），厂址为（上海市浦东新区利川路89弄10-11号）。（生物显微镜DM2000 LED）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（生物显微镜DM2000 LED）的（关键组件）在中国境内生产。（生物显微镜DM2000 LED）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）：广东汇康联医疗供应链管理有限公司

日期：2026年7月17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。