

### 13、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.（高端彩色多普勒超声诊断仪（全身）Aplio i800 TUS-AI800）1，生产厂为（佳能医疗器械（大连）有限公司）2，厂址为（辽宁省大连经济技术开发区淮河西路23号）。（高端彩色多普勒超声诊断仪（全身）Aplio i800 TUS-AI800）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）3。（高端彩色多普勒超声诊断仪（全身）Aplio i800 TUS-AI800）的（关键组件）4在中国境内生产。（高端彩色多普勒超声诊断仪（全身）Aplio i800 TUS-AI800）的（关键工序）5在中国境内完成。

2.（高端彩色多普勒超声诊断仪（心脏）（核心产品）EPIQ CVx），生产厂为（飞利浦医疗（苏州）有限公司），厂址为（苏州工业园区钟园路258号）。（高端彩色多普勒超声诊断仪（心脏）（核心产品）EPIQ CVx）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（高端彩色多普勒超声诊断仪（心脏）（核心产品）EPIQ CVx）的（关键组件）在中国境内生产。（高端彩色多普勒超声诊断仪（心脏）（核心产品）EPIQ CVx）的（关键工序）在中国境内完成。

3.（高端彩色多普勒超声诊断仪（AI）R10），生产厂为（东软医疗系统股份有限公司），厂址为（北京市朝阳区景辉街31号院1号楼-6至57层101内23层、25层）。（高端彩色多普勒超声诊断仪（AI）R10）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（高端彩色多普勒超声诊断仪（AI）R10）的（关键组件）在中国境内生产。（高端彩色多普勒超声诊断仪（AI）R10）的（关键工序）在中国境内完成。

4.（高端彩色多普勒超声诊断仪（介入）Resona A Super），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）。（高端彩色多普勒超声诊断仪（介入）Resona A Super）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（高端彩色多普勒超声诊断仪（介入）Resona A Super）

的（关键组件）在中国境内生产。（高端彩色多普勒超声诊断仪（介入）Resona A Super）  
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）：国新（河南）供应链管理有限公司

日期：2026年03月04日

备注：

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。