

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. （彩色多普勒超声诊断仪 Resona R9 Pro），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、深圳市宝安区石岩街道宝源社区奋达科技园旁 6 号文韬物流园）。（彩色多普勒超声诊断仪 Resona R9 Pro）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （80%）。（彩色多普勒超声诊断仪 Resona R9 Pro）的（关键组件）在中国境内生产。（彩色多普勒超声诊断仪 Resona R9 Pro）的（生产、组装、调试等关键工序）在中国境内完成。

2. （彩色多普勒超声诊断仪 Recho R9），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、深圳市宝安区石岩街道宝源社区奋达科技园旁 6 号文韬物流园）。（彩色多普勒超声诊断仪 Recho R9）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （80%）。（彩色多普勒超声诊断仪 Recho R9）的（关键组件）在中国境内生产。（彩色多普勒超声诊断仪 Recho R9）的（生产、组装、调试等关键工序）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）：陕西省医疗器械有限公司

日期：2026 年 07 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。

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. 彩色多普勒超声诊断仪 Resona R9 Pro，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、深圳市宝安区石岩街道宝源社区奋达科技园旁 6 号文韬物流园。彩色多普勒超声诊断仪 Resona R9 Pro 的中国境内生产的组件成本占比≥80%。彩色多普勒超声诊断仪 Resona R9 Pro 的关键组件在中国境内生产。彩色多普勒超声诊断仪 Resona R9 Pro 的生产、组装、调试等关键工序在中国境内完成。

2. 彩色多普勒超声诊断仪 Recho R9，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、深圳市宝安区石岩街道宝源社区奋达科技园旁 6 号文韬物流园。彩色多普勒超声诊断仪 Recho R9 的中国境内生产的组件成本占比≥80%。彩色多普勒超声诊断仪 Recho R9 的关键组件在中国境内生产。彩色多普勒超声诊断仪 Recho R9 的生产、组装、调试等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）：深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司

日期：2026 年 7 月 13 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。