

10.3 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. （全数字化四维妇产彩色多普勒超声诊断仪/彩色多普勒超声系统Nuewa I9） 1. 生产厂为（深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司） 2. 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）。（全数字化四维妇产彩色多普勒超声诊断仪/彩色多普勒超声系统Nuewa I9）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （80%） 3. （全数字化四维妇产彩色多普勒超声诊断仪/彩色多普勒超声系统Nuewa I9）的（关键组件） 4 在中国境内生产。（全数字化四维妇产彩色多普勒超声诊断仪/彩色多普勒超声系统Nuewa I9）的（关键工序） 5 在中国境内完成。

2. （彩色超声诊断仪/超声诊断系统Recho R9EXP），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）。（彩色超声诊断仪/超声诊断系统Recho R9EXP）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （80%）。（彩色超声诊断仪/超声诊断系统Recho R9EXP）的（关键组件）在中国境内生产。（彩色超声诊断仪/超声诊断系统Recho R9EXP）的（关键工序）在中国境内完成。

3. （经颅多普勒/超声经颅多普勒血流分析仪EXP-9D），生产厂为（南京科进实业有限公司），厂址为（南京市玄武区玄武大道699-8号6幢201室）。（经颅多普勒/超声经颅多普勒血流分析仪EXP-9D）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （80%）。（经颅多普勒/超声经颅多普勒血流分析仪EXP-9D）的（关键组件）在中国境内生产。（经颅多普勒/超声经颅多普勒血流分析仪EXP-9D）的（关键工序）在中国境内完成。

4. （支气管径向超声/内窥镜用超声诊断设备EU-10S），生产厂为（深圳开立生物医疗科技股份有限公司），厂址为（深圳市南山区粤海街道麻岭社区高新中区科技中2路1号深圳软件园（2期）12栋201、202）。（支气管径向超声/内窥镜用超声诊断设备EU-10S）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （80%）。（支

气管径向超声/内窥镜用超声诊断设备EU-10S)的(关键组件)在中国境内生产。(支气管径向超声/内窥镜用超声诊断设备EU-10S)的(关键工序)在中国境内完成。

5. (便携式彩色超声仪/便携式彩色多普勒超声诊断仪M11), 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)。(便携式彩色超声仪/便携式彩色多普勒超声诊断仪M11)的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ (80%)。(便携式彩色超声仪/便携式彩色多普勒超声诊断仪M11)的(关键组件)在中国境内生产。(便携式彩色超声仪/便携式彩色多普勒超声诊断仪M11)的(关键工序)在中国境内完成。

6. (血管内超声/血管内超声诊断仪AngioPlus IVUS), 生产厂为(上海博动医疗科技股份有限公司), 厂址为(上海市徐汇区宜山路900号1幢A6)。(血管内超声/血管内超声诊断仪AngioPlus IVUS)的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ (80%)。(血管内超声/血管内超声诊断仪AngioPlus IVUS)的(关键组件)在中国境内生产。(血管内超声/血管内超声诊断仪AngioPlus IVUS)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): 陕西九州通康顺生物科技有限公司

日期: 2026 年 9 月 14 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。