

符合本国产品的标准声明函

7、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. （心脏彩色多普勒超声诊断仪 Affiniti 70）1，生产厂为（飞利浦医疗（苏州）有限公司）2，厂址为（苏州工业园区钟园路258号）。（心脏彩色多普勒超声诊断仪 Affiniti 70）的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例）3。（心脏彩色多普勒超声诊断仪Affiniti 70）的（关键组件）4在中国境内生产。（心脏彩色多普勒超声诊断仪 Affiniti 70）的（关键工序）5在中国境内完成。

2. （彩色多普勒超声诊断仪RS6 Pro）1，生产厂为（东软医疗系统股份有限公司）2，厂址为（辽宁省沈阳市浑南区创新路177-7号）。（彩色多普勒超声诊断仪 RS6 Pro）的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例）3。（彩色多普勒超声诊断仪 RS6 Pro）的（关键组件）4在中国境内生产。（彩色多普勒超声诊断仪RS6 Pro）的（关键工序）5在中国境内完成。

3. （便携式彩色多普勒超声诊断仪X1）1，生产厂为（深圳开立生物医疗科技股份有限公司）2，厂址为（深圳市南山区桃源街道留仙大道4093号南山云谷创新产业园南风楼1楼南、4楼B、5楼）。（便携式彩色多普勒超声诊断仪X1）的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例）3。（便携式彩色多普勒超声诊断仪X1）的（关键组件）4在中国境内生产。（便携式彩色多普勒超声诊断仪X1）的（关键工序）5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）：陕西医药控股集团兴庆医药有限公司

日期：2026年06月25日

