

十三、《关于符合本国产品标准的声明函》或财政部会同有关部门规定的有关证明文件

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.（麻醉机 WATO EX-75）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（深圳市光明新区南环大道 1203 号）。（麻醉机 WATO EX-75）的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例）³。（麻醉机 WATO EX-75）的（关键组件）⁴在中国境内生产。（麻醉机 WATO EX-75）的（关键工序）⁵在中国境内完成。

2.（挥发罐 V60）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（深圳市光明新区南环大道 1203 号）。（挥发罐 V60）的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例）³。（挥发罐 V60）的（关键组件）⁴在中国境内生产。（挥发罐 V60）的（关键工序）⁵在中国境内完成。

3.（气源管路（空气，氧气））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（深圳市光明新区南环大道 1203 号）。（气源管路（空气，氧气））的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例）³。（气源管路（空气，氧气））的（关键组件）⁴在中国境内生产。（气源管路（空气，氧气））的（关键工序）⁵在中国境内完成。

4.（监护仪主机 BeneVision V700）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（深圳市光明新区南环大道 1203 号）。（监护仪主机 BeneVision V700）的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例）³。（监护仪主机 BeneVision V700）的（关键组件）⁴在中国境内生产。（监护仪主机 BeneVision V700）的（关键工序）⁵在中国境内完成。

5.（NMT 模块 NMT）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（深圳市光明新区南环大道 1203 号）。（NMT 模块 NMT）的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例）³。（NMT 模块 NMT）的（关键组件）⁴在中国境内生产。（NMT 模块 NMT）的（关键工序）⁵在中国境内完成。

6.（AG 模块 AG-1）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（深圳市光明新区南环大道 1203 号）。（AG 模块 AG-1）的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例）³。（AG 模块 AG-1）的（关键组件）⁴在中国境内生产。（AG 模块 AG-1）的（关键工序）⁵在中国境内完成。

7.（BIS 模块 BIS）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（深圳市光明新区南环大道 1203 号）。（BIS 模块 BIS）的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比

河南省人民医院国家重大传染病防治基地建设项目麻醉机及麻醉工作站采购项目-投标文件例)³。(BIS 模块 BIS)的(关键组件)⁴在中国境内生产。(BIS 模块 BIS)的(关键工序)⁵在中国境内完成。

8. (旁流 CO2 模块 (支持顺磁氧) CO2-4)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 (深圳市光明新区南环大道 1203 号)。(旁流 CO2 模块 (支持顺磁氧)

CO2-4)的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ (规定比例)³。(旁流 CO2 模块 (支持顺磁氧) CO2-4)的(关键组件)⁴在中国境内生产。(旁流 CO2 模块 (支持顺磁氧) CO2-4)的(关键工序)⁵在中国境内完成。

9. (IBP 模块 IBP)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 (深圳市光明新区南环大道 1203 号)。(IBP 模块 IBP)的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ (规定比例)³。(IBP 模块 IBP)的(关键组件)⁴在中国境内生产。(IBP 模块 IBP)的(关键工序)⁵在中国境内完成。

10. (心电附件)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 (深圳市光明新区南环大道 1203 号)。(心电附件)的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ (规定比例)³。(心电附件)的(关键组件)⁴在中国境内生产。(心电附件)的(关键工序)⁵在中国境内完成。

11. (血氧附件)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 (深圳市光明新区南环大道 1203 号)。(血氧附件)的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ (规定比例)³。(血氧附件)的(关键组件)⁴在中国境内生产。(血氧附件)的(关键工序)⁵在中国境内完成。

12. (无创血压附件)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 (深圳市光明新区南环大道 1203 号)。(无创血压附件)的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ (规定比例)³。(无创血压附件)的(关键组件)⁴在中国境内生产。(无创血压附件)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): 河南九州通医疗器械有限公司

日期: 2026 年 7 月 10 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。