

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.（产品名称1）数字电脑图机（脑电测量系统）RX24 Plus，生产厂为（厂名）北京北科睿新医疗设备有限公司，厂址为（生产厂址）北京市昌平区科技园区振兴路36号院2号楼7层738号。（产品名称1）数字电脑图机（脑电测量系统）RX24 Plus的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）%。（产品名称1）数字电脑图机（脑电测量系统）RX24 Plus的（关键组件）/在中国境内生产。（产品名称1）数字电脑图机（脑电测量系统）RX24 Plus的（关键工序）/在中国境内完成。

2.（产品名称2）超声除颤仪（体外除颤监护仪）BeneHeart D60，生产厂为（厂名）深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司，厂址为（生产厂址）深圳市光明新区南环大道1203号。（产品名称2）超声除颤仪（体外除颤监护仪）BeneHeart D60的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）%。（产品名称2）超声除颤仪（体外除颤监护仪）BeneHeart D60的（关键组件）/在中国境内生产。（产品名称2）超声除颤仪（体外除颤监护仪）BeneHeart D60的（关键工序）/在中国境内完成。

3.（除颤监护仪（体外除颤监护仪）uMED10）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）。（除颤监护仪（体外除颤监护仪）uMED10）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）%3。（除颤监护仪（体外除颤监护仪）uMED10）的（关键组件）4在中国境内生产。（除颤监护仪（体外除颤监护仪）uMED10）的（关键工序）5在中国境内完成。4.（呼末二氧化碳模块C02-3）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）。（呼末二氧化碳模块C02-3）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）%3。（呼末二氧化碳模块C02-3）的（关键组件）4在中国境内生产。（呼末二氧化碳模块C02-3）的（关键工序）5在中国境内完成。5.（可视喉镜（视频喉镜）insightiS2）1，生产厂为（深圳因赛德思医疗科技有限公司）2，厂址为（广东省深圳市龙岗区甘李路3号恒特美大厦第13层）。（可视喉镜（视频喉镜）insightiS2）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）%3。（可视喉镜（视频喉镜）insightiS2）的（关键组件）4在中国境内生产。（可视喉镜（视频喉镜）insightiS2）的（关键工序）5在中国境内完成。6.（转运呼吸机（呼吸机）TV50S）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）。（转运呼吸机（呼吸机）TV50S）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）%3。（转运呼吸机（呼吸机）TV50S）的（关键组件）4在中国境内生产。（转运呼吸机（呼吸机）TV50S）的/（关键工序）5在中国境内完成。7.（胸腔按压系统（心肺复苏机）CPR50-B）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）。（胸腔按压系统（心肺复苏机）CPR50-B）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）%3。（胸腔按压系统（心肺复苏机）CPR50-B）的（关键组件）4在中国境内生产。（胸腔按压系统（心肺复苏机）CPR50-B）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）：国药集团郑州医疗器械有限公司

日期：2026年09月16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。