

## 七、关于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. （转运型呼吸机、TV50） 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）。（转运型呼吸机、TV50）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例） 3。（转运型呼吸机、TV50）的（关键组件） 4 在中国境内生产。（转运型呼吸机、TV50）的（关键工序） 5 在中国境内完成。

2. （除颤仪、BeneHeart D30），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）。（除颤仪、BeneHeart D30）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（除颤仪、BeneHeart D30）的（关键组件）在中国境内生产。（除颤仪、BeneHeart D30）的（关键工序）在中国境内完成。

3. （经鼻高流量湿化仪、OH-80S），生产厂为（湖南明康中锦医疗科技股份有限公司），厂址为（长沙市高新开发区东方红街道科盛路6号）。（经鼻高流量湿化仪、OH-80S）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（经鼻高流量湿化仪、OH-80S）的（关键组件）在中国境内生产。（经鼻高流量湿化仪、OH-80S）的（关键工序）在中国境内完成。

4. （高端便携式彩超、M10），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）。（高端便携式彩超、M10）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（高端便携式彩超、M10）的（关键组件）在中国境内生产。（高端便携式彩超、M10）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）：平顶山健达医疗器械有限公司

日期：2026 年 04 月 13 日