

## 10、关于符合本国产品标准的声明函

本公司百城富润（河南）医疗产业发展有限公司（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. 超声诊断系统 Resona A20S（产品名称 1），生产厂为深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司（厂名），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（生产厂址）。超声诊断系统 Resona A20S（产品名称 1）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）3。（超声诊断系统 Resona A20S 产品名称 1）的（关键组件）4 在中国境内生产。超声诊断系统 Resona A20S（产品名称 1）的（关键工序）5 在中国境内完成。

2. 超声诊断系统 Nuewa A20T（产品名称 2），生产厂为深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司（厂名），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（生产厂址）。超声诊断系统 Nuewa A20T（产品名称 2）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。超声诊断系统 Nuewa A20T（产品名称 2）的（关键组件）在中国境内生产。超声诊断系统 Nuewa A20T（产品名称 2）的（关键工序）在中国境内完成。

3. 超声诊断系统 Recho R9Pro（产品名称3），生产厂为深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司（厂名），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（生产厂址）。超声诊断系统 Recho R9Pro（产品名称 3）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。超声诊断系统 Recho R9Pro（产品名称3）的（关键组件）在中国境内生产。超声诊断系统 Recho R9Pro（产品名称3）的（关键工序）在中国境内完成。

本公司百城富润（河南）医疗产业发展有限公司（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）：  
百城富润（河南）医疗产业发展有限公司



日期： 2026 年 6 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。