

附件 2

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：有创呼吸机（呼吸机）SV800），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：深圳市南山区高新技术产业园区科技南十二路迈瑞大厦 1-4 层）。（产品名称 1：有创呼吸机（呼吸机）SV800）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（产品名称 1：有创呼吸机（呼吸机）SV800）的（关键组件）在中国境内生产。（产品名称 1：有创呼吸机（呼吸机）SV800）的（关键工序）在中国境内完成。

2. （产品名称 2：多参数病人监护仪（病人监护仪）BeneVision N17 ICU），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：深圳市南山区高新技术产业园区科技南十二路迈瑞大厦 1-4 层）。（产品名称 2：多参数病人监护仪（病人监护仪）BeneVision N17 ICU）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（产品名称 2：多参数病人监护仪（病人监护仪）BeneVision N17 ICU）的（关键组件）在中国境内生产。（产品名称 2：多参数病人监护仪（病人监护仪）BeneVision N17 ICU）的（关键工序）在中国境内完成。

3. （产品名称 3：输液信息采集系统 BeneFusion nDS），生产厂为（厂名：深圳迈瑞科技有限公司），厂址为（生产厂址：深圳市光明区玉塘街道南环大道 1203 号 2 号楼 6 楼）。（产品名称 3：输液信息采集系统 BeneFusion nDS）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（产品名称 3：输液信息采集系统 BeneFusion nDS）的（关键组件）在中国境内生产。（产品名称 3：输液信息采集系统 BeneFusion nDS）的（关键工序）在中国境内完成。

4. （产品名称 4：注射泵 BeneFusion nSP），生产厂为（厂名：深圳迈瑞科技有限公司），厂址为（生产厂址：深圳市光明区玉塘街道南环大道 1203 号 2 号楼 6 楼）。（产品名称 4：注射泵 BeneFusion nSP）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（产品名称 4：注射泵 BeneFusion nSP）的（关键组件）在中国境内生产。（产品名称 4：注射泵 BeneFusion nSP）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）： 广州市诚屹进出口有限公司

日期：2026 年 07 月 06 日

注：

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。

广东政府采购智慧云平台 0724-2611Z1973603 第1采购包 2026-07-07 18:18:33

