

## 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. （彩超机（彩色多普勒超声系统）TEX20T），生产厂为（深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司），厂址为（深圳市光明新区南环大道 1203 号）。（彩超机（彩色多普勒超声系统）TEX20T）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（彩超机（彩色多普勒超声系统）TEX20T）的（关键组件）在中国境内生产。（彩超机（彩色多普勒超声系统）TEX20T）的（关键工序）在中国境内完成。

2. （中心监护系统 BeneVision），生产厂为（深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司），厂址为（深圳市光明新区南环大道 1203 号）。（中心监护系统 BeneVision）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（中心监护系统 BeneVision）的（关键组件）在中国境内生产。（中心监护系统 BeneVision）的（关键工序）在中国境内完成。

3. （腹腔镜（内窥镜摄像系统）IMAGE1 S 4U），生产厂为（卡尔史托斯内窥镜技术（上海）有限公司），厂址为（上海市松江区中创路 68 号 19 幢 101、201）。（腹腔镜（内窥镜摄像系统）IMAGE1 S 4U）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（腹腔镜（内窥镜摄像系统）IMAGE1 S 4U）的（关键组件）在中国境内生产。（腹腔镜（内窥镜摄像系统）IMAGE1 S 4U）的（关键工序）在中国境内完成。

4. （主动脉球囊反搏泵 IABP（主动脉内球囊反搏泵）A200），生产厂为（诺令生物科技（扬州）有限公司），厂址为（扬州高新技术开发区吉安南路 158 号金荣科技园 B4 栋 2 层）。（主动脉球囊反搏泵 IABP（主动脉内球囊反搏泵）A200）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（主动脉球囊反搏泵 IABP（主动脉内球囊反搏泵）A200）的（关键组件）在中国境内生产。（主动脉球囊反搏泵 IABP（主动脉内球囊反搏泵）A200）的（关键工序）在中国境内完成。

5. （医用吊塔（复苏室及介入室）HyPort D35），生产厂为（南京迈瑞生物医疗电子有限公司），厂址为（南京市江宁经济技术开发区正方中路 666 号）。（医用吊塔（复苏室及介入室）HyPort D35）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（医用吊塔（复苏室及介入室）HyPort D35）的（关键组件）在中国境内生产。（医用吊塔（复苏室及介入室）HyPort D35）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): 广东广弘医药有限公司

日期: 2026年06月11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。