

## 二十三、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. （病人监护仪-急诊 BeneVision N17）<sup>1</sup>，生产厂为（深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司）<sup>2</sup>，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）。（病人监护仪-急诊 BeneVision N17）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （100%）<sup>3</sup>。（病人监护仪-急诊 BeneVision N17）的（关键组件）<sup>4</sup>在中国境内生产。（病人监护仪-急诊 BeneVision N17）的（关键工序）<sup>5</sup>在中国境内完成。

2. （病人监护仪-手术室 Bene VisionN170R）<sup>1</sup>，生产厂为（深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司）<sup>2</sup>，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）。（病人监护仪-手术室 Bene VisionN170R）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （100%）<sup>3</sup>。（病人监护仪-手术室 Bene VisionN170R）的（关键组件）<sup>4</sup>在中国境内生产。（病人监护仪-手术室 Bene VisionN170R）的（关键工序）<sup>5</sup>在中国境内完成。

3. （病人监护仪-手术室 BeneVisionN150R）<sup>1</sup>，生产厂为（深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司）<sup>2</sup>，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）。（病人监护仪-手术室 BeneVisionN150R）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （100%）<sup>3</sup>。（病人监护仪-手术室 BeneVisionN150R）的（关键组件）<sup>4</sup>在中国境内生产。（病人监护仪-手术室 BeneVisionN150R）的（关键工序）<sup>5</sup>在中国境内完成。

4. （病人监护仪-ICU-BeneVision N17）<sup>1</sup>，生产厂为（深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司）<sup>2</sup>，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）。（病人监护仪-ICU-BeneVision N17）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （100%）<sup>3</sup>。（病人监护仪-ICU-BeneVision N17）的（关键组件）<sup>4</sup>在中国境内生产。（病人监护仪-ICU-BeneVision N17）的（关键工序）<sup>5</sup>在中国境内完成。

5. （病人监护仪-产房 ePM12MA）<sup>1</sup>，生产厂为（深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司）<sup>2</sup>，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）。（病人监护仪-产房 ePM12MA）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （100%）<sup>3</sup>。（病人监护仪-产房 ePM12MA）的（关键组件）<sup>4</sup>在中国境内生产。（病人监护仪-产房 ePM12MA）的（关键工序）<sup>5</sup>在中国境内完成。

6. （病人监护仪-新生儿科 cPM 10Neo）<sup>1</sup>，生产厂为（深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司）<sup>2</sup>，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）。（病人监护仪-新生儿科 cPM 10Neo）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （100%）<sup>3</sup>。（病人监护仪-新生儿科 cPM 10Neo）的（关键组件）<sup>4</sup>在中国境内生产。（病人监护仪-新生儿科 cPM 10Neo）的（关键工序）<sup>5</sup>在中国境内完成。

7. （病人监护仪-产后病区 ePM12MA）<sup>1</sup>，生产厂为（深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司）<sup>2</sup>，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）。（病人监护仪-产后病区 ePM12MA）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （100%）<sup>3</sup>。（病人监护仪-产后病区 ePM12MA）的（关键组件）<sup>4</sup>在中国境内生产。（病人监护仪-产后病区 ePM12MA）的（关键工序）<sup>5</sup>在中国境内完成。

本采购包中提供的符合本国产品标准的产品成本之和占该采购包提供的全部产品成本之和的比例为 100%。<sup>6</sup>

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。

江苏生一医学科技有限公司

2026年5月20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。**
  4. **该产品的关键组件要求实施前，“关键组件”栏可不填。**
  5. **该产品的关键工序要求实施前，“关键工序”栏可不填。**
  6. 当采购项目或者采购包中含有多种产品，供应商为该采购项目或者采购包提供的符合本国产品标准的产品成本之和占该供应商提供的全部产品成本之和的比例达到80%以上时（供应商需在《声明函》中填写比例数值），依法对该供应商提供的全部产品给予价格评审优惠，即对该供应商提供的全部产品的总报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。供应商未填写比例数值，或比例数值未达到80%的，将不享受本国产品价格评审优惠。