

7 本国产品标准证明文件

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. （超声诊断仪 1（妇产类）（超声诊断仪 Voluson Expert 20 Premium））¹，生产厂为（通用电气医疗系统(中国)有限公司）²，厂址为（无锡国家高新技术产业开发区长江路 19 号, 无锡国家高新技术产业开发区君山路 6 号厂房二期（仓库））。（超声诊断仪 1（妇产类）（超声诊断仪 Voluson Expert 20 Premium））的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）³。（超声诊断仪 1（妇产类）（超声诊断仪 Voluson Expert 20 Premium））的（关键组件）⁴在中国境内生产。（超声诊断仪 1（妇产类）（超声诊断仪 Voluson Expert 20 Premium））的（关键工序）⁵在中国境内完成。

2. （超声诊断仪 2（全身类）（超声诊断仪 LOGIQ E20））¹，生产厂为（通用电气医疗系统(中国)有限公司）²，厂址为（无锡国家高新技术产业开发区长江路 19 号, 无锡国家高新技术产业开发区君山路 6 号厂房二期（仓库））。（超声诊断仪 2（全身类）（超声诊断仪 LOGIQ E20））的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）³。（超声诊断仪 2（全身类）（超声诊断仪 LOGIQ E20））的（关键组件）⁴在中国境内生产。（超声诊断仪 2（全身类）（超声诊断仪 LOGIQ E20））的（关键工序）⁵在中国境内完成。

3. （超声诊断仪 3（全身类）（彩色多普勒超声系统 Resona A20T））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（深圳市光明新区南环大道 1203 号、深圳市宝安区石岩街道宝源社区奋达科技园旁 6 号文韬物流园）。（超声诊断仪 3（全身类）（彩色多普勒超声系统 Resona A20T））的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）³。（超声诊断仪 3（全身类）（彩色多普勒超声系统 Resona A20T））的（关键组件）⁴在中国境内生产。（超声诊断仪 3（全身类）（彩色多普勒超声系统 Resona A20T））的（关键工序）⁵在中国境内完成。

4. （超声诊断仪 4（体检类）（彩色多普勒超声系统 Nuewa R MV））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（深圳市光明新区南环
大道 1203 号、深圳市宝安区石岩街道宝源社区奋达科技园旁 6 号文韬物流园）。
（超声诊断仪 4（体检类）（彩色多普勒超声系统 Nuewa R MV））的中国境内生产
的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）³。（超声诊断仪 4（体检类）（彩色多普勒超声
系统 Nuewa R MV））的（关键组件）⁴在中国境内生产。（超声诊断仪 4（体检类）
（彩色多普勒超声系统 Nuewa R MV））的（关键工序）⁵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）：中宇华益（北京）科技有限公司

日期：2026 年 8 月 18 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。

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。