

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. （医用磁共振成像系统 SIGNA Prime Elite）¹，生产厂为（通用电气医疗系统(天津)有限公司）²，厂址为（天津空港经济区经三路 266 号）。 / 的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ / ³。 / 的 / ⁴在中国境内生产。 / 的 / ⁵在中国境内完成。

2. （普通工作站联想扬天 M460）¹，生产厂为（联宝（合肥）电子科技有限公司）²，厂址为（安徽省合肥市经济技术开发区云谷路 3188-1 号（综合保税区内））。 / 的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ / ³。 / 的 / ⁴在中国境内生产。 / 的 / ⁵在中国境内完成。

3. （无磁转运床 RC-CH02）¹，生产厂为（阿迩西医疗科技(山东)有限公司）²，厂址为（中国(山东)自由贸易试验区济南片区章锦综合保税区联东 U 谷 1-2A）。 / 的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ / 。 / 的 / 在中国境内生产。 / 的 / 在中国境内完成。

4. （无磁灭火器 MSWZ/3B）¹，生产厂为（浙江安顺消防科技有限公司）²，厂址为（浙江省衢州市江山市四都镇儒竹路 4 号）。 / 的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ / ³。 / 的 / ⁴在中国境内生产。 / 的 / ⁵在中国境内完成。

5. （双立柱金属检测门 AERC-3830），生产厂为（阿迩西医疗科技(山东)有限公司），厂址为（中国(山东)自由贸易试验区济南片区章锦综合保税区联东 U 谷 1-2A）。 / 的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ / 。 / 的 / 在中国境内生产。 / 的 / 在中国境内完成。

6. （耳机 RC-107）¹，生产厂为（阿迩西医疗科技(山东)有限公司）²，厂址为（中国(山东)自由贸易试验区济南片区章锦综合保税区联东 U 谷 1-2A）。 / 的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ / ³。 / 的 / ⁴在中国境内生产。 / 的 / ⁵在中国境内完成。

7. (蠕动式造影剂灌注系统 Max3 夏)，生产厂为(欧德利希医疗科技(太仓)有限公司)，厂址为(太仓市城厢镇良辅路 28 号 1#楼 201)。 / 的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ / 。 / 的 / 在中国境内生产。 / 的 / 在中国境内完成。

8. (医疗核磁专用制冷机组 MEDICOOL/CH18E1P6R410.M.GEH)¹，生产厂为(阿尔西制冷工程技术(北京)有限公司)²，厂址为(北京市石景山区古盛路 36 号 1 号楼泰然大厦 14 层(AS 层))。 / 的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ / ³。 / 的 / ⁴在中国境内生产。 / 的 / 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（加盖 CA 电子公章）：江苏九州通医疗器械有限公司

日期：2026 年 8 月 19 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。
 6. 《声明函》中标注“ / ”的地方无需填写。