

9.5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LOGIQ E10s，生产厂为通用电气医疗系统(中国)有限公司，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LOGIQ E10s的中国境内生产的组件成本占比≥规定比例。超声诊断仪LOGIQ E10s的关键组件在中国境内生产。超声诊断仪LOGIQ E10s的关键工序在中国境内完成。
2. 超声诊断仪 LOGIQ S10 Pro，生产厂为通用电气医疗系统(中国)有限公司，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 LOGIQ S10 Pro的中国境内生产的组件成本占比≥规定比例。超声诊断仪 LOGIQ S10 Pro的关键组件在中国境内生产。超声诊断仪 LOGIQ S10 Pro的关键工序在中国境内完成。
3. 超声诊断仪Voluson Expert 20 Pro，生产厂为通用电气医疗系统(中国)有限公司，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Voluson Expert 20 Pro的中国境内生产的组件成本占比≥规定比例。超声诊断仪Voluson Expert 20 Pro的关键组件在中国境内生产。超声诊断仪Voluson Expert 20 Pro的关键工序在中国境内完成。
4. 超声诊断仪Voluson Expert 18 Pro，生产厂为通用电气医疗系统(中国)有限公司，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Voluson Expert 18 Pro的中国境内生产的组件成本占比≥规定比例。超声诊断仪Voluson Expert 18 Pro的关键组件在中国境内生产。超声诊断仪Voluson Expert 18 Pro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）：上海汉叙医疗科技发展有限公司

日期：2026年9月8日

说明:

- 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。

