

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. 强脉冲光与激光设备 M22，生产厂为（科医人(上海)激光科技有限公司）²，厂址为（中国（上海）自由贸易试验区美罗路166号8幢401）。___/___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（盖章）：科医人(上海)激光科技有限公司

日期：2026年9月1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。

关于符合本国产品标准的声明函

本公司（扬州市联晟东舜科技有限公司）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（扬州市联晟东舜科技有限公司）提供的以下产品属于本国产品。具体情况如下：

1. （数字手术显微镜）¹，生产厂为（贝朗医疗（苏州）有限公司）²，厂址为（江苏省-苏州市-苏州工业园区-长阳街128号）。 / 的中国境内生产的组件成本占比≥ / 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（盖章）：扬州市联晟东舜科技有限公司

日期：2026年9月14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。

31. 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. （双能 X 射线骨密度仪 Prodigy Pro）¹，生产厂为（北京通用电气华伦医疗设备有限公司）²，厂址为（北京市北京经济技术开发区永昌北路 1 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. （产品名称 2），生产厂为（厂名），厂址为（生产厂址）。 / 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。

.....

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）：江苏九州通医疗器械有限公司

日期：2026 年 09 月 18 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。

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. （内窥镜摄像系统 TC201）¹，生产厂为（卡尔史托斯内窥镜技术（上海）有限公司）²，厂址为（上海市松江区中创路 68 号 19 幢 101/201）。 / 的中国境内生产的组件成本占比≥ / 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（盖章）上海宸恒优医疗科技有限公司

日期： 2026 年 09 月 18 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。

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. （电子内窥镜处理器 EP-8000）¹，生产厂为（苏州富士胶片映像机器有限公司）²，厂址为（苏州市苏州新区长江路 138 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. （电子十二指肠内窥镜、ED-580T）¹，生产厂为（苏州富士胶片映像机器有限公司）²，厂址为（苏州市苏州新区长江路 138 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。

3. （图文报告工作站）¹，生产厂为（/）²，厂址为（/）。（/）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。

4. （送气装置）¹，生产厂为（/）²，厂址为（/）。（/）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. （送水装置）¹，生产厂为（/）²，厂址为（/）。（/）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。

投标人名称（盖章）：南通凯瑞医疗科技有限公司

日期：2026 年 9 月 18 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。

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. （产品名称 1：移动式 C 形臂 X 射线机、OEC Elite MiniView）¹，生产厂为（厂名：北京通用电气华伦医疗设备有限公司）²，厂址为（生产厂址：北京市北京经济技术开发区永昌北路 1 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. （产品名称 2），生产厂为（厂名），厂址为（生产厂址）。___/___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。

.....

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）：江苏大玖医疗器械有限公司

日期：2026 年 9 月 18 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。