

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. （数字化彩色超声诊断仪 R550）¹，生产厂为（飞依诺科技（长沙）有限公司）²，厂址为（中国长沙高新开发区东方红街道岳麓西大道 2450 号环创园 B-7 栋 401）。（数字化彩色超声诊断仪 R550）的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例）³。（数字化彩色超声诊断仪 R550）的（探头和主机）在中国境内生产。（数字化彩色超声诊断仪 R550）的（生产和组装）⁶在中国境内完成。

2. （超声影像处理软件）¹，生产厂为（浙江德尚韵兴医疗科技有限公司）²，厂址为（浙江省杭州市余杭区五常街道文一西路 998 号 16 幢 3 层、4 层）。（超声影像处理软件）的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例）³。（超声影像处理软件）的（光盘）在中国境内生产。（超声影像处理软件）的（光盘刻录）⁶在中国境内完成。

3. （X 射线计算机体层摄影设备 InsitumCT 568）¹，生产厂为（赛诺威盛科技（北京）股份有限公司）²，厂址为（北京市北京经济技术开发区康定街 11 号 8 幢 1 层）。（X 射线计算机体层摄影设备 InsitumCT 568）的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例）³。（X 射线计算机体层摄影设备 InsitumCT 568）的（关键组件）在中国境内生产。（X 射线计算机体层摄影设备 InsitumCT 568）的（关键工序）⁶在中国境内完成。

4. （头颈影像处理软件、冠脉 CT 造影图像血管狭窄辅助评估软件）¹，生产厂为（浙江医准智能科技有限公司）²，厂址为（浙江省丽水市莲都区南明山街道江南路 1092 号 E 栋 1 楼 102 室）。（头颈影像处理软件、冠脉 CT 造影图像血管狭窄辅



~~助评估软件~~的中国境内生产的组件成本占比 \geq ~~(规定比例)~~³。~~(头颈影像处理软件、冠脉 CT 造影图像血管狭窄辅助评估软件)~~的~~(关键组件)~~在中国境内生产。~~(头颈影像处理软件、冠脉 CT 造影图像血管狭窄辅助评估软件)~~的~~(关键工序)~~⁶在中国境内完成。

5. (OSCE 多站式考核管理系统+V1.0), 生产厂为(南京润研数据信息科技有限公司), 厂址为(南京市江北新区沿江街道浦洲路 35-5 号)。~~(OSCE 多站式考核管理系统+V1.0)~~的中国境内生产的组件成本占比 \geq ~~(规定比例)~~³。~~(OSCE 多站式考核管理系统+V1.0)~~的~~(关键组件)~~在中国境内生产。~~(OSCE 多站式考核管理系统+V1.0)~~的~~(关键工序)~~在中国境内完成。

6. (模型)¹, 生产厂为(上海知能医学模型设备制造有限公司)², 厂址为(上海市松江区昆港公路 1268 号)。(模型)的中国境内生产的组件成本占比 \geq 1~~(规定比例)~~³。(模型)的~~(关键组件)~~在中国境内生产。(模型)的~~(关键工序)~~⁶在中国境内完成。

7. (模型), 生产厂为(营口巨成教学科技开发有限公司), 厂址为(中国(辽宁)自由贸易试验区营口片区智泉街西 131 号)。(模型)的中国境内生产的组件成本占比 \geq ~~(规定比例)~~³。~~(模型)~~的~~(关键组件)~~在中国境内生产。~~(模型)~~的~~(关键工序)~~在中国境内完成。

8. (心肺复苏机 E2)¹, 深圳市安保医疗科技股份有限公司², 厂址为深圳市龙华区大浪街道上横朗社区福龙路旁恒大时代慧谷大厦 1 栋 101。(心肺复苏机 E2)的中国境内生产的组件成本占比 \geq ~~(规定比例)~~³。(心肺复苏机 E2)的(201-E2 上壳组件、201-按压气缸组件)⁴在中国境内生产。(心肺复苏机 E2)的(主机校准)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（电子签章）：~~南京医药（淮安）天颐医疗用品有限~~

日期：~~2026~~年04月01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. 用横线划除的地方无需填写。