

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. 高端 CT 系统、型号：uCT 系列（注册证名称：X 射线计算机体层摄影设备）
（产品名称 1），生产厂为上海联影医疗科技股份有限公司（厂名），厂址为上
海市嘉定区城北路 2258 号（生产厂址）。高端 CT 系统、型号：uCT 系列（注册
证名称：X 射线计算机体层摄影设备）（产品名称 1）的中国境内生产的组件成
本占比≥ /（规定比例）。高端 CT 系统、型号：uCT 系列（注册证名称：X 射
线计算机体层摄影设备）（产品名称 1）的 /（关键组件）在中国境内生产高端
CT 系统、型号：uCT 系列（注册证名称：X 射线计算机体层摄影设备）（产品名
称 1）的 /（关键工序）在中国境内完成。

2. 数字减影血管造影机（DSA）、型号：ARTIS pheno Master（注册证名称：
医用血管造影 X 射线机）（产品名称 2），生产厂为西门子（深圳）磁共振有限公
司（厂名），厂址为深圳市南山区粤海街道麻岭社区高新中二道 32 号西门子医
疗创新产业园（一照多址企业）（生产厂址）。数字减影血管造影机（DSA）、型号：
ARTIS pheno Master（注册证名称：医用血管造影 X 射线机）（产品名称 2）的
中国境内生产的组件成本占比≥ /（规定比例）。数字减影血管造影机（DSA）、
型号：ARTIS pheno Master（注册证名称：医用血管造影 X 射线机）（产品名称
2）的 /（关键组件）在中国境内生产。数字减影血管造影机（DSA）、型号：ARTIS

pheno Master（注册证名称：医用血管造影 X 射线机）（产品名称 2）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）：陕西国药器械有限公司

日期：2026 年 09 月 16 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。

陕西国药器械有限公司 2026-09-16 14:22:31