

第一标段符合本国产品标准的声明函

（七）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）遥测监护系统 iT30、中央监护系统软件 MFM-CMSMFM-CMS 1, 生产厂为 （厂名）深圳市理邦精密仪器股份有限公司 2, 厂址为 （生产厂址）深圳市坪山新区坑梓街道金沙社区路 15 号。 （产品名称 1）遥测监护系统 iT30、中央监护系统软件 MFM-CMSMFM-CMS 的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例） 3. （产品名称 1）遥测监护系统 iT30、中央监护系统软件 MFM-CMSMFM-CMS 的（关键组件） 4 在中国境内生产。 （产品名称 1）遥测监护系统 iT30、中央监护系统软件 MFM-CMSMFM-CMS 的（关键工序） 5 在中国境内完成。

2. （产品名称 2）输液泵 ME660 1, 生产厂为 （厂名）深圳市科曼医疗设备有限公司 2, 厂址为 （生产厂址）深圳市光明区马田街道马山头社区南环大道飞亚达钟表大厦 1 栋 A10 层-11 层、12C, 2 栋 1-5 层。 （产品名称 2）输液泵 ME660 的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例） 3. （产品名称 2）输液泵 ME660 的（关键组件） 4 在中国境内生产。 （产品名称 2）输液泵 ME660 的（关键工序） 5 在中国境内完成。

3. （产品名称 3）空气消毒净化器 YKX.P-B-1000V 1, 生产厂为 （厂名）山东新华医疗器械股份有限公司 2, 厂址为 （生产厂址）山东省淄博市高新技术开发区新华医疗科技园。 （产品名称 3）空气消毒净化器 YKX.P-B-1000V 的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例） 3. （产品名称 3）空气消毒净化器 YKX.P-B-1000V 的（关键组件） 4 在中国境内生产。 （产品名称 3）空气消毒净化器 YKX.P-B-1000V 的（关键工序） 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）：陕西睿康宁医疗器械有限公司

日期：2026 年 05 月 27 日

第二标段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. （手术对接车 HHZ196x），生产厂为（成都市浩瀚医疗设备有限公司），厂址为（四川省成都市双流区黄甲街道王家堰街7号）。（手术对接车 HHZ196x）的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例）。（手术对接车 HHZ196x）的（关键组件）在中国境内生产。（手术对接车 HHZ196x）的（关键工序）在中国境内完成。

2. （电动病床 HH/DHC-III-007-A），生产厂为（成都市浩瀚医疗设备有限公司），厂址为（四川省成都市双流区黄甲街道王家堰街7号）。（电动病床 HH/DHC-III-007-A）的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例）。（电动病床 HH/DHC-III-007-A）的（关键组件）在中国境内生产。（电动病床 HH/DHC-III-007-A）的（关键工序）在中国境内完成。

3. （骨科牵引床 HHc106x），生产厂为（成都市浩瀚医疗设备有限公司），厂址为（四川省成都市双流区黄甲街道王家堰街7号）。（骨科牵引床 HHc106x）的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例）。（骨科牵引床 HHc106x）的（关键组件）在中国境内生产。（骨科牵引床 HHc106x）的（关键工序）在中国境内完成。

4. （抢救床 HHZ195x），生产厂为（成都市浩瀚医疗设备有限公司），厂址为（四川省成都市双流区黄甲街道王家堰街7号）。（抢救床 HHZ195x）的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例）。（抢救床 HHZ195x）的（关键组件）在中国境内生产。（抢救床 HHZ195x）的（关键工序）在中国境内完成。

5. （病床（含床头柜） HH/BC-F-3-G-019-A），生产厂为（成都市浩瀚医疗设备有限公司），厂址为（四川省成都市双流区黄甲街道王家堰街7号）。（病床（含床头柜） HH/BC-F-3-G-019-A）的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例）。（病床（含床头柜） HH/BC-F-3-G-019-A）的（关键组件）在中国境内生产。（病床（含床头柜） HH/BC-F-3-G-019-A）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）：成都市浩瀚医疗设备有限公司

日期：2026 年 5 月 27 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。

注：产品在中国境内生产的组件成本，按照《中国境内生产的组件成本核算基本规则》计算。

第三标段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. （移动式C型臂X射线机、型号：PLX C2119B） 1, 生产厂为（南京普爱医疗设备股份有限公司） 2, 厂址为（南京市江宁区望溪路97、99号）。（移动式C型臂X射线机、型号：PLX C2119B）的中国境内生产的组件成本占比 \geq （规定比例：80%以上）3. （移动式C型臂X射线机、型号：PLX C2119B）的（关键组件 /）4 在中国境内生产。（移动式C型臂X射线机、型号：PLX C2119B）的（关键工序 /）5 在中国境内完成。

2. （透视床、型号：HE-508-A） 1, 生产厂为（哈尔滨市华锡尔医疗器械有限公司） 2, 厂址为（哈尔滨市香坊区（原动力区）均民街134号01栋）。（透视床、型号：HE-508-A）的中国境内生产的组件成本占比 \geq （规定比例：80%以上）3. （透视床、型号：HE-508-A）的（关键组件 /）4 在中国境内生产。（透视床、型号：HE-508-A）的（关键工序 /）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。如有提供虚假信息，愿承担相应法律责任。

公司（单位）名称（盖章）：陕西九州通医疗器械有限公司

日期： 2026年05月27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。

注：产品在中国境内生产的组件成本，按照《中国境内生产的组件成本核算基本规则》计算。