

附件 3:

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. （输液泵 UniFusion VP50 pro、微量泵 SP92D） 1. 生产厂为 （厂名：深圳迈瑞纳生物科技有限公司） 2. 厂址为 （生产厂址：深圳市坪山区坑梓街道金沙社区临惠路 19 号银星生命健康科技园 4 栋 1001）。（输液泵 UniFusion VP50 pro、微量泵 SP92D） 的中国境内生产的组件成本占比 \geq （规定比例） 3. （输液泵 UniFusion VP50 pro、微量泵 SP92D） 的 （关键组件） 4 在中国境内生产。（输液泵 UniFusion VP50 pro、微量泵 SP92D） 的 （关键工序） 5 在中国境内完成。

2. （心电监护仪 ePM12） 1. 生产厂为 （厂名：深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司） 2. 厂址为 （生产厂址：深圳市南山区高新技术产业园区科技南十二路迈瑞大厦 1-4 层）。（心电监护仪 ePM12） 的中国境内生产的组件成本占比 \geq （规定比例） 3. （心电监护仪 ePM12） 的 （关键组件） 4 在中国境内生产。（心电监护仪 ePM12） 的 （关键工序） 5 在中国境内完成。

3. （气囊式体外反搏装置 ECP Comfort GP-3000） 1. 生产厂为 （厂名：江西杰派科技发展有限公司） 2. 厂址为 （生产厂址：江西省南昌市青山湖区民营科技园民富路 209 号通汇科技园内 2 号楼三楼）。（气囊式体外反搏装置 ECP Comfort GP-3000） 的中国境内生产的组件成本占比 \geq （规定比例） 3. （气囊式体外反搏装置 ECP Comfort GP-3000） 的 （关键组件） 4 在中国境内生产。（气囊式体外反搏装置 ECP Comfort GP-3000） 的 （关键工序） 5 在中国境内完成。

4. （空气压力波治疗仪 LGT-2220GE） 1. 生产厂为 （厂名：广州龙之杰医疗科技有限公司） 2. 厂址为 （生产厂址：广州市增城区宁西街创强路 96 号之一 301 房）。（空气压力波治疗仪 LGT-2220GE） 的中国境内生产的组件成本占比 \geq （规定比例） 3. （空气压力波治疗仪 LGT-2220GE） 的 （关键组件） 4 在中国境内生产。（空气压力波治疗仪 LGT-2220GE） 的 （关键工序） 5 在中国境内完成。

5. （高频振动咳痰系统 IBTK-K-I 2000） 1. 生产厂为 （厂名：莱博泰克（大连）科技有限公司） 2. 厂址为 （生产厂址：辽宁省大连经济技术开发区先进装

备制造业园区联东路17-18-1号)。(高频振动咳嗽系统LBTK-K-I 2000)的中国境内生产的组件成本占比≥(规定比例)3。(高频振动咳嗽系统LBTK-K-I 2000)的(关键组件)4在中国境内生产。(高频振动咳嗽系统LBTK-K-I 2000)的(关键工序)5在中国境内完成。

6. (多波段光谱治疗仪(便携式)ATWL-BX-I)1,生产厂为(厂名:河北奥特维力医疗器械有限公司)2,厂址为(生产厂址:河北省石家庄鹿泉区御园路99号光谷科技园A区5号楼3层)。(多波段光谱治疗仪(便携式)ATWL-BX-I)的中国境内生产的组件成本占比≥(规定比例)3。(多波段光谱治疗仪(便携式)ATWL-BX-I)的(关键组件)4在中国境内生产。(多波段光谱治疗仪(便携式)ATWL-BX-I)的(关键工序)5在中国境内完成。

7. (高端彩色多普勒超声诊断仪(全身型)EPIQ Elite)1,生产厂为(厂名:飞利浦医疗(苏州)有限公司)2,厂址为(生产厂址:苏州工业园区钟园路258号)。(高端彩色多普勒超声诊断仪(全身型)EPIQ Elite)的中国境内生产的组件成本占比≥(规定比例)3。(高端彩色多普勒超声诊断仪(全身型)EPIQ Elite)的(关键组件)4在中国境内生产。(高端彩色多普勒超声诊断仪(全身型)EPIQ Elite)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)陕西森森医疗设备有限公司

日期:2026年6月25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。