

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. （干眼熏蒸治疗仪 DEA-100）生产厂为（山西辰高科技有限公司），厂址为（山西省太原市晋源区古城营村南壹号库房5号）。（干眼熏蒸治疗仪 DEA-100）的中国境内生产的组件成本占比 \geq （100%）。（干眼熏蒸治疗仪 DEA-100）的（关键组件）在中国境内生产。（干眼熏蒸治疗仪 DEA-100）的（关键工序）在中国境内完成。

2. （麻醉机 X5A），生产厂为（深圳市科曼医疗设备有限公司），厂址为（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（一照多址企业））。（麻醉机 X5A）的中国境内生产的组件成本占比 \geq （100%）。（麻醉机 X5A）的（关键组件）在中国境内生产。（麻醉机 X5A）的（关键工序）在中国境内完成。

3. （移动式平板C形臂 PLXC2118C），生产厂为（南京普爱医疗设备股份有限公司），厂址为（南京市江宁区望溪路97、99号）。（移动式平板C形臂 PLXC2118C）的中国境内生产的组件成本占比 \geq （80%）。（移动式平板C形臂 PLXC2118C）的（关键组件）在中国境内生产。（移动式平板C形臂 PLXC2118C）的（关键工序）在中国境内完成。

4. （心肺复苏机 MCC-E21），生产厂为（苏州尚领医疗科技有限公司），厂址为（苏州工业园区朝前路21号生物医药产业园五期C区12号楼401、501单元）。（心肺复苏机 MCC-E21）的中国境内生产的组件成本占比 \geq （90%）。（心肺复苏机 MCC-E21）的（关键组件）在中国境内生产。（心肺复苏机 MCC-E21）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）：陕西医策领先科技有限公司

日期：2026年6月13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。