

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. （电子支气管镜/BR-1259），生产厂为（珠海视新医用科技股份有限公司），厂址为（珠海市香洲区水岸一路199号1栋厂房4-8层）。（电子支气管镜/BR-1259）的中国境内生产的组件成本占比 \geq （规定比例）。（电子支气管镜/BR-1259）的（关键组件）在中国境内生产。（电子支气管镜/BR-1259）的（关键工序）在中国境内完成。

2. （中耳分析仪/DM20），生产厂为（广州市麦力声医疗器械有限公司），厂址为（广州市番禺区大龙街市莲路傍江东村段62号）。（中耳分析仪/DM20）的中国境内生产的组件成本占比 \geq （规定比例）。（中耳分析仪/DM20）的（关键组件）在中国境内生产。（中耳分析仪/DM20）的（关键工序）在中国境内完成。

3. （数字震动感觉阈值检查仪/AKVPT-100），生产厂为（安徽电子科学研究所），厂址为（安徽省合肥市高新开发区天波路C-1地块）。（数字震动感觉阈值检查仪/AKVPT-100）的中国境内生产的组件成本占比 \geq （规定比例）。（数字震动感觉阈值检查仪/AKVPT-100）的（关键组件）在中国境内生产。（数字震动感觉阈值检查仪/AKVPT-100）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）：上海诚泰泽霖医疗科技发展有限公司

日期：2026年06月12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。

2026-06-12 21:04:33

上海诚泰泽霖医疗科技发展有限公司 2026-06-12 21:04:05

