

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. （医用诊断 X 射线透视摄影系统（数字化 X 射线摄影系统（悬吊式 DR））），生产厂为（深圳市安健科技股份有限公司），厂址为（深圳市南山区西丽街道曙光社区 TCL 国际 E 城 G3 栋 201）。（医用诊断 X 射线透视摄影系统（数字化 X 射线摄影系统（悬吊式 DR）））的中国境内生产的组件成本占比≥（100%）。（医用诊断 X 射线透视摄影系统（数字化 X 射线摄影系统（悬吊式 DR）））的（球管）在中国境内生产。（医用诊断 X 射线透视摄影系统（数字化 X 射线摄影系统（悬吊式 DR）））的（整机调试）在中国境内完成。

2. （数字化透视摄影 X 射线机（数字化 X 射线摄影系统（双立柱 DR））），生产厂为（珠海普利德医疗设备有限公司），厂址为（珠海市金湾区平沙镇珠海大道 8877 号）。（数字化透视摄影 X 射线机（数字化 X 射线摄影系统（双立柱 DR）））的中国境内生产的组件成本占比≥（88%）。（数字化透视摄影 X 射线机（数字化 X 射线摄影系统（双立柱 DR）））的（平板检测器）在中国境内生产。（数字化透视摄影 X 射线机（数字化 X 射线摄影系统（双立柱 DR）））的（整机调试）在中国境内完成。

3. （医用诊断 X 射线透视摄影系统（数字化 X 射线摄影系统（DR）（悬吊动态 DR））），生产厂为（安健科技（重庆）有限公司），厂址为（重庆市九龙坡区九龙园大道 26 号 8 栋第 3 层、10 栋第一层 1-4#）。（医用诊断 X 射线透视摄影系统（数字化 X 射线摄影系统（DR）（悬吊动态 DR）））的中国境内生产的组件成本占比≥（100%）。（医用诊断 X 射线透视摄影系统（数字化 X 射线摄影系统（DR）（悬吊动态 DR）））的（球管）在中国境内生产。（医用诊断 X 射线透视摄影系统（数字化 X 射线摄影系统（DR）（悬吊动态 DR）））的（整机调试）在中国境内完成。

4. （数字化摄影 X 射线机（数字化 X 射线摄影系统（DR）（双立柱 DR））），生产厂为（珠海普利德医疗设备有限公司），厂址为（珠海市金湾区平沙镇珠海大道 8877 号）。（数字化摄影 X 射线机（数字化 X 射线摄影系统（DR）（双立柱 DR）））的中国境内生产的组

件成本占比 \geq (98%)。(数字化摄影 X 射线机 (数字化 X 射线摄影系统 (DR) (双立柱 DR))) 的 (平板检测器) 在中国境内生产。(数字化摄影 X 射线机 (数字化 X 射线摄影系统 (DR) (双立柱 DR))) 的 (整机调试) 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): 陕西华远医药集团医疗器械有限公司

日期: 2026 年 05 月 29 日



2026-05-28 15:37:50

陕西华远医药集团医疗器械有限公司 2026-05-28 15:37:50

中国境内生产的组件成本核算基本规则

产品在中国境内生产的组件成本，一般按照其二级组件的相关成本进行核算。按照产品的一级组件进行成本核算能够满足中国境内生产的组件成本判定需求的，可以按照一级组件的相关成本进行核算。

一、产品的一级组件是指直接组成产品的组件。产品的二级组件是指直接组成产品一级组件的组件。一级组件不可分解的，视同二级组件。

二、二级组件在中国境内生产的，其全部成本计入中国境内生产的组件成本；二级组件不在中国境内生产的，其成本不计入中国境内生产的组件成本。

三、产品总成本和组件成本以相关会计核算数据、采购合同、进货记录等为基础进行计算。

四、需要对成本核算规则予以进一步明确的其他有关事项，由财政部会同有关部门另行规定。