

## 5、关于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. 肝功能剪切波量化超声诊断仪、FibroScan Q PLUS-DT（产品名称 1）1，生产厂为 深圳市回波医疗器械有限公司（厂名）2，厂址为 深圳市南山区招商街道水湾社区蛇口工业五路 3 号太平保健大厦 3 层（生产厂址）。肝功能剪切波量化超声诊断仪、FibroScan Q PLUS-DT（产品名称 1）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 95\%$ （规定比例）3. 肝功能剪切波量化超声诊断仪、FibroScan Q PLUS-DT（产品名称 1）的    /   （关键组件）4 在中国境内生产。肝功能剪切波量化超声诊断仪、FibroScan Q PLUS-DT（产品名称 1）的    /   （关键工序）5 在中国境内完成。

2. 神经内镜、EDS-CAM-S2（产品名称 2），生产厂为 重庆西山科技股份有限公司（厂名），厂址为 重庆市两江新区康美街道康竹路 2 号（生产厂址）。神经内镜、EDS-CAM-S2（产品名称 2）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 95\%$ （规定比例）。神经内镜、EDS-CAM-S2（产品名称 2）的    /   （关键组件）在中国境内生产。神经内镜、EDS-CAM-S2（产品名称 2）的    /   （关键工序）在中国境内完成。

3. 手术动力装置、DK-N-MS（产品名称 3），生产厂为 重庆西山科技股份有限公司（厂名），厂址为 重庆市两江新区康美街道康竹路 2 号（生产厂址）。手术动力装置、DK-N-MS（产品名称 3）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 95\%$ （规定比例）。手术动力装置、DK-N-MS（产品名称 3）的    /   （关键组件）在中国境内生产。手术动力装置、DK-N-MS（产品名称 3）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。

供应商名称（盖章）：深圳勤天生物科技有限公司

日期：2026年6月2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。