

4. 《关于符合本国产品标准的声明函》或者财政部会同有关部门规定的有关证明文件

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. 硬性电子成人镜（9803.8671）（产品名称1），生产厂为南昌沃克医疗科技有限公司（厂名），厂址为江西省南昌市南昌县小蓝经济技术开发区金沙一路888号（生产厂址）。

硬性电子成人镜（9803.8671）（产品名称1）的中国境内生产的组件成本占比 \geq （规定比例）

3. 硬性电子成人镜（9803.8671）（产品名称1）的 （关键组件）4在中国境内生产。

硬性电子成人镜（9803.8671）（产品名称1）的 （关键工序）5在中国境内完成。

2. 硬性电子小儿镜（9803.8671）（产品名称2），生产厂为南昌沃克医疗科技有限公司（厂名），厂址为江西省南昌市南昌县小蓝经济技术开发区金沙一路888号（生产厂址）。

硬性电子小儿镜（9803.8671）（产品名称2）的中国境内生产的组件成本占比 \geq （规定比例）。

硬性电子小儿镜（9803.8671）（产品名称2）的 （关键组件）在中国境内生产。

硬性电子小儿镜（9803.8671）（产品名称2）的 （关键工序）在中国境内完成。

3. 硬性电子经皮肾镜（9809.8061）（产品名称3），生产厂为南昌沃克医疗科技有限公司（厂名），厂址为江西省南昌市南昌县小蓝经济技术开发区金沙一路888号（生产厂址）。

硬性电子经皮肾镜（9809.8061）（产品名称3）的中国境内生产的组件成本占比 \geq （规定比例）。

硬性电子经皮肾镜（9809.8061）（产品名称3）的 （关键组件）在中国境内生产。

硬性电子经皮肾镜（9809.8061）（产品名称3）的 （关键工序）在中国境内完成。

4. 刨削系统及配套器械（KMS-D501等）（产品名称4），生产厂为湖南科迈森医疗科技有限公司（厂名），厂址为湖南省长沙市开福区青竹湖街道青竹湖路769号军民融合科技城

A组团架空层01、架空层02、101、102、201、202、301、302、401、402（生产厂址）。

削系统及配套器械（KMS-D501 等）（产品名称 4）的中国境内生产的组件成本占比 \geq /（规定比例）。削系统及配套器械（KMS-D501 等）（产品名称 4）的/（关键组件）在中国境内生产。削系统及配套器械（KMS-D501 等）（产品名称 4）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）：广西九州通医疗器械有限公司

日期：2026 年 4 月 21 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。