

四、《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. 全自动凝血分析仪 SF-9200(产品名称 1)1, 生产厂为北京赛科希德科技股份有限公司(厂名)2, 厂址为北京市大兴区百利街19号院1号楼C座3层(生产厂址)。 全自动凝血分析仪 SF-9200(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. 全自动凝血分析仪 SF-9200(产品名称 1)的 / (关键组件) 4 在中国境内生产。 全自动凝血分析仪 SF-9200(产品名称 1)的 / (关键工序) 5 在中国境内完成。

2. 电动康复直立床 EL12D(产品名称 2), 生产厂为黄山金富医疗器械有限公司(厂名), 厂址为安徽省黄山市祁门县城东七里亭17号(生产厂址)。 电动康复直立床EL12D(产品名称 2)的中国境内生产的组件成本占比 \geq / (规定比例)。 电动康复直立床EL12D(产品名称 2)的 / (关键组件)在中国境内生产。 电动康复直立床EL12D(产品名称 2)的 / (关键工序)在中国境内完成。

3. 生物刺激反馈仪 VisheeNEO G230(产品名称3), 生产厂为南京伟思医疗科技股份有限公司(厂名), 厂址为南京市雨花台区硕果路1号(生产厂址)。 生物刺激反馈仪VisheeNEO G230 (产品名称3)的中国境内生产的组件成本占比 \geq / (规定比例)。 生物刺激反馈仪VisheeNEO G230(产品名称3)的 / (关键组件)在中国境内生产。 生物刺激反馈仪VisheeNEO G230(产品名称3)的 / (关键工序)在中国境内完成。

4. 车载 X 射线机(医疗器械注册证产品名称:数字化车载X射线机) PLD3800D(产品名称4), 生产厂为珠海普利德医疗设备有限公司(厂名), 厂址为珠海市金湾区平沙镇珠海大道8877号(生产厂址)。 车载 X 射线机(医疗器械注册证产品名称:数字化车载X射线机) PLD3800D(产品名称4)的中国境内生产的组件成本占比 \geq / (规定比例)。 车载 X 射线机(医疗器械注册证产品名称:数字化车载X射线机) PLD3800D(产品名称4)的 / (关键组件)在中国境内生产。 车载 X

射线机(医疗器械注册证产品名称:数字化车载X射线机)PLD3800D(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): 南宁莱坤商贸有限公司

日期: 2026年06月30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。

关于符合本国产品标准的成本占比承诺函

项目	填写内容
/	/

本公司（单位）填写、盖章与签署，即视为对表格内容真实、准确、完整的正式承诺。如存在任何虚假、误导性陈述或重大遗漏，本公司（单位）愿承担由此产生的一切法律后果及责任。

供应商名称：南宁莱坤商贸有限公司（公章）

日期：2026年06月30日

注：

1、单一产品采购不填写此函，多品目采购包如供应商所有产品均为本国产品，且填写《关于符合本国产品标准的声明函》的，可不填写此函。

2、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）规定，当采购项目或采购包中含有多种产品，供应商对其提供的符合本国产品标准的产品成本之和占其提供的全部产品成本之和比例是否达到80%作出承诺，该比例达到80%以上，依法对其全部产品总报价给予20%的价格扣除，未达到80%，不享受价格评审优惠。