

（三）《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. 数字化医用 X 射线透视摄影机【注册证名称：透视摄影 X 射线机】、新东方 Apex 系列，生产厂为北京万东医疗科技股份有限公司，厂址为北京市朝阳区酒仙桥东路 9 号院 3 号楼。
数字化医用 X 射线透视摄影机【注册证名称：透视摄影 X 射线机】、新东方 Apex 系列的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 80\%$ 。数字化医用 X 射线透视摄影机【注册证名称：透视摄影 X 射线机】、新东方 Apex 系列的（关键组件）在中国境内生产。数字化医用 X 射线透视摄影机【注册证名称：透视摄影 X 射线机】、新东方 Apex 系列的（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）：南宁市优格医疗器械有限公司

日期：2026 年 07 月 18 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。