

附件 5-2 如供应商提供的产品属于本国产品，按以下格式提供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. 主动脉内球囊反搏泵 TL-IABP-100（产品名称 1）1，生产厂为安徽通灵仿生科技有限公司（厂名）2，厂址为安徽省合肥市合肥高新区国家健康大数据中部中心医药产业园 C1 栋六楼（生产厂址）。主动脉内球囊反搏泵 TL-IABP-100（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。主动脉内球囊反搏泵 TL-IABP-100（产品名称 1）的（关键组件）4 在中国境内生产。主动脉内球囊反搏泵 TL-IABP-100（产品名称 1）的（关键工序）5 在中国境内完成。

2. 气囊式体外反搏装置 P-ECP/TI（产品名称 2），生产厂为重庆普施康科技发展股份有限公司（厂名），厂址为重庆市江北区港城东环路 5 号 4 幢 3-2、4-1、4-2 号（生产厂址）。气囊式体外反搏装置 P-ECP/TI（产品名称 2）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。气囊式体外反搏装置 P-ECP/TI（产品名称 2）的（关键组件）在中国境内生产。气囊式体外反搏装置 P-ECP/TI（产品名称 2）的（关键工序）在中国境内完成。

3. 运动心肺测试系统 CARDIOVIT CS-200 Ergo-Spiro（产品名称 3），生产厂为席勒（中国）医疗设备有限公司（厂名），厂址为天津自贸试验区（空港经济区）中心大道 55 号皇冠广场 3 号楼科技大厦 702B（生产厂址）。运动心肺测试系统 CARDIOVIT CS-200 Ergo-Spiro（产品名称 3）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。运动心肺测试系统 CARDIOVIT CS-200 Ergo-Spiro（产品名称 3）的（关键组件）在中国境内生产。运动心肺测试系统 CARDIOVIT CS-200 Ergo-Spiro（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）：浙江物产中大医药有限公司

日期：2026 年 7 月 15 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。