

四、《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；（供应商根据自身响应情况出具）

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. 激光治疗仪，生产厂为武汉高科恒大光电有限公司，厂址为湖北省武汉市东湖新技术开发区光谷大道303号光谷·芯中心二期2-04栋4层01室。激光治疗仪的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 80\%$ 。激光治疗仪的激光器主机、控制主板在中国境内生产。激光治疗仪的整机装配、调试、老化检测在中国境内完成。

2. 心电监护仪，生产厂为深圳市科曼医疗设备有限公司，厂址为广东省深圳市光明区马田街道薯田埔社区科曼大厦1A栋、2栋5层。心电监护仪的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 80\%$ 。心电监护仪的主控板、信号采集板、整机外壳在中国境内生产。心电监护仪的整机装配、参数校准、性能检测在中国境内完成。

3. 立式压力蒸汽灭菌器，生产厂为江阴滨江医疗设备有限公司，厂址为江苏省无锡市江阴市徐霞客镇马镇东街755号。立式压力蒸汽灭菌器的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 80\%$ 。立式压力蒸汽灭菌器的不锈钢内胆、电控主板、压力安全组件在中国境内生产。立式压力蒸汽灭菌器的钣金加工、整机装配、压力密封性测试在中国境内完成。

4. 免疫荧光检测仪，生产厂为广州万孚生物科技股份有限公司，厂址为广东省广州市黄埔区科学城荔枝山路8号。免疫荧光检测仪的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 80\%$ 。免疫荧光检测仪的主控电路板、光学检测模块、机械传动组件在中国境内生产。免疫荧光检测仪的整机组装、光路校准、性能验证在中国境内完成。

5. 可视喉镜，生产厂为浙江优亿医疗器械股份有限公司，厂址为浙江省台州市天台县始丰街道始丰新城商业街6号。可视喉镜的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 80\%$ 。可视喉镜的摄像模组、显示主板、镜体支架在中国境内生产。可视喉镜的整机装配、成像调试、防水性能检测在中国境内完成。

6. 电动止血带，生产厂为张家港市华新医疗器械厂，厂址为江苏省张家港市乐余镇乐坤路10号18幢201室。电动止血带的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 80\%$ 。电动止血带

的气泵组件、压力控制主板在中国境内生产。电动止血带的整机装配、压力标定、老化测试在中国境内完成。

7. 除颤仪，生产厂为深圳市科曼医疗设备有限公司，厂址为广东省深圳市光明区马田街道薯田埔社区科曼大厦 1A 栋、2 栋 5 层。除颤仪的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 80\%$ 。除颤仪的除颤高压模块、心电采集主板、主控单元在中国境内生产。除颤仪的整机装配、能量校准、安全性能检测在中国境内完成。

.....

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）：贵港九州通医药有限公司

日期：2026 年 8 月 28 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。