

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.（肢体康复训练设备（注册证名称：上下肢主被动康复训练器）、型号：LGT-5100LS）¹，生产厂为（广州龙之杰医疗科技有限公司）²，厂址为（广州市增城区宁西街创强路96号之-301房）。（肢体康复训练设备（注册证名称：上下肢主被动康复训练器）、型号：LGT-5100LS）的中国境内生产的组件成本占比≥（98%）³。（肢体康复训练设备（注册证名称：上下肢主被动康复训练器）的（主机）⁴在中国境内生产。（肢体康复训练设备（注册证名称：上下肢主被动康复训练器）、型号：LGT-5100LS）的（生产、组装、测验、封装）⁵在中国境内完成。

2.（生物信息反馈灸疗仪、型号：DSH-100）¹，生产厂为（杭州大力神医疗器械有限公司）²，厂址为（江省杭州市萧山区经济技术开发区建设二路935号）。（生物信息反馈灸疗仪、型号：DSH-100）的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例）³。（生物信息反馈灸疗仪、型号：DSH-100）的（关键组件）⁴在中国境内生产。（生物信息反馈灸疗仪、型号：DSH-100）的（关键工序）⁵在中国境内完成。

3.（全自动血流变分析仪（注册证名称：全自动血液流变测试仪）、型号：SA-9000）¹，生产厂为（北京赛科希德科技股份有限公司）²，厂址为（北京市大兴区百利街19号院1号楼C座3层）。（全自动血流变分析仪（注册证名称：全自动血液流变测试仪）、型号：SA-9000）的中国境内生产的组件成本占比≥（100%）³。（全自动血流变分析仪（注册证名称：全自动血液流变测试仪）、型号：SA-9000）的（主机及其配件）⁴在中国境内生产。（全自动血流变分析仪（注册证名称：全自动血液流变测试仪）、型号：SA-9000）的（组装）⁵在中国境内完成。

4.（生物安全柜）¹，生产厂为（苏州安泰空气技术有限公司）²，厂址为（苏州工业园区唯新路2号）。（生物安全柜）的中国境内生产的组件成本占比≥（90%）³。（生物安全柜）的（关键组件）⁴在中国境内生产。（生物安全柜）的（关键工序）⁵在中国境内完成。

5. (后备电源系统 (货物名称: **USB 电源**)、型号: **BSC-1305IIA2**)¹, 生产厂为 (禾崎电子 (汕头) 有限公司)², 厂址为 (汕头市龙湖区珠津工业区珠津一街 3 号凯撒工业城 2 幢 301 号房之 39 房 B19)。(后备电源系统(货物名称: **USB 电源**)、型号: **BSC-1305IIA2**)的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ (规定比例)³。(后备电源系统 (货物名称: **USB 电源**)、型号: **BSC-1305IIA2**)的 (关键组件)⁴在中国境内生产。(后备电源系统 (货物名称: **USB 电源**)、型号: **BSC-1305IIA2**)的 (关键工序)⁵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 (电子签章): 广西皓渝商贸有限公司

日期: 2026 年 8 月 3 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。