

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. 脉冲磁治疗仪（医疗器械注册证产品名称及型号：脉冲磁治疗仪、MAGTRON-13）（产品名称1）¹，生产厂为深圳普门科技股份有限公司（厂名）²，厂址为深圳市龙华区观湖街道观城社区求知东路8号普门科技总部大厦（生产厂址）。（医疗器械注册证产品名称及型号：脉冲磁治疗仪、MAGTRON-13）（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。（医疗器械注册证产品名称及型号：脉冲磁治疗仪、MAGTRON-13）（产品名称1）的（关键组件）⁴在中国境内生产。（医疗器械注册证产品名称及型号：脉冲磁治疗仪、MAGTRON-13）（产品名称1）的（关键工序）⁵在中国境内完成。

2. 红外偏振光治疗仪（医疗器械注册证产品名称及型号：红外偏振光治疗仪、BYL-052）（产品名称2），生产厂为北京钰龙惟康科贸有限公司（厂名），厂址为北京市顺义区仁和园二街4号院6号楼-1至5层101内3层302室（生产厂址）。红外偏振光治疗仪（医疗器械注册证产品名称及型号：红外偏振光治疗仪、BYL-052）（产品名称2）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。红外偏振光治疗仪（医疗器械注册证产品名称及型号：红外偏振光治疗仪、BYL-052）（产品名称2）的（关键组件）在中国境内生产。红外偏振光治疗仪（医疗器械注册证产品名称及型号：红外偏振光治疗仪、BYL-052）（产品名称2）的（关键工序）在中国境内完成。

3. 内窥镜子宫腔泵（医疗器械注册证产品名称及型号：内窥镜子宫腔泵、HS108）（产品名称3），生产厂为天津红杉医疗器械有限公司（厂名），厂址为天津滨海高新区华苑产业区鑫茂科技园AB座三层F-301（生产厂址）。内窥镜子宫

腔泵（医疗器械注册证产品名称及型号：内窥镜子宫膨腔泵、HS108）（产品名称3）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。内窥镜子宫腔泵（医疗器械注册证产品名称及型号：内窥镜子宫膨腔泵、HS108）（产品名称3）的（关键组件）在中国境内生产。内窥镜子宫腔泵（医疗器械注册证产品名称及型号：内窥镜子宫膨腔泵、HS108）（产品名称3）的（关键工序）在中国境内完成。

4. 胎儿心电图机（医疗器械注册证产品名称及型号：胎儿心电图机、GY-EXPL）（产品名称4），生产厂为河南华南医电科技有限公司（厂名），厂址为郑州高新技术产业开发区西四环228号企业公园15楼11层23、24、25号（生产厂址）。胎儿心电图机（医疗器械注册证产品名称及型号：胎儿心电图机、GY-EXPL）（产品名称4）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。胎儿心电图机（医疗器械注册证产品名称及型号：胎儿心电图机、GY-EXPL）（产品名称4）的（关键组件）在中国境内生产。胎儿心电图机（医疗器械注册证产品名称及型号：胎儿心电图机、GY-EXPL）（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）：广西康锐达商贸有限公司

日期：2026年09月03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。