

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.（高压氧舱（医用空气加压氧舱）、LYC32-22）1，生产厂为（烟台朗格高压氧舱有限公司）2，厂址为（烟台市福山区信息产业城双龙路88号）。（高压氧舱（医用空气加压氧舱）、LYC32-22）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ /（规定比例）3。（高压氧舱（医用空气加压氧舱）、LYC32-22）的（关键组件/）4在中国境内生产。（高压氧舱（医用空气加压氧舱）、LYC32-22）的（关键工序/）5在中国境内完成。

2.（气动呼吸机（急救转运呼吸机 SH200））1，生产厂为（北京易世恒电子科技有限责任公司）2，厂址为（北京市石景山区苹果园西小街19号院1号楼5层502-2）。（气动呼吸机（急救转运呼吸机 SH200））的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ /（规定比例）3。（气动呼吸机（急救转运呼吸机 SH200））的（关键组件/）4在中国境内生产。（气动呼吸机（急救转运呼吸机 SH200））的（关键工序/）5在中国境内完成。

3.（多参数监护仪（一拖四）KRL-HY100R/I）1，生产厂为（重庆康如来科技有限公司）2，厂址为（重庆市北部新区高新园星光大道60号(1区)9层1、2号(9-1、9-2、9-3、9-4)）。（多参数监护仪 KRL-HY100R/I）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ /（规定比例）3。（多参数监护仪 KRL-HY100R/I）的（关键组件/）4在中国境内生产。（多参数监护仪 KRL-HY100R/I）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。

公司（单位）名称（盖章）：梧州百姓九州通医药有限公司

日期：2026年9月24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。