

（三）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. （产品名称 1）¹ 血液透析设备，型号：7103005，生产厂为（厂名）² 贝朗医疗(苏州)有限公司，厂址为（生产厂址）中国(江苏)自由贸易试验区苏州片区苏州工业园区长阳街128号。（产品名称 1）血液透析设备，型号：7103005的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （100%）³。（产品名称 1）血液透析设备，型号：7103005的（血泵）⁴在中国境内生产。（产品名称 1）血液透析设备，型号：7103005的（温度传感器）⁵在中国境内完成。

2. （产品名称 2）/，生产厂为（厂名）/，厂址为（生产厂址）/。（产品名称 2）/的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）/。（产品名称 2）/的（关键组件）/在中国境内生产。（产品名称 2）/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）：广西太华医药有限责任公司

日期：2026年9月17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。

（三）、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. （产品名称1）经颅磁刺激仪，型号：S-100，生产厂为（厂名）深圳英智科技有限公司，厂址为（生产厂址）1. 深圳市南山区西丽街道松坪山社区科技北一路15号聚友创业中心（凤凰城大厦）二层B区；2. 深圳市宝安区福海街道展城社区蚝业路39号旭竟昌工业园B1栋2、4层。（产品名称1）经颅磁刺激仪，型号：S-100的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 100\%$ （规定比例）³。（产品名称1）经颅磁刺激仪，型号：S-100的（关键组件）⁴在中国境内生产。（产品名称1）经颅磁刺激仪，型号：S-100的（关键工序）⁵在中国境内完成。

2. （产品名称2）气动脉冲振荡排痰机，型号：PQ6A，生产厂为（厂名）深圳市科曼医疗设备有限公司，厂址为（生产厂址）深圳市光明区玉塘街道田寮社区先能路86号301、302、402、403；东莞市黄江镇辰星路2号冠城三良智慧工业园一号厂房A单元3楼-4楼、B单元302。（产品名称2）气动脉冲振荡排痰机，型号：PQ6A的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 100\%$ （规定比例）。（产品名称2）气动脉冲振荡排痰机，型号：PQ6A的（关键组件）在中国境内生产。（产品名称2）气动脉冲振荡排痰机，型号：PQ6A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）：南宁古樽商贸有限公司

日期： 2026 年 09 月 16 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。

3. 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. （多导睡眠监测仪，型号：PSM-A）¹，生产厂为（杭州神踪科技有限公司）²，厂址为（浙江省杭州市临平区东湖街道北沙东路 56-12 号 1 幢 701 室）。（多导睡眠监测仪，型号：PSM-A）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 100\%$ （规定比例）³。（多导睡眠监测仪，型号：PSM-A）的（关键组件）⁴在中国境内生产。（多导睡眠监测仪，型号：PSM-A）的（关键工序）⁵在中国境内完成。

2. （多导睡眠记录仪，型号：DM-5100P），生产厂为（杭州大牧医疗科技有限公司），厂址为（浙江省杭州市滨江区建业路 511 号华创大厦 7 层 711 室）。（多导睡眠记录仪，型号：DM-5100P）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 100\%$ （规定比例）。（多导睡眠记录仪，型号：DM-5100P）的（关键组件）在中国境内生产。（多导睡眠记录仪，型号：DM-5100P）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）：广西普康科技有限公司

日期：2026 年 09 月 17 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。

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. （动态心电记录仪 CardioCare H1210）¹，生产厂为（纳龙健康科技股份有限公司）²，厂址为（厦门市软件园二期观日路 18 号 203 (法律文书送达地址)）。（动态心电记录仪 CardioCare H1210）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）³。（动态心电记录仪 CardioCare H1210）的（关键组件）⁴在中国境内生产。（动态心电记录仪 CardioCare H1210）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）：广西飞瑞贸易有限公司

日期： 2026 年 09 月 10 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。