

《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；（项目涉及非本国产品参与时，供应商应根据自身响应情况出具）

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. 4K 三维内窥镜荧光摄像系统、便携式彩色多普勒超声系统（产品名称 1）1，生产厂为 深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司（厂名）2，厂址为 深圳市南山区高新技术产业园区科技南十二路迈瑞大厦 1-4 层（生产厂址）。4K 三维内窥镜荧光摄像系统、便携式彩色多普勒超声系统（产品名称 1）的中国境内生产的组件成本占比≥ / （规定比例）3. 4K 三维内窥镜荧光摄像系统、便携式彩色多普勒超声系统（产品名称 1）的 / （关键组件）4 在中国境内生产。4K 三维内窥镜荧光摄像系统、便携式彩色多普勒超声系统（产品名称 1）的 / （关键工序）5 在中国境内完成。

2. 全数字彩色超声监视宫腔手术仪（产品名称 1）1，生产厂为 无锡贝尔森影像技术有限公司（厂名）2，厂址为 无锡市滨湖区马山凌波路 11 号（生产厂址）。全数字彩色超声监视宫腔手术仪（产品名称 1）的中国境内生产的组件成本占比≥ / （规定比例）3. 全数字彩色超声监视宫腔手术仪（产品名称 1）的 / （关键组件）4 在中国境内生产。全数字彩色超声监视宫腔手术仪（产品名称 1）的 / （关键工序）5 在中国境内完成。

3. 单通道脉管闭合发生器（产品名称 1）1，生产厂为 柯惠医疗器材制造（上海）有限公司（厂名）2，厂址为 上海市闵行区漕河泾出口加工区浦星路 789 号 10 号楼（生产厂址）。单通道脉管闭合发生器（产品名称 1）的中国境内生产的组件成本占比≥ / （规定比例）3. 单通道脉管闭合发生器（产品名称 1）的 / （关键组件）4 在中国境内生产。单通道脉管闭合发生器（产品名称 1）的 / （关键工序）5 在中国境内完成。

4. 宫腔内窥镜系统（产品名称 1）1，生产厂为 四川德尔蒙特医疗器械有限责任公司（厂名）2，厂址为 四川省资阳市雁江区现代大道 3 号 C 栋三层 F1、

F2、G1a 区、G1b 区-G2a 区（生产厂址）。宫腔内窥镜系统（产品名称 1）的中国境内生产的组件成本占比≥ / （规定比例）3。宫腔内窥镜系统（产品名称 1）的 / （关键组件）4 在中国境内生产。宫腔内窥镜系统（产品名称 1）的 / （关键工序）5 在中国境内完成。

.....

我公司声明：本次投标所有产品均符合本国产品标准。

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（电子签章）：南宁市致德贸易有限公司

日 期：2026 年 08 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。