

七、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. （产品名称1）磁共振成像系统1，生产厂为（厂名）北京万东医疗科技股份有限公司 2，厂址为（生产厂址）北京。（产品名称1）磁共振成像系统的中国境内生产的组件成本占比 \geq 100%3。（产品名称1）磁共振成像系统的（关键组件） 4 在中国境内生产。（产品名称1）磁共振成像系统的（关键工序） 5 在中国境内完成。

2. （产品名称2）口腔CT，生产厂为（厂名）深圳市菲森科技有限公司，厂址为（生产厂址）深圳。（产品名称2）口腔CT的中国境内生产的组件成本占比 \geq 100%。（产品名称2）口腔CT的（关键组件） 在中国境内生产。（产品名称2）口腔CT的（关键工序） 在中国境内完成。

3. （产品名称3）牙科综合治疗椅，生产厂为（厂名）佛山市盛田医疗器械有限公司，厂址为（生产厂址）佛山。（产品名称3）牙科综合治疗椅的中国境内生产的组件成本占比 \geq 100%。（产品名称3）牙科综合治疗椅的（关键组件） 在中国境内生产。（产品名称3）牙科综合治疗椅的（关键工序） 在中国境内完成。

4. （产品名称4）洗胃机，生产厂为（厂名）天津同业科技发展有限公司，厂址为（生产厂址）天津。（产品名称4）洗胃机的中国境内生产的组件成本占比 \geq 100%。（产品名称4）洗胃机的（关键组件） 在中国境内生产。（产品名称4）洗胃机的（关键工序） 在中国境内完成。

5. （产品名称5）麻醉机，生产厂为（厂名）深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司，厂址为（生产厂址）深圳。（产品名称5）麻醉机的中国境内生产的组件成本占比 \geq 100%。（产品名称5）麻醉机的（关键组件） 在中国境内生产。（产品名称5）麻醉机的（关键工序） 在中国境内完成。

6. (产品名称 6) 病人监护仪, 生产厂为(厂名) 深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司, 厂址为(生产厂址) 深圳。(产品名称 6) 病人监护仪的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 100\%$ 。(产品名称 6) 病人监护仪的 (关键组件)在中国境内生产。(产品名称 6) 病人监护仪的 (关键工序)在中国境内完成。

7. (产品名称 7) 眼科手术显微镜, 生产厂为(厂名) 上海轶德医疗科技股份有限公司, 厂址为(生产厂址) 上海。(产品名称 7) 眼科手术显微镜的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 100\%$ 。(产品名称 7) 眼科手术显微镜的 (关键组件)在中国境内生产。(产品名称 7) 眼科手术显微镜的 (关键工序)在中国境内完成。

8. (产品名称 8) 眼科 A/B 型超声诊断仪, 生产厂为(厂名) 天津迈达医学科技股份有限公司, 厂址为(生产厂址) 天津。(产品名称 8) 眼科 A/B 型超声诊断仪的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 100\%$ 。(产品名称 8) 眼科 A/B 型超声诊断仪的 (关键组件)在中国境内生产。(产品名称 8) 眼科 A/B 型超声诊断仪的 (关键工序)在中国境内完成。

9. (产品名称 9) 眼底照相, 生产厂为(厂名) 天津市索维电子技术有限公司, 厂址为(生产厂址) 天津。(产品名称 9) 眼底照相的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 100\%$ 。(产品名称 9) 眼底照相的 (关键组件)在中国境内生产。(产品名称 9) 眼底照相的 (关键工序)在中国境内完成。

10. (产品名称 10) 非接触眼压计, 生产厂为(厂名) 天津市索维电子技术有限公司, 厂址为(生产厂址) 天津。(产品名称 10) 非接触眼压计的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 100\%$ 。(产品名称 10) 非接触眼压计的 (关键组件)在中国境内生产。(产品名称 10) 非接触眼压计的 (关键工序)在中国境内完成。

11. (产品名称 11) 电脑验光仪, 生产厂为(厂名) 宁波法里奥光学股份有限公司, 厂址为(生产厂址) 宁波。(产品名称 11) 电脑验光仪的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 100\%$ 。(产品名称 11) 电脑验光仪的 (关键组件)在中国境内生产。(产品名称 11) 电脑验光仪的 (关键工序)在中国境内完成。

12. (产品名称 12) 裂隙灯, 生产厂为(厂名) 上海美沃精密仪器股份有限公司, 厂址为(生产厂址) 上海。(产品名称 12) 裂隙灯的中国境内生产

的组件成本占比 $\geq 100\%$ 。(产品名称 12) 裂隙灯的 (关键组件)在中国境内生产。(产品名称 12) 裂隙灯的 (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):河南金长医疗器械销售有限公司

日期:2026年04月29日

填表说明:

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。