

十一、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. (内窥镜摄像设备Synergy UHD4), 生产厂为(爱仕瑞医疗器械(上海)有限公司), 厂址为(江苏省常州市武进国家高新技术产业开发区龙资路3号2号厂房一、二层)。(内窥镜摄像设备Synergy UHD4)的中国境内生产的组件成本占比 \geq (规定比例)(内窥镜摄像设备Synergy UHD4)的(关键组件)在中国境内生产。(内窥镜摄像设备Synergy UHD4)的(关键工序)在中国境内完成。

2. (关节内窥镜 DA03002HDA), 生产厂为(德美德(青岛)医疗器械有限公司), 厂址为(山东省青岛市高新区松园路17号青岛市工业技术研究院D区D1楼二层西侧)。(关节内窥镜 DA03002HDA)的中国境内生产的组件成本占比 \geq (规定比例)(关节内窥镜 DA03002HDA)的(关键组件)在中国境内生产。(关节内窥镜 DA03002HDA)的(关键工序)在中国境内完成。

3. (关节内窥镜附件 DP0101、DP0202), 生产厂为(德美德(青岛)医疗器械有限公司), 厂址为(山东省青岛市高新区松园路17号青岛市工业技术研究院D区D1楼二层西侧)。(关节内窥镜附件 DP0101、DP0202)的中国境内生产的组件成本占比 \geq (规定比例)(关节内窥镜附件 DP0101、DP0202)的(关键组件)在中国境内生产。(关节内窥镜附件 DP0101、DP0202)的(关键工序)在中国境内完成。

4. (刨削机 LSP-802), 生产厂为(天津立远医疗科技有限责任公司), 厂址为(天津自贸试验区(空港经济区)航空路53号标准厂房30A、10B-2)。(刨削机 LSP-802)的中国境内生产的组件成本占比 \geq (规定比例)(刨削机 LSP-802)的(关键组件)在中国境内生产。(刨削机 LSP-802)的(关键工序)在中国境内完成。

5. (肩关节手术器械包), 生产厂为(天津立远医疗科技有限责任公司), 厂址为(天津自贸试验区(空港经济区)航空路53号标准厂房30A、10B-2)。(肩关节手术器械包)的中国境内生产的组件成本占比 \geq (规定比例)(肩关节手术器械包)的(关键组件)在中国境内生产。(肩关节手术器械包)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): 河南九州通医药有限公司

日期: 2026年04月29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,5. 该产品的关键工序要求实施前,“关键工序”栏可不填,下同。