

## 附件 13:其他需要提供的资料

### 1、其他需要提供的资料

1. 投标人认为有必要提供的其他资料。
- 2、附件：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. 产品名称彩超可视人流诊疗系统（HY-K200），生产厂为海鹰企业集团有限责任公司（厂名），厂址为无锡市运河西路 3000 号电子大楼一层(105 号、116 号、119 号、121 号（生产厂址）。彩超可视人流诊疗系统的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 95\%$ （规定比例），彩超可视人流诊疗系统的（关键组件）在中国境内生产，彩超可视人流诊疗系统的（关键工序）在中国境内完成。

2. 产品名称产科生物刺激反馈仪（PA38），生产厂为深圳市理邦精密仪器股份有限公司（厂名），厂址为深圳市坪山新区坑梓街道金沙社区金辉路 15（生产厂址）。（产品名称 2）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 95\%$ （规定比例）。产科生物刺激反馈仪的（关键组件）在中国境内生产。产科生物刺激反馈仪的（关键工序）在中国境内完成。

3. 产品名称妇科便携式产康仪（PA4plus），生产厂为深圳市理邦精密仪器股份有限公司（厂名），厂址为深圳市坪山新区坑梓街道金沙社区金辉路 15（生产厂址）。妇科便携式产康仪的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 95\%$ （规定比例）。妇科便携式产康仪的（关键组件）在中国境内生产。妇科便携式产康仪的（关键工序）在中国境内完成。

4. 产品名称 4 门诊宫腔检查镜（YS-398），生产厂为桐庐优视医疗器械有限公司（厂名），厂址为桐庐县县城尖端路 112 号（生产厂址）。门诊宫腔检查镜的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 95\%$ （规定比例）。门诊宫腔检查镜的（关键组件）在中国境内生产。门诊宫腔检查镜的

（关键工序）在中国境内完成。

5. 产品名称 5 妊娠高血压综合征监测系统 MP-01，生产厂为北京易思医疗器械有限责任公司（厂名），厂址为北京市北京经济技术开发区科创十四街 20 号院 16 号楼 4 单元 5（生产厂址）。妊娠高血压综合征监测系统的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 95\%$ （规定比例）。妊娠高血压综合征监测系统的（关键组件）在中国境内生产。妊娠高血压综合征监测系统的（关键工序）在中国境内完成。

6. 产品名称胎儿/母亲监护仪（F12Air），生产厂为深圳市理邦精密仪器股份有限公司（厂名），厂址为深圳市坪山新区坑梓街道金沙社区金辉路 15（生产厂址）。胎儿/母亲监护仪的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 95\%$ （规定比例）。胎儿/母亲监护仪的（关键组件）在中国境内生产。胎儿/母亲监护仪的（关键工序）在中国境内完成。

7. 产品名称有创高频呼吸机（VN8 HF0），生产厂为深圳市科曼医疗设备有限公司（厂名），厂址为深圳市光明区马田街道南环大道飞亚达钟表大厦 2 栋 1-5 层；深圳希光明区马田街道富利南路与芳园路交汇处瑞辉大厦 3 楼，4 楼北侧深圳市光明区玉塘街道田寮社区先能路 86 号 301、302；东莞市黄江镇星光 2 号冠城三良产业园（区）9 栋（A 单元）3 楼-4 楼（生产厂址）。有创高频呼吸机的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 95\%$ （规定比例）。有创高频呼吸机的（关键组件）在中国境内生产。有创高频呼吸机的（关键工序）在中国境内完成。

8. 产品名称 8 远程盆底治疗仪 Q10，生产厂为深圳市理邦精密仪器股份有限公司（厂名），厂址为深圳（生产厂址）。（产品名称 2）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 95\%$ （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 8）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（电子章）：仓粟电子科技（河南）有限公司

日期：2026 年 3 月 5 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。