

## 十二. 关于符合本国产品标准的声明函

(不符合本国产品扶持政策, 不需此件)

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:

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: 数字乳腺 X 射线机, 型号: 8100B0)<sup>1</sup>, 生产厂为(厂名: 深圳蓝影医学科技股份有限公司)<sup>2</sup>, 厂址为(深圳市大鹏新区葵涌街道坝光社区白沙湾路 2 号坝光片区服务中心 103)。\_/ 的中国境内生产的组件成本占比  $\geq$  \_/。\_/ 的\_/ 在中国境内生产。\_/ 的\_/ 在中国境内完成。

2. (产品名称 2: 医用显示屏, 型号: RY-KL200S), 生产厂为(厂名: 深圳市瑞影医疗科技有限公司), 厂址为(生产厂址: 广东省深圳市宝安区新桥街道新桥社区新和大道 38 号坤宏大厦 411)。\_/ 的中国境内生产的组件成本占比  $\geq$  \_/。\_/ 的\_/ 在中国境内生产。\_/ 的\_/ 在中国境内完成。

3. (产品名称 3: 医用显示屏, 型号: RY-KL500S), 生产厂为(厂名: 深圳市瑞影医疗科技有限公司), 厂址为(生产厂址: 广东省深圳市宝安区新桥街道新桥社区新和大道 38 号坤宏大厦 411)。\_/ 的中国境内生产的组件成本占比  $\geq$  \_/。\_/ 的\_/ 在中国境内生产。\_/ 的\_/ 在中国境内完成。

4. (产品名称 4: 防辐射帽, 型号: LJ-F02), 生产厂为(厂名: 苏州六晶医疗科技有限公司), 厂址为(生产厂址: 张家港市塘桥镇弘吴大道 199 号 38 幢 101 室)。\_/ 的中国境内生产的组件成本占比  $\geq$  \_/。\_/ 的\_/ 在中国境内生产。\_/ 的\_/ 在中国境内完成。

5. (产品名称 5: 防辐射围领, 型号: LJ-W01), 生产厂为(厂名: 苏州六晶医疗科技有限公司), 厂址为(生产厂址: 张家港市塘桥镇弘吴大道 199 号 38 幢 101 室)。\_/ 的中国境内生产的组件成本占比  $\geq$  \_/。\_/ 的\_/ 在中国境内生产。\_/ 的\_/ 在中国境内完成。

6. (产品名称 6: 医用射线性腺防护帘, 型号: 三角形), 生产厂为(厂名: 苏州六晶医疗科技有限公司), 厂址为(生产厂址: 张家港市塘桥镇弘吴大道 199 号 38 幢 101 室)。\_/ 的中国境内生产的组件成本占比  $\geq$  \_/。\_/ 的\_/ 在中国境内生产。\_/ 的\_/ 在中国境内完成。

7. (产品名称 7: 医用射线性腺防护帘, 型号: 长方形), 生产厂为(厂名: 苏州六晶医疗科技有限公司), 厂址为(生产厂址: 张家港市塘桥镇弘吴大道 199 号 38 幢 101 室)。\_/ 的中国境内生产的组件成本占比  $\geq$  \_/。\_/ 的\_/ 在中国境内生产。\_/ 的\_/ 在中国境内完成。

8. (产品名称 8: 医用射线防护服, 型号: LJ-F01-1), 生产厂为 (厂名: 苏州六晶医疗科技有限公司), 厂址为 (生产厂址: 张家港市塘桥镇弘吴大道 199 号 38 幢 101 室)。 / 的中国境内生产的组件成本占比  $\geq$  / 。 / 的 / 在中国境内生产。 / 的 / 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。

投标人电子签章: 深圳市鸿瑞医疗器械实业有限公司

日期: 2026 年 06 月 25 日

注:

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. 上述声明函中标注 / 的,无需填写。
4. 投标人应当结合“二、投标分项报价表 2-1 货物部分”相关信息进行填写。

5. 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)和财政部工业和信息化部关于贯彻落实《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》的意见(财库〔2025〕30号),本项目所称的本国产品是指在中国境内生产的产品,即在中华人民共和国关境内实现从原材料、组件到产品的属性改变。在国内保税区、综合保税区等海关特殊监管区域生产的产品,属于在中国境内生产的产品;对医疗器械产品,取得药品监督管理部门授予的准字号医疗器械注册证的,属于在中国境内生产的产品;其他产品,根据实际情况判断是否在中国境内生产。适用本国产品标准的货物具体是指《政府采购品目分类目录》中的货物类产品,但不包括其中的房屋和构筑物,文物和陈列品,图书和档案,特种动植物,农林牧渔业产品,矿与矿物,电力、城市燃气、蒸汽和热水、水,食品、饮料和烟草原料,无形资产。