

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:

1. (电子图像处理器、型号: VP-7000)¹, 生产厂为(苏州富士胶片映像机器有限公司)², 厂址为(江苏省苏州市苏州新区长江路138号)。___的中国境内生产的组件成本占比≥___。___的___在中国境内生产。___的___在中国境内完成。

2. (医用内窥镜用冷光源、型号: BL-7000), 生产厂为(苏州富士胶片映像机器有限公司), 厂址为(江苏省苏州市苏州新区长江路138号)。___的中国境内生产的组件成本占比≥___。___的___在中国境内生产。___的___在中国境内完成。

3. (电子上消化道内窥镜、型号: EG-840TP), 生产厂为(苏州富士胶片映像机器有限公司), 厂址为(江苏省苏州市苏州新区长江路138号)。___的中国境内生产的组件成本占比≥___。___的___在中国境内生产。___的___在中国境内完成。

4. (电子下消化道内窥镜、型号: EC-760R-V/M), 生产厂为(苏州富士胶片映像机器有限公司), 厂址为(江苏省苏州市苏州新区长江路138号)。___的中国境内生产的组件成本占比≥___。___的___在中国境内生产。___的___在中国境内完成。

5. (电子上消化道内窥镜、型号: EG-760R), 生产厂为(苏州富士胶片映像机器有限公司), 厂址为(江苏省苏州市苏州新区长江路138号)。___的中国境内生产的组件成本占比≥___。___的___在中国境内生产。___的___在中国境内完成。

6. (医用监视器、型号: MR-27M1MD), 生产厂为(索尼(中国)有限公司), 厂址为(北京市朝阳区新源南路1号3层101内301室)。___的中国境内生产的组件成本占比≥___。___的___在中国境内生产。___的___在中国境内完成。

7. (台车、型号: JY-18-18), 生产厂为(徐州炬义医疗器械有限公司), 厂址为(江苏省徐州经济技术开发区大庙街道兴镇北路107号国贸智谷产业园第二期2号楼2#-4)。___的中国境内生产的组件成本占比≥___。___的___在中国境内生产。___的___在中国境内完成。

8. (内窥镜用二氧化碳供气装置、型号: JC-AD001), 生产厂为(江苏聚晨医学科技有限公司), 厂址为(南京市江宁区麒麟街道开城路209号五楼)。___的中国境内生产的组件成本占比≥___。___的___在中国境内生产。___的___在中国境内完成。

9. (内镜专用转运车、型号: NGC-2A1), 生产厂为(杭州迈尔科技有限公司), 厂址为(浙江省杭州市桐庐县凤川街道白云源东路555号A幢3层、A幢4层401号房间)。___的中国境内生产的组件成本占比≥___。___的___在中国境内生产。___的___在中国境内完成。

10. (注水瓶、型号: WT-603), 生产厂为(苏州富士胶片映像机器有限公司), 厂址为(江苏省苏州市苏州新区长江路138号)。___的中国境内生产的组件成本占比≥___。___的___在中国境内生产。___的___在中国境内完成。

11. (医用透明黏膜吸套、型号: TYCA-NX-I-0984), 生产厂为(陕西天宇长安健康产业集团有限公司), 厂址为(西安市高新区科技二路68号软件园发展中心科技开发楼1302室302号)。___的中国境内生产的组件成本占比≥___。___的___在中国境内生产。___的___在中国境内完成。

12. (医用透明黏膜吸套、型号: TYCA-NX-I-1204), 生产厂为(陕西天宇长安健康产业集团有限公司), 厂址为(西安市高新区科技二路68号软件园发展中心科技开发楼1302室302号)。___的中国境内生产的组件成本占比≥___。___的___在中国境内生产。___的___在中国境内完成。

13. (注水注气按钮、型号: AW-603), 生产厂为(苏州富士胶片映像机器有限公司), 厂址为(江苏省苏州市苏州新区长江路138号)。___的中国境内生产的组件成本占比≥___。___的___在中国境内生产。___的___在中国境内完成。

14. (内窥镜冲洗器、型号: JC-AD001), 生产厂为(江苏聚晨医学科技有限公司), 厂址为(南京市江宁区麒麟街道开城路209号五楼)。___的中国境内生产的组件成本占比≥___。___的___在中国境内生产。___的___在中国境内完成。

15. (CO₂ 减压阀、型号: YQC-03), 生产厂为(临海市临华仪表有限公司), 厂址为(浙江省台州市临海市江南街道高洋路288号第一幢(自主申报))。___的中国境内生产的组件成本占比≥___。___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：上海一佰嘉医疗科技有限公司

日期：2026年06月03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。