

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. 内窥镜图像处理器、4K 荧光摄像头、4K3D 荧光电子镜、医用内窥镜冷光源、荧光导光束、中央供气连接管、台车、腹腔镜消毒盒, 生产厂为深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司, 厂址为深圳市光明新区南环大道 1203 号、深圳市宝安区石岩街道宝源社区奋达科技园旁 6 号文韬物流园。___/___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. 气腹机、4K 荧光腹腔镜头、4K 白光腹腔镜头, 生产厂为南京迈瑞生物医疗电子有限公司, 厂址为南京市江宁经济技术开发区正方中路 666 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. 4K3D 医用图像显示器, 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。

4. 椎间孔镜器械、微创牵开器, 生产厂为山东冠龙医疗用品有限公司, 厂址为济南市高新区天辰路 978 号工程技术中心楼负 1 层、1 层、4 层、5 层、6 层、7 层、8 层及东边房, 济南市高新区天辰大街 1251 号 3 号楼 103 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。

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: 安徽天星医药集团有限公司

日期: 2026 年 09 月 21 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〕