

5.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. 彩色多普勒超声系统 Resona i8（产品名称 1），生产厂为深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司（厂名），厂址为深圳市南山区高新技术产业园区科技南十二路迈瑞大厦 1-4 层（生产厂址）。（产品名称 1）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（产品名称 1）的（关键组件）在中国境内生产。（产品名称 1）的（关键工序）在中国境内完成。

2. DXW-2A 型电动洗胃机（产品名称 2），生产厂为上海宝佳医疗器械有限公司（厂名），厂址为上海市宝山区园泰路 139 号（生产厂址）。（产品名称 2）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （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 2）的（关键工序）在中国境内完成。

3. 病人监护仪 BeneVision N1（产品名称 3），生产厂为深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司（厂名），厂址为深圳市光明新区南环大道 1203 号（生产厂址）。（产品名称 3）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（产品名称 3）的（关键组件）在中国境内生产。（产品名称 3）的（关键工序）在中国境内完成。

4. 多道心电图机 iSE-1016（产品名称 4），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 号（生产厂址）。（产品名称 4）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（产品名称 4）的（关键组件）在中国境内生产。（产品名称 4）的（关键工序）在中国境内完成。

5. 合式快速蒸汽灭菌器 TM-XB24J（产品名称 5），生产厂为江阴滨江医疗设备有限公司（厂名），厂址为江阴市周庄镇长寿云顾路 38 号（生产厂址）。（产品名称 5）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（产品名称 5）

的（关键组件）在中国境内生产。（产品名称 5）的（关键工序）在中国境内完成。

6. 微波治疗仪 N-6200D（产品名称 6），生产厂为江苏诺万医疗设备有限公司（厂名），厂址为徐州经济开发区杨山路 19-1 号（生产厂址）。（产品名称 6）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（产品名称 6）的（关键组件）在中国境内生产。（产品名称 6）的（关键工序）在中国境内完成。

7. 医用臭氧治疗机 DT-9C（产品名称 7），生产厂为徐州市鼎泰电子科技有限公司（厂名），厂址为徐州市鼓楼区三环北路九里峰景小区 D 区商业楼 2-401 室至 2-409 室（生产厂址）。（产品名称 7）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（产品名称 7）的（关键组件）在中国境内生产。（产品名称 7）的（关键工序）在中国境内完成。

8. 电解质分析仪 AFT-800G（产品名称 8），生产厂为梅州康立高科技有限公司（厂名），厂址为广东省梅州市梅县区扶大高新区进城大道(康立高新产业园)（生产厂址）。（产品名称 8）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（产品名称 8）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。

9. 离心机 TD4 24 孔（产品名称 9），生产厂为上海卢湘仪离心机仪器有限公司（厂名），厂址为浦东新区周浦镇沪南公路 4390 弄 9 号（生产厂址）。（产品名称 9）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（产品名称 9）的（关键组件）在中国境内生产。（产品名称 9）的（关键工序）在中国境内完成。

10. 痉挛肌低频治疗仪 HB-JL3（产品名称 10），生产厂为苏州好博医疗器械股份有限公司（厂名），厂址为江苏省太仓市浏河镇紫藤路 8 号（生产厂址）。（产品名称 10）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（产品名称 10）的（关键组件）在中国境内生产。（产品名称 10）的（关键工序）在中国境内完成。

11. 数字式心电图机 SE-1200pro（产品名称 11），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号（生产厂址）。（产品名称 11）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（产品名称 11）的（关键组件）在中国境内生产。（产品名称 11）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）：云南医药工业销售有限公司

日期：2026年5月6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。
- 6.当采购项目或者采购包中含有多种产品，应当逐项填写。
- 7.服务采购项目中涉及的货物，也应按本函格式，逐项填写。
- 8.招标代理机构将随中标、成交结果同时公告中标、成交供应商提供的《声明函》或有关证明文件，请各投标人如实进行声明。
- 9.投标人提供虚假《声明函》、虚假证明文件谋取中标、成交的，依照《中华人民共和国政府采购法》等法律法规规定追究相应责任。
10. 若投标人认为提供的货物不符合本国产品标准，可以不填写声明函，不享受价格评审优惠政策。

本国产品支持政策价格评审优惠声明函

(本声明函适用于当采购项目或者采购包中含有多种产品或服务采购项目中包含货物时填写；单一产品采购或服务采购项目中不包含货物或符合本国产品标准的产品成本之和占全部产品成本之和的比例未达到 80%的，不用填写。全部产品是指：货物或服务采购项目或采购包中包含的全部货物、服务产品。)

本公司（单位）郑重声明：符合本国产品标准的产品成本之和占该我公司提供的全部产品成本之和的比例达到 80%，具体内容如下：

项目名称	符合本国产品标准的产品成本之和占全部产品成本之和的比例 (%)
洱源县邓川镇中心卫生院重点中心乡镇卫生院提质建设项目-彩超等一批医疗设备采购	100%

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：云南医药工业销售有限公司（电子签章）

法定代表人或其委托代理人：张泽（电子签名）

日期：2026 年 5 月 6 日

以下内容仅为示例，各投标人编制投标文件时，请按投标项目实际情况，按上表格式填写。

示例 1: 投标人 A 参加某货物采购项目，投标报价总价为 X 万元，其中包含 n ($n > 1$) 种货物，符合本国产品标准的产品成本之和占该供应商提供的全部产品成本之和的比例为 82%。则本表应当填写为：

本公司（单位）郑重声明：符合本国产品标准的产品成本之和占该我公司提供的全部产品成本之和的比例达到 80%，具体内容如下：

项目名称	符合本国产品标准的产品成本之和占全部产品成本之和的比例 (%) (1)
**采购项目	82%

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）

法定代表人或其委托代理人：_____（电子签名）

日期：____年__月__日

上述示例数据中，(1) 大于 80%，对该供应商提供的全部产品总报价给予 20% 的价格扣除，即： $X \times 20\%$ 万元。

附件：

一、本国产品标准

本国产品应当符合以下条件：

（一）在中国境内生产

产品应当在中国境内生产，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。

属性改变是指经过制造、加工或者组装等工序，产生完全不同于原材料、组件的新产品，并具有新的名称和特征（用途）。属性改变不包括以下细微操作：

1. 为确保产品在运输或者储存期间保持某种状态而进行的操作；
2. 为产品运输或者销售进行的包装或者展示；
3. 在产品或者其包装上粘贴或者印刷品牌、标志、标识以及其他用于区别的标记；
4. 简单的上漆、磨光和分装；
5. 其他不属于属性改变的情形。

（二）在中国境内生产的组件成本占比达到规定比例

产品在中国境内生产的组件成本占比应当达到规定比例，计算公式为：

$$\frac{\text{产品在中国境内生产的组件成本}}{\text{产品总成本}} \geq \text{规定比例}$$

财政部会同有关行业主管部门，分产品确定在中国境内生产的组件成本占比应当达到的规定比例。在分产品的中国境内生产的组件成本占比相关要求实施前，符合本通知第一条第（一）项条件的产品在政府采购活动中视同本国产品。

（三）特定产品的关键组件、关键工序符合相关要求

对特定产品，在符合本通知第一条第（一）项和第（二）项条件的基础上，应当符合财政部会同有关行业主管部门确定的其关键组件、关键工序在中国境内生产、完成等要求。

财政部会同有关行业主管部门自本通知施行之日起 5 年内，在充分征求有关内外资企业、行业协会商会等方面意见的基础上，分类施策、稳妥推进，分产品

确定在中国境内生产的组件成本占比要求，以及特定产品的关键组件、关键工序相关要求，并根据不同行业的发展情况，在出台具体产品相关要求时，设置 3—5 年过渡期，逐步建立政府采购中国产品标准体系和动态调整机制。

二、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；