

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. 4K医用内窥镜摄像系统型号：KMS-M1等 内窥镜子宫膨腔泵型号：SFP-100 医学影像工作站系统软件型号：SEEKER-100 宫腔镜型号：MK-YE51200等，生产厂为 湖南科迈森医疗科技有限公司 珠海市司迈科技有限公司 南京索图科技有限公司 湖南妙开医疗设备有限公司，厂址为 湖南省长沙市开福区青竹湖街道青竹湖路769号军民融合科技城A组团架空层01、架空层02、101、102、201、202、301、302、401、402 珠海市高新区唐家湾镇大学路101号清华科技园15栋 南京市鼓楼区建宁路61号中央金地广场1幢1810、1811室 湖南省长沙市开福区青竹湖街道天胜社区智慧园1栋201、202。4K医用内窥镜摄像系统型号：KMS-M1等 内窥镜子宫膨腔泵型号：SFP-100 医学影像工作站系统软件型号：SEEKER-100 宫腔镜型号：MK-YE51200等 的中国境内生产的组件成本占比≥ ____。4K医用内窥镜摄像系统型号：KMS-M1等 内窥镜子宫膨腔泵型号：SFP-100 医学影像工作站系统软件型号：SEEKER-100 宫腔镜型号：MK-YE51200等 的 ____ 在中国境内生产。4K医用内窥镜摄像系统型号：KMS-M1等 内窥镜子宫膨腔泵型号：SFP-100 医学影像工作站系统软件型号：SEEKER-100 宫腔镜型号：MK-YE51200等 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。

投标供应商（签章）：_____

公司全称：内蒙古拓蒙元兴医疗器械有限公司

日期：2026年07月16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.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。