

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. 便携式床旁血滤 (DX-10A)，生产厂为 北京健帆医疗设备有限公司，厂址为 北京市北京经济技术开发区凉水河二街8号院7号楼3层东侧。便携式床旁血滤 (DX-10A) 的中国境内生产的组件成本占比≥ 。便携式床旁血滤 (DX-10A) 的 在中国境内生产。便携式床旁血滤 (DX-10A) 的 在中国境内完成。

2. 血液透析机 (SWS-6000A)，生产厂为 重庆山外山血液净化技术股份有限公司，厂址为 重庆市两江新区慈济路1号。血液透析机 (SWS-6000A) 的中国境内生产的组件成本占比≥ 。血液透析机 (SWS-6000A) 的 在中国境内生产。血液透析机 (SWS-6000A) 的 在中国境内完成。

3. 血液透析滤过机 (SWS-6000)，生产厂为 重庆山外山血液净化技术股份有限公司，厂址为 重庆市两江新区慈济路1号。血液透析滤过机 (SWS-6000) 的中国境内生产的组件成本占比≥ 。血液透析滤过机 (SWS-6000) 的 在中国境内生产。血液透析滤过机 (SWS-6000) 的 在中国境内完成。

4. 乳腺钼靶机 (uMammo 590u)，生产厂为 上海联影医疗科技股份有限公司，厂址为 上海市嘉定区城北路2258号。乳腺钼靶机 (uMammo 590u) 的中国境内生产的组件成本占比≥ 。乳腺钼靶机 (uMammo 590u) 的 在中国境内生产。乳腺钼靶机 (uMammo 590u) 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：内蒙古九州通医疗科技有限公司
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.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。