

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. 血管造影机/Azurion 5 M20，生产厂为 飞利浦医疗（苏州）有限公司，厂址为 苏州工业园区钟园路258号，苏州工业园区兴浦路108号。血管造影机/Azurion 5 M20 的中国境内生产的组件成本占比≥ ____。血管造影机/Azurion 5 M20 的 ____ 在中国境内生产。血管造影机/Azurion 5 M20 的 ____ 在中国境内完成。

2. 高压注射器/AZ X1200V，生产厂为 无锡安致医疗科技有限公司，厂址为 江阴市东盛西路6号A7栋2单元第二层，第三层。高压注射器/AZ X1200V 的中国境内生产的组件成本占比≥ ____。高压注射器/AZ X1200V 的 ____ 在中国境内生产。高压注射器/AZ X1200V 的 ____ 在中国境内完成。

3. 监护仪/Q4，生产厂为 广东宝莱特医用科技股份有限公司，厂址为 珠海市高新区科技创新海岸创新一路2号。监护仪/Q4 的中国境内生产的组件成本占比≥ ____。监护仪/Q4 的 ____ 在中国境内生产。监护仪/Q4 的 ____ 在中国境内完成。

4. 除颤仪/S1A，生产厂为 深圳市科曼医疗设备有限公司，厂址为 深圳市光明区马田街道富利南路与芳园路交汇处瑞辉大厦3，8楼。除颤仪/S1A 的中国境内生产的组件成本占比≥ ____。除颤仪/S1A 的 ____ 在中国境内生产。除颤仪/S1A 的 ____ 在中国境内完成。

5. 输液泵/ME900A-L，生产厂为 深圳市科曼医疗设备有限公司，厂址为 深圳市光明区马田街道富利南路与芳园路交汇处瑞辉大厦3，8楼。输液泵/ME900A-L 的中国境内生产的组件成本占比≥ ____。输液泵/ME900A-L 的 ____ 在中国境内生产。输液泵/ME900A-L 的 ____ 在中国境内完成。

6. 注射泵/M800A-L，生产厂为 深圳市科曼医疗设备有限公司，厂址为 深圳市光明区马田街道富利南路与芳园路交汇处瑞辉大厦3，8楼。注射泵/M800A-L 的中国境内生产的组件成本占比≥ ____。注射泵/M800A-L 的 ____ 在中国境内生产。注射泵/M800A-L 的 ____ 在中国境内完成。

7. 无影灯/YXLED500，生产厂为 山东裕兴医疗设备有限公司，厂址为 山东省济宁市曲阜市书院街道高家村东。无影灯/YXLED500 的中国境内生产的组件成本占比≥ ____。无影灯/YXLED500 的 ____ 在中国境内生产。无影灯/YXLED500 的 ____ 在中国境内完成。

8. 取栓自动吸引器/PJ-01-700，生产厂为 上海腾复医疗科技有限公司，厂址为 上海市闵行区新骏环路138号5幢302室。取栓自动吸引器/PJ-01-700 的中国境内生产的组件成本占比≥ ____。取栓自动吸引器/PJ-01-700 的 ____ 在中国境内生产。取栓自动吸引器/PJ-01-700 的 ____ 在中国境内完成。

9. 铅屏风/1800x900mm（观察窗600x800 mm），生产厂为 龙口市三益医疗器械有限责任公司，厂址为 山东省烟台龙口市东江街道成泰路东首南侧3号。铅屏风/1800x900mm（观察窗600x800 mm） 的中国境内生产的组件成本占比≥ ____。铅屏风/1800x900mm（观察窗600x800 mm） 的 ____ 在中国境内生产。铅屏风/1800x900mm（观察窗600x800 mm） 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：北京耀熠睿博科技有限公司
日期：2026年07月28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。

内蒙古自治区政府采购云平台交易执行系统 HSZCS-G-H-260126 第1包 2026-07-28 15:11:18
北京耀熠睿博科技有限公司 2026-07-28 15:11:18