

(四) 关于符合本国产品标准的声明函

关于符合本国产品标准的声明函

(项目包含货物时适用)

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. 血液透析水处理设备、DKL-NH2 (产品名称 1) ①,生产厂为大连康仑医疗设备有限公司 (厂名) ②,厂址为辽宁省大连市甘井子区辛艺街 70 号 (生产厂址)。血液透析水处理设备、DKL-NH2 (产品名称 1) 的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ / (规定比例) ③。血液透析水处理设备、DKL-NH2 (产品名称 1) 的/ (关键组件) ④在中国境内生产。血液透析水处理设备、DKL-NH2 (产品名称 1) 的/ (关键工序) ⑤在中国境内完成。

2. 血液透析滤过机、7103072 (产品名称 2),生产厂为贝朗医疗(苏州)有限公司 (厂名),厂址为中国(江苏)自由贸易试验区苏州片区苏州工业园区长阳街 128 号 (生产厂址)。血液透析滤过机、7103072 (产品名称 2) 的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ / (规定比例)。血液透析滤过机、7103072 (产品名称 2) 的/ (关键组件) 在中国境内生产。血液透析滤过机、7103072 (产品名称 2) 的/ (关键工序) 在中国境内完成。

3. 血液透析机、7103005 (产品名称 2),生产厂为贝朗医疗(苏州)有限公司 (厂名),厂址为中国(江苏)自由贸易试验区苏州片区苏州工业园区长阳街 128 号 (生产厂址)。血液透析机、7103005 (产品名称 2) 的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ / (规定比例)。血液透析机、7103005 (产品名称 2) 的/ (关键组件) 在中国境内生产。血液透析机、7103005 (产品名称 2) 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): 南阳九州通医药有限公司

日期: 2026 年 9 月 4 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。