

## 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（西  
宁佰瑞达医疗设备有限公司）提供的以下产品属于本国产品。具体情况如下：

1.（产品名称1）1（医用压缩式雾化器 AY01）1，生产厂为（湖南铂钜远鸿  
电子科技有限公司）2，厂址为（湘潭经开区和平街道映山路2号）。（医用压  
缩式雾化器 AY01）医用压缩式雾化器 AY01的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 80\%$   
（规定比例）3。（医用压缩式雾化器 AY01）医用压缩式雾化器 AY01的关键组件  
（关键组件）4在中国境内生产。（医用压缩式雾化器 AY01）医用压缩式雾化器  
AY01的关键工序（关键工序）5在中国境内完成。

2.（产品名称2）1（耳鸣康复治疗仪 QEHS-TI01-PRO），1生产厂为（无锡  
清耳话声医疗科技有限公司）2，厂址为无锡滨河区十八湾路288-10（生产厂址）。  
（产品名称2）（耳鸣康复治疗仪 QEHS-TI01-PRO）的中国境内生产的组件成本占比  
 $\geq 80\%$ （规定比例）3。（产品名称2）（耳鸣康复治疗仪 QEHS-TI01-PRO）的关键  
组件（关键组件）4在中国境内生产。（产品名称2）（耳鸣康复治疗仪 QEHS-T  
I01-PRO）的关键工序（关键工序）5在中国境内完成。

3.（产品名称3）1，（喉内窥镜 HJ）生产厂为浙江天松医疗器械股份有限  
公司（厂名）2，厂址为浙江省杭州市桐庐县经济开发区尖端路168号（生产厂  
址）。（产品名称3）（喉内窥镜 HJ）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 80\%$ （规  
定比例）3。（产品名称3）（喉内窥镜 HJ）的关键组件（关键组件）4在中国  
境内生产。（产品名称3）（喉内窥镜 HJ）的关键工序（关键工序）5在中国境  
内完成。

4.（产品名称4）（高频电刀 CM-350A）1，生产厂为（北京麦迪康维医疗设  
备有限公司）2，厂址为（北京大兴区经济开放区科苑路27号1幢619室）。（产  
品名称4）（高频电刀 CM-350A）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 80\%$ （规定比  
例）3。（产品名称4）（高频电刀 CM-350A）的关键组件（关键组件）4在中国

境内生产。（产品名称 4）（高频电刀 CM-350A）的关键工序（关键工序）5 在中国境内完成。

5.（产品名称 5）（负压吸引器（电动吸引器(膜式)）YX932M）1，生产厂为（上海宝佳医疗器械有限公司）2，厂址为（上海市宝山区园泰路 139 号）。（产品名称 5）（负压吸引器（电动吸引器(膜式)）YX932M）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 80\%$ （规定比例）3。（产品名称 5）（负压吸引器（电动吸引器(膜式)）YX932M）的关键组件（关键组件）4 在中国境内生产。（产品名称 5）（负压吸引器（电动吸引器(膜式)）YX932M）的关键工序（关键工序）5 在中国境内完成。

6.（产品名称 6）1，（耳内窥镜 EJ）1 生产厂为浙江天松医疗器械股份有限公司（厂名）2，厂址为浙江省杭州市桐庐县经济开发区尖端路 168 号（生产厂址）。（产品名称 6）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 95\%$ （规定比例）3。（耳内窥镜 EJ）的关键组件（关键组件）4 在中国境内生产。（耳内窥镜 EJ）的关键工序（关键工序）5 在中国境内完成。

7.（产品名称 7）耳鼻喉综合治疗台（耳鼻咽喉科诊疗台 FK-ENT1800DC）1，生产厂为（桐庐福克医疗仪器有限公司）2，厂址为（浙江省杭州市桐庐县凤川街道凤旺路 98 号 3 号楼）。（产品名称 7）耳鼻喉综合治疗台（耳鼻咽喉科诊疗台 FK-ENT1800DC）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 80\%$ （规定比例）3。（产品名称 7）耳鼻喉综合治疗台（耳鼻咽喉科诊疗台 FK-ENT1800DC）的关键组件（关键组件）4 在中国境内生产。（产品名称 7）耳鼻喉综合治疗台（耳鼻咽喉科诊疗台 FK-ENT1800DC）的关键工序（关键工序）5 在中国境内完成。

8.（产品名称 8）电子针灸仪（电针仪）6805-A 1，生产厂为（汕头市医用设备厂有限公司）2，厂址为（汕头市东厦路 80 号）。（产品名称 8）电子针灸仪（电针仪）6805-A的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 80\%$ （规定比例）3。（产品名称 8）电子针灸仪（电针仪）6805-A的关键组件（关键组件）4 在中国境内生产。（产品名称 8）电子针灸仪（电针仪）6805-A的关键工序（关键工序）5 在中国境内完成。

9.（产品名称 9）1 多功能电离子手术治疗机 GX-III 型 1，生产厂为（南宁科伦新技术有限公司）2，厂址为（南宁市大岭路 98 号）。（产品名称 9）多

功能电离子手术治疗机 GX-III 型的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 80\%$ (规定比例) 3。(产品名称 9) 多功能电离子手术治疗机 GX-III 型的关键组件 (关键组件) 4 在中国境内生产。(产品名称 9) 多功能电离子手术治疗机 GX-III 型的关键工序 (关键工序) 5 在中国境内完成。

10. (产品名称 10) 1, 鼻窦镜 BDJ 1生产厂为浙江天松医疗器械股份有限公司 (厂名) 2, 厂址为浙江省杭州市桐庐县经济开发区尖端路 168 号 (生产厂址)。(产品名称 10) 鼻窦镜 BDJ ( $\Phi 4\text{mm}$ )的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 95\%$  (规定比例) 3。(产品名称 10) 鼻窦镜 BDJ 的关键组件 (关键组件) 4 在中国境内生产。(产品名称 10) 鼻窦镜 BDJ 的关键工序 (关键工序) 5 在中国境内完成。

11. (产品名称 11) 红外辐照治疗装置 (光谱治疗仪) (光谱热疗仪) Hydrosun750 1, 生产厂为(湖南心联医疗科技有限公司) 2, 厂址为(湖南省湘潭市湘潭经济开发区东风路 35 号创新创业中心 8 号厂房 4 层)。(产品名称 11) 红外辐照治疗装置 (光谱治疗仪) (光谱热疗仪) Hydrosun750的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ 规定比例 (规定比例) 3。(产品名称 11) 红外辐照治疗装置 (光谱治疗仪) (光谱热疗仪) Hydrosun750 的关键组件 (关键组件) 4 在中国境内生产。(产品名称 11) 红外辐照治疗装置 (光谱治疗仪) (光谱热疗仪) Hydrosun750 的关键工序 (关键工序) 5 在中国境内完成。

12. (产品名称 12) 口腔扫描仪 (口腔数字印模仪 Aoralscan3i) 1, 生产厂为(先临三维科技股份有限公司) 2, 厂址为(浙江省杭州市萧山区闻堰街道湘滨路 1398 号)。(产品名称 12) 口腔扫描仪 (口腔数字印模仪 Aoralscan3i)的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 80\%$  (规定比例) 3。(产品名称 12) 口腔扫描仪 (口腔数字印模仪 Aoralscan3i) 的关键组件 (关键组件) 4 在中国境内生产。(产品名称 12) 口腔扫描仪 (口腔数字印模仪 Aoralscan3i) 的关键工序 (关键工序) 5 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）： 西宁佰瑞达医疗设备有限公司

日期： 2026年5月18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。

### 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. (医用压缩式雾化器),生产厂为(湖南铂钨远鸿电子科技有限公司),厂址为(湘潭经开区和平街道映山路2号)。(医用压缩式雾化器)的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ (规定比例)3。(医用压缩式雾化器)的(关键组件)在中国境内生产。(医用压缩式雾化器)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):  
日期: 2026年 04 月 29 日



## 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:

5. (产品名称5) 1负压吸引器(电动吸引器) YX932M,生产厂为(上海宝佳医疗器械有限公司) 2,厂址为(上海市宝山区园泰路139号)。(产品名称5) 负压吸引器(电动吸引器) YX932M的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 80\%$ (规定比例) 3。(产品名称5) 负压吸引器(电动吸引器) YX932M的关键组件(关键组件) 4在中国境内生产。(产品名称5) 负压吸引器(电动吸引器) YX932M的关键工序(关键工序) 5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): 上海宝佳医疗器械有限公司

日期: 2026年4月28日



## 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:

7. (产品名称7) 耳鼻喉综合治疗台(耳鼻咽喉科诊疗台FK-ENT1800DC)  
1, 生产厂为(桐庐福克医疗仪器有限公司) 2, 厂址为(浙江省杭州市桐庐县凤川街道凤旺路98号3号楼)。(产品名称7) 耳鼻喉综合治疗台(耳鼻咽喉科诊疗台FK-ENT1800DC)的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 80\%$ (规定比例)  
3. (产品名称7) 耳鼻喉综合治疗台(耳鼻咽喉科诊疗台FK-ENT1800DC)的关键组件(关键组件)4在中国境内生产。(产品名称7) 耳鼻喉综合治疗台(耳鼻咽喉科诊疗台FK-ENT1800DC)的关键工序(关键工序)5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):桐庐福克医疗仪器有限公司

日期:2026年4月28日



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:

8. (产品名称8) 电子针灸仪(电针仪) 6805-A\_1,生产厂为(汕头市医用设备厂有限公司) 2,厂址为(汕头市东厦路 80 号)。(产品名称8) 电子针灸仪(电针仪) 6805-A的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 80\%$ (规定比例)

3. (产品名称8) 电子针灸仪(电针仪) 6805-A的关键组件(关键组件) 4 在中国境内生产。(产品名称8) 电子针灸仪(电针仪) 6805-A的关键工序(关键工序) 5 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): 汕头市医用设备厂有限公司

日期: 2026 年 4 月 20 日



### 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:

12. (产品名称 12) 口腔扫描仪(口腔数字印模仪 Aoraslscan3i) 1, 生产厂为(先临三维科技股份有限公司) 2, 厂址为(浙江省杭州市萧山区闻堰街道湘滨路 1398 号)。(产品名称 12) 口腔扫描仪(口腔数字印模仪 Aoraslscan3i) 的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 80\%$ (规定比例) 3。(产品名称 12) 口腔扫描仪(口腔数字印模仪 Aoraslscan3i) 的关键组件(关键组件) 4 在中国境内生产。(产品名称 12) 口腔扫描仪(口腔数字印模仪 Aoraslscan3i) 的关键工序(关键工序) 5 在中国境内完成。

公司(单位)名称(盖章): 先临三维科技股份有限公司

日期: 2026年4月25日



### 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:

9. (产品名称9) 1 多功能电离子手术治疗机GX-III, 生产厂为(南宁科伦新技术有限公司) 2, 厂址为(南宁市大岭路98号)。(产品名称9) 多功能电离子手术治疗机GX-III的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 80\%$ (规定比例) 3。(产品名称9) 多功能电离子手术治疗机GX-III的关键组件(关键组件) 4 在中国境内生产。(产品名称9) 多功能电离子手术治疗机GX-III的关键工序(关键工序) 5 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): 南宁科伦新技术有限公司

日期: 2026年4月23日



## 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.（鼻窦镜）1，生产厂为（浙江天松医疗器械股份有限公司）2，厂址为（浙江省杭州市桐庐县经济开发区尖端路168号）。（鼻窦镜BDJ）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例：80%）3.（鼻窦镜BDJ）的（关键组件：镜体）在中国境内生产。（鼻窦镜BDJ）的（关键工序：装配、调试）5在中国境内完成。

2.（耳内窥镜），生产厂为（浙江天松医疗器械股份有限公司），厂址为（浙江省杭州市桐庐县经济开发区尖端路168号）。（耳内窥镜EJ）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例：80%）。（耳内窥镜EJ）的（关键组件：镜体）在中国境内生产。（耳内窥镜EJ）的（关键工序：装配、调试）在中国境内完成。

3.（喉内窥镜），生产厂为（浙江天松医疗器械股份有限公司），厂址为（浙江省杭州市桐庐县经济开发区尖端路168号）。（喉内窥镜HJ）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例：80%）。（喉内窥镜HJ）的（关键组件：镜体）在中国境内生产。（喉内窥镜HJ）的（关键工序：装配、调试）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。

公司名称：浙江天松医疗器械股份有限公司

日期：2026年04月24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。

## 关于符合本国产品标准的声明函

本公司无锡清耳话声科技有限公司郑重声明，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，本公司无锡清耳话声科技有限公司提供的以下产品属于本国产品。具体情况如下：

1. 耳鸣康复治疗仪 QEHS-TI01-PRO 生产厂为无锡清耳话声科技有限公司，厂址为无锡市滨湖区十八湾路 288-10。耳鸣康复治疗仪 QEHS-TI01-PRO 的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。耳鸣康复治疗仪 QEHS-TI01-PRO 的（关键组件）在中国境内生产。耳鸣康复治疗仪 QEHS-TI01-PRO 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）：无锡清耳话声科技有限公司

日期：2026 年 05 月 01 日



## 关于符合本国产品标准的声明函

本公司（湖南心联医疗科技有限公司）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（湖南心联医疗科技有限公司）提供的以下产品属于本国产品。具体情况如下：

（产品名称：光谱热疗仪 Hydrosun750），1，生产厂为：湖南心联医疗科技有限公司。2，厂址为：湖南省湘潭市湘潭经济技术开发区东风路 35 号创新创业中心 8 号厂房 4 层。3，（产品名称：光谱热疗仪 Hydrosun750）的中国境内生产的组件成本占比≥规定比例（规定比例）。4，（产品名称：光谱热疗仪 Hydrosun750）的关键组件（关键组件）在中国境内生产，（产品名称：光谱热疗仪 Hydrosun750）的关键工序（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。

公司名称：湖南心联医疗科技有限公司(盖章)：



日期：2026 年 5 月 8 日

## 中国境内生产的组件成本核算基本规则

产品在中国境内生产的组件成本，一般按照其二级组件的相关成本进行核算。按照产品的一级组件进行成本核算能够满足中国境内生产的组件成本判定需求的，可以按照一级组件的相关成本进行核算。

一、产品的一级组件是指直接组成产品的组件。产品的二级组件是指直接组成产品一级组件的组件。一级组件不可分解的，视同二级组件。

二、二级组件在中国境内生产的，其全部成本计入中国境内生产的组件成本；二级组件不在中国境内生产的，其成本不计入中国境内生产的组件成本。

三、产品总成本和组件成本以相关会计核算数据、采购合同、进货记录等为基础进行计算。

四、需要对成本核算规则予以进一步明确的其他有关事项，由财政部会同有关部门另行规定。


## 关于符合本国产品标准的成本占比的承诺函

致：青海凌星项目管理有限公司

本公司（单位）郑重承诺，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）及《财政部 工业和信息化部关于贯彻落实在政府采购中实施本国产品标准及相关政策的通知》的意见》（财库〔2025〕30号）的规定，本公司（单位）提供的产品符合本国产品标准的成本总占比为 ≥ 95 %。

本公司（单位）对上述承诺内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

单位名称： 西宁佰瑞达医疗器械有限公司（公章）

法定代表人或委托代理人：  （签字或盖章）

2026年5月18日



### 关于符合本国产品标准的成本占比的承诺函

致：青海凌星项目管理有限公司

本公司(单位)郑重承诺，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)及《财政部工业和信息化部关于贯彻落实在政府采购中实施本国产品标准及相关政策的通知》的意见》(财库〔2025〕30号)的规定，本公司(单位)提供的产品符合本国产品标准的成本总占比为 100 %。

本公司(单位)对上述承诺内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

单位名称：湖南铂钨远鸿电子科技有限公司(公章)  
法定代表人或委托代理人：(签字或盖章)

2026年 04 月 29 日

## 关于符合本国产品标准的成本占比的承诺函

致：青海凌星项目管理有限公司

本公司（单位）郑重承诺，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）及《财政部 工业和信息化部关于贯彻落实在政府采购中实施本国产品标准及相关政策的通知》的意见》（财库〔2025〕30号）的规定，本公司（单位）提供的产品符合本国产品标准的成本总占比为 95 %。

本公司（单位）对上述承诺内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

单位名称：浙江天松医疗器械股份有限公司

法定代表人或委托代理人：皇甫香娟

2026年04月24日



## 关于符合本国产品标准的成本占比的承诺函

致：青海凌星项目管理有限公司

本公司无锡清耳话声科技有限公司郑重承诺，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）及《财政部工业和信息化部关于贯彻落实在政府采购中实施本国产品标准及相关政策的通知》的意见》（财库〔2025〕30号）的规定，本公司（单位）提供的产品符合本国产品标准的成本总占比为 100 %。

本公司无锡清耳话声科技有限公司对上述承诺内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。



单位名称：无锡清耳话声科技有限公司

法定代表人或委托代理人：  
记革

2026年05月01日