

## 格式 16、享受政府采购政策优惠的证明资料

### 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. （主动脉球囊反搏泵（主动脉内球囊反搏泵） 型号：A100）<sup>1</sup>，生产厂为（诺令生物科技（扬州）有限公司）<sup>2</sup>，厂址为（扬州高新技术开发区吉安南路158号金荣科技园B4栋2层）。（主动脉球囊反搏泵（主动脉内球囊反搏泵） 型号：A100）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）<sup>3</sup>。（主动脉球囊反搏泵（主动脉内球囊反搏泵） 型号：A100）的（关键组件）<sup>4</sup>在中国境内生产。（主动脉球囊反搏泵（主动脉内球囊反搏泵） 型号：A100）的（关键工序）<sup>5</sup>在中国境内完成。

2. （动态心电分析系统（动态心电图工作站） 型号：SE-2012）<sup>1</sup>，生产厂为（深圳市理邦精密仪器股份有限公司）<sup>2</sup>，厂址为（深圳市坪山新区坑梓街道金沙社区金辉路15号）。（动态心电分析系统（动态心电图工作站） 型号：SE-2012）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）<sup>3</sup>。（动态心电分析系统（动态心电图工作站） 型号：SE-2012）的（关键组件）<sup>4</sup>在中国境内生产。（动态心电分析系统（动态心电图工作站） 型号：SE-2012）的（关键工序）<sup>5</sup>在中国境内完成。

3. （血管内超声诊断设备 型号：HSU100）<sup>1</sup>，生产厂为（天津恒宇医疗科技有限公司）<sup>2</sup>，厂址为（天津滨海高新区华苑产业区（环外）海泰华科五路2号1号楼B座9层901室）。（血管内超声诊断设备 型号：HSU100）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）<sup>3</sup>。（血管内超声诊断设备 型号：HSU100）的（关键组件）<sup>4</sup>在中国境内生产。（血管内超声诊断设备 型号：HSU100）的（关键工序）<sup>5</sup>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）：广西九州通医疗供应链服务有限公司

日期：2026年5月19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。

## 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：

主动脉内球囊反搏泵 A100，生产厂为诺令生物科技（扬州）有限公司，厂址为（扬州高新技术产业开发区吉安南路158号金荣科技园B4栋2层）（主动脉内球囊反搏泵 A100）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （90%）。（主动脉内球囊反搏泵 A100）的在中国境内生产。（主动脉内球囊反搏泵 A100）的（组装测试程序）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）：南京诺令生物科技股份有限公司

日

期：2026年5月12日

