

附件 2

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. （病人监护仪 ePM10），生产厂为（深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司），厂址为（深圳市南山区高新技术产业园区科技南十二路迈瑞大厦 1-4 层）。（病人监护仪 ePM10）的中国境内生产的组件成本占比 \geq （规定比例）。（病人监护仪 ePM10）的（关键组件）在中国境内生产。（病人监护仪 ePM10）的（关键工序）在中国境内完成。

2. （输液泵 BeneFusion uVP），生产厂为（深圳迈瑞科技有限公司），厂址为（深圳市光明区玉塘街道南环大道 1203 号 2 号楼 6 楼）。（输液泵 BeneFusion uVP）的中国境内生产的组件成本占比 \geq （规定比例）。（输液泵 BeneFusion uVP）的（关键组件）在中国境内生产。（输液泵 BeneFusion uVP）的（关键工序）在中国境内完成。

3. （注射泵 BeneFusion uDSP ex），生产厂为（深圳迈瑞科技有限公司），厂址为（深圳市光明区玉塘街道南环大道 1203 号 2 号楼 6 楼）。（注射泵 BeneFusion uDSP ex）的中国境内生产的组件成本占比 \geq （规定比例）。（注射泵 BeneFusion uDSP ex）的（关键组件）在中国境内生产。（注射泵 BeneFusion uDSP ex）的（关键工序）在中国境内完成。

4. （手动病床 KS-S217yh），生产厂为（广东康神医疗科技有限公司），厂址为（肇庆高新技术产业开发区文德路一街）。（手动病床 KS-S217yh）的中国境内生产的组件成本占比 \geq （规定比例）。（手动病床 KS-S217yh）的（关键组件）在中国境内生产。（手动病床 KS-S217yh）的（关键工序）在中国境内完成。

5. （数码恒温解冻箱 WGH-III），生产厂为（山东三江医疗科技有限公司），厂址为（潍坊高新区清池街道浞源社区高新一路 3755 号联东 U 谷潍坊科技创新谷 29 号 1 楼，2 楼）。（数码恒温解冻箱 WGH-III）的中国境内生产的组件成本占比 \geq （规定比例）。（数码恒温解冻箱 WGH-III）的（关键组件）在中国境内生产。（数码恒温解冻箱 WGH-III）的（关键工序）在中国境内完成。

6. （空气波压力治疗仪 AP2000），生产厂为（珠海黑马医学仪器有限公司），厂址为（珠海市唐家湾镇港湾大道科技二路 2 号）。（空气波压力治疗仪 AP2000）的中国境内生产的组件成本占比 \geq （规定比例）。（空气波压力治疗仪 AP2000）的（关键组件）在中国境内生产。（空气波压力治疗仪 AP2000）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）：东莞市泽盛医疗器械有限公司

日期：2026年07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。

附件3（当采购项目或者采购包中含有多种产品的，供应商还应当提供本承诺函，格式内容仅供参考）

关于本国产品比例的承诺函（如适用）

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）的规定，本公司（单位）提供的符合本国产品标准的产品成本之和占提供的全部产品成本之和的比例达到80%以上。

本公司（单位）对上述承诺内容的真实性负责。如有虚假，愿承担相应法律责任。

公司（单位）名称（盖章）：东莞市泽盛医疗器械有限公司

日期：2026年07月03日

