

8. 关于符合本国产品标准的证明文件

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. （心电监护仪 MX450）¹，生产厂为（飞利浦金科威（深圳）实业有限公司）²，厂址为（深圳市南山区科技北三路2号）。（心电监护仪 MX450）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）³。（心电监护仪 MX450）的（关键组件）⁴在中国境内生产。（心电监护仪 MX450）的（关键工序）⁵在中国境内完成。

2. （心电监护仪 CM10），生产厂为（飞利浦金科威（深圳）实业有限公司）²，厂址为（深圳市南山区科技北三路2号）。（心电监护仪 CM10）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（心电监护仪 CM10）的（关键组件）在中国境内生产。（心电监护仪 CM10）的（关键工序）在中国境内完成。

3. （心电监护仪 CM12），生产厂为（飞利浦金科威（深圳）实业有限公司）²，厂址为（深圳市南山区科技北三路2号）。（心电监护仪 CM12）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（心电监护仪 CM12）的（关键组件）在中国境内生产。（心电监护仪 CM12）的（关键工序）在中国境内完成。

4. （超声诊断仪 SSI-980）¹，生产厂为（深圳开立生物医疗科技股份有限公司），厂址为（深圳市南山区粤海街道麻岭社区高新中区科技中2路1号深圳软件园（2期）12栋201、202）。（超声诊断仪 SSI-980）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（超声诊断仪 SSI-980）

的（关键组件）在中国境内生产。（超声诊断仪 SSI-980）的（关键工序）
在中国境内完成

5. （水刀清创仪 RL-0501），生产厂为（杭州归领医疗器械有限公司），厂址为（浙江省杭州市余杭区余杭街道科技大道 8-5 号 8 幢 3 层 302 室）。（水刀清创仪 RL-0501）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$
（规定比例）。（水刀清创仪 RL-0501）的（关键组件）在中国境内生产。
（水刀清创仪 RL-0501）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）：北京新涛众联科技有限公司

日期： 2026 年 2 月 12 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。