

关于符合本国产品标准的声明函

（如适用，也可提供财政部会同有关部门规定的有关证明文件）

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. （激光主机LKSPtm120），生产厂为（莱凯医疗器械（北京）有限公司），厂址为（北京市顺义区临空经济核心区安祥街10号院3A21）。（激光主机LKSPtm120）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （80%）。（激光主机LKSPtm120）的（关键组件）在中国境内生产。（激光主机LKSPtm120）的（关键工序）在中国境内完成。

2. （医用激光光纤LKDLF0150250RF、LKDLF0200250RF、LKDLF0200300RF、LKDLF0272250RF、LKDLF0365250RF、LKDLF0550250RF、LKDLF0800250RF），生产厂为（莱凯医疗器械（北京）有限公司），厂址为（北京市顺义区临空经济核心区安祥街10号院3A21）。（医用激光光纤LKDLF0150250RF、LKDLF0200250RF、LKDLF0200300RF、LKDLF0272250RF、LKDLF0365250RF、LKDLF0550250RF、LKDLF0800250RF）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （80%）。（医用激光光纤LKDLF0150250RF、LKDLF0200250RF、LKDLF0200300RF、LKDLF0272250RF、LKDLF0365250RF、LKDLF0550250RF、LKDLF0800250RF）的（关键组件）在中国境内生产。（医用激光光纤LKDLF0150250RF、LKDLF0200250RF、LKDLF0200300RF、LKDLF0272250RF、LKDLF0365250RF、LKDLF0550250RF、LKDLF0800250RF）的（关键工序）在中国境内完成。

3. （电子内窥镜图像处理器ST-EEIP-I），生产厂为（江门市硕通医疗器械科技有限公司），厂址为（江门市蓬江区簞庄大道西16号7幢（一址多照））。（电子内窥镜图像处理器ST-EEIP-I）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （80%）。（电子内窥镜图像处理器ST-EEIP-I）的（关键组件）在中国境内生产。（电子内窥镜图像处理器ST-EEIP-I）的（关键工序）在中国境内完成。

4. （输尿管镜ST-DRE-430AI、ST-DRE-430BI），生产厂为（江门市硕通医疗器械

科技有限公司)，厂址为（江门市蓬江区簞庄大道西16号7幢（一址多照））。（输尿管镜ST-DRE-430AI、ST-DRE-430BI）的中国境内生产的组件成本占比≥（80%）。（输尿管镜ST-DRE-430AI、ST-DRE-430BI）的（关键组件）在中国境内生产。（输尿管镜ST-DRE-430AI、ST-DRE-430BI）的（关键工序）在中国境内完成。

5. （经皮肾镜LKNP-14），生产厂为（莱凯医疗器械（北京）有限公司），厂址为（北京市顺义区临空经济核心区安祥街10号院3A21）。（经皮肾镜LKNP-14）的中国境内生产的组件成本占比≥（80%）。（经皮肾镜LKNP-14）的（关键组件）在中国境内生产。（经皮肾镜LKNP-14）的（关键工序）在中国境内完成。

6. （取石导管FDB06-10、FDB04-07、FDB04-10），生产厂为（常州优复瑞医疗器械有限公司），厂址为（常州市新北区华山中路26号）。（取石导管FDB06-10、FDB04-07、FDB04-10）的中国境内生产的组件成本占比≥（80%）。（取石导管FDB06-10、FDB04-07、FDB04-10）的（关键组件）在中国境内生产。（取石导管FDB06-10、FDB04-07、FDB04-10）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）：华润菏泽医药有限公司

日期： 2026 年 08 月 05 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。