

附件15：关于符合本国产品标准的声明函

关于符合本国产品标准的声明函

投标人对其提供的产品出具《关于符合本国产品标准的声明函》或财政部会同有关部门规定的有关证明文件。

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. （产品名称1）脑电测量系统 RX32 Plus¹，生产厂为（厂名）北京北科睿新医疗科技有限责任公司²，厂址为（生产厂址）北京市昌平区科技园区振兴路36号院2号楼7层738号。脑电测量系统 RX32 Plus的中国境内生产的组件成本占比 \geq （规定比例）³。脑电测量系统 RX32 Plus的（关键组件）⁴在中国境内生产。脑电测量系统 RX32 Plus的（关键工序）⁵在中国境内完成。
2. （产品名称2）超声经颅多普勒血流分析仪 BOX Monitor，生产厂为（厂名）北京北科睿新医疗科技有限责任公司，厂址为（生产厂址）北京市昌平区科技园区振兴路36号院2号楼7层738号。超声经颅多普勒血流分析仪 BOX Monitor的中国境内生产的组件成本占比 \geq （规定比例）。超声经颅多普勒血流分析仪 BOX Monitor的（关键组件）在中国境内生产。超声经颅多普勒血流分析仪 BOX Monitor的（关键工序）在中国境内完成。
3. （产品名称3）颅内压监护仪 TL-ICP-02A，生产厂为（厂名）成都拓蓝精创医学技术有限公司，厂址为（生产厂址）成都市温江区成都海峡两岸科技产业开发园科兴西路618号。颅内压监护仪 TL-ICP-02A的中国境内生产的组件成本占比 \geq （规定比例）。颅内压监护仪 TL-ICP-02A的（关键组件）在中国境内生产。颅内压监护仪 TL-ICP-02A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）：河南卓畅医疗器械有限公司

日期：2026年3月2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。
6. 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）