

7、本国产品标准证明文件

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：复苏婴儿 QCPR 无线版带电子显示器；规格型号：161-01260/170-30050），生产厂为（挪度医疗器械（苏州）有限公司），厂址为（苏州高新区火炬路 57 号 18、19、20 号厂房）。（复苏婴儿 QCPR 无线版带电子显示器）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（复苏婴儿 QCPR 无线版带电子显示器）的（关键组件）在中国境内生产。（复苏婴儿 QCPR 无线版带电子显示器）的（关键工序）在中国境内完成。

2. （产品名称：胸腹部检查智能模拟训练系统；规格型号：JC-D301S），生产厂为（营口巨成教学科技开发有限公司），厂址为（中国（辽宁）自由贸易试验区营口片区智泉街西 131 号）。（胸腹部检查智能模拟训练系统）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（胸腹部检查智能模拟训练系统）的（关键组件）在中国境内生产。（胸腹部检查智能模拟训练系统）的（关键工序）在中国境内完成。

3. （产品名称：外科腹腔镜基础训练平台；规格型号：SL-GQB），生产厂为（上海世恒医学科技有限公司），厂址为（上海市宝山区园和路 235 号 3 幢）。（外科腹腔镜基础训练平台）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（外科腹腔镜基础训练平台）的（关键组件）在中国境内生产。（外科腹腔镜基础训练平台）的（关键工序）在中国境内完成。

4. （产品名称：ECMO 穿刺模拟训练系统；规格型号：ECMOQD 100），生产厂为（谦德嘉荣（北京）科技有限公司），厂址为（北京市通州区潮县南三街 5 号院 1 号楼 1 层 101-156 室）。（ECMO 穿刺模拟训练系统）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（ECMO 穿刺模拟训练系统）的（关键组件）在中国境内生产。（ECMO 穿刺模拟训练系统）的（关键工序）在中国境内完成。

5. （产品名称：甲状腺细针穿刺模具；规格型号：MU-THYROID），生产厂为（广州魔声医疗科技开发有限公司），厂址为（广州市番禺区石碁镇金山村华腾路 9 号华创动漫产业园 B21 栋三层单元）。（甲状腺细针穿刺模具）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（甲状腺细针穿刺模具）的（关键组件）在中国境内生产。（甲状腺细针穿刺模具）的（关键工序）在中国境内完成。

6. （产品名称：超声引导下甲状腺活检训练模型；规格型号：MU-THYROID），生产厂为（广州魔声医疗科技开发有限公司），厂址为（广州市番禺区石碁镇金山村华腾路9号华创动漫产业园B21栋三层单元）。（超声引导下甲状腺活检训练模型）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（超声引导下甲状腺活检训练模型）的（关键组件）在中国境内生产。（超声引导下甲状腺活检训练模型）的（关键工序）在中国境内完成。

7. （产品名称：可视化经皮肝胆管穿刺置管引流术系统；规格型号：MU-PTCD-N），生产厂为（广州魔声医疗科技开发有限公司），厂址为（广州市番禺区石碁镇金山村华腾路9号华创动漫产业园B21栋三层单元）。（可视化经皮肝胆管穿刺置管引流术系统）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（可视化经皮肝胆管穿刺置管引流术系统）的（关键组件）在中国境内生产。（可视化经皮肝胆管穿刺置管引流术系统）的（关键工序）在中国境内完成。

8. （产品名称：经阴道超声妇产科检查训练模型；规格型号：MU-FETAL-G），生产厂为（广州魔声医疗科技开发有限公司），厂址为（广州市番禺区石碁镇金山村华腾路9号华创动漫产业园B21栋三层单元）。（经阴道超声妇产科检查训练模型）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（经阴道超声妇产科检查训练模型）的（关键组件）在中国境内生产。（经阴道超声妇产科检查训练模型）的（关键工序）在中国境内完成。

9. （产品名称：超声引导下中心静脉穿刺术超声训练模型；规格型号：MU-BPBCVC），生产厂为（广州魔声医疗科技开发有限公司），厂址为（广州市番禺区石碁镇金山村华腾路9号华创动漫产业园B21栋三层单元）。（超声引导下中心静脉穿刺术超声训练模型）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（超声引导下中心静脉穿刺术超声训练模型）的（关键组件）在中国境内生产。（超声引导下中心静脉穿刺术超声训练模型）的（关键工序）在中国境内完成。

10. （产品名称：执业医师考试管理评分模块；规格型号：TY10256），生产厂为（天津天堰科技股份有限公司），厂址为（华苑产业区海泰西路18号西6--301、302工业孵化）。（执业医师考试管理评分模块）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（执业医师考试管理评分模块）的（关键组件）在中国境内生产。（执业医师考试管理评分模块）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）：嘉峰恒通（北京）医疗器械有限公司





日期: 2026 年 07 月 08 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。
4. 该产品的关键组件要求实施前, “关键组件”栏可不填。
5. 该产品的关键工序要求实施前, “关键工序”栏可不填。