

五、关于符合本国产品标准的声明函等有关证明文件

附件 1

中国境内生产的组件成本核算基本规则

产品在中国境内生产的组件成本，一般按照其二级组件的相关成本进行核算。按照产品的一级组件进行成本核算能够满足中国境内生产的组件成本判定需求的，可以按照一级组件的相关成本进行核算。

1. 产品的一级组件是指直接组成产品的组件。产品的二级组件是指直接组成产品一级组件的组件。一级组件不可分解的，视同二级组件。
2. 二级组件在中国境内生产的，其全部成本计入中国境内生产的组件成本；二级组件不在中国境内生产的，其成本不计入中国境内生产的组件成本。
3. 产品总成本和组件成本以相关会计核算数据、采购合同、进货记录等为基础进行计算。
4. 需要对成本核算规则予以进一步明确的其他有关事项，由财政部会同有关部门另行规定。

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. （4K 内窥镜荧光摄像系统-UX5-TEC），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）。（4K 内窥镜荧光摄像系统-UX5-TEC）的中国境内生产的组件成本占比≥（100%）。（4K 内窥镜荧光摄像系统-UX5-TEC）的（所有组件）在中国境内生产。（4K 内窥镜荧光摄像系统-UX5-TEC）的（所有工序）在中国境内完成。

2. （内窥镜 G01030A），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）。（产品名称 2）的中国境内生产的组件成本占比≥（100%）。（内窥镜 G01030A）的（所有组件）在中国境内生产。（内窥镜 G01030A）的（所有工序）在中国境内完成。

3. （医用内窥镜冷光源 HB500R-TEC），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）。（医用内窥镜冷光源 HB500R-TEC）的中国境内生产的组件成本占比≥（100%）。（医用内窥镜冷光源 HB500R-TEC）的（所有组件）在中国境内生产。（医用内窥镜冷光源 HB500R-TEC）的（所有工序）在中国境内完成。

4. （腹腔镜气腹机 HS-50F），生产厂为（南京迈瑞生物医疗电子有限公司），厂址为（南京经济技术开发区正方中路 666 号）。（腹腔镜气腹机 HS-50F）的中国境内生产的组件成本占

比 \geq (100%)。 (腹腔镜气腹机 HS-50F) 的 (所有组件) 在中国境内生产。 (腹腔镜气腹机 HS-50F) 的 (所有工序) 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): 广东盈安医疗科技有限公司

日期: 2026年03月17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。

关于本国产品比例的承诺函

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): 广东盈安医疗科技有限公司

日期: 2026年03月17日