

3.2 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

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. （全血细胞计数），生产厂为（山东卓越生物技术股份有限公司），厂址为（山东省烟台市莱山区捷爱斯路11号）。（全血细胞计数）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（全血细胞计数）的（关键组件）在中国境内生产。（全血细胞计数）的（关键工序）在中国境内完成。

2. （尿液干化学分析质控物（型号：UQ-11）），生产厂为（桂林优利特医疗电子有限公司），厂址为（桂林市高新区信息产业园D-07号）。（尿液干化学分析质控物（型号：UQ-11））的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （98%）。（尿液干化学分析质控物（型号：UQ-11））的（关键原材料含药品原料及内包材）在中国境内生产。（尿液干化学分析质控物（型号：UQ-11））的（生产配制、赋值、检验）在中国境内完成

3. （凝血试验），生产厂为（成都艾科斯伦医疗科技有限公司），厂址为（成都市双流区西南航空港经济开发区腾飞二路355号（西南航空港经济开发区孵化园第6栋第3层））。（凝血试验）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （100%）。（凝血试验）的（所有组件）在中国境内生产。（凝血试验）的（所有工序）在中国境内完成。

4. （D二聚体和FDP），生产厂为（成都艾科斯伦医疗科技有限公司），厂址为（成都市双流区西南航空港经济开发区腾飞二路355号（西南航空港经济开发区孵化园第6栋第3层））。（D二聚体和FDP）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （100%）。（D二聚体和FDP）的（所有组件）在中国境内生产。（D二聚体和FDP）的（所有工序）在中国境内完成。

5. （血液粘度），生产厂为（重庆南方数控设备股份有限公司），厂址为（重庆

市江北区海尔路 808 号 3 幢 1-2、3-2、4-2、5-2 经营场所：重庆市江北区港桥支路 12 号 2-1、重庆市江北区港桥支路 8 号 7-1、7-2、重庆市江北区港桥支路 12 号 2-2）。（血液粘度）的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例）。（血液粘度）的（所有组件）在中国境内生产。（血液粘度）的（所有工序）在中国境内完成。

6. （细菌性阴道病唾液酸酶），生产厂为（爱威科技股份有限公司），厂址为（湖南省长沙市岳麓区学士街道茯苓路 26 号爱威医疗科技园）。（细菌性阴道病唾液酸酶）的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例）。（细菌性阴道病唾液酸酶）的（关键组件）在中国境内生产。（细菌性阴道病唾液酸酶）的（关键工序）在中国境内完成。

7. （血型室间质评质控品），生产厂为（长春博德生物技术有限责任公司），厂址为（吉林省长春市高新开发区晨光街 433 号）。（血型室间质评质控品）的中国境内生产的组件成本占比≥（100%）。（血型室间质评质控品）的（质控红细胞和质控血浆）在中国境内生产。（血型室间质评质控品）的（质控红细胞和质控血浆配制）在中国境内完成。

8. （临床输血相容性检测间质评质控品），生产厂为（长春博德生物技术有限责任公司），厂址为（吉林省长春市高新开发区晨光街 433 号）。（临床输血相容性检测间质评质控品）的中国境内生产的组件成本占比≥（100%）。（临床输血相容性检测间质评质控品）的（质控红细胞和质控血浆）在中国境内生产。（临床输血相容性检测间质评质控品）的（质控红细胞和质控血浆配制）在中国境内完成。

9. （粪便隐血试验），生产厂为（爱威科技股份有限公司），厂址为（湖南省长沙市岳麓区学士街道茯苓路 26 号爱威医疗科技园）。（粪便隐血试验）的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例）。（粪便隐血试验）的（关键组件）在中国境内生产。（粪便隐血试验）的（关键工序）在中国境内完成。

10. （血栓弹力图），生产厂为（上海原科实业发展有限公司），厂址为（上海市浦东新区紫萍路 908 弄 18 号楼二层、三层 B 区）。（血栓弹力图）的中国境内生产的组件成本占比≥（100%）。（血栓弹力图）的（全部组件）在中国境内生产。（血栓弹力图）的（全部工序）在中国境内完成。

图)的(全部工序)在中国境内完成。

11. (红细胞沉降率测定), 生产厂为(山东卓越生物技术股份有限公司), 厂址为(山东省烟台市莱山区捷爱斯路 11 号)。(红细胞沉降率测定)的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ (规定比例)。(红细胞沉降率测定)的(关键组件)在中国境内生产。(红细胞沉降率测定)的(关键工序)在中国境内完成。

12. (网织红细胞计数), 生产厂为(山东卓越生物技术股份有限公司), 厂址为(山东省烟台市莱山区捷爱斯路 11 号)。(网织红细胞计数)的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ (规定比例)。(网织红细胞计数)的(关键组件)在中国境内生产。(网织红细胞计数)的(关键工序)在中国境内完成。

13. (尿液有形成分分析仪用质控物(型号: URIT QC22)), 生产厂为(桂林优利特医疗电子有限公司), 厂址为(生产厂址)。(尿液有形成分分析仪用质控物(型号: URIT QC22))的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ (100%)。(尿液有形成分分析仪用质控物(型号: URIT QC22))的(关键原材料含药品原料及内包材)在中国境内生产。(尿液有形成分分析仪用质控物(型号: URIT QC22))的(生产配制、赋值、检验)在中国境内完成。

14. (粪便形态学检查), 生产厂为(爱威科技股份有限公司), 厂址为(湖南省长沙市岳麓区学士街道茯苓路 26 号爱威医疗科技园)。(粪便形态学检查)的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ (规定比例)。(粪便形态学检查)的(关键组件)在中国境内生产。(粪便形态学检查)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(电子签章): 广西森瑞医疗科技有限公司

日期: 2026 年 1 月 26 日