

2. 《关于符合本国产品标准的声明函》或者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. 全自动生化分析仪 (BS-1000M) (产品名称1), 生产厂为 深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司(厂名)², 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(生产厂址)。全自动生化分析仪 (BS-1000M) (产品名称1) 的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ (规定比例)³。全自动生化分析仪 (BS-1000M) (产品名称1) 的 (关键组件)⁴ 在中国境内生产。全自动生化分析仪 (BS-1000M) (产品名称1) 的 (关键工序) 在中国境内完成。

2. 微生物鉴定药敏分析系统 (MA120) (产品名称2), 生产厂为 珠海美华医疗科技有限公司(厂名), 厂址为 珠海市高新区唐家湾镇科技七路1号3栋 (B型厂房) 203单元(生产厂址)。微生物鉴定药敏分析系统 (MA120) (产品名称2) 的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ (规定比例)。微生物鉴定药敏分析系统 (MA120) (产品名称2) 的 (关键组件) 在中国境内生产。微生物鉴定药敏分析系统 (MA120) (产品名称2) 的 (关键工序) 在中国境内完成。

3. 全自动凝血分析仪 (SF-8200C) (产品名称3), 生产厂为 北京赛科希德科技股份有限公司(厂名), 厂址为 北京市大兴区百利街19号院1号楼C座3层(生产厂址)。全自动凝血分析仪 (SF-8200C) (产品名称3) 的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ (规定比例)。全自动凝血分析仪 (SF-8200C) (产品名称3) 的 (关键组件) 在中国境内生产。全自动凝血分析仪 (SF-8200C) (产品名称3) 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): 广西九州通医疗器械有限公司

日期: 2026年6月26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。