

3、《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；（供应商根据自身响应情况出具，如有请提供）

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. 全自动五分类血液细胞分析仪（BC-760[R]CS）（产品名称 1）1，生产厂为深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司（厂名）2，厂址为深圳市光明新区南环大道 1203 号（生产厂址）。全自动五分类血液细胞分析仪（BC-760[R]CS）（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。全自动五分类血液细胞分析仪（BC-760[R]CS）（产品名称 1）的（关键组件）4 在中国境内生产。全自动五分类血液细胞分析仪（BC-760[R]CS）（产品名称 1）的（关键工序）5 在中国境内完成。

2. 全自动血液细胞分析仪（BC-5385 CRP）（产品名称 2），生产厂为深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司（厂名），厂址为深圳市光明新区南环大道 1203 号（生产厂址）。全自动血液细胞分析仪（BC-5385 CRP）（产品名称 2）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。全自动血液细胞分析仪（BC-5385 CRP）（产品名称 2）的（关键组件）在中国境内生产。全自动血液细胞分析仪（BC-5385 CRP）（产品名称 2）的（关键工序）在中国境内完成。

3. 全自动化学发光分析仪（AutoLumo A6200）（产品名称 2），生产厂为安图实验仪器（郑州）有限公司（厂名），厂址为郑州经济技术开发区经开第十五大街 199 号（生产厂址）。全自动化学发光分析仪（AutoLumo A6200）（产品名称 2）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。全自动化学发光分析仪（AutoLumo A6200）（产品名称 2）的（关键组件）在中国境内生产。全自动化学发光分析仪（AutoLumo A6200）（产品名称 2）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)：广西锐迪医疗器械科技有限责任公司

日期： 2026 年 7 月 21 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。

注：请根据自己的真实情况出具《关于符合本国产品标准的声明函》或有关证明文件。依法享受本国产品优惠政策的，采购人、采购代理机构应当随中标、成交结果同时公告中标、成交供应商提供的《关于符合本国产品标准的声明函》或有关证明文件。