

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. 流式细胞仪BriCyte MX/ 全自动化学发光分析仪AutoLumo A6200/ 全自动发光分析仪ZETA C23/ 全自动化学发光免疫分析仪A6I/ 全自动血液细胞分析仪BC-6800Plus/ 全自动特定蛋白红细胞沉降率分析仪BP 200n/ 样本处理系统CAL 8000，生产厂为 深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司/ 安图实验仪器(郑州)有限公司/ 杭州西弗莱生物技术有限公司/ 南京仁迈生物科技有限公司/ 深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司/ 深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司/ 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/ 郑州经济技术开发区经开第十五大街199号/ 浙江省杭州市余杭区五常街道五常大道181号2幢B2-1-105#、108#/ 南京经济技术开发区红枫科技园A6栋三层/ 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/ 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/ 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。流式细胞仪BriCyte MX/ 全自动化学发光分析仪AutoLumo A6200/ 全自动发光分析仪ZETA C23/ 全自动化学发光免疫分析仪A6I/ 全自动血液细胞分析仪BC-6800Plus/ 全自动特定蛋白红细胞沉降率分析仪BP 200n/ 样本处理系统CAL 8000 的中国境内生产的组件成本占比≥ ____。流式细胞仪BriCyte MX/ 全自动化学发光分析仪AutoLumo A6200/ 全自动发光分析仪ZETA C23/ 全自动化学发光免疫分析仪A6I/ 全自动血液细胞分析仪BC-6800Plus/ 全自动特定蛋白红细胞沉降率分析仪BP 200n/ 样本处理系统CAL 8000 的 ____ 在中国境内生产。流式细胞仪BriCyte MX/ 全自动化学发光分析仪AutoLumo A6200/ 全自动发光分析仪ZETA C23/ 全自动化学发光免疫分析仪A6I/ 全自动血液细胞分析仪BC-6800Plus/ 全自动特定蛋白红细胞沉降率分析仪BP 200n/ 样本处理系统CAL 8000 的 ____ 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。



投标供应商（签章）：_____

公司全称： 国药控股内蒙古医疗器械有限公司

日期： 2026年08月10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。