

附件3:

附件3:

关于符合本国产品标准的声明函

本公司（雅培贸易（上海）有限公司）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. （全自动化学发光免疫分析仪Alinity i），生产厂为（艾博生物医药（杭州）有限公司），厂址为（浙江省杭州经济技术开发区12号大街（东）198号）。（全自动化学发光免疫分析仪Alinity i）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（全自动化学发光免疫分析仪Alinity i）的（关键组件）在中国境内生产。（全自动化学发光免疫分析仪Alinity i）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）：

日期：2026年7月16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. 该产品在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。

附件3:

关于符合本国产品标准的声明函

本公司（单位）陕西华信医疗设备器械有限公司郑重声明，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）陕西华信医疗设备器械有限公司提供的以下产品属于本国产品。具体情况如下：

1. 全自动凝血分析仪CN-6000，生产厂为济南希森美康医用电子有限公司，厂址为山东省济南市历城区航天大道3599号中欧制造国际企业港北区A1-2号楼302室、402室。全自动凝血分析仪CN-6000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CN-6000的（关键组件）在中国境内生产。（产品名称1）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）：陕西华信医疗设备器械有限公司

日期： 年 月 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。

关于符合本国产品标准的声明函

本公司（爱威科技股份有限公司）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（爱威科技股份有限公司）提供的以下产品属于本国产品。具体情况如下：

1. （尿液有形成分分析仪），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）。（尿液有形成分分析仪）的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例）。（尿液有形成分分析仪）的（关键组件）在中国境内生产。（尿液有形成分分析仪）的（关键工序）在中国境内完成。

2. （全自动尿液干化学分析仪），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）。（全自动尿液干化学分析仪）的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例）。（全自动尿液干化学分析仪）的（关键组件）在中国境内生产。（全自动尿液干化学分析仪）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）：

日期：2026 年 07 月 20 日

- 1.产品如有型号，请在“产品名称”栏一并填写。
- 2.生产厂名称、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。

附件3:

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. （全自动血流变测试仪ZL9100C）¹，生产厂为（北京众驰伟业科技发展有限公司）²，厂址为（北京市顺义区百盈路8号院1号楼1至4层）。（全自动血流变测试仪ZL9100C）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）³。（全自动血流变测试仪ZL9100C）的（关键组件）⁴在中国境内生产。（全自动血流变测试仪ZL9100C）的（关键工序）⁵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）：

日期： 年 月 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。



附件3:

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. (PY480 u全自动特定蛋白分析仪)¹，生产厂为(品峰(苏州)医疗科技有限公司)²，厂址为(中国(江苏)自由贸易试验区苏州片区苏州工业园区桑田街218号生物医药产业园二期32号楼301单元)。(全PY480 u全自动特定蛋白分析仪)的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ (85%)³。(PY480 u全自动特定蛋白分析仪)的(关键组件)⁴在中国境内生产。(PY480 u全自动特定蛋白分析仪)的(关键工序)⁵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。如有虚报，愿承担相应法律责任。

公司（单位）名称（盖章）：

日期： 年 月 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。

