

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. （感染性疾病血清标志物系列 A 1.5mL/支），生产厂为（深圳市昭蓝生物科技有限公司），厂址为（深圳市龙岗区宝龙街道宝龙社区宝龙二路 40 号 1# 楼 1401）。（感染性疾病血清标志物系列 A 1.5mL/支）的中国境内生产的组件成本占比 \geq （100%）。（感染性疾病血清标志物系列 A 1.5mL/支）的（关键组件：/）在中国境内生产。（感染性疾病血清标志物系列 A 1.5mL/支）的（关键工序：/）在中国境内完成。

2. （感染性疾病血清标志物系列 B 1.5mL/支），生产厂为（深圳市昭蓝生物科技有限公司），厂址为（深圳市龙岗区宝龙街道宝龙社区宝龙二路 40 号 1# 楼 1401）。（感染性疾病血清标志物系列 B 1.5mL/支）的中国境内生产的组件成本占比 \geq （100%）。（感染性疾病血清标志物系列 B 1.5mL/支）的（关键组件：/）在中国境内生产。（感染性疾病血清标志物系列 B 1.5mL/支）的（关键工序：/）在中国境内完成。

3. （血型鉴定红细胞 2.5mL/支），生产厂为（江苏力博医药生物技术股份有限公司），厂址为（江阴市东盛西路 78 号）。（血型鉴定红细胞 2.5mL/支）的中国境内生产的组件成本占比 \geq （ / ）。（血型鉴定红细胞 2.5mL/支）的（关键组件：/）在中国境内生产。（血型鉴定红细胞 2.5mL/支）的（关键工序：/）在中国境内完成。

4. （血型鉴定血浆 1.5mL/支），生产厂为（江苏力博医药生物技术股份有限公司），厂址为（江阴市东盛西路 78 号）。（血型鉴定血浆 1.5mL/支）的中国境内生产的组件成本占比 \geq （ / ）。（血型鉴定血浆 1.5mL/支）的（关键组件：/）在中国境内生产。（血型鉴定血浆 1.5mL/支）的（关键工序：/）在中国境内完成。

5. (优生优育免疫学检测 IgG 0.35mL/支)，生产厂为(深圳市昭蓝生物科技有限公司)，厂址为(深圳市龙岗区宝龙街道宝龙社区宝龙二路40号1#楼1401)。
(优生优育免疫学检测 IgG 0.35mL/支)的中国境内生产的组件成本占比≥
(100%)。(优生优育免疫学检测 IgG 0.35mL/支)的(关键组件:/)在中国境内生产。(优生优育免疫学检测 IgG 0.35mL/支)的(关键工序:/)在中国境内完成。

6. (优生优育免疫学检测 IgM 0.35mL/支)，生产厂为(深圳市昭蓝生物科技有限公司)，厂址为(深圳市龙岗区宝龙街道宝龙社区宝龙二路40号1#楼1401)。
(优生优育免疫学检测 IgM 0.35mL/支)的中国境内生产的组件成本占比≥
(100%)。(优生优育免疫学检测 IgM 0.35mL/支)的(关键组件:/)在中国境内生产。(优生优育免疫学检测 IgM 0.35mL/支)的(关键工序:/)在中国境内完成。

7. (自身抗体检测 0.5mL/支)，生产厂为(深圳市昭蓝生物科技有限公司)，厂址为(深圳市龙岗区宝龙街道宝龙社区宝龙二路40号1#楼1401)。(自身抗体检测 0.5mL/支)的中国境内生产的组件成本占比≥(100%)。(自身抗体检测 0.5mL/支)的(关键组件:/)在中国境内生产。(自身抗体检测 0.5mL/支)的(关键工序:/)在中国境内完成。

8. (抗环瓜氨酸肽抗体 0.5mL/支)，生产厂为(深圳市昭蓝生物科技有限公司)，厂址为(深圳市龙岗区宝龙街道宝龙社区宝龙二路40号1#楼1401)。
(抗环瓜氨酸肽抗体 0.5mL/支)的中国境内生产的组件成本占比≥(100%)。
(抗环瓜氨酸肽抗体 0.5mL/支)的(关键组件:/)在中国境内生产。(抗环瓜氨酸肽抗体 0.5mL/支)的(关键工序:/)在中国境内完成。

9. (流感病毒抗原检测 0.5mL/支)，生产厂为(广州万孚生物技术股份有限公司)，厂址为(广州市黄埔区科学城荔枝山路8号:广州市黄埔区神州路268号)。
(流感病毒抗原检测 0.5mL/支)的中国境内生产的组件成本占比≥
(/)。(流感病毒抗原检测 0.5mL/支)的(关键组件:/)在中国境内生产。
(流感病毒抗原检测 0.5mL/支)的(关键工序:/)在中国境内完成。

10、（输血相容性检测 红细胞 2.5mL/支；血浆 1.5mL/支；模拟样本 3.0mL/支），
生产厂为（江苏力博医药生物技术股份有限公司），厂址为（江阴市东盛西路
78 号）。（输血相容性检测 红细胞 2.5mL/支；血浆 1.5mL/支；模拟样本 3.0mL/
支）的中国境内生产的组件成本占比≥（ / ）。（输血相容性检测 红细胞 2.5mL/
支；血浆 1.5mL/支；模拟样本 3.0mL/支）的（关键组件:/）在中国境内生产。
（输血相容性检测 红细胞 2.5mL/支；血浆 1.5mL/支；模拟样本 3.0mL/支）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）：陕西时臻医疗科技有限公司

日期：2026 年 06 月 02 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。