

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. （全自动样品处理系统 Autolas X-1 Series），生产厂为（安图实验仪器（郑州）有限公司），厂址为（中国河南省郑州市经济技术开发区第 199 号）。（全自动样品处理系统 Autolas X-1 Series）的中国境内生产的组件成本占比≥（ 90% ）。（全自动样品处理系统 Autolas X-1 Series）的（包括进出样模块、倾倒式进样模块、离心模块、开盖模块、开封膜模块、低温储存模块、轨道系统等）在中国境内生产。（全自动样品处理系统 Autolas X-1 Series）的（包括整机组装、调试、校准及质检）在中国境内完成。

2. （全自动化学发光免疫分析仪 AutoLumo A6200），生产厂为（安图实验仪器（郑州）有限公司），厂址为（中国河南省郑州市经济技术开发区第 199 号）。（全自动化学发光免疫分析仪 AutoLumo A6200）的中国境内生产的组件成本占比≥（ 90% ）。（全自动化学发光免疫分析仪 AutoLumo A6200）的（关键组件）均在中国境内生产。（全自动化学发光免疫分析仪 AutoLumo A6200）的关键工序（包括整机组装、调试、校准及质检）在中国境内完成。

3. （全自动生化分析仪 TBA-FX8），生产厂为（佳能医疗器械（大连）有限公司），厂址为（辽宁省大连经济技术开发区淮河西路 23 号）。（全自动生化分析仪 TBA-FX8）的中国境内生产的组件成本占比≥（ 90% ）。（全自动生化分析仪 TBA-FX8）的（关键组件）均在中国境内生产。（全自动生化分析仪 TBA-FX8）的关键工序（包括整机组装、调试、校准及质检）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）：深圳市前海康联医疗服务有限公司

日期：2026 年 06 月 15 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。



2026-06-11 17:32:33

深圳市前海康联医疗服务有限公司 2026-06-11 17:32:56

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：

全自动样品处理系统 Autolas X-1 Series，生产厂为安图实验仪器（郑州）有限公司，厂址为中国河南省郑州市经济技术开发区第199号。全自动样品处理系统 Autolas X-1 Series的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 90\%$ 。全自动样品处理系统 Autolas X-1 Series的关键组件（包括进出样模块、倾倒式进样模块、离心模块、开盖模块、开封膜模块、低温储存模块、轨道系统等）在中国境内生产。全自动样品处理系统 Autolas X-1 Series的关键工序（包括整机组装、调试、校准及质检）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。

公司名称（盖章）：

日期：2026年06月03日



深圳市前海康联医疗服务有限公司 2026-06-11 17:32:56

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：

全自动化学发光免疫分析仪 AutoLumo A6200，生产厂为安图实验仪器（郑州）有限公司，厂址为中国河南省郑州市经济技术开发区第199号。全自动化学发光免疫分析仪 AutoLumo A6200的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 90\%$ 。全自动化学发光免疫分析仪 AutoLumo A6200的关键组件均在中国境内生产。全自动化学发光免疫分析仪 AutoLumo A6200的关键工序（包括整机组装、调试、校准及质检）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。

公司名称（盖章）：

日期：2026年06月03日



深圳市前海康联医疗服务有限公司 2026-06-11 17:32:56

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：

全自动生化分析仪 TBA-FX8，生产厂为佳能医疗器械（大连）有限公司，厂址为辽宁省大连经济技术开发区淮河西路23号。全自动生化分析仪 TBA-FX8的中国境内生产的组件成本占比 $\geq 90\%$ 。全自动生化分析仪 TBA-FX8的关键组件均在中国境内生产。全自动生化分析仪 TBA-FX8的关键工序（包括整机组装、调试、校准及质检）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。

公司名称（盖章）：

日期：2026年05月30日



深圳市前海康联医疗服务有限公司 2026-06-11 17:32:56