

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. 梅毒螺旋体抗体诊断试剂盒（酶联免疫法）（b）96人份/盒（产品名称1）1，生产厂为珠海丽珠试剂股份有限公司（厂名）2，厂址为珠海市香洲区同昌路266号（生产厂址）。梅毒螺旋体抗体诊断试剂盒（酶联免疫法）（b）96人份/盒（产品名称1）的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例）3。梅毒螺旋体抗体诊断试剂盒（酶联免疫法）（b）96人份/盒（产品名称1）的（关键组件）4在中国境内生产。梅毒螺旋体抗体诊断试剂盒（酶联免疫法）（b）96人份/盒（产品名称1）的（关键工序）5在中国境内完成。

2. 乙型肝炎病毒表面抗原诊断试剂盒（酶联免疫法）（b）96人份/盒（产品名称2），生产厂为珠海丽珠试剂股份有限公司（厂名），厂址为珠海市香洲区同昌路266号（生产厂址）。乙型肝炎病毒表面抗原诊断试剂盒（酶联免疫法）（b）96人份/盒（产品名称2）的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例）。乙型肝炎病毒表面抗原诊断试剂盒（酶联免疫法）（b）96人份/盒（产品名称2）的（关键组件）在中国境内生产。乙型肝炎病毒表面抗原诊断试剂盒（酶联免疫法）（b）96人份/盒（产品名称2）的（关键工序）在中国境内完成。

3. 丙型肝炎病毒抗体诊断试剂盒（酶联免疫法）（b）96人份/盒（产品名称3），生产厂为珠海丽珠试剂股份有限公司（厂名），厂址为珠海市香洲区同昌路266号（生产厂址）。丙型肝炎病毒抗体诊断试剂盒（酶联免疫法）（b）96人份/盒（产品名称3）的中国境内生产的组件成本占比≥（规定比例）。丙型肝炎病毒抗体诊断试剂盒（酶联免疫法）（b）96人份/盒（产品名称3）的（关键组件）在中国境内生产。丙型肝炎病毒抗体诊断试剂盒（酶联免疫法）（b）96人份/盒（产品名称3）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）：珠海丽珠试剂股份有限公司

日期：2026年06月30日