

11.6 关于符合本国产品标准的声明函

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. （全自动尿液分析系统US-1690）¹，生产厂为（桂林优利特医疗电子有限公司）²，厂址为（桂林市高新区信息产业园D-07号）。（全自动尿液分析系统US-1690）的中国境内生产的组件成本占比≥（90%）³。（全自动尿液分析系统US-1690）的（进样组件、采样滴样组件、选条组件、传送组件、检测组件等）⁴在中国境内生产。（全自动尿液分析系统US-1690）的（组装、调试、检验、包装全流程）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）：上海仁皿医疗科技有限公司

日期：2026 年 08 月 19 日



说明：

- 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（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.（全自动尿液分析系统 US-1690），生产厂为（桂林优利特医疗电子有限公司），厂址为（桂林市高新区信息产业园 D-07 号）。（全自动尿液分析系统 US-1690）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （90%）。（全自动尿液分析系统 US-1690）的（进样组件、采样滴样组件、选条组件、传送组件、检测组件等）均在中国境内生产。（全自动尿液分析系统 US-1690）的（组装、调试、检验、包装全流程均）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）：桂林优利特医疗电子有限公司

日期：2026 年 8 月 19 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。