

12.本国产品标准的声明函

12-1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. (胎儿染色体非整倍体(T21、T18、T13)检测试剂盒(联合探针锚定聚合测序法)), 生产厂为(华大生物科技(武汉)有限公司), 厂址为(武汉市东湖新技术开发区高新大道666号武汉国家生物产业基地项目B、C、D区研发楼B2栋五楼、B1栋一楼)。(胎儿染色体非整倍体(T21、T18、T13)检测试剂盒(联合探针锚定聚合测序法))的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ (规定比例)。

(胎儿染色体非整倍体(T21、T18、T13)检测试剂盒(联合探针锚定聚合测序法))的(所有组件)在中国境内生产。(胎儿染色体非整倍体(T21、T18、T13)检测试剂盒(联合探针锚定聚合测序法))的(所有工序)在中国境内完成。

2. (测序反应通用试剂盒(联合探针锚定聚合测序法))(鄂汉械备20190039号)), 生产厂为(武汉华大智造科技有限公司), 厂址为(武汉市东湖新技术开发区高新二路388号武汉光谷国际生物医药企业加速器3.1期24栋, 武汉市东湖新技术开发区高新大道818号B13栋)。(测序反应通用试剂盒(联合探针锚定聚合测序法))(鄂汉械备20190039号))的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ (规定比例)。(测序反应通用试剂盒(联合探针锚定聚合测序法))(鄂汉械备20190039号))的(所有组件)在中国境内生产。(测序反应通用试剂盒(联合探针锚定聚合测序法))(鄂汉械备20190039号))的(所有工序)在中国境内完成。

3. (染色体非整倍体和片段缺失检测试剂盒(联合探针锚定聚合测序法)), 生产厂为(华大生物科技(武汉)有限公司), 厂址为(武汉市东湖新技术开发区高新大道666号武汉国家生物产业基地项目B、C、D区研发楼B2栋五楼、B1栋一楼)。(染色体非整倍体和片段缺失检测试剂盒(联合探针锚定聚合测序法))的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ (规定比例)。(染色体非整倍体和片段缺失检测试剂盒(联合探针锚定聚合测序法))的(所有组件)在中国境内生产。(染



染色体非整倍体和片段缺失检测试剂盒(联合探针锚定聚合测序法))的(所有工序)在中国境内完成。

4. (染色体非整倍体和片段缺失检测试剂盒(联合探针锚定聚合测序法)), 生产厂为(华大生物科技(武汉)有限公司), 厂址为(武汉市东湖新技术开发区高新大道666号武汉国家生物产业基地项目B、C、D区研发楼B2栋五楼、B1栋一楼)。(染色体非整倍体和片段缺失检测试剂盒(联合探针锚定聚合测序法))的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ (规定比例)。(染色体非整倍体和片段缺失检测试剂盒(联合探针锚定聚合测序法))的(所有组件)在中国境内生产。(染色体非整倍体和片段缺失检测试剂盒(联合探针锚定聚合测序法))的(所有工序)在中国境内完成。

5. (测序反应通用试剂盒(联合探针锚定聚合测序法))(鄂汉械备20190039号)), 生产厂为(武汉华大智造科技有限公司), 厂址为(武汉市东湖新技术开发区高新二路388号武汉光谷国际生物医药企业加速器3.1期24栋, 武汉市东湖新技术开发区高新大道818号B13栋)。(产品名称2)的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ (规定比例)。(测序反应通用试剂盒(联合探针锚定聚合测序法))(鄂汉械备20190039号))的(所有组件)在中国境内生产。(测序反应通用试剂盒(联合探针锚定聚合测序法))(鄂汉械备20190039号))的(所有工序)在中国境内完成。

6. (α 和 β 地中海贫血基因检测试剂盒(联合探针锚定聚合测序法)), 生产厂为(华大生物科技(武汉)有限公司), 厂址为(武汉市东湖新技术开发区高新大道666号武汉国家生物产业基地项目B、C、D区研发楼B2栋五楼、B1栋一楼)。(α 和 β 地中海贫血基因检测试剂盒(联合探针锚定聚合测序法))的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ (规定比例)。(α 和 β 地中海贫血基因检测试剂盒(联合探针锚定聚合测序法))的(所有组件)在中国境内生产。(α 和 β 地中海贫血基因检测试剂盒(联合探针锚定聚合测序法))的(所有工序)在中国境内完成。

(遗传性耳聋基因检测试剂盒(联合探针锚定聚合测序法)), 生产厂为(华大生物科技(武汉)有限公司), 厂址为(武汉市东湖新技术开发区高新大道666号武汉国家生物产业基地项目B、C、D区研发楼B2栋五楼、B1栋一楼)。

(遗传性耳聋基因检测试剂盒(联合探针锚定聚合测序法))的中国境内生产的

组件成本占比 $\geq$ (规定比例)。(遗传性耳聋基因检测试剂盒(联合探针锚定聚合测序法))的(所有组件)在中国境内生产。(遗传性耳聋基因检测试剂盒(联合探针锚定聚合测序法))的(所有工序)在中国境内完成。

7.提供的仪器和配套的耗材也属于国产。

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): 江西硕卓科技有限公司

日期: 2026 年 05 月 09 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。

6.风险提示:随中标、成交结果同时公告中标供应商提供的《声明函》或有关证明文件。供应商提供虚假《声明函》、虚假证明文件谋取中标、成交的,依照《中华人民共和国政府采购法》等法律法规规定追究相应责任。