

杭州临安艾康生物技术有限公司年产 20 亿人份体外诊断试剂项目（二期）中先行验收的年产 1.53 亿人份体外诊断试剂主体工程环保设施竣工及调试公示

根据《建设项目环境保护管理条例》《建设项目竣工环境保护验收暂行办法》相关要求，现将我公司“杭州临安艾康生物技术有限公司年产 20 亿人份体外诊断试剂项目（二期）中先行验收的年产 1.53 亿人份体外诊断试剂”环境保护设施竣工及调试相关信息公示如下：

一、项目基本情况

杭州临安艾康生物技术有限公司成立于 2019 年 7 月 2 日，原厂址位于杭州市临安区青山湖街道市地街 33 号，租赁浙江临安环球交通物流有限公司的闲置厂房，主要进行体外诊断试剂的加工及销售。企业总投资 15000 万元，新增 A 厂区位于杭州市临安区青山湖街道市地街 33 号（租赁浙江临安环球交通物流有限公司厂区的 8 号楼整幢，本次扩建项目艾康公司生产工艺中的前道工序均放在 A 厂区（环球），前道工序包括试纸生产、粘膜、切割、裂解液生产、纸拭子生产等。后道工序包括装配、喷码、包装检验等，购置油墨喷码机、全自动压板机、全自动中速灌装机、袋子分页机等先进生产设备，由于喷码设备未建设完全，切割工序未建设，BCD 厂区未建设，故目前实际可年产 1.53 亿人份体外诊断试剂。本次扩建后艾康公司的总生产能力为年产 6.53 亿人份体外诊断试剂。

二、项目竣工日期

项目主体工程及配套环保设施于 2025 年 10 月 31 日竣工。

三、项目调试起止日期

2025 年 11 月 01 日—2026 年 02 月 28 日

