

泸州市中医医院 2025 年国产检验试剂(第三批)采购项目采购需求

一、项目概述

1. 本项目 3 个包，拟采购医用耗材 1 批及相关配送服务供应商。

包号	品目号	标的名称	单品单价 采购预算/ 最高限价 最高限价 (元)	单位	是否允许 采购进口 产品	是否属于 挂网耗材	是否属于 医疗器械	是否属于 消毒产品	拟采购 数量	单品目 采购预算/ 最高限价 最高限价 (元)
01 包	01-01	α-淀粉酶检测试剂盒 (E-pNP-G7 法)	5200.00	盒	否	是	是	否	15	78000
	01-02	镁检测试剂盒 (二甲苯胺蓝法)	360.00	盒	否	是	是	否	60	21600
	01-03	葡萄糖检测试剂盒 (己糖激酶法)	800.00	盒	否	是	是	否	70	56000
	01-04	类风湿因子检测试剂盒 (胶乳增强免疫比浊法)	9920.00	盒	否	是	是	否	2	19840
	01-05	抗链球菌溶血素“O”检测试剂盒 (胶乳增强免疫比浊法)	11440.00	盒	否	是	是	否	2	22880
	01-06	钙检测试剂盒 (偶氮胂III)	420.00	盒	否	是	是	否	160	67200

		法)								
01-07	前白蛋白 检测试剂盒（免疫 比浊法）	598.15	盒	否	是	是	否	50	29907.4 7	
01-08	C-反应蛋 白检测试 剂盒（胶 乳增强免 疫比浊 法）	5460.0 0	盒	否	是	是	否	60	327600	
01-09	无机磷检 测试剂盒 （直接紫 外法）	560.00	盒	否	是	是	否	45	25200	
01-10	钙检测试 剂盒（偶 氮胍III 法）	194.4	盒	否	是	是	否	200	38880	
01-11	谷胱甘肽 还原酶检 测试剂	3936	盒	否	是	是	否	150	590400	
01-12	生化复合 定值质控 品	200	盒	否	是	是	否	20	4000	
01-13	生化复合 定值质控 品	250	盒	否	是	是	否	20	5000	
01-14	脂肪酶 （LIP）测 定试剂盒 （酶显色 法）	1464	盒	否	是	是	否	15	21960	
01-15	肌酸激酶 同工酶校 准品	280	盒	否	是	是	否	10	2800	
01-16	反三碘甲 状腺原氨 酸测定试 剂盒（化 学发光免 疫分析	2600	盒	否	是	是	否	30	78000	

	法)								
01-17	反三碘甲状腺原氨酸校准品1	170	盒	否	是	是	否	10	1700
01-18	反三碘甲状腺原氨酸质控品2	158	盒	否	是	是	否	10	1580
01-19	反三碘甲状腺原氨酸质控品3	158	盒	否	是	是	否	10	1580
01-20	胃泌素释放肽前体质控品1	320	盒	否	是	是	否	5	1600
01-21	胃泌素释放肽前体质控品2	330	盒	否	是	是	否	5	1650
01-22	促肾上腺皮质激素质控品1	792	盒	否	是	是	否	15	11880
01-23	促肾上腺皮质激素质控品2	850	盒	否	是	是	否	15	12750
01-24	心肌标志物复合定值质控品	1600	盒	否	是	是	否	40	64000
01-25	心肌标志物复合定值质控品	1740	盒	否	是	是	否	40	69600
01-26	甲状腺功能复合定值质控品(高值)	484	盒	否	是	是	否	26	12584

01-27	甲状腺功能复合定值质控品（低值）	484	盒	否	是	是	否	26	12584
01-28	甲状腺相关自身抗体质控品（高值）	750	盒	否	是	是	否	26	19500
01-29	甲状腺相关自身抗体质控品（低值）	510	盒	否	是	是	否	26	13260
01-30	神经元特异性烯醇化酶质控品（高值）	489	盒	否	是	是	否	26	12714
01-31	神经元特异性烯醇化酶质控品（低值）	556.6386	盒	否	是	是	否	26	14472.6036
01-32	肿瘤标志物复合定值质控品（高值）	2800	盒	否	是	是	否	26	72800
01-33	肿瘤标志物复合定值质控品（低值）	2850	盒	否	是	是	否	26	74100
01-34	促甲状腺素受体抗体 (TRAb) 测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	1900	盒	否	是	是	否	20	38000
01-35	层粘连蛋白测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	1900	盒	否	是	是	否	10	19000

01-36	透明质酸测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	1900	盒	否	是	是	否	10	19000
01-37	III型前胶原氨基端肽测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	1700	盒	否	是	是	否	10	17000
01-38	IV型胶原测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	1600	盒	否	是	是	否	10	16000
01-39	醛固酮（ALD）测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	2250	盒	否	是	是	否	40	90000
01-40	肾素（Renin）测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	2020	盒	否	是	是	否	40	80800
01-41	皮质醇（Cortisol）测定试剂盒	1489.3544	盒	否	是	是	否	40	59574.176
01-42	促肾上腺皮质激素（ACTH）测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	2151	盒	否	是	是	否	40	86040

01-43	维生素B12 (VB12) 测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	3643.3017	盒	否	是	是	否	65	236814.6105
01-44	叶酸 (Folate) 测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	1987.3283	盒	否	是	是	否	130	258352.679
01-45	叶酸校准品	281	盒	否	是	是	否	10	2810
01-46	维生素B12 校准品	195	盒	否	是	是	否	10	1950
01-47	铁蛋白校准品	1000	盒	否	是	是	否	10	10000
01-48	生殖激素类复合定值质控品 (低值)	462.0362	盒	否	是	是	否	55	25411.991
01-49	生殖激素类复合定值质控品 (高值)	462.1061	盒	否	是	是	否	55	25415.8355
01-50	多项免疫复合定值质控品 (低值)	535	盒	否	是	是	否	55	29425
01-51	多项免疫复合定值质控品 (高值)	561	盒	否	是	是	否	55	30855
01-52	乙型肝炎病毒 e 抗体校准品	166.0473	盒	否	是	是	否	20	3320.946
01-53	乙型肝炎病毒核心抗体校准	186	盒	否	是	是	否	20	3720

		品								
01-54		梅毒螺旋体抗体质控品	474	盒	否	是	是	否	40	18960
01-55		沙眼衣原体核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	200	盒	否	是	是	否	50	10000
01-56		解脲脲原体核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	200	盒	否	是	是	否	50	10000
01-57		淋球菌核酸测定试剂盒（PCR-荧光探针法）	200	盒	否	是	是	否	100	20000
01-58		EB病毒核酸扩增测定试剂盒（PCR 荧光法）	200	盒	否	是	是	否	200	40000
01-59		人乳头状瘤病毒（HPV）分型检测试剂盒（PCR+膜杂交法）	1485	盒	否	是	是	否	450	668250
01-60		人乳头瘤病毒（23个型）核酸分型检测试剂盒（荧光PCR法）	1585	盒	否	是	是	否	10	15850

01-61	人 ALDH2 基因检测 试剂盒 (荧光 PCR 熔解曲线 法)	10137	盒	否	是	是	否	10	101370
01-62	β -胶原 特殊序列 测定试剂 盒(化学 发光法)	4000	盒	否	是	是	否	100	400000
01-63	骨钙素测 定试剂盒 (化学发 光法)	3700	盒	否	是	是	否	100	370000
01-64	总 I 型胶 原氨基端 延长肽测 定试剂盒 (化学发 光法)	6000	盒	否	是	是	否	100	600000
01-65	骨碱性磷 酸酶测定 试剂盒 (化学发 光法)	3000	盒	否	是	是	否	100	300000
01-66	25-羟基 维生素 D 测定试剂 盒(化学 发光法)	1800	盒	否	是	是	否	100	180000
01-67	甲状旁腺 激素测定 试剂盒 (化学发 光法)	1300	盒	否	是	是	否	100	130000
01-68	人生长激 素测定试 剂盒(化 学发光 法)	2160	盒	否	是	是	否	100	216000
01-69	降钙素测 定试剂盒 (化学发	2000	盒	否	是	是	否	100	200000

		光法)								
	01-70	抗凝血酶 III (AT III) 质控 品 1	1000	盒	否	是	是	否	30	30000
	01-71	抗凝血酶 III (AT III) 质控 品 2	1000	盒	否	是	是	否	30	30000
	01-72	梅毒螺旋 体抗体检 测试剂盒 (凝集 法)	1708.3 677	盒	否	是	是	否	24	41000.8 248
	01-73	肺炎支原 体抗体检 测试剂盒 (被动凝 集法)	785.51 69	盒	否	是	是	否	270	212089. 563
	01-74	胃幽门螺 旋杆菌 (HP) 尿 素酶抗体 检测试剂 盒 (胶体 金法)	320	盒	否	是	是	否	30	9600
	01-75	人绒毛膜 促性腺激 素 (HCG) 检测试纸 (胶体金 法)	55.6	盒	否	是	是	否	73	4058.8
02 包	02-01	真菌 (1-3) - β-D 葡聚 糖检测试 剂盒 (显 色法)	3840	盒	否	是	是	否	66	253440
	02-02	哥伦比亚 血琼脂培 养基 1	3	个	否	是	是	否	50000	150000

02-03	哥伦比亚血琼脂培养基 2	3.29	个	否	是	是	否	50000	164500
02-04	嗜血杆菌巧克力琼脂培养基 1	3.1	个	否	是	是	否	30000	93000
02-05	嗜血杆菌巧克力琼脂培养基 2	3.19	个	否	是	是	否	30000	95700
02-06	麦康凯琼脂培养基 1	2.7	个	否	是	是	否	50000	135000
02-07	麦康凯琼脂培养基 2	2.7	个	否	是	是	否	50000	135000
02-08	SS 琼脂培养基 1	3	个	否	是	是	否	5000	15000
02-09	SS 琼脂培养基 2	3	个	否	是	是	否	5000	15000
02-10	沙保罗琼脂培养基 1	3.59	个	否	是	是	否	6000	21540
02-11	沙保罗琼脂培养基 2	4.9	个	否	是	是	否	6000	29400
02-12	MH 琼脂培养基	4.25	个	否	是	是	否	3000	12750
02-13	巧克力琼脂培养基 1	3.1	个	否	是	是	否	15000	46500
02-14	巧克力琼脂培养基 2	3.19	个	否	是	是	否	15000	47850
02-15	HTM 培养基	10.69	个	否	是	是	否	500	5345
02-16	增菌培养基 (SCDLP 增菌液)	3.5	个	否	是	是	否	300	1050

02-17	增菌培养基 (溴甲酚紫蛋白胨水增菌液)	3.5	个	否	是	是	否	350	1225
02-18	营养琼脂培养基 (干粉)	105	瓶	否	是	是	否	10	1050
02-19	解脲支原体和人型支原体分离鉴定、计数、药敏检测盒	406	盒	否	是	是	否	33	13398
02-20	沙眼衣原体抗原检测试剂盒 (胶体金法)	9.3	份	否	是	是	否	600	5580
02-21	ABO 正反定型和 RhD 定型检测卡 (柱凝集法)	398.30 63	盒	否	是	是	否	500	199153. 15
02-22	Rh 血型抗原检测卡 (柱凝集法)	468	盒	否	是	是	否	40	18720
02-23	抗人球蛋白(抗 IgG+C3d)检测卡 (柱凝集法)	418.63 22	盒	否	是	是	否	650	272110. 93
02-24	抗人球蛋白检测卡 (IgG)	2159.0 1	盒	否	是	是	否	20	43180.2
02-25	ABO、Rh 血型检测质控品(微柱凝胶法)	671.07	盒	否	是	是	否	24	16105.6 8

02-26	交叉配血质控品 (微柱凝胶法)	425.28	盒	否	是	是	否	24	10206.7 2
02-27	不规则抗体筛检质控品	616	盒	否	是	是	否	24	14784
02-28	不规则抗体筛选红细胞试剂	74.20	支	否	是	是	否	216	16027.2
02-29	钠,钾,氯离子浓度检测内部标准液 (离子选择电极法)1	759	桶	否	是	是	否	285	216315
02-30	钠,钾,氯离子浓度检测稀释液(离子选择电极法)2	960	桶	否	是	是	否	100	96000
02-31	钠,钾,氯离子浓度检测参比电极液 (离子选择电极法)3	695	瓶	否	是	是	否	200	139000
02-32	碱性清洗剂 HIALKALI-D	407	桶	否	是	是	否	395	160765
02-33	抗菌无磷清洗剂 HITERGENT	1128	瓶	否	是	是	否	25	28200
02-34	酸性清洗剂 HICARRYNON	768	瓶	否	是	是	否	40	30720

03包	03-01	人类免疫缺陷病毒（HIV1/2）抗体检测试剂盒（乳胶法）	6.3	人份	否	是	是	否	680	4284
	03-02	登革病毒IgG、IgM抗体联合检测试剂（胶体金法）	50	人份	否	是	是	否	100	5000
	03-03	甲型/乙型流感病毒抗原检测试剂（胶体金法）	29.93	人份	否	是	是	否	1000	29930
	03-04	一次性使用真空采血管1	0.86	支	否	是	是	否	50000	43000
	03-05	一次性使用真空采血管2	0.86	支	否	是	是	否	30000	25800
	03-06	A群轮状病毒抗原检测试剂盒（胶体金法）	180	盒	否	是	是	否	10	1800
	03-07	瑞氏-姬姆萨染色液1	201.4077	盒	否	是	是	否	45	9063.3465
	03-08	瑞氏-姬姆萨染色液2	110.6864	盒	否	是	是	否	90	9961.776
	03-09	细菌性阴道病检测试剂盒（多胺法）	340	盒	否	是	是	否	30	10200
	03-10	一次性使用静脉血样采集容	0.85	支	否	是	是	否	3000	2550

		器								
	03-11	nNF 非牛 顿流体质 控物	200	瓶	否	是	是	否	3	600

注：本次的“预采购数量”只作为本项目采购报价使用的数量，最终结算以实际使用数量为准。

二、商务条款

1. 服务期限及合同签订要求

1.1 服务期限：合同签订之日起3年。

1.2 成交之日起（以成交通知书日期为准），15个工作日内到泸州市中医医院综合采购部办理相关合同签订手续，须带齐成交通知书、廉洁承诺书、履约保证金银行回执单或担保函、公司（厂家）相关资质和产品授权证书等（参照《医疗器械归档资料收集清单》），如成交供应商不能在规定的时间内与采购人签订合同的，采购人可以按照评审报告推荐的中标或者成交候选人名单排序，确定下一候选人为成交供应商，也可以重新开展采购活动。同时，将追究成交供应商的缔约过失责任。

1.3 合同签订后一个月为试用期。试用期内供应商如果连续两次出现不满足采购人临床需求并整改不到位的情形（如：质量、服务等方面问题），采购人有权终止本合同。

2. 服务及交货地点：泸州市中医医院指定的地点。

3. 付款方法和条件：根据采购人的实际入库数量，在医学装备部办理入出库，验收合格后手续交财务科，付款周期不超过6个月，请供应商自行核算资金利息。

4. 比选响应报价要求及货款结算金额：

4.1 报价要求：

4.1.1. 每个参选产品单价不得高于“四川省医疗保障信息大数据一体化平台药品和医用耗材招采管理子系统”公布的“截止上月末全省医疗机构加权平均价”、“我省最高参考价”，同时也不得高于本项目规定的单品最高限价，否则报价将视为无效报价。

4.1.2. 本项目报价在根据给出的最高限价的基础上自行填写单品报价。

4.1.3. 本项目采购的产品均为“四川省医疗保障信息大数据一体化平台药品和医用耗材招采管理子系统”上挂网的产品，供应商须承诺：如在服务期内，供应商在本项目中的单品报价低于管理系统上显示的最低价的，将按成交金额（供应商在本项目中的单品报价）进行结算，且结算金额将在“四川省医疗保障信息大数据一体化平台药品和医用耗材招采管理子系统”上进行挂网公示，供应商在报价时须自行考虑市场风险，如供应商不按上述要求进行挂网公示，供应商将承担因此带来的一切责任及风险，采购人有权终止采购合同重新进行采购且不承担任何责任。【在响应文件中单独提供承诺函】

4.2 按月动态结算，合同最终结算价格=Σ单品结算单价*采购人实际采购数量，既在结算当月，在“四川省医疗保障信息大数据一体化平台药品和医用耗材招采管理子系统”公布的“截止上月末全省医疗机构采购加权平均价”、“我省最高参考价”、“联动参考价”及“本次采购的成交单价”如有价差，取四者最低价进行结算。

4.3 在三年合同期限内，实际结算金额未达到成交金额总额的，以实际结算金额为准；成交金额结算完毕，合同自动终止，采购人重新实施采购。

4.4 因本项目中每个产品的用量为预估值，所以供应商参与本项目进行总报价只作为经济评分，不作为授予合同的成交金额，签订合同的最终金额即为预算金额。

4.5 本次每个单品的“预采购数量”为采购人预计需求量，数据仅作为投标人投标参考，并非采购人关于本项目做出的任何需求承诺信息。最终采购人需求供应数量以采购人合同签订后具体通知需求量为准。此后采购人实际采购需求量低于或高于本次采购的预估采购量均为合同履行过程之正常情况，故采购人不承担任何违约责任。

5. 配送及服务要求：

5.1 在实际使用过程中如因产品自身质量原因出现异常情况，成交供应商能在收到院方口头或书面通知后请厂家或专家 1 日内到采购人处协助解决异常情况，相关一切费用由成交供货商负责。

5.2 对于一些需要指导的新产品，供应商必须做好相关培训工作，培训产生的费用由成交供货商负责。新开展的项目或同一测定项目检测方法改变升级，供

货商需无条件提供货源。

5.3 成交供应商在服务过程中须提供至少 1 名经过相关培训的临床跟台人员，并提供所需的专业配套工具。

5.4 成交供应商在采购人所在地或周边地区设立库房，能快速提供售后服务，配送及时，一般耗材于 24 小时内送达，急用耗材应根据需要按时送达。同时提供产品说明书、检测报告、质量保证书、保修卡等相关资料。

5.5 成交供应商每次按冷链运输的要求由专人送货上门（不接收邮寄），当面核实清点货物后方可办理入库，且须保证货物、发票、随货同行单（公司出库单）、合格证（或检验检疫报告）一并送达，如有缺项，医院有权拒收该货物。因此造成的后果，由成交供应商承担。如在服务期内出现 3 次以上未按要求进行办理的，医院有权终止合同，由成交供应商承担违约责任。

6. 验收标准：按采购方对耗材的验收标准进行验收。

7. 其他商务要求

7.1 履约保障：成交供应商在履约期间，若因国家、部门政策规定出现与合同约定相抵触时，按国家相关规定执行；成交供货商在履约过程中，若出现违法、违纪、违规行为，除承担相应责任外，采购人有权单方面终止采购合同；成交供货商在履约过程中，若出现三次以上未按规定履约的同一违约行为时，采购人有权单方面终止采购合同。若成交供应商提供的产品出现重大质量问题，造成恶劣影响的，采购人除按上述条款，责成赔偿，要求承担医患双方调解的费用赔付外，还有权单方面终止采购合同。

7.2 如果采购人在正常保管和使用前提下，因产品质量问题造成的医疗事故及纠纷，由成交供应商负责并承担财产损失赔偿责任，并承担医患双方调解的费用赔付；若涉及产品质量鉴定，由成交供应商负责委托相关具有相关检测资质的质检部门进行检测，并承担相关费用。

7.3 成交供应商应当在成交通知书发出之日起算 20 日内将采购文件要求的相关资料交医院审查（不可抗力等因素除外），并按照医院审查要求补齐相关必要资料。违者，医院可按照以下原则进行处理：①视为成交供应商放弃中标资格，由成交供应商承担缔约过失责任人民币 5000 元。②医院重新开展该项采购工作。

7.4 成交供应商应当在成交通知书发出之日起算 30 日内与医院签订书面合同（不可抗力等因素除外）。违者，医院可按照以下原则进行处理：①视为成交

供应商拒绝与医院签订合同，终止采购合同，由成交供应商承担缔约过失责任人民币 10000 元。②原则上医院重新开展该项采购工作。③医院也可根据评审报告推荐的成交候选人名单排序，确定下一序位候选人为成交供应商，同时进行公示。

7.5 合同履行期间，如出现在“四川省医疗保障信息大数据一体化平台药品和医用耗材招采管理子系统”上“掉网”（即原来属于四川省药械集中采购及医药价格监管平台内的产品，后因某些原因不再属于该平台内的产品），应及时（不超过 1 个月）以书面的形式告知医院并中止掉网产品的供货，若未经采购人（采购部门）确认仍自行继续送货，采购人对掉网产品将不予支付，由供应商自行承担相应损失。采购人将根据相关规定对“掉网”产品重新组织招标，新合同签订后，成交供应商则不再配送本合同中的掉网产品。

8. 产品质量要求：

8.1 成交供应商所提供的产品，若技术性能无特殊说明，则按生产企业或国家有关部门最新颁布的标准及规范为准。

8.2 成交供应商应保证所有货物是全新、未使用过的原厂原装合格正品（最大容量产品），并完全符合国家规定的质量、规格和性能要求。产品包装（含最小包装）必须符合国家关于医疗器械的相关法律要求。

8.3 成交供应商所提供的货物的包装均为货物出厂时原包装，并保证所提供的货物在装卸、运输和仓储过程中有足够的包装保护，防止货物受潮、生锈、被腐蚀、受到冲撞以及其他不可预见的损坏。

9. 违约责任与解决争议的方法：

9.1. 若因成交供应商原因在合同规定期限内无法提供服务/交货，采购人有权终止合同，由成交供应商向采购人支付合同金额 3%的违约金（最低 5000 元，超过 20000 元按 20000 元执行），该违约金不足以弥补实际损失的，违约方应赔偿所有实际损失，且不予退还履约保证金（如涉及），纳入采购人不良行为供应商名单。经采购双方协商同意继续履行合同，采购人视情况在延迟服务/交货期内每天按合同总额 1%的标准收取违约金（最低 50 元/天，超过 200 元按 200 元/天执行），该违约金不足以弥补实际损失的，违约方应赔偿所有实际损失。

9.2. 采购双方均应遵守中标合同，非因不可抗力而单方面终止执行合同的，将赔偿因违约给对方造成的经济损失，并向对方支付本合同总额（中标金额）3%的违约金（最低 5000 元，超过 20000 元按 20000 元执行）。

9.3. 成交供应商单项产品无法按签署合同执行供货，经采购双方协商同意继续履行合同其他产品供货的，成交供应商向采购人支付违约供货产品预算金额（见采购文件）5%的违约金（最低 5000 元，超过 10000 元按 10000 元执行）。

9.4. 若遇到国家产业政策调整等原因导致成交供应商无法按合同约定供货的，由成交供应商提出申请和相关证明材料，经采购人审核属实，可由采购双方协商善后处理。

9.5 成交供应商应严格遵守承诺，如有违约，将赔偿因违约给采购人造成的经济损失。如因成交供应商工作人员在履行职务过程中的疏忽、失职、过错等故意或者过失原因给采购人造成损失或侵害，包括但不限于采购人本身的财产损失、由此而导致的采购人对任何第三方的法律责任等，成交供应商对此均应承担全部的赔偿责任。

9.6 采购人由于不可抗力的原因不能履行合同时，应及时向成交供应商通报不能履行或不能完全履行的理由；成交供应商由于不可抗力的原因不能履行合同时，应在交货时间到期以前及时向采购人通报不能履行或不能完全履行的理由；在取得有关主管机关证明以后，可以签订延期履行、部分履行补充合同或者不履行合同，并根据情况可部分或全部免于承担违约责任。

9.7 合同履行期间，若双方发生争议，双方本着友好合作的态度，对合同履行过程中发生的违约行为进行及时的协商解决或由有关部门调解解决，如不能协商解决可向同级别法院通过法律诉讼解决。

10. 投标供应商自行核实投标产品须在国家医疗保障局下发的医用耗材最新目录库中，医用耗材国家编码能确保医保患者正常联网结算。若因投标产品未纳入四川省医疗保障局医用耗材最新目录库而导致医保患者无法正常联网结算的，供应商须及时并积极配合相关部门协调处理。

11. 成交供应商应保证所提供的医用耗材自货物通过采购人验收入库之日起有效期不低于 1 年（特殊耗材确因厂家生产工艺等原因，生产出来的医用耗材效期就小于 1 年的，必须经采购人同意并保证供应量能在有效期内使用而不致浪费），若有效期内出现质量问题，按成交供应室质量承诺，负责退货并承担因此而导致的一切经济责任和损失。

12. 若上级主管部门将耗材纳入集中（或部门）统一采购，成交供应商应无条件配合相关部门的政策要求加入统一采购流程，包括但不限于终止本次合同。

注：以上商务条款为实质性条款，各包均不允许负偏离，负偏离视为非实质性响应比选文件，做无效文件处理，有明确要求的须按要求提供证明材料，所有商务要求均须按采购文件要求在商务响应表中予以应答。

三、产品技术要求

包数	序号	检验试剂名称	基本参数
01包	01-01	α -淀粉酶检测试剂盒 (E-pNP-G7法)	<p>★1、用途：用于体外定量检测人体样本(血清、血浆或尿液)中α-淀粉酶(α-AMY)的活性；</p> <p>★2、规格：≥ 800人份/盒；规格：至少2×400人份/盒；</p> <p>3、组成：至少包含4-羟乙基哌嗪乙磺酸；葡萄糖苷酶等组成；</p> <p>4、材质：液体试剂；</p> <p>5、有效期：产品有效期≥ 18个月；</p> <p>★6、需和采购人现使用的日立品牌LST008AS型号的生化分析仪设备匹配使用。</p>
	01-02	镁检测试剂盒 (二甲苯胺蓝法)	<p>★1、用途：用于体外定量检测人体样本(血清、血浆)中镁离子的含量；</p> <p>★2、包装：≥ 600人份/盒；规格：至少包含2×300人份/盒；</p> <p>3、组成：至少包含聚乙烯吡咯烷酮；二甲苯胺蓝等组成；</p> <p>4、材质：液体试剂；</p> <p>5、有效期：产品有效期≥ 12个月；</p> <p>★6、需和采购人现使用的日立品牌LST008AS型号的生化分析仪设备匹配使用。</p>
	01-03	葡萄糖检测试剂盒(己糖激酶法)	<p>★1、用途：本品用于体外定量测定人体血清或血浆中葡萄糖的含量；</p> <p>★2、包装：≥ 800人份/盒；规格：至少包含2×400人份/盒；</p> <p>3、组成：至少包含腺嘌呤核苷三磷酸；烟酰胺腺嘌呤二核苷酸；己糖激酶等组成；</p> <p>4、材质：液体试剂；</p> <p>5、有效期：产品有效期≥ 18个月；</p> <p>★6、需和采购人现使用的日立品牌LST008AS型号的生化分析仪设备匹配使用。</p>
	01-04	类风湿因子检测试剂盒(胶乳增强免疫比浊法)	<p>★1、用途：用于体外定量检测人体样本(血清)中类风湿因子；</p> <p>★2、包装：≥ 800人份/盒；规格：至少包含2×400人份/盒；</p> <p>3、组成：R1：磷酸盐缓冲液；试剂R2：抗人RF-IgG的致敏乳胶颗粒悬液；</p> <p>4、材质：液体试剂；</p> <p>5、有效期：产品有效期≥ 18个月；</p> <p>★6、需和采购人现使用的日立品牌LST008AS型号的生化分析仪设备匹配使用。</p>
	01-05	抗链球菌溶血素“O”检测试剂盒(胶乳增强免疫比浊法)	<p>★1、用途：用于体外定量检测人体样本(血清、血浆)中抗链球菌溶血素“O”(ASO)的含量；</p> <p>★2、包装：≥ 800人份/盒；规格：至少包含2×400人份/盒；</p> <p>3、组成：R1：柠檬酸缓冲液；R2：重组抗原致敏的胶乳溶液；</p> <p>5、材质：液体试剂；</p> <p>6、有效期：产品有效期≥ 18个月；</p> <p>★7、需和采购人现使用的日立品牌LST008AS型号的生化分析仪设备匹配使用。</p>

01-06	钙检测试剂盒 (偶氮胂III法)	<p>★1、用途：用于体外定量检测人体样本（血清、血浆）中钙离子的含量；</p> <p>★2、包装：≥600人份/盒；规格：至少包含2×300人份/盒；</p> <p>3、组成：R：偶氮胂III、2-(N-吗啉)乙烷磺酸缓冲液、表面活性剂；</p> <p>4、材质：液体试剂；</p> <p>5、有效期：产品有效期≥18个月；</p> <p>★6、需和我院日立品牌LST008AS型号的生化分析仪器设备匹配使用。</p>
01-07	前白蛋白检测试剂盒（免疫比浊法）	<p>★1、用途：本品用于体外定量测定人体血清中前白蛋白的含量；</p> <p>★2、包装：≥120ml；规格：至少包含R1:48ml*2 R2:12ml*2；</p> <p>3、组成：至少包含三羟甲基氨基甲烷(Tris)缓冲液；聚乙二醇；羊抗人前白蛋白抗体等组成；</p> <p>4、材质：液体试剂；</p> <p>5、有效期：产品有效期≥18个月；</p> <p>★6、需和采购人现使用的日立品牌LST008AS型号的生化分析仪器设备匹配使用。</p>
01-08	C-反应蛋白检测试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）	<p>★1、用途：本试剂盒用于体外定量检测人体样本（血清）中C-反应蛋白（CRP）的含量；</p> <p>★2、包装：≥600人份/盒；规格：至少包含2×300人份/盒；</p> <p>3、组成：至少包含柠檬酸缓冲溶液；鼠抗人C-反应蛋白单克隆抗体胶乳溶液等组成；</p> <p>4、材质：液体试剂；</p> <p>5、有效期：产品有效期≥18个月；</p> <p>★6、需和采购人现使用的日立品牌LST008AS型号的生化分析仪器设备匹配使用。</p>
01-09	无机磷检测试剂盒（直接紫外法）	<p>★1、用途：本试剂盒适用于体外定量检测人体样本（血清、血浆）中磷的含量；</p> <p>★2、包装：≥800人份/盒；规格：至少包含2×400人份/盒；</p> <p>3、组成：至少包含硫酸；钼酸铵等组成；</p> <p>4、材质：液体试剂；</p> <p>5、有效期：产品有效期≥18个月；</p> <p>★6、需和采购人现使用的日立品牌LST008AS型号的生化分析仪器设备匹配使用。</p>
01-10	钙检测试剂盒 (偶氮胂III法)	<p>★1、用途：用于体外定量检测人体样本（血清、血浆）中钙离子的含量；</p> <p>★2、规格R：60mL×6；</p> <p>3、材质：液体试剂；</p> <p>4、有效期：2~8℃保存，12个月；</p> <p>★5、需和采购人现使用的日立品牌7180型号的生化分析仪器设备匹配使用。</p>
01-11	谷胱甘肽还原酶检测试剂	<p>★1、用途：用于体外定量检测人体样本（血清、血浆）中谷胱甘肽还原酶的活性；</p> <p>★2、R1：50mL×2，R2：10mL×2；</p> <p>3、材质：液体试剂；</p>

		<p>4、有效期:2~8℃保存, 12个月;</p> <p>★5、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 BS-2800 全自动生化分析仪设备匹配使用。</p>
01-12	生化复合定值质控品	<p>★1、用途: 与迈瑞生化分析仪和试剂以及校准品配套使用, 测定结果准确性或重复性的质量控制及实验室的能力验证;</p> <p>★2、包装: 水平 1: 10×5ml;</p> <p>3、组成: 至少包含人血清基质等组成;</p> <p>4、材质: 干粉质控;</p> <p>5、有效期: 在 2~8℃条件下避光保存 18 个月;</p> <p>★6、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 BS-2800 全自动生化分析仪设备匹配使用。</p>
01-13	生化复合定值质控品	<p>★1、用途: 与迈瑞生化分析仪和试剂以及校准品配套使用, 测定结果准确性或重复性的质量控制及实验室的能力验证;</p> <p>★2、包装: 水平 2: 10×5ml;</p> <p>3、组成: 至少包含人血清基质的冻干粉等组成;</p> <p>4、材质: 干粉质控;</p> <p>5、有效期: 在 2~8℃条件下避光保存 18 个月;</p> <p>★6、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 BS-2800 全自动生化分析仪设备匹配使用。</p>
01-14	脂肪酶 (LIP) 测定试剂盒 (酶显色法)	<p>★1、用途: 用于体外定量测定人血清或血浆中脂肪酶的活力;</p> <p>★2、包装: 100ml:R1:2×40ml, R2:2×10ml;</p> <p>3、组成: 至少包含同功脂肪酶、脂肪酶、氯化钙等组成;</p> <p>4、材质: 液体试剂;</p> <p>5、有效期: 2~8℃保存有效期为 18 个月;</p> <p>★6、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 BS-2800 全自动生化分析仪设备匹配使用。</p>
01-15	肌酸激酶同工酶校准品	<p>★1、用途: 与迈瑞 BS 系列生化分析仪和试剂配套使用, 供对人血清样本中肌酸激酶同工酶(CK-MB)活性测定时的校准, 以保证 BS 系列测定结果的准确性;</p> <p>★2、规格、包装: 3×1 mL;</p> <p>3、材质: 人血清基质的冻干粉;</p> <p>4、有效期: 2~8℃条件下避光保存一年;</p> <p>★5、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 BS-2800 全自动生化分析仪设备匹配使用。</p>
01-16	反三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	<p>★1、用途: 用于体外定量测定人体血清中反三碘甲状腺原氨酸(rT3)的含量;</p> <p>★2、包装: 2×100 人份/盒;</p> <p>3、组成: 至少包含生物素-反三碘甲状腺原氨酸结合物等组成;</p> <p>4、材质: 液体试剂;</p> <p>5、有效期: 2~8℃保存, 有效期 365 天;</p> <p>★6、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL-8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。</p>
01-17	反三碘甲状腺原氨酸校准品	<p>★1、用途: 用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪, 对反三碘甲状腺原氨酸 (rT3) 检测项目进行校准;</p>

	1	<p>★2、包装：C0：1×1.0mL， C1：1×1.0mL， C2:1×1.0mL；</p> <p>3、组成：至少包含反三碘甲状腺原氨酸的牛血清白蛋白缓冲基质等组成；</p> <p>4、材质：液体校准；</p> <p>5、有效期：2~8℃避光保存，有效期 18 个月；</p> <p>★6、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL-8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。</p>
01-18	反三碘甲状腺原氨酸质控品 2	<p>★1、用途：对反三碘甲状腺原氨酸（rT3）项目检测时的室内质量控制；</p> <p>★2、包装：高值：3×1.0ml；</p> <p>3、组成：至少包含反三碘甲状腺原氨酸的牛血清白蛋白缓冲基质等组成；</p> <p>4、材质：液体质控；</p> <p>5、有效期：2~8℃避光保存，有效期 365 天；</p> <p>★6、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL-8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。</p>
01-19	反三碘甲状腺原氨酸质控品 3	<p>★1、用途：对反三碘甲状腺原氨酸（rT3）项目检测时的室内质量控制；</p> <p>★2、包装：低值：3×1.0ml；</p> <p>3、组成：至少包含反三碘甲状腺原氨酸的牛血清白蛋白缓冲基质等组成；</p> <p>4、材质：液体质控；</p> <p>5、有效期：2~8℃避光保存，有效期 365 天；</p> <p>★6、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL-8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。</p>
01-20	胃泌素释放肽前体质控品 1	<p>★1、用途：用于对胃泌素释放肽前体检测时的质量控制；</p> <p>★2、包装：胃泌素释放肽前体质控品（低值）：3*1.0ml；</p> <p>3、组成：至少包含胃泌素释放肽前体的牛血清白蛋白缓冲基质等组成；</p> <p>4、材质：液体质控；</p> <p>5、有效期：2~8℃避光保存，有效期 365 天；</p> <p>★6、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL-8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。</p>
01-21	胃泌素释放肽前体质控品 2	<p>★1、用途：用于对胃泌素释放肽前体检测时的质量控制；</p> <p>★2、包装：胃泌素释放肽前体质控品（高值）：3*1.0ml；</p> <p>3、组成：至少包含胃泌素释放肽前体的牛血清白蛋白缓冲基质等组成；</p> <p>4、材质：液体质控；</p> <p>5、有效期：2~8℃避光保存，有效期 365 天；</p> <p>★6、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL-8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。</p>
01-22	促肾上腺皮质激素质控品 1	<p>★1、用途：用于人 EDTA 血浆样本中促肾上腺皮质激素（ACTH）检测时的室内质量控制；</p> <p>★2、包装：低值：3×2.0ml；</p>

		<p>3、组成：至少包含人促肾上腺皮质激素的人血清等组成；</p> <p>4、材质：干粉质控；</p> <p>5、有效期：2~8℃避光保存，有效期 18 个月；</p> <p>★6、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL-8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。</p>
01-23	促肾上腺皮质激素质控品 2	<p>★1、用途：用于人 EDTA 血浆样本中促肾上腺皮质激素（ACTH）检测时的室内质量控制；</p> <p>★2、包装：高值：3×2.0ml；</p> <p>3、组成：至少包含人促肾上腺皮质激素的人血清等组成；</p> <p>4、材质：干粉质控；</p> <p>5、有效期：2~8℃避光保存，有效期 18 个月；</p> <p>★6、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL-8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。</p>
01-24	心肌标志物复合定值质控品	<p>★1、用途：用于对心肌标志物复合定值项目检测时的室内质量控制；</p> <p>★2、包装：低值：3×2.0ml；</p> <p>3、组成：至少包含人肌钙蛋白 I、人 B 型脑钠肽、人肌红蛋白、人肌酸激酶同工酶 MB 的人血清等组成；</p> <p>4、材质：干粉质控；</p> <p>5、有效期：2~8℃避光保存，有效期 18 个月；</p> <p>★6、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL-8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。</p>
01-25	心肌标志物复合定值质控品	<p>★1、用途：用于对心肌标志物复合定值项目检测时的室内质量控制；</p> <p>★2、包装：高值：3×2.0ml；</p> <p>3、组成：至少包含人肌钙蛋白 I、人 B 型脑钠肽、人肌红蛋白、人肌酸激酶同工酶 MB 的人血清等组成；</p> <p>4、材质：干粉质控；</p> <p>5、有效期：2~8℃避光保存，有效期 18 个月；</p> <p>★6、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL-8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。</p>
01-26	甲状腺功能复合定值质控品（高值）	<p>★1、用途：用于经迈瑞配套校准品校准的迈瑞全自动化学发光免疫分析仪及试剂配套组成的迈瑞检测系统，对人血清样本中相应项目检测时的室内质量控制；</p> <p>★2、包装、规格：3×5.0 mL；</p> <p>3、材质：液体质控；</p> <p>4、有效期：2~8℃避光保存，有效期 365 天；</p> <p>★5、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。</p>
01-27	甲状腺功能复合定值质控品（低值）	<p>★1、用途：用于经迈瑞配套校准品校准的迈瑞全自动化学发光免疫分析仪及试剂配套组成的迈瑞检测系统，对人血清样本中相应项目检测时的室内质量控制；</p> <p>★2、包装、规格：3×5.0 mL；</p> <p>3、材质：液体质控；</p> <p>4、有效期：2~8℃避光保存，有效期 365 天；</p> <p>★5、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL8000 全自动免疫分析</p>

			仪设备匹配使用。
01-28	甲状腺相关自身抗体质控品 (高值)	<p>★1、用途:用于经迈瑞配套校准品校准的迈瑞全自动化学发光免疫分析仪及试剂配套组成的迈瑞检测系统,对相应项目检测时的室内质量控制;</p> <p>★2、包装、规格:3×2.0 mL;</p> <p>3、材质:液体质控;</p> <p>4、有效期:2~8℃避光保存,有效期 18 个月;</p> <p>★5、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。</p>	
01-29	甲状腺相关自身抗体质控品 (低值)	<p>★1、用途:用于经迈瑞配套校准品校准的迈瑞全自动化学发光免疫分析仪及试剂配套组成的迈瑞检测系统,对相应项目检测时的室内质量控制;</p> <p>★2、包装、规格:3×2.0 mL;</p> <p>3、材质:液体质控;</p> <p>4、有效期:2~8℃避光保存,有效期 18 个月;</p> <p>★5、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。</p>	
01-30	神经元特异性烯醇化酶质控品 (高值)	<p>★1、用途:用于经迈瑞配套校准品校准的迈瑞全自动化学发光免疫分析仪及试剂配套组成的迈瑞检测系统,对人血清样本中神经元特异性烯醇化酶(NSE)检测时的准确性或重复性的质量控制;</p> <p>★2、包装、规格:3×2.0 mL;</p> <p>3、材质:液体质控;</p> <p>4、有效期:2~8℃避光保存,有效期 18 个月;</p> <p>★5、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。</p>	
01-31	神经元特异性烯醇化酶质控品 (低值)	<p>★1、用途:用于经迈瑞配套校准品校准的迈瑞全自动化学发光免疫分析仪及试剂配套组成的迈瑞检测系统,对人血清样本中神经元特异性烯醇化酶(NSE)检测时的准确性或重复性的质量控制;</p> <p>★2、包装、规格:3×2.0 mL;</p> <p>3、材质:液体质控;</p> <p>4、有效期:2~8℃避光保存,有效期 18 个月;</p> <p>★5、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。</p>	
01-32	肿瘤标志物复合定值质控品 (高值)	<p>★1、用途:用于经迈瑞配套校准品校准的迈瑞全自动化学发光免疫分析仪及试剂配套组成的迈瑞检测系统,对人血清样本中相应校准项目检测时的准确性或重复性的质量控制;</p> <p>★2、包装、规格:3×5.0 mL;</p> <p>3、材质:液体质控;</p> <p>4、有效期:2~8℃避光保存,有效期 365 天;</p> <p>★5、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。</p>	
01-33	肿瘤标志物复合定值质控品 (低值)	<p>★1、用途:用于经迈瑞配套校准品校准的迈瑞全自动化学发光免疫分析仪及试剂配套组成的迈瑞检测系统,对人血清样本中相应校准项目检测时的准确性或重复性的质量控制;</p>	

		<p>★2、包装、规格：3×5.0 mL；</p> <p>4、材质：液体质控；</p> <p>5、有效期：2~8℃避光保存，有效期 365 天；</p> <p>★6、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。</p>
01-34	促甲状腺素受体抗体 (TRAb) 测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	<p>★1、用途：用于体外定量测定人体血清中促甲状腺素受体抗体 (TRAb) 的含量；</p> <p>★2、包装：≥2×50 人份/盒；</p> <p>3、组成：至少包含包被着链霉亲和素的超顺磁性微粒、人单克隆抗 TSHR 抗体碱性磷酸酶标记物等组成；</p> <p>4、材质：液体试剂；</p> <p>5、有效期：产品有效期≥12 个月；</p> <p>★6、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。</p>
01-35	层粘连蛋白测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	<p>★1、用途：用于体外定量测定人体血清中层粘连蛋白 (LN) 的含量；</p> <p>★2、包装：≥2×50 人份；</p> <p>3、组成：至少包含包被着抗 LN 抗体的超顺磁性微粒、抗 LN 抗体-碱性磷酸酶标记物等组成；</p> <p>4、材质：液体试剂；</p> <p>5、有效期：产品有效期≥12 个月；</p> <p>★6、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。</p>
01-36	透明质酸测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	<p>★1、用途：用于体外定量测定人体血清中透明质酸 (HA) 的含量；</p> <p>★2、包装：≥2×50 人份/盒；</p> <p>3、组成：至少包含包被着抗 HABP 抗体的超顺磁性微粒、HA 衍生物-碱性磷酸酶标记物等组成；</p> <p>4、材质：液体试剂；</p> <p>5、有效期：产品有效期≥12 个月；</p> <p>★6、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。</p>
01-37	III 型前胶原氨基端肽测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	<p>★1、用途：用于体外定量测定人体血清中 III 型前胶原氨基端肽 (PIIINP) 的含量；</p> <p>★2、包装：≥2×50 人份/盒；</p> <p>3、组成：至少包含包被着抗 III 型前胶原氨基端肽抗体的超顺磁性微粒、抗 III 型前胶原氨基端肽抗体-碱性磷酸酶标记物等组成；</p> <p>4、材质：液体试剂；</p> <p>5、有效期：产品有效期≥12 个月；</p> <p>★6、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。</p>
01-38	IV 型胶原测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	<p>★1、用途：用于体外定量测定人体血清中 IV 型胶原 (C IV) 的含量；</p> <p>★2、包装：≥2×50 人份/盒；</p> <p>3、组成：至少包含包被着抗 IV 型胶原抗体的超顺磁性微粒、抗 IV 型胶原抗体-碱性磷酸酶标记物等组成；</p>

		<p>4、材质：液体试剂；</p> <p>5、有效期：产品有效期≥12个月；</p> <p>★6、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。</p>
01-39	醛固酮（ALD）测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	<p>★1、用途：用于体外定量测定人血清中的醛固酮的含量，临床上主要用于辅助评价肾上腺皮质功能；</p> <p>★2、包装规格：≥2×50人份/盒；</p> <p>3、组成：试剂盒主要由磁珠包被物（R1）、酶标记物（R2）、校准品和质控品（选配）组成；</p> <p>4、材质：试剂盒为纸质包装盒，试剂瓶为塑料瓶；</p> <p>5、有效期：≥18个月；</p> <p>★6、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。</p>
01-40	肾素（Renin）测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	<p>★1、用途：用于体外定量检测人血浆中肾素（Renin）的浓度；</p> <p>★2、包装：≥2×50人份/盒</p> <p>3、组成：至少包含包被着抗肾素抗体的超顺磁性微粒、抗肾素抗体-碱性磷酸酶标记物等组成；</p> <p>4、材质：液体试剂；</p> <p>5、有效期：产品有效期≥12个月；</p> <p>★6、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。</p>
01-41	皮质醇（Cortisol）测定试剂盒	<p>★1、用途：用于体外定量测定人体血清、血浆或（和）尿液皮质醇的含量；</p> <p>★2、包装：≥2×50人份/盒；</p> <p>3、组成：至少包含包被着山羊抗兔 IgG 的超顺磁性微粒、皮质醇-碱性磷酸酶标记物等组成；</p> <p>4、材质：液体试剂；</p> <p>5、有效期：产品有效期≥18个月；</p> <p>★6、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。</p>
01-42	促肾上腺皮质激素（ACTH）测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	<p>★1、用途：用于体外定量测定人 EDTA 血浆中促肾上腺皮质激素的含量；</p> <p>★2、包装：≥2×50人份/盒；</p> <p>3、组成：至少包含包被着抗 ACTH 抗体的超顺磁性微粒、抗 ACTH 抗体-碱性磷酸酶标记物等组成；</p> <p>4、材质：液体试剂；</p> <p>5、有效期：产品有效期≥12个月；</p> <p>★6、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。</p>
01-43	维生素 B12（VB12）测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	<p>★1、用途：用于体外定量测定人体血清或（和）血浆中维生素 B12 的含量；</p> <p>★2、包装、规格：规格：≥2×100人份/盒；</p> <p>3、材质：液体试剂；</p> <p>4、有效期：2~8℃保存，有效期 365 天；</p>

			★5、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。
01-44	叶酸(Folate)测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)		★1、用途:用于体外定量测定人体血清或(和)血浆、红细胞中叶酸的含量; ★2、包装:≥1×100 人份/盒; 3、材质:液体试剂; 4、有效期:2~8℃保存,有效期 365 天; ★5、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。
01-45	叶酸校准品		★1、用途:用于迈瑞 CL-8000i 全自动化学发光免疫分析仪对叶酸(Folate)项目检测进行校准; ★2、包装:≥6ml/盒;规格:3×2.0ml; 3、材质:液体试剂; 4、有效期:2~8℃条件下避光保存一年; ★5、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。
01-46	维生素 B12 校准品		★1、用途:用于迈瑞 CL-8000i 全自动化学发光免疫分析仪对维生素 B12 (VB12) 项目检测进行校准; ★2、包装:≥6ml/盒;规格:3×2.0ml; 3、材质:液体试剂; 4、有效期:2~8℃条件下避光保存一年; ★5、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。
01-47	铁蛋白校准品		★1、用途:用于迈瑞 CL-8000i 全自动化学发光免疫分析仪对铁蛋白(FERR)项目检测进行校准; ★2、包装:≥6ml/盒;规格:3×2.0ml; 3、材质:液体试剂; 4、有效期:2~8℃条件下避光保存一年; ★5、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。
01-48	生殖激素类复合定值质控品 (低值)		★1、用途:生殖激素类复合定值质控品适用于经迈瑞配套校准品的迈瑞全自动化学发光免疫分析仪及试剂配套组成的迈瑞检测系统,对人血清样本中相应校准项目检测时的室内质量控制; ★2、包装:1×5.0ml;规格:1×5.0ml; 3、材质:液体质控; 4、有效期:2~8℃避光保存,有效期 12 个月; ★5、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。
01-49	生殖激素类复合定值质控品 (高值)		★1、用途:生殖激素类复合定值质控品适用于经迈瑞配套校准品的迈瑞全自动化学发光免疫分析仪及试剂配套组成的迈瑞检测系统,对人血清样本中相应校准项目检测时的室内质量控制; ★2、包装:1×5.0ml; 3、材质:液体质控; 4、有效期:2~8℃避光保存,有效期 12 个月;

		★5、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。
01-50	多项免疫复合定值质控品（低值）	★1、用途：生殖激素类复合定值质控品适用于经迈瑞配套校准品的迈瑞全自动化学发光免疫分析仪及试剂配套组成的迈瑞检测系统，对人血清样本中相应校准项目检测时的室内质量控制； ★2、包装：3×2.0ml； 3、材质：液体质控； 4、有效期：2~8℃避光保存，有效期 12 个月； ★5、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。
01-51	多项免疫复合定值质控品（高值）	★1、用途：用于经迈瑞配套校准品校准的迈瑞全自动化学发光免疫分析仪及试剂配套组成的迈瑞检测系统，对人血清样本中相应校准项目检测时的准确性或重复性的质量控制； ★2、包装、规格：3×2.0ml； 3、材质：液体质控； 4、有效期：2~8℃避光保存，有效期 365 天； ★5、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。
01-52	乙型肝炎病毒 e 抗体校准品	★1、用途：用于乙型肝炎病毒 e 抗体检测的校准； ★2、包装：≥3.6ml/盒；规格：C0:4×0.3 mL，C1:4×0.3 mL，C2:4×0.3 mL； 3、组成：至少包含乙型肝炎病毒 e 抗体的人血浆基质等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期≥12 个月； ★6、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。
01-53	乙型肝炎病毒核心抗体校准品	★1、用途：用于乙型肝炎病毒核心抗体检测的校准； ★2、包装：≥3.6ml/盒；规格：C0:4×0.3 mL，C1:4×0.3 mL，C2:4×0.3 mL； 3、组成：至少包含乙型肝炎病毒核心抗体的人血浆基质等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期≥12 个月； ★6、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。
01-54	梅毒螺旋体抗体质控品	★1、用途：用于梅毒螺旋体抗体检测时的质量控制； ★2、包装：≥6ml/盒；规格：梅毒螺旋体抗体质控品（阴性）：3×2.0mL； 3、组成：至少包含梅毒螺旋体抗体为阴性的人血清等组成； 4、材质：液体质控品； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和采购人现使用的迈瑞品牌型号的 CL8000 全自动免疫分析仪设备匹配使用。
01-55	沙眼衣原体核酸检测试剂盒	★1、用途：适用于定性检测尿道或女性阴道分泌物标本中的沙眼衣原体（CT）核酸；

	(PCR-荧光探针法)	<p>★2、包装规格：单管单人份，20 人份/盒；</p> <p>3、核酸提取：试剂盒自带手工煮沸法 DNA 提取液，操作简便快速。可自主选购磁珠法自动化或手工离心柱法核酸提取试剂；</p> <p>4、试剂组分：DNA 提取液，PCR 反应液，Taq 酶系，阳性质控品、阴性质控品；</p> <p>5、储存条件及有效期：本试剂盒于-20±5℃保存；有效期≥6 个月。</p>
01-56	解脲脲原体核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	<p>★1、用途：适用于定量检测生殖泌尿道分泌物等样本中解脲脲原体 (UU) DNA；</p> <p>★2、包装规格：单管单人份，20 人份/盒；</p> <p>3、核酸提取：试剂盒自带手工煮沸法 DNA 提取液，操作简便快速。可自主选购磁珠法自动化或手工离心柱法核酸提取试剂；</p> <p>4、试剂组分：DNA 提取液，PCR 反应液，Taq 酶系，阳性质控品、阳性定量参考品、阴性质控品；</p> <p>5、储存条件：本试剂盒于-20±5℃保存；</p> <p>6、有效期≥6 个月。</p>
01-57	淋球菌核酸测定试剂盒 (PCR-荧光探针法)	<p>★1、用途：适用于体外定量检测生殖泌尿道分泌物样本中淋球菌 (NGH) DNA 的含量；</p> <p>★2、包装规格：单管单人份，20 人份/盒；</p> <p>3、核酸提取：试剂盒自带手工煮沸法 DNA 提取液，操作简便快速。可自主选购磁珠法自动化或手工离心柱法核酸提取试剂；</p> <p>4、试剂组分：DNA 提取液，PCR 反应液，Taq 酶系，阳性质控品、阳性定量参考品、阴性质控品；</p> <p>5、储存条件：本试剂盒于-20±5℃保存；</p> <p>6、有效期≥6 个月。</p>
01-58	EB 病毒核酸扩增测定试剂盒 (PCR 荧光法)	<p>★1、用途：适用于定量检测人全血样本中 EB 病毒 (EBV) DNA 的含量；</p> <p>★2. 包装规格：单管单人份，20 人份/盒；</p> <p>3、核酸提取：试剂盒自带煮沸法核酸提取试剂：Chelex-100 离子树脂分离法，去除杂质；加热裂解，灭活病原体；</p> <p>4、试剂组分：PCR 反应液，阳性质控品、阴性质控品、阳性定量参考品；</p> <p>5、储存条件：本试剂盒于-20±5℃保存；</p> <p>6、有效期≥6 个月</p>
01-59	人乳头状瘤病毒 (HPV) 分型检测试剂盒 (PCR+膜杂交法)	<p>★1、检测方法：采用杂交方法；</p> <p>2、对宫颈样本中的不少于 21 种 HPV 病毒 DNA (6、11、53、16、18、31、33、58、35、39、45、51、52、56、59、66、68、42、43、44 及 CP8304) 进行分型检测。</p> <p>3、检测区域：基因组的 L1 区；</p> <p>4、有专门的抗污染系统；</p> <p>5、试剂盒内带质控体系；</p> <p>6、产品由 PCR 试剂盒和杂交试剂盒组成，无需再进行自配杂交试剂，操作简便；全程操作时间≤4 小时之内；</p> <p>★7、需和采购人现使用的凯普的 HBHM-3001S 自动核酸分子杂交仪匹配使用。</p>

01-60	人乳头瘤病毒 (23个型)核 酸分型检测试 剂盒(荧光 PCR法)	<p>★1、检测方法：荧光 PCR 方法；</p> <p>2、对宫颈样本中的不少于 23 种 HPV 病毒 DNA 进行分型检测；</p> <p>3、检测区域：基因组的 E 区；</p> <p>4、有专门的抗污染系统；</p> <p>5、试剂盒内带质控体系。</p>
01-61	人 ALDH2 基因 检测试剂盒 (荧光 PCR 熔 解曲线法)	<p>★1、用途：可定性检测人全血样本中 ALDH2 基因 c. 1510 G>A 位点； (ALDH2*2) 的多态性。本产品用于硝酸甘油的用药指导；</p> <p>2、试剂盒检测方法：荧光 PCR 法或熔解曲线法；</p> <p>3、检测标本：血液样本；</p> <p>4、最大可以检测 96 人份/次，最小可以检测 1 人份/次。样本可以 随到随检，无需集中数量才开机检测；</p> <p>5、实验总时长不超过 2.5 小时，实验操作简单易上手，实验结果的 判断方式可为肉眼判读；</p> <p>6、实验结果可以区分 ALDH2 基因 c. 1510 G>A 位点的类型：纯合、 杂合和野生。</p>
01-62	β-胶原特殊 序列测定试剂 盒(化学发光 法)	<p>★1、用途：用于体外定量测定人血清或血浆样本中 β-胶原特殊序 列(B-Crosslaps, B-CTx)的浓度；</p> <p>★2、包装规格：≤100 测试/盒；</p> <p>3、组成：试剂 1(R):免疫磁珠；鼠抗人 B-胶原特殊序列特异性单克 隆抗体 1~4 μg/ml；磁珠 0.1~0.4mg/mL；试剂 2(R):酶结合物； 碱性磷酸酶(ALP)标记的鼠抗人 B-胶原特殊序列特异性单克隆抗体 0.1~0.5ug/mL 试剂 3(R):分析缓冲液；牛血清白蛋白(BSA) 4~ 20mg/mL；</p> <p>4、有效期：≥15 个月；</p> <p>★5、需和采购人现使用的贝克曼 DxI800 全自动化学发光免疫分析 仪匹配使用。</p>
01-63	骨钙素测定试 剂盒(化学发 光法)	<p>★1、用途：用于体外定量测定人血清或血浆样本中骨钙素 (BoneG-Gla Protein, BGP)的浓度；</p> <p>★2、包装规格：≤100 测试/盒；</p> <p>3、组成：试剂 1(R):免疫磁珠；鼠抗人 BGP 特异性单克隆抗体 1~4 μg/ml；磁珠 0.1-0.4mg/mL；试剂 2(R):酶结合物；碱性磷酸酶 (ALP)标记的鼠抗人 BGP 特异性单克隆抗体 0.1~0.5 ug/ml； 试剂 3(R):分析缓冲液；牛血清白蛋白(BSA) 4~20mg/mL；</p> <p>4、有效期：≥15 个月；</p> <p>★5、需和采购人现使用的贝克曼 DxI 800 全自动化学发光免疫分析 仪匹配使用。</p>
01-64	总 I 型胶原氨 基端延长肽测 定试剂盒(化 学发光法)	<p>★1、用途：用于体外定量测定人血清或血浆样本中总 I 型胶原氨基 端延长肽的浓度；</p> <p>★2、包装规格：≤100 测试/盒；</p> <p>3、组成：试剂 1(R):免疫磁珠；鼠抗人总 I 型胶原氨基端延长肽特 异性单克隆抗体 1~4ug/mL；磁珠 0.1~0.4mg/mL； 试剂 2(R):酶结合物；碱性磷酸酶(ALP)标记的鼠抗入总 I 型胶原氨 基端延长肽特异性单克隆抗体 0.1~0.5 ug/mL；试剂 3(R):分析缓 冲液；牛血清白蛋白(BSA) 4~20mg/mL；</p>

		<p>4、有效期：≥15 个月；</p> <p>★5、需和采购人现使用的贝克曼 DxI 800 全自动化学发光免疫分析仪匹配使用。</p>
01-65	骨碱性磷酸酶测定试剂盒（化学发光法）	<p>★1、用途：用于体外定量测定人血清或血浆样本中骨碱性磷酸酶 (Bone alkaline phosphatase, BAP) 的浓度；</p> <p>★2、包装规格：≤100 测试/盒；</p> <p>3、组成：试剂 1(R)：免疫磁珠；羊抗鼠多克隆抗体 1-4ug/mL；磁珠 0.1-0.4mg/mL；试剂 2(R)：鼠抗人 BAP 抗体；鼠抗人骨碱性磷酸酶特异性单克隆抗体 0.1~0.5 ug/mL；试剂 3(R)：分析缓冲液；牛血清白蛋白(BSA) 4~20mg/mL；</p> <p>4、有效期：≥15 个月；</p> <p>★5、需和采购人现使用的贝克曼 DxI 800 全自动化学发光免疫分析仪匹配使用。</p>
01-66	25-羟基维生素 D 测定试剂盒（化学发光法）	<p>★1、用途：用于体外定量测定人血清样本中 25-羟基维生素 D(25-Hydroxy Vitamin D, 25-OH VD) 的浓度；</p> <p>★2、包装规格：≤100 测试/盒；</p> <p>3、组成：试剂 1(R)：免疫磁珠；羊抗人 25-OH VD 特异性单克隆抗体 0.2 ug/mL；磁珠 0.2mg/mL；试剂 2(R)：酶结合物；碱性磷酸酶 (ALP) 标记的 25-OH VD 衍生物 0.25 μg/mL；试剂 3(R)：分析缓冲液；解离剂(醋酸钠) 0.2mol/L；</p> <p>4、有效期：≥12 个月；</p> <p>★5、需和采购人现使用的克曼 DxI 800 全自动化学发光免疫分析仪匹配使用。</p>
01-67	甲状旁腺激素测定试剂盒（化学发光法）	<p>★1、用途：用于体外定量测定人血清或血浆样本中全段甲状旁腺激素 (Parathyroid Hormone, PTH) 的浓度；</p> <p>★2、包装规格：≤100 测试/盒；</p> <p>3、组成：试剂 1(R)：免疫磁珠；鼠抗人 PTH 特异性单克隆抗体 2.0ug/mL；磁珠 0.2mg/mL；试剂 2(R)：酶结合物；碱性磷酸酶 (ALP) 标记的鼠抗人 PTH 特异性单克隆抗体 0.17ug/mL；试剂 3(R)：分析缓冲液；牛血清白蛋白(BSA) 10mg/mL；</p> <p>4、有效期：≥12 个月；</p> <p>★5、需和采购人现使用的克曼 DxI 800 全自动化学发光免疫分析仪匹配使用。</p>
01-68	人生长激素测定试剂盒（化学发光法）	<p>★1、用途：用于体外定量测定人血清或血浆样本中人生长激素 (Human Growth Hormone, HGH) 的浓度；</p> <p>★2、包装规格：≤100 测试/盒；</p> <p>3、组成：试剂 1(R)：免疫磁珠；鼠抗人 HGH 特异性单克隆抗体 2.0 μg/mL；磁珠 0.2mg/mL；试剂 2(R)：酶结合物；碱性磷酸酶 (ALP) 标记的鼠抗人 HGH 特异性单克隆抗体 0.1 μg/mL；试剂 3(R)：分析缓冲液；牛血清白蛋白(BSA) 10mg/mL；</p> <p>4、有效期：≥12 个月；</p> <p>★5、需和采购人现使用的贝克曼 DxI 800 全自动化学发光免疫分析仪匹配使用。</p>
01-69	降钙素测定试	<p>★1、用途：用于体外定量测定人血清或血浆样本中降钙素</p>

		剂盒（化学发光法）	<p>(Calcitonin, CT)的浓度；</p> <p>★2、包装规格：≤100 测试/盒；</p> <p>3、组成：试剂 1(R):免疫磁珠；鼠抗人 CT 特异性单克隆抗体 1~4ug/mL；磁珠 0.1~0.4mg/mL；试剂 2(R):酶结合物；碱性磷酸酶 (ALP) 标记的鼠抗人 CT 特异性单克隆抗体 0.1~0.5 ug/mL；试剂 3(R):分析缓冲液；牛血清白蛋白(BSA) 4~20mg/mL；</p> <p>4、有效期：≥12 个月；</p> <p>★5、需和采购人现使用的贝克曼 DxI 800 全自动化学发光免疫分析仪匹配使用。</p>
01-70		抗凝血酶III (AT III)质控品 1	<p>★1、用途：用于对检测项目 AT III进行质量控制；</p> <p>★2、包装：抗凝血酶III (AT III) 质控品（水平 1）：10x1.0ml；</p> <p>3、组成：至少包含 AT III、稳定剂和防腐剂等组成；</p> <p>4、材质：干粉质控；</p> <p>5、有效期：2~8℃避光保存，有效期 365 天；</p> <p>★6、需和采购人现使用的迈瑞品牌 CX9000 型号的全自动凝血分析仪设备匹配使用。</p>
01-71		抗凝血酶III (AT III)质控品 2	<p>★1、用途：用于对检测项目 AT III进行质量控制；</p> <p>★2、包装：抗凝血酶III (AT III) 质控品（水平 2）：10x1.0ml；</p> <p>3、组成：至少包含 AT III、稳定剂和防腐剂等组成；</p> <p>4、材质：干粉质控；</p> <p>5、有效期：2~8℃避光保存，有效期 365 天；</p> <p>★6、需和采购人现使用的迈瑞品牌 CX9000 型号的全自动凝血分析仪设备匹配使用。</p>
01-72		梅毒螺旋体抗体检测试剂盒（凝集法）	<p>★1、用途：用于体外定性检测人血清和血浆中的梅毒螺旋体抗体及测定其抗体效价；</p> <p>★2、包装：≥220 人份/盒；</p> <p>3、组成：溶解液、血清稀释液、致敏粒子、未致敏粒子、阳性对照血清、25 μL 胶头滴管；</p> <p>4、有效期：产品有效期≥12 个月。</p>
01-73		肺炎支原体抗体检测试剂盒（被动凝集法）	<p>★1、用途：用于体外半定量检测人血清中的肺炎支原体抗体滴度；</p> <p>★2、包装：≥25 人份/盒；</p> <p>3、组成：血清稀释液、致敏粒子、未致敏粒子、阳性对照；</p> <p>4、有效期：产品有效期≥12 个月。</p>
01-74		胃幽门螺旋杆菌（HP）尿素酶抗体检测试剂盒（胶体金法）	<p>★1、用途：用于体外定性检测人血液样本中的胃幽门螺旋杆菌尿素酶抗体；</p> <p>★2、包装：≥20 人份/盒；</p> <p>3、组成：HP 尿素酶抗原、HP 尿素酶抗体、HP 尿素酶抗原-胶体金；样品稀释液；试剂盒中还包含加样吸管；</p> <p>4、有效期：产品有效期≥24 个月。</p>
01-75		人绒毛膜促性腺激素（HCG）检测试纸（胶体金法）	<p>★1、用途：用于体外定性检测尿液中人绒毛膜促性腺激素（HCG）的含量；</p> <p>★2、包装规格：条型（独立包装），≥100 人份/盒；</p> <p>3、有效期：≥3 年。</p>
02 包	02-01	真菌（1-3）-	★1、用途：用于定量测定人血清中的真菌(1-3)-β-D 葡聚糖的含量；

	β -D 葡聚糖检测试剂盒 (显色法)	<p>★2、包装：≥ 48 人份/盒；</p> <p>3、有效期：产品有效期≥ 24 个月。</p>
02-02	哥伦比亚血琼脂培养基 1	<p>1、用途：用于一般苛养菌培养分离；</p> <p>★2、包装至少包括：10 块/包；</p> <p>★3、规格(mm)：70；</p> <p>4、组成：平板由平皿(塑料)、培养基组成；培养管由试管、塞(盖)、培养基组成。培养基主要成分：蛋白胨、氯化钠、牛肉浸粉、酵母浸粉、琼脂、动物血；</p> <p>5、材质：塑料、琼脂；</p> <p>6、有效期：≥ 3 个月。</p>
02-03	哥伦比亚血琼脂培养基 2	<p>1、用途：用于一般苛养菌培养分离；</p> <p>★2、包装至少包括：10 块/包；</p> <p>★3、规格(mm)：≥ 90；</p> <p>4、组成：平板由平皿(塑料)、培养基组成；培养管由试管、塞(盖)、培养基组成。培养基主要成分：蛋白胨、氯化钠、牛肉浸粉、酵母浸粉、琼脂、动物血；</p> <p>5、材质：塑料、琼脂；</p> <p>6、有效期：≥ 3 个月。</p>
02-04	嗜血杆菌巧克力琼脂培养基 1	<p>1、用途：用于嗜血杆菌选择分离；</p> <p>★2、包装至少包括：≥ 10 块/包；</p> <p>★3、规格(mm)：≥ 70；</p> <p>4、组成：平板由平皿(塑料)、培养基组成；培养管由试管、塞(盖)培养基组成。培养基主要成分：蛋白胨、牛肉浸粉、酵母浸粉、化钠、琼脂、万古霉素、动物血；</p> <p>5、材质：塑料、琼脂；</p> <p>6、有效期：≥ 6 个月。</p>
02-05	嗜血杆菌巧克力琼脂培养基 2	<p>1、用途：用于嗜血杆菌选择分离；</p> <p>★2、包装至少包括：≥ 10 块/包；</p> <p>★3、规格(mm)：≥ 90；</p> <p>4、组成：平板由平皿(塑料)、培养基组成；培养管由试管、塞(盖)培养基组成。培养基主要成分：蛋白胨、牛肉浸粉、酵母浸粉、化钠、琼脂、万古霉素、动物血；</p> <p>5、材质：塑料、琼脂；</p> <p>6、有效期：≥ 6 个月。</p>
02-06	麦康凯琼脂培养基 1	<p>1、用途：用于发酵乳糖的肠道菌的选择分离；</p> <p>★2、包装至少包括：10 块/包；</p> <p>★3、规格(mm)：70/90；</p> <p>4、组成：产品由平皿(料)、培养基组成。培养基主要成分：蛋白、酵母浸粉、胆盐、氯化钠、乳糖、结晶紫、中性红、琼脂；</p> <p>5、材质：塑料、琼脂；</p> <p>6、有效期：≥ 6 个月。</p>
02-07	麦康凯琼脂培养基 2	<p>1、用途：用于发酵乳糖的肠道菌的选择分离；</p> <p>★2、包装至少包括：≥ 10 块/包；</p>

		<p>★3、规格(mm)：≥70/90；</p> <p>4、组成：产品由平皿(料)、培养基组成。培养基主要成分：蛋白、酵母浸粉、胆盐、氯化钠、乳糖、结晶紫、中性红、琼脂；</p> <p>5、材质：塑料、琼脂；</p> <p>6、有效期：≥6个月。</p>
02-08	SS 琼脂培养基 1	<p>1、用途：用于沙门氏菌和志贺氏菌的选择分离；</p> <p>★2、包装至少包括：10 块/包；</p> <p>★3、规格(mm)：70；</p> <p>4、组成：平板由平皿(塑料)、培养基组成；培养管由试管、塞(盖)培养基组成。培养基主要成分：蛋白胨、乳糖、胆盐、硫代硫酸钠、枸橼酸钠、枸橼酸铁或枸橼酸铁铵、煌绿、中性红、琼脂；</p> <p>5、材质：塑料、琼脂；</p> <p>6、有效期：≥3个月。</p>
02-09	SS 琼脂培养基 2	<p>1、用途：用于沙门氏菌和志贺氏菌的选择分离；</p> <p>★2、包装至少包括：≥10 块/包；</p> <p>★3、规格(mm)：≥90；</p> <p>4、组成：平板由平皿(塑料)、培养基组成；培养管由试管、塞(盖)培养基组成。培养基主要成分：蛋白胨、乳糖、胆盐、硫代硫酸钠、枸橼酸钠、枸橼酸铁或枸橼酸铁铵、煌绿、中性红、琼脂；</p> <p>5、材质：塑料、琼脂；</p> <p>6、有效期：≥3个月。</p>
02-10	沙保罗琼脂培养基 1	<p>1、用途：用于真菌选择、分离；</p> <p>★2、包装至少包括：≥10 块/包；</p> <p>★3、规格(mm)：≥70；</p> <p>4、组成：平板由平皿(塑料)、培养基组成；培养管由试管、塞(盖)、培养基组成。培养基主要成分：蛋白、葡萄糖、霉素、琼脂；</p> <p>5、材质：塑料、琼脂；</p> <p>6、有效期：≥6个月。</p>
02-11	沙保罗琼脂培养基 2	<p>1、用途：用于真菌选择、分离；</p> <p>★2、包装至少包括：≥10 块/包；</p> <p>★3、规格(mm)：≥90；</p> <p>4、组成：平板由平皿(塑料)、培养基组成；培养管由试管、塞(盖)、培养基组成。培养基主要成分：蛋白、葡萄糖、霉素、琼脂；</p> <p>5、材质：塑料、琼脂；</p> <p>6、有效期：≥6个月。</p>
02-12	MH 琼脂培养基	<p>1、用途：一般细菌药敏试验；</p> <p>★2、包装至少包括：≥10 块/包；</p> <p>★3、规格(mm)：≥90；</p> <p>4、组成：产品由平皿(塑料)、培养基组成。培养基主要成分：牛肉浸粉、酸水解酪蛋白胨、可溶性淀粉、胰蛋白胨、琼脂；</p> <p>5、材质：塑料、琼脂；</p> <p>6、有效期：≥3个月。</p>
02-13	巧克力琼脂培养基 1	<p>1、用途：用于苛养菌的分离、培养；</p> <p>★2、包装至少包括：10 块/包；</p>

		<p>★3、规格(mm)：70；</p> <p>4、组成：平板由平皿(塑料)、培养基组成；培养管由试管、塞(盖)培养基组成。培养基主要成分：牛肉浸粉、酵母浸粉、蛋白胨、氯化钠、琼脂粉、动物血；</p> <p>5、材质：塑料、琼脂；</p> <p>6、有效期：≥6个月。</p>
02-14	巧克力琼脂培养基 2	<p>1、用途：用于苛养菌的分离、培养；</p> <p>★2、包装至少包括：≥10块/包；</p> <p>★3、规格(mm)：≥90；</p> <p>4、组成：平板由平皿(塑料)、培养基组成；培养管由试管、塞(盖)培养基组成。培养基主要成分：牛肉浸粉、酵母浸粉、蛋白胨、氯化钠、琼脂粉、动物血；</p> <p>5、材质：塑料、琼脂；</p> <p>6、有效期：≥6个月。</p>
02-15	HTM 培养基	<p>★1、用途：用于嗜血杆菌的纸片扩散法药敏试验的标准培养基；</p> <p>★2、包装：20个平板/包；</p> <p>★3、规格：Φ90mm；</p> <p>4、组成：至少包含淀粉；酪蛋白酸性水解物等组成；</p> <p>5、材质：培养基；</p> <p>6、有效期：≥90天。</p>
02-16	增菌培养基 (SCDLP 增菌液)	<p>1、用途：一般细菌的增菌培养；</p> <p>★2、包装至少包括：≥20支/盒；</p> <p>★3、规格(mm)：2~10；</p> <p>4、组成：管(玻璃或塑料)或平皿(塑料)、培养基主要成分：牛肉浸粉、蛋白胨、大豆蛋白、酵母浸粉、琼脂粉；</p> <p>5、材质：玻璃、塑料、琼脂、塞(盖)；</p> <p>6、有效期：≥6个月。</p>
02-17	增菌培养基 (溴甲酚紫蛋白胨水增菌液)	<p>1、用途：压力蒸汽灭菌效果测定；</p> <p>★2、包装至少包括：20支/盒；</p> <p>★3、规格(mm)：2~10；</p> <p>4、组成：管(玻璃或塑料)或平皿(塑料)、培养基主要成分：牛肉浸粉、蛋白胨、大豆蛋白、酵母浸粉、琼脂粉；</p> <p>5、材质：玻璃、塑料、琼脂、塞(盖)；</p> <p>6、有效期：≥6个月。</p>
02-18	营养琼脂培养基(干粉)	<p>1、用途常规培养：非选择性固体培养基，适用于多数细菌的分离、纯化及菌落计数(如大肠杆菌、葡萄球菌等)；</p> <p>★2、规格(g)：干粉包装≥250g/瓶；</p> <p>3、组成；基础成分(每升培养基干粉含量)：蛋白胨(5-10g)牛肉浸粉(1-3g)氯化钠(5g)琼脂(12-15g)；</p> <p>4、材质：混合有机物(蛋白胨、牛肉浸粉)与无机盐(NaCl)、海藻提取琼脂。包装材质：内层：防潮铝膜或PE塑料。外层：牛皮纸袋或硬质塑料瓶；</p> <p>5、有效期未开封：通常2-3年(10-30℃干燥避光保存)。</p>
02-19	解脲支原体和	<p>1、产品用途：用于解脲支原体和人型支原体的培养鉴定、计数及药</p>

	人型支原体分离鉴定、计数、药敏检测盒	<p>敏实验；</p> <p>★2、产品规格：≥20 人份/盒；</p> <p>3、药敏种类：≥12 种，至少应包含大环内酯类、喹诺酮类及四环素类抗生素，需含有莫西沙星和罗红霉素抗生素；</p> <p>4、支原体培养基为液体型，灌装量不小于 3.5ml，直接使用，无需复溶；</p> <p>5、结果判读：鉴定和药敏结果可人工肉眼判读，出报告时间≤48h；</p> <p>6、产品效期：效期 12 个月。</p>
02-20	沙眼衣原体抗原检测试剂盒（胶体金法）	<p>★1、用途：该产品用于定性检测临床生殖道标本中沙眼衣原体；</p> <p>★2、包装规格：1 人份/盒，5 人份/盒，20 人份/盒，40 人份/盒；</p> <p>3、组成：塑料裂解管、裂解液 A（含 1%NaOH、1%NaCl）、裂解液 B（含 5%Tris、1%NaCl）、检测卡（包被有衣原体抗体及免疫胶体金）、说明书等组成；</p> <p>4、材质：金标检测卡；</p> <p>5、有效期：2℃~30℃保存，有效期 12 个月。</p>
02-21	ABO 正反定型和 RhD 定型检测卡（柱凝集法）	<p>★1、用途：用于人 ABO 血型的正反定型检测，仅用于临床检验，不用于血源筛查；</p> <p>★2、包装：≥12 卡/盒；规格：试剂卡为 6 孔卡，至少包含 12 卡/盒；</p> <p>3、组成：试剂卡有 6 个微柱，从左向右的顺序依次为：1~3 号柱为特异性凝胶体系，分别含抗 A、抗 B、抗 D 的 1gM 型单克隆抗体，检测人红细胞 ABO、RhD 抗原；4~6 号柱为中性凝胶体系，4 号柱为阴性对照，5、6 号柱为 ABO 血型的反定型管，检测血浆中的 ABO 抗体；</p> <p>4、材质：凝胶；</p> <p>5、有效期：2℃~25℃保存，有效期≥12 个月；</p> <p>★6、需和采购人现使用的迈克牌 T-24 型医用离心机设备匹配使用。</p>
02-22	Rh 血型抗原检测卡（柱凝集法）	<p>★1、用途：用于人 Rh 血型系统 D、C、c、E、e 抗原的常规检测，仅用于临床检验，不用于血源的筛查；</p> <p>★2、包装：≥12 卡/盒；规格：试剂卡为 6 孔卡，至少包含 12 卡/盒；</p> <p>3、组成：试剂卡有 6 个微柱，从左向右的顺序依次为：1~5 号柱为特异性凝胶体系，分别含抗 D、抗 C、抗 c、抗 E、抗 e 的 1gM 型单克隆抗体，检测人红细胞 Rh 血型系统相应抗原；6 号柱为中性凝胶体系，为阴性对照；</p> <p>4、材质：凝胶；</p> <p>5、有效期：2℃~25℃保存，有效期≥12 个月；</p> <p>★6、需和采购人现使用的迈克牌 T-24 型医用离心机设备匹配使用。</p>
02-23	抗人球蛋白（抗 IgG+C3d）检测卡（柱凝集法）	<p>★1、用途：用于不规则抗体筛检试验、交叉配血试验，不用于血源的筛查，仅用于临床检验；</p> <p>★2、包装：≥12 卡/盒；规格：试剂卡为 6 孔卡，至少包含 12 卡/盒；</p> <p>3、组成：试剂卡有 6 个微柱，每个微柱含具有抗人球蛋白多克隆抗体的凝胶体系；</p> <p>4、材质：凝胶；</p>

		<p>5、有效期：2℃~25℃保存，有效期≥12个月；</p> <p>★6、需和采购人现使用的迈克牌 T-02 型号试剂卡孵育器和迈克牌 T-24 型医用离心机设备匹配使用。</p>
02-24	抗人球蛋白检测卡（IgG）	<p>★1、用途：用于直接抗人球蛋白试验和间接抗人球蛋白试验，主要用于不规则抗体筛查、交叉配血、抗体致敏红细胞的检测（新生儿溶血病）等；</p> <p>★2、包装：8孔/卡，5×12卡/盒；规格：8孔/卡，5×12卡/盒；</p> <p>3、组成：抗人球蛋白检测卡（IgG+C3d）是由8个并排的充填等量葡聚糖凝胶及多特异性抗 IgG，C3d 抗体（兔源多特异性 IgG/鼠源 IgM，BRIC-8）的凝胶微柱构成；</p> <p>4、材质：丙烯葡聚糖凝胶；</p> <p>5、有效期：有效期为12个月；</p> <p>★6、需和采购人现使用的（深圳市爱康生物科技股份有限公司生产的全自动血型分析仪 Aigel 300）匹配使用。</p>
02-25	ABO、Rh 血型检测质控品（微柱凝胶法）	<p>1、用途：用于 ABO、RhD 血型定型检测卡、ABO 血型反定型试剂盒（0.8%）的室内质量控制；</p> <p>★2、规格：至少包括6瓶/盒；</p> <p>3、主要组成成分：至少包括红细胞和血清成分，涵盖 A1 型 RhD（+）红细胞、B 型 RhD（+）红细胞、A 血清、B 血清、O 型 RhD（+）红细胞及 RhD（-）红细胞；</p> <p>4、产品有效期：≥90天；</p> <p>5、红细胞抗原强度差异不超过1+，血清抗体效价每瓶差异不超过1管。</p>
02-26	交叉配血质控品（微柱凝胶法）	<p>1、用途：用于抗人球蛋白检测卡交叉配血实验的室内质量控制；</p> <p>★2、规格：至少包括5瓶/盒；</p> <p>3、主要组成成分：包括红细胞和血清成分，涵盖 AB 型 RhD（+）红细胞、O 型 RhD（+）红细胞、RhD（-）红细胞、O 血清、含 IgG 型抗 D 的 AB 血清；</p> <p>4、产品有效期：≥90天；</p> <p>5、红细胞抗原强度差异不超过1+，血清抗体效价每瓶差异不超过1管。</p>
02-27	不规则抗体筛选质控品	<p>1、用途用于抗人球蛋白检测卡、不规则抗体检测试剂（4%）进行的不规则抗体筛选实验的室内质量控制；</p> <p>★2、规格：至少包括4瓶/盒；</p> <p>3、主要组成成分：血清成分，涵盖 O 血清、含 IgG 型抗 D 的 AB 血清；</p> <p>4、产品有效期：≥90天；</p> <p>5、血清抗体效价每瓶差异不超过1管。</p>
02-28	不规则抗体筛选红细胞试剂	<p>1、用途：用于红细胞血型不规则抗体的筛查，不用于血源筛查；</p> <p>★2、包装规格：5mL/支×3支；3支/盒；</p> <p>3、组成：I、II、III红细胞试剂浓度均为2~4%。由三个个体的 O 型人血红细胞组成，用红细胞保存液保存（腺嘌呤、氯化钠、枸橼酸三钠、氯霉素、肌苷、葡萄糖、硫酸新霉素）；</p> <p>不规则抗体筛选红细胞试剂含有 Rh 系统的 C、c、E、e、D 抗原，MNS</p>

		<p>系统的 M、N、S、s 抗原, Diego 系统的 Dia 抗原, Kell 系统的 k 抗原, Duffy 系统的 Fya、Fyb 抗原, Kidd 系统的 Jka、Jkb 抗原, Lewis 系统的 Lea、Leb 抗原;</p> <p>4、储存条件及有效期: 储存条件为 2~8℃。包装打开使用后应尽快放回冰箱, 防止溶血或细菌污染。有效期: 2 个月;</p> <p>5、适用仪器: 血型血清学专用离心机以及微柱凝胶卡配套专用离心机。</p>
02-29	钠, 钾, 氯离子浓度检测内部标准液(离子选择电极法)1	<p>★1、用途: 用于辅助定量检测人体血清样本中电解质钾、钠、氯离子的浓度;</p> <p>★2、包装: ≥2L/桶; 规格: 至少包含 2L/桶;</p> <p>3、组成: 至少包含硼酸、缓冲剂、NaCl、KCl、防腐剂等组成;</p> <p>4、材质: 液体试剂;</p> <p>5、有效期: 产品有效期≥24 个月;</p> <p>★6、需和采购人现使用的日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。</p>
02-30	钠, 钾, 氯离子浓度检测稀释液(离子选择电极法)2	<p>★1、用途: 用于辅助定量检测人体血清样本中电解质钾、钠、氯离子的浓度;</p> <p>★2、包装: ≥2L/桶; 规格: 至少包含 2L/桶;</p> <p>3、组成: 至少包含硼酸、缓冲剂、防腐剂等组成;</p> <p>4、材质: 液体试剂;</p> <p>5、有效期: 产品有效期≥24 个月;</p> <p>★6、需和采购人现使用的日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。</p>
02-31	钠, 钾, 氯离子浓度检测参比电极液(离子选择电极法)3	<p>★1、用途: 用于辅助定量检测人体血清样本中电解质钾、钠、氯离子的浓度;</p> <p>★2、包装: ≥500mL/瓶; 规格: 至少包含 500mL/瓶;</p> <p>3、组成: 至少包含 KCl、防腐剂等组成; 材质: 液体试剂;</p> <p>4、有效期: 产品有效期≥24 个月;</p> <p>★5、需和采购人现使用的日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。</p>
02-32	碱性清洗剂 HIALKALI-D	<p>★1、用途: 用于日立(Hitachi)008AS 生化分析仪比色杯等的清洗, 以保证仪器运行正常、测量结果可靠;</p> <p>★2、包装: ≥2L/桶; 规格: 至少包含 2L/桶;</p> <p>3、组成: 至少包含碱、复合表面活性剂、助洗剂等组成; 材质: 液体试剂;</p> <p>4、有效期: 产品有效期≥24 个月;</p> <p>★5、需和采购人现使用的日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。</p>
02-33	抗菌无磷清洗剂 HITERGENT	<p>★1、用途: 用于日立(Hitachi)008AS 生化分析仪水浴槽恒温, 抑制微生物生长, 浸泡反应杯, 以保证仪器运行正常、测量结果可靠;</p> <p>★2、包装: ≥500mL/瓶; 规格: 至少包含 500mL/瓶;</p> <p>3、组成: 至少包含高效生物抗菌剂、高效复合非离子界面活性剂组成;</p> <p>4、材质: 液体试剂;</p>

		5、有效期：产品有效期≥24个月； ★6、需和采购人现使用的日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。
	02-34 酸性清洗剂 HICARRYNON	★1、用途：用于日立(Hitachi)008AS 生化分析仪比色杯等的清洗，以保证仪器运行正常、测量结果可靠； ★2、包装：≥500ml/瓶；规格：至少包含 500ml/瓶； 3、组成：至少包含酸、复合界面活性剂、络合剂等组成；材质：液体试剂； 4、有效期：产品有效期≥24个月； ★5、需和采购人现使用的日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。
03 包	03-01 人类免疫缺陷病毒(HIV1/2)抗体检测试剂盒(乳胶法)	★1、用途：适用于体外定性检测人体静脉全血、血清或血浆样本中的人类免疫缺陷病毒 1 型抗体(HIV-1)和 2 型抗体(HIV-2)； ★2、包装：≥板型单人份:40 人份/盒；规格：至少包含板型单人份:40 人份/盒； 3、有效期：产品有效期≥12个月。
	03-02 登革病毒 IgG、IgM 抗体联合检测试剂(胶体金法)	★1、用途：适用于体外定性检测人全血、血清或血浆中的登革病毒 IgG、IgM 抗体； ★2、包装：≥20 人份/盒；规格：至少包含卡型:20 人份/盒； 3、有效期：产品有效期≥24个月。
	03-03 甲型/乙型流感病毒抗原检测试剂(胶体金法)	★1、用途：适用于定性检测人鼻咽拭子和口咽拭子样本中的甲型和乙型流感病毒抗原； ★2、包装：≥20 人份/盒；规格：至少包含卡型:20 人份/盒； 3、有效期：产品有效期≥24个月。
	03-04 一次性使用真空采血管 1	★1、用途：适用于与采血针等器械配合，供临床采集静脉血样用； ★2、包装：≥100 支/包；规格：至少包含血沉试验管 8*120, 1.6ml 玻璃； 3、有效期：产品有效期≥12个月。
	03-05 一次性使用真空采血管 2	★1、用途：适用于与采血针等器械配合，供临床采集静脉血样用； ★2、包装：≥100 支/包；规格：至少包含肝素管(肝素锂)3ml 玻璃； 3、有效期：产品有效期≥12个月。
	03-06 A 群轮状病毒抗原检测试剂盒(胶体金法)	★1、用途：适用于检测婴幼儿粪便样本中的 A 群轮状病毒抗原； ★2、包装：≥20 人份/盒；规格：至少包含 20 人份/盒； 3、有效期：产品有效期≥24个月。
	03-07 瑞氏-姬姆萨染色液 1	★1、用途：适用于对血细胞、骨髓细胞进行染色； ★2、包装：≥250ml×4 瓶/盒；规格：至少包含瑞氏-姬姆萨染色液(A 液)，250ml； 3、有效期：产品有效期≥18个月。
	03-08 瑞氏-姬姆萨染色液 2	★1、用途：适用于对血细胞、骨髓细胞进行染色； ★2、包装：≥250ml×4 瓶/盒；规格：至少包含磷酸盐缓冲液(pH6.8)(B 液)，250ml； 3、有效期：产品有效期≥18个月。
	03-09 细菌性阴道病	★1、用途：适用于妇科学阴道分泌物的细菌感染快速筛查；

	检测试剂盒 (多胺法)	<p>★2、包装：≥40 人份/盒；规格：至少包含 40 人份/盒；</p> <p>3、有效期：产品有效期≥12 个月。</p>
03-10	一次性使用静脉血样采集容器	<p>1、用途：适用于与有防逆流装置的采血针配套使用，用于静脉血样体外诊断的采集、运输、储存；</p> <p>★2、包装：≥100 只/包；</p> <p>3、规格：至少包含柠檬酸钠 4NG 1.6ml；</p> <p>4、有效期：产品有效期≥12 个月。</p>
03-11	nNF 非牛顿流体质控物	<p>★1、用途：适用于 SA 系列自动血流变测试仪，用于全血粘度的质量评价；</p> <p>★2、包装：≥6 瓶/盒；规格：至少包含 1L*4 瓶/箱；</p> <p>3、有效期：产品有效期≥12 个月。</p>

注：1.★条款为实质性要求，须在“产品技术响应表”中响应。

2.▲条款除在“技术要求应答表”中响应以外，还须提供投标产品制造厂家公开发布的产品彩页资料、产品说明书、医疗器械注册证或产品检验（测）报告予以佐证。未提供相关证明材料或者虽提供但无法佐证者，均自行承担被评审委员会视为技术参数负偏离的风险。

3.供应商须严格按照采购文件产品参数描述进行响应，不得曲解采购文件产品参数描述意思或以其他参数描述来响应采购文件参数，不得以“正偏离”为由偷换技术参数描述方式进行响应，否则自行承担被评审委员会视为技术参数负偏离的风险。