2022-JKMTDY-F5054

|  |  |
| --- | --- |
| 设备名称 | 拆装Agila悬臂式吊塔 |
| 拆装数量 | 1 |
| 设备最高投标限价 | 16万元 |
| 设备技术参数要求 |
| 序号 | 指标名称 | 技术参数 |
| **1** | 资质 | 提供原品牌吊塔厂家授权书， |
| **2** | 拆除要求 | 由原品牌吊塔厂家安装人员拆除传染科的9套吊塔及原有预埋件和法兰盘。 |
| **3** | 安装要求 | 由原品牌吊塔厂家安装人员与科室确认新的安装位置，安装吊塔预埋件及法兰盘。 |
| **4** | 安装要求 | 由原品牌吊塔厂家安装人员在新的安装位置安装原有8套吊塔并连接气电 |
| **5** | 安装要求 | 由原品牌吊塔厂家安装人员调试吊塔，调试合格后通知科室开始使用 |

2022-JKMTDY-W1215

|  |  |
| --- | --- |
| 设备名称 | 全自动化学发光分析仪 |
| 设备数量 | 1 | □国产 ☑进口 |
| 设备最高投标限价 | 20万元 |
| 设备技术参数要求 |
| 序号 | 指标名称 | 技术参数 |
| **1** | 测定原理 | 采用化学发光免疫分析 |
| **2** | 测试速度 | ≥120测试/小时 |
| **3** | 可同时进行的项目数 | ≥24个分析项目 |
| **4** | 一次可上机的样本数 | ≥100 |
| **★5** | 急诊功能 | 具备 |
| **6** | 试剂校准 | 支持试剂主校准曲线三点校准，减少校准成本 |
| **7** | 试剂仓容量 | ＞500T |
| **8** | 试剂位 | ≥36个 |
| **9** | 反应杯 | 不需要反应杯 |
| **★10** | 产地 | 原装进口 |
| **#11** | 防止交叉污染 | 清洗系统和一次性吸头加样系统能有效避免交叉污染 |
| **12** | 进样功能 | 要求具备先进的轨道进样系统，从而真正的实现自动化检测 |
| **★13** | 网络连接 | 免费提供LIS连接 |
| **★14** | 配置 | 按照实际工作需求配备操作电脑，电脑配置按照医院要求进行配置 |
| **★15** | 售后 | 整机免费质保5年，相关软件免费升级，每年至少提供一次免费校准，并出具校准报告 |
| 耗材试剂技术参数要求 |
| 序号 | 指标名称 | 技术要求 |
| **1** | 试剂名称 | 涎液化糖链抗原KL-6检测试剂盒（化学发光法），异常凝血酶原（PIVKA-II）检测试剂盒（化学发光法） |
| **★2** | 检测项目 | 1.异常凝血酶原检测2.涎液化糖链抗原KL-6检测 |
| **★3** | 试剂要求 | 3.1 试剂按人份报价（所有质控品、配套耗材等） |
| 3.2 试剂、质控品保证≥3个月以上固定批号 |
| **#4** | 试剂 | 单人份包装试剂，试剂无开瓶有效期 |
| **★5** | 资质要求 | 产品必须获得药监局颁发的医疗器械注册证或备案证 |
| **★6** | 售后 | 1、免费调换临近效期试剂2、试剂使用过程中出现效果不佳，需批量更换同数量试剂3、随时安排技术人员进行现场指导4、厂家要对每批次有严格质控，每品种均需提供质检报告 |

试剂年使用量：约10万元人民币。

2022-JKMTDY-W1217

|  |  |
| --- | --- |
| 设备名称 | 全自动化学发光分析仪 |
| 设备数量 | 1 | ☑国产 ☑进口 |
| 设备最高投标限价 | 5万元 |
| 设备技术参数要求 |
| 序号 | 指标名称 | 技术参数 |
| **1** | 方法学 | 化学发光 |
| **#2** | 样本/试剂位 | ≧5 |
| **3** | 试剂规格 | 单人份包装 |
| **4** | 样本量 | ≦100uL |
| **5** | 样本处理模式 | 单人或批量处理 |
| **#6** | 重复性 | CV≦10% |
| **★7** | 网络连接 | 免费提供LIS连接 |
| **★8** | 配置 | 按照实际工作需求配备操作电脑，电脑配置按照医院要求进行配置 |
| **★9** | 售后 | 整机免费质保5年，相关软件免费升级，每年至少提供一次免费校准，并出具校准报告 |
| 耗材试剂技术参数要求 |
| 序号 | 指标名称 | 技术要求 |
| **1** | 试剂名称 | 脑特异性蛋白产物9.5检测试剂盒、胶质纤维酸性蛋白检测试剂盒 |
| **★2** | 检测项目 | 脑特异性蛋白产物9.5检测胶质纤维酸性蛋白检测 |
| **★3** | 试剂要求 | 试剂按人份报价（包含所有质控品、校准品、配套耗材等） |
| 试剂、质控品保证≥3个月以上固定批号 |
|  |  | 所投设备与试剂为原装同品牌或试剂与设备可溯源（出具相关证明文件） |
| **★4** | 资质要求 | 产品必须获得药监局颁发的医疗器械注册证或备案证 |
| **★5** | 售后 | 1、免费调换临近效期试剂2、试剂使用过程中出现效果不佳，需批量更换同数量试剂3、随时安排技术人员进行现场指导4、厂家要对每批次有严格质控，每品种均需提供质检报告 |

试剂年使用量：约10万元人民币

2022-JKMTDY-W1221

|  |  |
| --- | --- |
| 设备名称 | 一代测序仪 |
| 设备数量 | 1 | ☑国产 ☑进口 |
| 设备最高投标限价 | 30万元 |
| 设备技术参数要求 |
| 序号 | 指标名称 | 技术参数 |
| **★1** | 认证 | 医疗器械注册证 |
| **#2** | 自动化 | 全自动系统 |
| **3** | 通道 | ≥4个 |
| **4** | 样本位 | ≥96个 |
| **#5** | 光学模块 | ≥5色荧光 |
| **#6** | 分析软件 | 包括：Sanger测序，片段分析，突变检测，SNP基因分型分析，微卫星扫描（STR、VNTR、SSR） |
| **★7** | 配套设备 | 需提供配套的1台全自动核酸提取仪 |
| **★8** | 网络连接 | 免费提供LIS连接 |
| **★9** | 配置 | 按照实际工作需求配备操作电脑，电脑配置按照医院要求进行配置 |
| **★10** | 售后 | 整机终身质保，相关软件免费升级，每年至少提供一次免费校准，并出具校准报告 |
| 耗材试剂技术参数要求 |
| 序号 | 指标名称 | 技术要求 |
| **1** | 试剂名称 | 13种呼吸道病原体多重检测试剂盒、人乳头瘤病毒（HPV）核酸检测试剂盒、CYP2C19基因检测试剂盒、ALDH2基因检测试剂盒、HLA-A核酸分型检测试剂盒、HLA-B核酸分型检测试剂盒、HLA-C核酸分型检测试剂盒、HLA-DRB1核酸分型检测试剂盒、HLA-DQB1核酸分型检测试剂盒 |
| **★2** | 检测项目 | 1.13种呼吸道病原体多重检测2.人乳头瘤病毒核酸检测3.CYP2C19基因检测4.ALDH2基因检测5.组织配型（HLA）检测（HLA-A核酸分型检测、HLA-B核酸分型检测、HLA-C核酸分型检测、HLA-DRB1核酸分型检测、HLA-DQB1核酸分型检测） |
| **3** | 拓展项目 | 异常流产的染色体分析 |
| **#4** | 耗材追踪 | 仪器具有无线射频识别技术，能追踪并报告耗材的用量、批号或序列号、以及有效期限。 |
| **★5** | 试剂要求 | 5.1 试剂按人份报价（所有质控品、配套耗材等） |
| 5.2 试剂、质控品保证≥3个月以上固定批号 |
| **★6** | 资质要求 | 具备医疗器械注册证或备案证 |
| **★7** | 售后 | 1、免费调换临近效期试剂2、试剂使用过程中出现效果不佳，需批量更换同数量试剂3、随时安排技术人员进行现场指导4、厂家要对每批次有严格质控，每品种均需提供质检报告 |

试剂年使用量：1.13种呼吸道病原体多重检测：约65万元人民币

2.人乳头瘤病毒核酸检测：约5万元人民币

3.CYP2C19基因检测：约1万元人民币

4.ALDH2基因检测：约1万元人民币

5.HLA-A核酸分型检测：约1万元人民币

6.HLA-B核酸分型检测：约1万元人民币

7.HLA-C核酸分型检测：约1万元人民币

8.HLA-DRB1核酸分型检测：约1万元人民币

9.HLA-DQB1核酸分型检测：约1万元人民币