技术参数要求

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **序号** | **参 数 要 求** | **响应情况** |
| 1 | 反应原理：电化学发光法或化学发光法 |  |
| 2 | 有应急能力，具备单独急诊通道 |  |
| 3 | ★测试速度，单模块≥450T/H；且可做模块化组合。 | 投标文件中提供证明文件扫描件或影印件 |
| 4 | ★试剂位，单模块≥35个，试剂仓 2-8℃机上冷藏； | 投标文件中提供证明文件扫描件或影印件 |
| 5 | 加样方式：使用钢针加样，携带污染率小于0.1ppm； |  |
| 6 | ★样本位：单模块≥300 个； | 投标文件中提供证明文件扫描件或影印件 |
| 7 | 样本类型：血清，血浆，脑脊液，尿液等； |  |
| 8 | 样本管：样本杯，微量反应杯，原始管； |  |
| 9 | 离机时间≥4 小时； |  |
| 10 | 运行中可以自动装载添加试剂； |  |
| 11 | 可机上自动预稀释； |  |
| 12 | 加样针具有液面探测、随量跟踪、立体防撞、堵针检测、空吸检测功能 |  |
| 13 | 一次性反应杯； |  |
| 14 | 有条码阅读功能； |  |
| 15 | 有双向通讯，可与 LIS 做无缝衔接； |  |
| 16 | 控制单元：独立键盘, PC, 彩色触摸屏, 鼠标； |  |
| 17 | 1RS 232 串行界面, 双向联接； |  |
| 18 | 资料储存：储存≥10000 常规/急诊标本； |  |
| 19 | 自动重做：支持此项功能； |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 20 | ★必须可开展传染病套餐8项：HBsAg、Anti-HBs、HBeAg、Anti-HBe、Anti-HBc、HIV（第四代试剂）、Anti-TP、Anti-HCV。 | 投标文件中提供以上试剂注册证及HIV第四代试剂证明材料 |
|  | ★肿瘤标志物必须可开展体检全套18项套餐项 目：AFP、CEA、CA125、CA199、CA153、TPSA、FPSA、Fer、NSE、CYFRA21-1、CA72-4、SCC、ProGRP、PGI、PGII、CA50、CA242、HE4； | 投标文件中提供以上试剂注册证 |
| 21 | ★甲状腺必须可开展9项套餐项目：T3、T4、FT3、FT4、TSH（TSH为第三代试剂，功能灵敏度≤ 0.02 IU/ml）、A-TPO、A-TG、TG，rT3。 | 投标文件中提供以上试剂注册证及TSH第三代试剂证明性材料 |
| 22 | ★以上项目均需提供独立注册的原厂校准品，并提供注册证，满足溯源性要求，并提供溯源性文件。 | 投标文件中提供以上项目独立注册的原厂校准品注册证及溯源性文件。 |
| 以上招标参数中，带“★”项必须全部响应，且提供响应的注册证及证明材料，有任何一项负偏离，均做废标处理；非“★”项负偏离应≤3项，否则做废标处理。 |