

第五章 各包采购项目技术、服务、采购合同内容条款及其他商务要求

一、项目概述

本项目共 2 个包，拟各包采购一名供应商为 2025 年国产检验试剂(第一批)采购项目提供货物及配送服务。

★二、采购内容

序号	包号	标的名称	数量	单位	所属行业	最高限价（元）
1	01	2025 年国产检验试剂 (第一批)采购项目	1	项	其他未列明行业	30,636,865.79
2	02		1	项	其他未列明行业	18,049,108.90

三、各包技术要求

★（1）清单列表

序号	耗材名称	是否为医疗器械	是否进口	单位	预采量	单价最高限价（元）
1	丙氨酸氨基转移酶（ALT）测定试剂盒（IFCC 法）	否	否	盒	200	298.30
2	天门冬氨酸氨基转移酶（AST）测定试剂盒（IFCC 法）	否	否	盒	200	299.01
3	碱性磷酸酶（ALP）测定试剂盒（AMP 缓冲液法）	否	否	盒	300	343.20
4	γ-谷氨酰转移酶（γ-GT）测定试剂盒（IFCC 法）	否	否	盒	150	627.00
5	总蛋白（TP）测定试剂盒（双缩脲法）	否	否	盒	300	95.00
6	白蛋白（ALB）测定试剂盒（溴甲酚绿法）	否	否	盒	300	93.00
7	前白蛋白（PA）测定试剂盒（免疫透射比浊法）	否	否	盒	220	582.00

8	总胆红素(T-Bil)测定试剂盒(钒酸盐氧化法)	否	否	盒	300	212.60
9	直接胆红素(D-Bil)测定试剂盒(钒酸盐氧化法)	否	否	盒	300	212.63
10	胆碱酯酶(CHE)测定试剂盒(丁酰硫代胆碱法)	否	否	盒	300	378.97
11	腺苷脱氨酶(ADA)测定试剂盒(酶比色法)	否	否	盒	150	1,080.00
12	α -L-岩藻糖苷酶(AFU)测定试剂盒(CNPF法)	否	否	盒	10	1,593.00
13	总胆汁酸(TBA)测定试剂盒(循环酶法)	否	否	盒	160	2,148.16
14	5'-核苷酸酶(5'-NT)测定试剂盒(酶比色法)	否	否	盒	160	1,916.05
15	单胺氧化酶检测试剂(谷氨酸脱氢酶法)	否	否	盒	160	979.97
16	总胆固醇(TC)测定试剂盒(氧化酶法)	否	否	盒	110	295.98
17	甘油三酯(TG)测定试剂盒(氧化酶法)	否	否	盒	110	707.00
18	高密度脂蛋白胆固醇(HDL-C)测定试剂盒(直接法)	否	否	盒	110	1,430.45
19	低密度脂蛋白胆固醇(LDL-C)测定试剂盒(直接法)	否	否	盒	110	1,601.42
20	载脂蛋白A1(ApoA1)测定试剂盒(免疫透射比浊法)	否	否	盒	90	888.00
21	载脂蛋白B(ApoB)测定试剂盒(免疫透射比浊法)	否	否	盒	90	929.23
22	葡萄糖(Glu)测定试剂盒(己糖激酶法)	否	否	盒	100	400.00
23	钙(Ca)测定试剂盒(偶氮胂III法)	否	否	盒	380	72.95
24	镁(Mg)测定试剂盒(二甲苯胺蓝法)	否	否	盒	146	135.00
25	无机磷(P)测定试剂盒(磷钼酸法)	否	否	盒	146	94.96
26	铁(Fe)测定试剂盒(比色法)	否	否	盒	30	450.00
27	不饱和铁结合力(UIBC)测定试剂盒(比色法)	否	否	盒	30	1,580.00
28	乳酸脱氢酶(LDH)测定试剂盒(IFCC法)	否	否	盒	90	180.00

29	C-反应蛋白(CRP)测定试剂盒(免疫透射比浊法)	否	否	盒	300	612.00
30	补体因子 C3(C3)测定试剂盒(免疫透射比浊法)	否	否	盒	10	727.00
31	补体因子 C4(C4)测定试剂盒(免疫透射比浊法)	否	否	盒	10	644.00
32	免疫球蛋白 G(IgG)测定试剂盒(免疫透射比浊法)	否	否	盒	10	592.00
33	免疫球蛋白 A(IgA)测定试剂盒(免疫透射比浊法)	否	否	盒	10	592.00
34	免疫球蛋白 M(IgM)测定试剂盒(免疫透射比浊法)	否	否	盒	10	540.00
35	抗环瓜氨酸肽抗体检测试剂盒(胶乳增强免疫比浊法)	否	否	盒	10	12,240.00
36	抗链球菌溶血素"O"(ASO)测定试剂盒(胶乳免疫比浊法)	否	否	盒	10	3,380.00
37	类风湿因子(RF)测定试剂盒(免疫比浊法)	否	否	盒	10	1,948.00
38	α -淀粉酶(α -AMY)测定试剂盒(连续监测法)	否	否	盒	42	1,844.72
39	脂肪酶检测试剂盒(甲基溴灵底物法)	否	否	盒	80	2,016.00
40	乳酸检测试剂盒(乳酸氧化酶法)	否	否	盒	10	3,168.00
41	尿微量白蛋白质控品	否	否	盒	30	100.00
42	尿/脑脊液总蛋白(TPUC)质控品	否	否	盒	30	41.00
43	常规生化复合校准品	否	否	盒	40	1,500.00
44	特种蛋白校准品	否	否	盒	30	1,250.00
45	前白蛋白校准品	否	否	盒	30	1,200.00
46	脂类校准品	否	否	盒	30	1,250.00
47	视黄醇结合蛋白质控品	否	否	盒	30	280.00
48	同型半胱氨酸(HCY)质控品	否	否	盒	30	178.00
49	风湿三项(ASO/CRP/RF)复合质控品	否	否	盒	30	2,260.00
50	胱抑素 C(CysC)质控品	否	否	盒	20	243.00
51	样本稀释液 MR Buffer Solution	否	否	箱	750	1,078.07

52	乙型肝炎病毒表面抗原校准品	否	否	盒	20	186.00
53	乙型肝炎病毒表面抗体校准品	否	否	盒	20	218.61
54	乙型肝炎病毒 e 抗原校准品	否	否	盒	20	186.00
55	乙型肝炎病毒 e 抗体校准品	否	否	盒	20	145.00
56	乙型肝炎病毒核心抗体校准品	否	否	盒	20	150.00
57	人类免疫缺陷病毒抗原抗体校准品	否	否	盒	20	243.22
58	丙型肝炎病毒抗体校准品	否	否	盒	20	245.00
59	梅毒螺旋体抗体校准品	否	否	盒	20	237.00
60	乙型肝炎病毒表面抗原质控品（阴性）	否	否	盒	40	171.04
61	乙型肝炎病毒表面抗原阳性质控品	否	否	盒	40	324.00
62	乙型肝炎病毒表面抗体质控品（阴性）	否	否	盒	40	324.00
63	乙型肝炎病毒表面抗体质控品（阳性）	否	否	盒	40	223.00
64	乙型肝炎病毒 e 抗原质控品（阴性）	否	否	盒	40	270.00
65	乙型肝炎病毒 e 抗原质控品（阳性）	否	否	盒	40	270.00
66	乙型肝炎病毒 e 抗体质控品（阴性）	否	否	盒	40	270.00
67	乙型肝炎病毒 e 抗体质控品（阳性）	否	否	盒	40	270.00
68	乙型肝炎病毒核心抗体质控品（阴性）	否	否	盒	40	270.00
69	乙型肝炎病毒核心抗体质控品（阳性）	否	否	盒	40	270.00
70	人类免疫缺陷病毒抗原抗体质控品（阴性）	否	否	盒	40	845.02
71	人类免疫缺陷病毒抗原抗体质控品（阳性）	否	否	盒	40	1,627.05
72	丙型肝炎病毒抗体质控品	否	否	盒	40	454.00
73	丙型肝炎病毒抗体质控品	否	否	盒	40	339.00
74	梅毒螺旋体抗体质控品	否	否	盒	40	333.00

75	梅毒螺旋体抗体质控品	否	否	盒	40	474.00
76	总三碘甲状腺原氨酸 (T3) 测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	否	否	盒	130	2,130.29
77	总甲状腺素 (T4) 测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	否	否	盒	130	2,042.51
78	游离三碘甲状腺原氨酸 (FT3) 测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	否	否	盒	130	1,883.75
79	游离甲状腺素 (FT4) 测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	否	否	盒	200	1,884.93
80	促甲状腺激素 (TSH) 测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	否	否	盒	200	1,891.80
81	甲状腺球蛋白抗体 (Anti-Tg)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	否	否	盒	50	2,000.00
82	抗甲状腺过氧化物酶抗体 (Anti-TPO)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	否	否	盒	100	2,323.99
83	甲状腺球蛋白 (Tg) 测定试剂盒	否	否	盒	50	2,742.01
84	促甲状腺素受体抗体 (TRAb)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	否	否	盒	10	3,600.00
85	甲状旁腺素 (PTH) 测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	否	否	盒	10	3,261.00
86	抗缪勒管激素测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	否	否	盒	20	10,386.79
87	癌胚抗原 (CEA) 测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	否	否	盒	200	1,929.87
88	甲胎蛋白 (AFP) 测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	否	否	盒	200	1,929.59
89	肿瘤相关抗原 CA125 测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	否	否	盒	150	4,662.96
90	癌抗原 CA15-3 测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	否	否	盒	150	4,677.94
91	糖类抗原 CA19-9 测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	否	否	盒	150	4,577.97
92	癌抗原 CA72-4 测定试剂盒	否	否	盒	80	4,000.00

	(化学发光免疫分析法)					
93	糖类抗原 242 测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	否	否	盒	10	4,400.00
94	糖类抗原 50 测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	否	否	盒	60	4,400.00
95	铁蛋白(FERR)测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	否	否	盒	60	2,883.86
96	总前列腺特异性抗原 (t-PSA)测定试剂盒(化学 发光免疫分析法)	否	否	盒	70	3,373.28
97	游离前列腺特异性抗原 (FPSA)测定试剂盒(化学 发光免疫分析法)	否	否	盒	70	3,373.97
98	B 型脑钠肽 (BNP) 测定试 剂盒	否	否	盒	110	13,312.32
99	肌红蛋白 (MYO) 测定试剂 盒	否	否	盒	100	3,027.00
100	肌酸激酶同工酶 MB (CK-MB) 测定试剂盒 (化 学发光免疫分析法)	否	否	盒	110	3,040.00
101	胃蛋白酶原 I 测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	否	否	盒	2	3,731.00
102	胃蛋白酶原 II 测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	否	否	盒	2	4,600.00
103	神经元特异性烯醇化酶测 定试剂盒(化学发光免疫分 析法)	否	否	盒	80	4,852.61
104	鳞状上皮细胞癌抗原测定 试剂盒(化学发光免疫分析 法)	否	否	盒	60	4,000.00
105	细胞角蛋白 19 片段测定试 剂盒 (化学发光免疫分析 法)	否	否	盒	70	5,320.07
106	胃泌素释放肽前体测定试 剂盒 (化学发光免疫分析 法)	否	否	盒	10	4,332.01
107	人附睾蛋白 4 测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	否	否	盒	50	5,400.55
108	醛固酮 (ALD) 测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	否	否	盒	10	3,970.00
109	肾素 (Renin) 测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	否	否	盒	10	3,794.47
110	皮质醇 (Cortisol) 测定试	否	否	盒	10	2,859.06

	剂盒					
111	促肾上腺皮质激素（ACTH）测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	否	否	盒	10	4,302.00
112	降钙素原测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	否	否	盒	100	9,978.93
113	全自动免疫检验系统用底物液	否	否	盒	90	1,196.96
114	清洗液 Wash Buffer	否	否	箱	80	325.79
115	胃炎相关质控品	否	否	盒	2	250.00
116	胃炎相关质控品	否	否	盒	2	250.00
117	多项肿瘤标志物质控品	否	否	盒	2	621.92
118	多项肿瘤标志物质控品	否	否	盒	2	720.31
119	高血压相关质控品	否	否	盒	2	990.00
120	高血压相关质控品	否	否	盒	2	990.00
121	游离三碘甲状腺原氨酸校准品	否	否	盒	15	708.08
122	游离甲状腺素校准品	否	否	盒	15	708.08
123	总三碘甲状腺原氨酸校准品	否	否	盒	15	1,000.00
124	总甲状腺素校准品	否	否	盒	15	769.04
125	促甲状腺激素校准品	否	否	盒	15	875.00
126	甲状腺球蛋白校准品	否	否	盒	15	575.00
127	甲状腺球蛋白抗体校准品	否	否	盒	15	563.00
128	抗甲状腺过氧化物酶抗体校准品	否	否	盒	15	563.00
129	癌胚抗原（CEA）校准品	否	否	盒	15	1,078.00
130	甲胎蛋白（AFP）校准品	否	否	盒	15	1,137.00
131	肿瘤相关抗原 CA125 校准品	否	否	盒	15	1,507.00
132	癌抗原 CA15-3 校准品	否	否	盒	15	1,200.00
133	糖类抗原 CA19-9 校准品	否	否	盒	15	1507.00
134	游离前列腺特异性抗原校准品	否	否	盒	15	607.00
135	总前列腺特异性抗原校准品	否	否	盒	15	300.00

136	总 β 人绒毛膜促性腺激素校准品	否	否	盒	15	1,102.00
137	促卵泡生成素校准品	否	否	盒	15	810.00
138	促黄体生成素校准品	否	否	盒	15	818.07
139	垂体泌乳素校准品	否	否	盒	15	821.04
140	雌二醇校准品	否	否	盒	15	817.07
141	孕酮校准品	否	否	盒	15	851.00
142	皮质醇校准品	否	否	盒	2	850.00
143	促肾上腺皮质激素校准品	否	否	盒	2	850.00
144	B型脑钠肽校准品	否	否	盒	20	1,485.00
145	肌红蛋白校准品	否	否	盒	20	1,406.00
146	睾酮校准品	否	否	盒	2	810.00
147	肌酸激酶同工酶 MB 校准品	否	否	盒	20	2,000.00
148	癌抗原 CA72-4 校准品	否	否	盒	15	583.00
149	神经元特异性烯醇化酶校准品	否	否	盒	15	579.43
150	胃蛋白酶原 I 校准品	否	否	盒	1	170.00
151	胃蛋白酶原 II 校准品	否	否	盒	1	170.00
152	降钙素原校准品	否	否	盒	15	220.00
153	糖类抗原 50 校准品	否	否	盒	15	255.00
154	糖类抗原 242 校准品	否	否	盒	1	297.00
155	胃泌素释放肽前体校准品	否	否	盒	2	297.00
156	人附睾蛋白 4 校准品	否	否	盒	15	318.02
157	鳞状上皮细胞癌抗原校准品	否	否	盒	15	255.00
158	醛固酮校准品	否	否	盒	2	119.00
159	肾素校准品	否	否	盒	2	396.00
160	铁蛋白校准品	否	否	3 瓶/ 盒	10	1,000.00
161	细胞角蛋白 19 片段校准品	否	否	3 瓶/ 盒	15	765.00
162	层粘连蛋白测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	否	否	盒	5	2,428.00
163	IV 型胶原测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	否	否	盒	5	3,280.76

164	透明质酸测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	否	否	盒	5	2,415.00
165	III 型前胶原氨基端肽测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	否	否	盒	5	3,155.48
166	肝纤维化质控品	否	否	盒	2	400.00
167	肝纤维化质控品	否	否	盒	2	400.00
168	高敏心肌肌钙蛋白 (hs-cTnI)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	否	否	盒	350	2,498.00
169	凝血酶原时间(PT)测定试剂盒(凝固法)	否	否	盒	90	1,357.31
170	活化部分凝血活酶时间(APTT)测定试剂盒(凝固法)	否	否	盒	90	1,176.83
171	纤维蛋白原(FIB)测定试剂盒(凝固法)	否	否	盒	90	2,137.05
172	凝血酶时间(TT)测定试剂盒(凝固法)	否	否	盒	90	1,178.97
173	D-二聚体(D-Dimer)测定试剂盒(免疫比浊法)	否	否	盒	180	6,514.01
174	纤维蛋白(原)降解产物(FDP)测定试剂盒(免疫比浊法)	否	否	盒	90	4,800.00
175	抗凝血酶III(AT III)测定试剂盒(发色底物法)	否	否	盒	300	2,167.51
176	凝血分析用稀释液 DF-15	否	否	盒	3	1,020.00
177	凝血分析用稀释液 AF-15	否	否	盒	3	720.00
178	全自动凝血分析仪清洗液	否	否	盒	150	700.00
179	全自动凝血分析仪洗针液	否	否	盒	40	700.00
180	凝血质控品	否	否	盒	12	1,000.00
181	凝血质控品	否	否	盒	12	1,000.00
182	D-二聚体(D-Dimer)质控品	否	否	盒	12	1,000.00
183	D-二聚体(D-Dimer)质控品	否	否	盒	12	1,000.00
184	D-二聚体(D-Dimer)质控品	否	否	盒	12	1,000.00
185	纤维蛋白(原)降解产物(FDP)质控品	否	否	盒	12	1,000.00

186	纤维蛋白（原）降解产物（FDP）质控品	否	否	盒	12	1,000.00
187	纤维蛋白（原）降解产物（FDP）质控品	否	否	盒	12	1,000.00
188	D-二聚体（D-Dimer）校准品	否	否	盒	3	800.00
189	纤维蛋白（原）降解产物（FDP）校准品	否	否	盒	3	800.00
190	胃泌素 17 检测试剂盒（荧光免疫层析法）	否	否	盒	264	1,500.00
191	胃蛋白酶原 I 检测试剂盒（荧光免疫层析法）	否	否	盒	108	750.00
192	胃蛋白酶原 II 检测试剂盒（荧光免疫层析法）	否	否	盒	108	750.00
193	质谱系统微生物样本预处理试剂盒	否	否	盒	10	500.00
194	质谱系统样本处理基质溶液	否	否	盒	30	1,030.00
195	质谱系统样本预处理溶液	否	否	盒	30	1,500.00
196	质谱系统霉菌样本预处理试剂盒	否	否	盒	1	1,200.00
197	质谱系统血培养阳性样本预处理试剂盒	否	否	盒	1	1,800.00
198	微生物质谱鉴定仪用校准品	否	否	盒	1	4,800.00
199	解脲脲原体核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	否	否	盒	40	200.00
200	淋球菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	否	否	盒	40	200.00
201	EB 病毒核酸扩增（PCR）荧光定量检测试剂盒	否	否	盒	110	200.00
202	结核分枝杆菌复合群核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	否	否	盒	110	200.00
203	沙眼衣原体核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	否	否	盒	40	200.00
204	乙型肝炎病毒核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	否	否	盒	600	200.00
205	核酸提取或纯化试剂	否	否	盒	300	180.00
206	核酸提取或纯化试剂	否	否	盒	300	320.00
207	核酸提取或纯化试剂	否	否	盒	300	41.60

208	人感染 H7N9 禽流感病毒 RNA 检测试剂盒（荧光 PCR 探针法）	否	否	盒	1	720.00
209	甲型 H1N1 流感病毒（2009）RNA 检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	否	否	盒	1	360.00
210	季节性流感病毒 H3 亚型核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	否	否	盒	1	360.00
211	季节性流感病毒 H1 亚型核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	否	否	盒	1	360.00
212	人偏肺病毒核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	否	否	盒	1	150.00
213	鼻病毒核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	否	否	盒	1	150.00
214	人博卡病毒核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	否	否	盒	1	300.00
215	样本释放剂	否	否	盒	10	500.00
216	肠道病毒 EV71/CA16/EV 核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	否	否	盒	1	2,160.00
217	柯萨奇病毒 A6 型核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	否	否	盒	1	720.00
218	柯萨奇病毒 A10 型核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	否	否	盒	1	720.00
219	诺如病毒核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	否	否	盒	1	720.00
220	一次性使用宫颈细胞采集器	否	否	人份	12000	7.25
221	α -、 β -地中海贫血基因检测试剂盒（PCR+导流杂交法）	否	否	人份	3000	123.50
222	核酸提取试剂盒（DNA-L 型磁珠法）	否	否	人份	15000	7.80
223	高危型人乳头状瘤病毒 E6/E7 区 mRNA 检测试剂盒（PCR 法-荧光探针法）	否	否	人份	10	180.00
224	耳聋易感基因检测试剂盒（PCR+导流杂交法）	否	否	人份	1	120.00
225	B 族链球菌核酸检测试剂	否	否	盒	1	1,200.00

	盒（PCR-荧光探针法）					
226	人 MTHFR 基因检测试剂盒（荧光 PCR 熔解曲线法）	否	否	盒	1	8,400.00
227	人类 CYP2C19 基因检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	否	否	盒	50	6,650.00
228	六项呼吸道病原体核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	否	否	盒	800	3,600.00
229	呼吸道合胞病毒核酸检测试剂盒（恒温扩增-实时荧光法）	否	否	盒	1	1,100.00
230	抗核抗体谱（IgG）检测试剂盒（欧蒙印迹法）	否	否	盒	60	2,300.00
231	抗髓过氧化物酶、蛋白酶3、肾小球基底膜抗体 IgG 检测试剂盒（欧蒙印迹法）	否	否	盒	1	960.00
232	自身免疫性肝病 IgG 类抗体检测试剂盒（欧蒙印迹法）	否	否	盒	36	1,920.00
233	吸入性及食物性过敏原特异性 IgE 抗体检测试剂盒（欧蒙印迹法）	否	否	盒	20	16,640.00
234	5'-核苷酸酶测定试剂盒（过氧化物酶法）	否	否	盒	20	1,215.00
235	5'-核苷酸酶测定试剂盒（过氧化物酶法）	否	否	盒	20	4,800.00
236	C-反应蛋白测定试剂盒（免疫比浊法）	否	否	盒	460	1,440.00
237	α -淀粉酶测定试剂盒（EPS 底物法）	否	否	盒	45	816.00
238	γ -谷氨酰基转移酶测定试剂盒（GCANA 底物法）	否	否	盒	60	317.52
239	γ -谷氨酰基转移酶测定试剂盒（GCANA 底物法）	否	否	盒	60	114.00
240	白蛋白测定试剂盒（溴甲酚绿法）	否	否	盒	75	29.04
241	白蛋白测定试剂盒（溴甲酚绿法）	否	否	盒	75	134.40
242	丙氨酸氨基转移酶测定试剂盒（丙氨酸底物法）	否	否	盒	45	120.00
243	丙氨酸氨基转移酶测定试剂盒（丙氨酸底物法）	否	否	盒	45	450.00
244	单胺氧化酶测定试剂盒（谷	否	否	盒	30	979.97

	氨酸脱氢酶法)					
245	胆碱酯酶测定试剂盒(丁酰硫代胆碱底物法)	否	否	盒	200	283.99
246	低密度脂蛋白胆固醇测定试剂盒(直接法-过氧化氢酶清除法)	否	否	盒	45	960.00
247	低密度脂蛋白胆固醇测定试剂盒(直接法-过氧化氢酶清除法)	否	否	盒	45	1,198.80
248	甘油三酯测定试剂盒(GPO-PAP法)	否	否	盒	45	168.00
249	甘油三酯测定试剂盒(GPO-PAP法)	否	否	盒	45	364.50
250	高密度脂蛋白胆固醇测定试剂盒(直接法-过氧化氢酶清除法)	否	否	盒	45	546.48
251	高密度脂蛋白胆固醇测定试剂盒(直接法-过氧化氢酶清除法)	否	否	盒	45	939.60
252	碱性磷酸酶测定试剂盒(NPP底物-AMP缓冲液法)	否	否	盒	54	96.00
253	碱性磷酸酶测定试剂盒(NPP底物-AMP缓冲液法)	否	否	盒	54	293.13
254	镁测定试剂盒(二甲苯胺蓝法)	否	否	盒	36	72.00
255	葡萄糖测定试剂盒(己糖激酶法)	否	否	盒	45	147.00
256	葡萄糖测定试剂盒(己糖激酶法)	否	否	盒	45	292.50
257	前白蛋白测定试剂盒(免疫比浊法)	否	否	盒	27	1,980.00
258	乳酸脱氢酶测定试剂盒(乳酸底物法)	否	否	盒	50	138.00
259	乳酸脱氢酶测定试剂盒(乳酸底物法)	否	否	盒	50	337.50
260	生化复合校准品	否	否	盒	50	350.00
261	天门冬氨酸氨基转移酶测定试剂盒(天门冬氨酸底物法)	否	否	盒	45	72.00
262	天门冬氨酸氨基转移酶测定试剂盒(天门冬氨酸底物法)	否	否	盒	45	315.00

263	无机磷测定试剂盒(磷钼酸盐法)	否	否	盒	18	54.00
264	腺苷脱氨酶测定试剂盒(过氧化物酶法)	否	否	盒	18	1,200.00
265	腺苷脱氨酶测定试剂盒(过氧化物酶法)	否	否	盒	18	2,505.93
266	载脂蛋白 A1 测定试剂盒(免疫比浊法)	否	否	盒	21	720.00
267	载脂蛋白 A1 测定试剂盒(免疫比浊法)	否	否	盒	21	3,402.00
268	载脂蛋白 B 测定试剂盒(免疫比浊法)	否	否	盒	21	947.40
269	载脂蛋白 B 测定试剂盒(免疫比浊法)	否	否	盒	21	2,873.47
270	直接胆红素测定试剂盒(氧化法)	否	否	盒	45	318.94
271	直接胆红素测定试剂盒(氧化法)	否	否	盒	45	108.00
272	总胆固醇测定试剂盒(CHOD-PAP 法)	否	否	盒	40	100.80
273	总胆固醇测定试剂盒(CHOD-PAP 法)	否	否	盒	40	249.08
274	总胆红素测定试剂盒(氧化法)	否	否	盒	45	108.00
275	总胆红素测定试剂盒(氧化法)	否	否	盒	45	303.75
276	总胆汁酸测定试剂盒(酶循环法)	否	否	盒	45	6,592.50
277	总胆汁酸测定试剂盒(酶循环法)	否	否	盒	45	1,044.00
278	总蛋白测定试剂盒(双缩脲法)	否	否	盒	80	32.40
279	总蛋白测定试剂盒(双缩脲法)	否	否	盒	80	134.40
280	血细胞分析用染色液 M-60FN	否	否	盒	120	5,255.70
281	血细胞分析用溶血剂 M-60LD	否	否	箱	100	2,669.80
282	血细胞分析用溶血剂 M-60LH	否	否	箱	50	3,999.80
283	血细胞分析用溶血剂 M-60LN	否	否	箱	100	1629.80
284	血细胞分析用染色液 M-60FD	否	否	盒	100	2,931.95

285	血细胞分析用稀释液 M-68DS	否	否	箱	240	231.76
286	Access 免疫分析系统专用 试剂-清洗缓冲液 II	否	否	箱	1200	626.00
287	厌氧培养瓶（比色法）	否	否	盒	400	920.00
288	需氧培养瓶（比色法）	否	否	盒	400	920.00
289	需氧培养瓶（比色法）/儿 童瓶	否	否	盒	150	920.00
290	人类免疫缺陷病毒抗体 (HIV1/2)检测试剂（胶体 金法）	否	否	盒	100	170.00
291	人绒毛膜促性腺激素(HCG) 检测试纸(胶体金免疫层析 法)	否	否	盒	110	45.00

02 包采购清单

序号	耗材名称	是否为医疗器械	是否进口	单位	预采量	单价最高限价（元）
1	ABO 正反定型及 Rh(D/C/E)血型检测卡（微柱凝胶法）	否	否	盒	1860	2,099.77
2	抗人球蛋白检测卡（IgG+C3d）（微柱凝胶法）（抗筛卡）	否	否	盒	90	2,159.01
3	抗人球蛋白检测卡（IgG+C3d）（微柱凝胶法）（交叉配血卡）	否	否	盒	90	2,159.01
4	Rh 血型抗原检测卡（微柱凝胶法）	否	否	盒	120	4,560.00
5	人 ABO 血型反定型红细胞试剂盒	否	否	盒	600	132.37
6	交叉配血质控品	否	否	盒	30	2,314.60
7	血型鉴定及不规则抗体筛查质控品	否	否	盒	30	1,294.38
8	抗体筛选红细胞试剂盒	否	否	支	216	59.95
9	抗酸染色液	否	否	盒	80	452.00
10	革兰染色液	否	否	盒	170	400.00
11	丙型肝炎病毒核心抗原检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	否	否	人份	120000	28.00
12	全自动免疫检验系统用底物液	否	否	盒	150	1,200.00
13	清洗液	否	否	盒	180	1,000.00
14	血管内皮生长因子测定试剂盒（磁微粒化学发光法）	否	否	盒	100	6,500.00
15	中枢神经特异蛋白(S100 β)测定试剂盒(磁微粒化学发光法)	否	否	盒	3	9,200.00
16	全自动免疫检验系统用底物液	否	否	盒	60	210.00
17	清洗缓冲液	否	否	盒	60	260.00

18	需氧培养瓶（成人）	否	否	瓶	8500	38.00
19	需氧培养瓶（儿童）	否	否	瓶	3500	38.00
20	厌氧培养瓶	否	否	瓶	8500	37.99
21	曲霉半乳甘露聚糖检测试剂盒（荧光免疫层析法）	否	否	盒	70	3,753.50
22	曲霉半乳甘露聚糖 IgG 抗体检测试剂盒（荧光免疫层析法）	否	否	盒	30	5,000.00
23	念珠菌甘露聚糖 IgG 抗体检测试剂盒（荧光免疫层析法）	否	否	盒	30	4,400.00
24	真菌(1-3)- β -D 葡聚糖检测试剂盒（荧光免疫层析法）	否	否	盒	70	3,153.99
25	胃蛋白酶原 I 测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	否	否	人份	2700	28.00
26	胃蛋白酶原 II 测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	否	否	人份	2700	28.00
27	胃泌素 17 测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	否	否	人份	6600	28.00
28	凝血酶-抗凝血酶Ⅲ复合物测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	否	否	人份	18000	81.00
29	纤溶酶- α 2 纤溶酶抑制剂复合物测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	否	否	人份	18000	81.00
30	血栓调节蛋白测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	否	否	人份	18000	75.00
31	组织纤溶酶原激活物-纤溶酶原激活物抑制剂-1 复合物测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	否	否	人份	18000	75.00
32	全自动免疫检验系统用底物液	否	否	盒	60	500.00
33	清洗液	否	否	盒	100	200.00

34	白介素-6 测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	否	否	人份	1000	18.00
35	白介素 17（IL-17）试剂盒（磁微粒化学发光法）	否	否	人份	1000	35.00
36	血管紧张素 I 测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	否	否	人份	4500	16.18
37	血管紧张素 II 测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	否	否	人份	4500	16.45
38	皮质醇测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	否	否	人份	4500	25.00
39	促肾上腺皮质激素测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	否	否	人份	4500	18.15
40	醛固酮测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	否	否	人份	4500	18.77
41	肾素测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	否	否	人份	4500	16.00
42	25-羟基维生素 D 测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	否	否	人份	6000	34.20
43	白介素 2（IL-2）试剂盒（磁微粒化学发光法）	否	否	人份	1000	35.00
44	白介素 4（IL-4）试剂盒（磁微粒化学发光法）	否	否	人份	1000	35.00
45	白介素 5（IL-5）试剂盒（磁微粒化学发光法）	否	否	人份	1000	35.00
46	白介素 12p70（IL-12p70）试剂盒（磁微粒化学发光法）	否	否	人份	1000	35.00

注：①本次的“预采量”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。②此清单类列表的限价可根据供应商自己的报价填写，但超过限价的作无效投标处理。

(2) 技术参数

01 包技术参数要求

序号	耗材名称	技术参数	备注
1	丙氨酸氨基转移酶(ALT)测定试剂盒 (IFCC法)	★1、用途：用于体外定量测定人血清或肝素血浆中丙氨酸氨基转移酶的活力； ▲2、包装：≥438ml/盒；规格：R1：6×57ml，R2:3×32ml； 3、组成：至少包含 Tris 缓冲液；L-丙氨酸、乳酸脱氢酶 (LDH)、NADH、α-酮戊二酸等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
2	天门冬氨酸氨基转移酶(AST)测定试剂盒 (IFCC法)	★1、用途：用于体外定量测定人血清中天门冬氨酸氨基转移酶的活力； ▲2、包装：≥438ml/盒；规格：R1:57ml×6，R2：32ml×3； 3、组成：至少包含 Tris 缓冲液、L-天门冬氨酸、苹果酸脱氢酶 (MDH)、乳酸脱氢酶、NADH、α-酮戊二酸等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥15个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
3	碱性磷酸酶 (ALP)测定试剂盒 (AMP 缓冲液法)	★1、用途：用于体外定量测定人血清中碱性磷酸酶的活力； ▲2、包装：≥300ml/盒；规格：R1：4×60 mL，R2：2×30 mL； 3、组成：至少包含 AMP 缓冲液、乙酸镁、硫酸锌、磷酸对硝基酚等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
4	γ-谷氨酰转移酶(γ-GT)测定试剂盒 (IFCC法)	★1、用途：用于体外定量测定人血清中 γ-谷氨酰转移酶的活力； ▲2、包装：≥438ml/盒；规格：R1:57ml×6，R2：32ml×3； 3、组成：至少包含 Tris 缓冲液、双甘氨酸、L-γ-谷氨酰-3-羧基-4-苯基重氮酸等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
5	总蛋白(TP)测定试剂盒(双缩脲法)	★1、用途：用于体外定量测定人血清或血浆中总蛋白的含量； ▲2、包装：≥308mL/盒；规格：R1：4×60 mL + R2：4×17 mL； 3、组成：至少包含酒石酸钾钠、氢氧化钠、碘化钾、硫酸铜等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
6	白蛋白 (ALB)	★1、用途：用于体外定量测定人血清或血浆中白蛋白的含量；	

	测定试剂盒(溴甲酚绿法)	▲2、包装：≥360ml/盒；规格：R:6×60ml； 3、组成：至少包含柠檬酸盐缓冲液、甲酚绿（BCG）、表面活性剂等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
7	前白蛋白（PA）测定试剂盒（免疫透射比浊法）	★1、用途：用于体外定量测定人血清中前白蛋白的含量； ▲2、包装：≥106ml/盒；规格：R1：2×38ml，R2：2×15ml； 3、组成：至少包含 Tris-HCL 缓冲液、氯化钠、PEG、羊抗人前白蛋白抗体等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
8	总胆红素（T-Bil）测定试剂盒（钒酸盐氧化法）	★1、用途：用于体外定量测定人血清中总胆红素的含量； ▲2、包装：≥296ml/盒；规格：R1:4×58ml，R2：2×32ml； 3、组成：至少包含枸橼酸盐缓冲液、表面活性剂、磷酸盐缓冲液、偏钒酸盐等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
9	直接胆红素（D-Bil）测定试剂盒（钒酸盐氧化法）	★1、用途：用于体外定量测定人血清中直接胆红素的含量； ▲2、包装：≥296ml/盒；规格：R1:4×58ml，R2：2×32ml； 3、组成：至少包含酒石酸盐缓冲液、磷酸盐缓冲液、偏钒酸盐等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
10	胆碱酯酶（CHE）测定试剂盒（丁酰硫代胆碱法）	★1、用途：用于体外定量测定人血清或血浆中胆碱酯酶的活力； ▲2、包装：≥180ml/盒；规格：R1:4×37ml，R2：2×16ml； 3、组成：至少包含焦磷酸钠、铁氰化钾、防腐剂、表面活性剂、Tris 缓冲液、丁酰硫代胆碱等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥24个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
11	腺苷脱氨酶（ADA）测定试剂盒（酶比色法）	★1、用途：用于体外定量测定人血清中腺苷脱氨酶的活力； ▲2、包装：≥108ml/盒；规格：R1:2×36ml+R2:2×18ml，校准品规格：1×1ml； 3、组成：至少包含 Tris-HCl、4-氨基安替比林（4-AAP）、嘌呤核苷磷酸化酶（PNP）、黄嘌呤氧化酶（XOD）、过氧化物酶、Tris-HCl、腺苷、N-乙基-N-（2-羟基-3-磺丙基）-3-甲基苯胺（EHSPT）等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	

12	α -L-岩藻糖苷酶 (AFU) 测定试剂盒 (CNPF 法)	★1、用途：用于体外定量测定人血清样本中 α-L-岩藻糖苷酶 (AFU) 的活力； ▲2、包装：≥80ml/盒；规格：R:2×40ml； 3、组成：至少包含磷酸盐基质的 2-氯-4-硝基苯-α-L-岩藻糖苷等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥12 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
13	总胆汁酸 (TBA) 测定试剂盒 (循环酶法)	★1、用途：，用于体外定量测定人血清中总胆汁酸的含量； ▲2、包装：≥240ml/盒；规格：R1:4×45ml,R2:2×30ml； 3、组成：至少包含 β-硫代烟酰胺腺嘌呤二核苷酸氧化型、Good' s 缓冲液、β-烟酰胺腺嘌呤二核苷酸还原型、3α-羟甾醇脱氢酶、Good' s 缓冲液等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥12 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
14	5' -核苷酸酶 (5' -NT) 测定试剂盒 (酶比色法)	★1、用途：用于体外定量测定人血清中 5' -核苷酸酶的活力； ▲2、包装：≥108ml/盒；规格：R1:2×36ml, R2: 2×18ml, 校准品规格：1×1ml； 3、组成：至少包含缓冲液、4-氨基安替比林 (4-AAP)、嘌呤核苷磷酸化酶 (PNP)、过氧化物酶、稳定剂、5' -核苷酸盐、N-乙基-N- (2-羟基-3-磺丙基) -3-甲基苯胺 (EHSPT) 等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
15	单胺氧化酶检测试剂 (谷氨酸脱氢酶法)	★1、用途：用于体外定量检测人体样本 (血清) 中单胺氧化酶的活性； ▲2、包装：≥120ml/盒；规格：R1:48mL×2 R2:12mL×2； 3、组成：至少包含 GOOD' S 缓冲液、还原型烟酰胺腺嘌呤二核苷酸磷酸 (NADPH)、苄胺、α-酮戊二酸、谷氨酸脱氢酶等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥12 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
16	总胆固醇 (TC) 测定试剂盒 (氧化酶法)	★1、用途：用于体外定量测定人血清中总胆固醇的含量； ▲2、包装：≥360ml/盒；规格：R:6×60ml； 3、组成：至少包含磷酸盐缓冲液、酚、4-氨基安替比林、胆固醇酯酶 (CHE)、胆固醇氧化酶 (CHO)、过氧化物酶 (POD) 等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
17	甘油三酯 (TG) 测定试剂盒 (氧化酶法)	★1、用途：用于体外定量测定人血清中甘油三酯的含量； ▲2、包装：≥360ml/盒；规格：R:6×60ml； 3、组成：至少包含磷酸盐缓冲液、4-氯酚、ATP、镁离子、4-氨基安替比林 (4-AAP)、甘油激酶 (GK)、过氧化物酶 (POD)、脂	

		蛋白酯酶（Lipase）、甘油-3-磷酸氧化酶（GPO）等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥24个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
18	高密度脂蛋白胆固醇（HDL-C）测定试剂盒（直接法）	★1、用途：用于体外定量测定人血清中高密度脂蛋白胆固醇的含量； ▲2、包装：≥316ml/盒；规格：R1：4×58ml，R2：2×42ml； 3、组成：至少包含 Good’ s 缓冲液、胆固醇酯酶（CHE）、胆固醇氧化酶（CHO）、过氧化氢酶、HDAOS、4-氨基安替比林、过氧化物酶、表面活性剂等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥24个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
19	低密度脂蛋白胆固醇（LDL-C）测定试剂盒（直接法）	★1、用途：用于体外定量测定人血清或血浆中低密度脂蛋白胆固醇的含量； ▲2、包装：≥316ml/盒；规格：R1：4×58ml，R2：2×42ml； 3、组成：至少包含 Good’ s 缓冲液、胆固醇酯酶（CHE）、胆固醇氧化酶（CHO）、过氧化氢酶、4-氨基安替比林、过氧化物酶（POD）等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥24个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
20	载脂蛋白 A1（ApoA1）测定试剂盒（免疫透射比浊法）	★1、用途：用于体外定量测定人血清中载脂蛋白 A1 的含量； ▲2、包装：≥171ml/盒；规格：R1：3×42ml，R2：3×15ml； 3、组成：至少包含磷酸盐缓冲液、PEG、磷酸盐缓冲液、羊抗人 ApoA1 抗体等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
21	载脂蛋白 B（ApoB）测定试剂盒（免疫透射比浊法）	★1、用途：用于体外定量测定人血清中载脂蛋白 B 的含量； ▲2、包装：≥171ml/盒；规格：R1：3×42ml，R2：3×15ml； 3、组成：至少包含磷酸盐缓冲液、PEG 适量、磷酸盐缓冲液、羊抗人 ApoB 抗体等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
22	葡萄糖（Glu）测定试剂盒（己糖激酶法）	★1、用途：用于体外定量测定人血清中葡萄糖的含量； ▲2、包装：≥399ml/盒；规格：R1：6×44ml，R2：3×45ml； 3、组成：至少包含磷酸盐缓冲液、G-6-PDH、ATP、磷酸盐缓冲液、己糖激酶、NAD⁺等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥24个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
23	钙（Ca）测定试	★1、用途：用于体外定量测定人血清、血浆或尿液中钙的含量；	

	剂盒（偶氮胂 III 法）	▲2、包装：≥180ml/盒；规格：R:4×45ml； 3、组成：至少包含磷酸盐缓冲液、8-羟基喹啉-5-磺酸、偶氮胂III等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
24	镁（Mg）测定试剂盒（二甲苯胺蓝法）	★1、用途：用于体外定量测定人血清、血浆或尿液中镁的含量； ▲2、包装：≥180ml/盒；规格：R:4×45ml； 3、组成：至少包含乙醇胺缓冲液、乙二醇醚二胺四乙酸、二甲苯胺蓝、表面活性剂等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
25	无机磷(P)测定试剂盒(磷钼酸法)	★1、用途：用于体外定量测定人血清、血浆或尿液中无机磷的含量； ▲2、包装：≥240 mL/盒；规格：R1: 4×44 mL + R2: 4×16 mL； 3、组成：至少包含钼酸铵、硫酸、表面活性剂等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
26	铁（Fe）测定试剂盒（比色法）	★1、用途：用于体外定量测定人血清或肝素血浆中总铁的含量； ▲2、包装：≥180ml/盒；规格：R1:4×37ml, R2: 2×16ml； 3、组成：至少包含柠檬酸、抗坏血酸、硫脲、表面活性剂、Ferrozine、防腐剂等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
27	不饱和铁结合力（UIBC）测定试剂盒（比色法）	★1、用途：用于体外定量测定人血清或肝素血浆中不饱和铁结合力的浓度； ▲2、包装：≥281ml/盒；规格：R1:4×54ml+R2:4×16ml+Cal:1×1ml； 3、组成：至少包含 Tris 缓冲液、硫酸亚铁铵、硫脲、防腐剂、Tris 缓冲液、亚铁锌、L-抗坏血酸、防腐剂等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥15个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
28	乳酸脱氢酶（LDH）测定试剂盒（IFCC 法）	★1、用途：用于体外定量测定人血清或血浆中乳酸脱氢酶的活力； ▲2、包装：≥216ml/盒；规格：R1:4×42ml, R2: 4×12ml； 3、组成：至少包含 Good' s 缓冲液、L-乳酸、NAD+等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥24个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
29	C-反应蛋白（CRP）测定试	★1、用途：用于体外定量测定人血清中 C-反应蛋白的含量； ▲2、包装：≥90ml/盒；规格：R1: 2×35ml×2, R2: 2×10ml；	

	剂盒(免疫透射比浊法)	3、组成：至少包含聚乙二醇、表面活性剂、Tris 缓冲液、羊抗人 CRP 抗体等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
30	补体因子 C3(C3)测定试剂盒(免疫透射比浊法)	★1、用途：用于体外定量测定人血清中补体因子 C3 的含量； ▲2、包装：≥120ml/盒；规格：R1：2×40ml+R2：2×20ml； 3、组成：至少包含聚乙二醇、Tris 缓冲液、氯化钠、羊抗人 C3 抗体等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥24 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
31	补体因子 C4(C4)测定试剂盒(免疫透射比浊法)	★1、用途：用于体外定量测定人血清中补体因子 C4 的含量； ▲2、包装：≥106ml/盒；规格：R1:2×38ml+R2:2×15ml； 3、组成：至少包含聚乙二醇、Tris 缓冲液、氯化钠、羊抗人 C4 抗体等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
32	免疫球蛋白 G(IgG)测定试剂盒(免疫透射比浊法)	★1、用途：用于体外定量测定人血清中免疫球蛋白 G 的含量； ▲2、包装：≥120ml/盒；规格：R1:2×40ml+R2:2×20ml； 3、组成：至少包含磷酸盐缓冲液、氯化钠、聚乙二醇、表面活性剂、羊抗人 IgG 抗体等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥24 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
33	免疫球蛋白 A(IgA)测定试剂盒(免疫透射比浊法)	★1、用途：用于体外定量测定人血清中免疫球蛋白 A 的含量； ▲2、包装：≥120ml/盒；规格：R1:2×40ml+R2:2×20ml； 3、组成：至少包含磷酸盐缓冲液、氯化钠、聚乙二醇、表面活性剂、羊抗人 IgA 抗体等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥24 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
34	免疫球蛋白 M(IgM)测定试剂盒(免疫透射比浊法)	★1、用途：用于体外定量测定人血清中免疫球蛋白 M 的含量； ▲2、包装：≥90ml/盒；规格：R1：2×35ml，R2：2×10ml； 3、组成：至少包含磷酸盐缓冲液、氯化钠、聚乙二醇、表面活性剂、羊抗人 IgM 抗体等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥24 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
35	抗环瓜氨酸肽抗体检测试剂盒(胶乳增强免疫比浊法)	★1、用途：用于体外定量检测人体样本(血清)中抗环瓜氨酸肽抗体(Anti-CCP)的含量； ▲2、包装：≥120ml/盒；规格：R1：45mL×2，R2：15mL×2； 3、组成：至少包含磷酸盐缓冲液、甘氨酸缓冲液、环瓜氨酸肽抗	

		原胶乳颗粒等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
36	抗链球菌溶血素"O"(ASO)测定试剂盒(胶乳免疫比浊法)	★1、用途：用于体外定量测定人血清中抗链球菌溶血素“O”的浓度； ▲2、包装：≥160ml/盒；规格：R1：2×40ml+R2：2×40ml，校准品规格：1×0.5ml； 3、组成：至少包含氯化钠、缓冲液、链球菌溶血素“O”抗原包被的胶乳悬浮物等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
37	类风湿因子(RF)测定试剂盒(免疫比浊法)	★1、用途：用于体外定量测定人血清中类风湿因子的浓度； ▲2、包装：≥102ml/盒；规格：R1：2×40ml+R2：2×11ml，校准品规格：5×0.5ml； 3、组成：至少包含氯化钠、聚乙二醇、缓冲液、热聚 IgG 等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
38	α—淀粉酶(α—AMY)测定试剂盒(连续监测法)	★1、用途：用于体外定量测定人血清、血浆或尿液中 α-淀粉酶的活力； ▲2、包装：≥216ml/盒；规格：R1:42ml×4+R2:12ml×4； 3、组成：至少包含硫酸镁、葡萄糖苷酶、Tris 缓冲液、4,6-亚乙基-α-D-麦芽七糖苷-对硝基酚等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥24个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
39	脂肪酶检测试剂盒(甲基试卤灵底物法)	★1、用途：用于体外定量检测人体样本(血清、血浆)中脂肪酶(LPS)的活性； ▲2、包装：≥120ml/盒；规格：R1:45mL×2 R2:15mL×2； 3、组成：至少包含 N,N-二羟乙基甘氨酸、脂肪酶辅酶、酒石酸缓冲、脂肪酶底物等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
40	乳酸检测试剂盒(乳酸氧化酶法)	★1、用途：用于体外定量检测人体样本(血浆)中乳酸(LAC)的含量； ▲2、包装：≥300ml/盒；规格：R1:60mL×4 R2:60mL×1； 3、组成：至少包含 N-乙基-N-(3-磺丙基)-3-甲基苯胺钠盐(TOPS)、三羟甲基氨基甲烷(Tris)、过氧化物酶(POD)、4-氨基安替比林(4-AAP)、乳酸氧化酶(LOX)等组成； 4、材质：液体试剂；	

		5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
41	尿微量白蛋白质控品	★1、用途：用于经迈瑞配套校准品校准的迈瑞检测系统，供对人样本中尿微量白蛋白（MALB）项目检测时，进行室内质量控制； ▲2、包装：≥1ml/盒；规格：1×1ml； 3、组成：至少包含 Tris 缓冲液和适量的人白蛋白等组成； 4、材质：液态质控品； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
42	尿/脑脊液总蛋白（TPUC）质控品	★1、用途：用于经迈瑞配套校准品校准的迈瑞检测系统，供对人样本中尿/脑脊液总蛋白（TPUC）项目检测时，进行室内质量控制； ▲2、包装：≥1ml/盒；规格：1×1mL； 3、组成：至少包含总蛋白溶液等组成； 4、材质：溶液； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
43	常规生化复合校准品	★1、用途：用于迈瑞检测系统测定人体血清、血浆或尿液标本中临床常规生化项目进行浓度测定时的校准，以保证 BS 系列测定结果的准确性，该校准品仅适用于体外诊断； ▲2、包装规格：≥30ml/盒；规格：10×3 mL； 3、组成：至少包含等组成； 4、材质：人血清基质的冻干粉； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
44	特种蛋白校准品	★1、用途：与迈瑞 BS 系列生化分析仪和试剂配套使用，供对人血清标本中特种蛋白浓度测定时的校准，以保证 BS 系列测定结果的准确性，仅适用于体外诊断； ▲2、包装：≥5ml/盒；规格：5×1 mL； 3、组成：至少包含少量牛血清白蛋白添加物等组成； 4、材质：液态校准品； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
45	前白蛋白校准品	★1、用途：与迈瑞 BS 系列生化分析仪和试剂配套使用，供对人血清样本中前白蛋白（PA）浓度测定时的校准，以保证 BS 系列测定结果的准确性，该校准品仅适用于体外诊断； ▲2、包装：≥3ml/盒；规格：3×1 mL； 3、组成：至少包含少量牛血清白蛋白添加物等组成； 4、材质：人血清基质的冻干粉； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
46	脂类校准品	★1、用途：与迈瑞生化分析仪和试剂配套使用，供对血清样本中载脂蛋白 A1（ApoA1）、载脂蛋白 B（ApoB）、高密度脂蛋白胆固醇（HDL-C）、低密度脂蛋白胆固醇（LDL-C）测定时的校准，以保证 BS 系列测定结果的准确性，仅适用于体外诊断；	

		▲2、包装：≥5ml/盒；规格：5×1 mL； 3、组成：至少包含少量牛血清白蛋白添加物等组成； 4、材质：人血清基质的冻干粉； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
47	视黄醇结合蛋白质控品	★1、用途：用于经迈瑞配套校准品校准的迈瑞检测系统，供对人样本中视黄醇结合蛋白（RBP）项目检测时，进行室内质量控制； ▲2、包装：≥1ml/盒；规格：1×1ml； 3、组成：至少包含人血清基质或视黄醇结合蛋白等组成； 4、材质：质控品（血清）为人血清基质的冻干粉，质控品（尿液）为视黄醇结合蛋白的溶液； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
48	同型半胱氨酸（HCY）质控品	★1、用途：用于经迈瑞配套校准品校准的迈瑞检测系统，供对人样本中同型半胱氨酸（HCY）项目检测时，进行室内质量控制； ▲2、包装：≥2ml/盒；规格：低值：1×1ml；高值：1×1ml； 3、组成：至少包含人血清基质等组成； 4、材质：液态质控品； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
49	风湿三项（ASO/CRP/RF）复合质控品	★1、用途：用于经迈瑞配套校准品校准的迈瑞检测系统，供对人血清样本或人全血样本中相应项目检测时，进行室内控制； ▲2、包装：≥6ml/盒；规格：低值：3×1ml，高值：3×1ml，不可穿刺塑料瓶； 3、组成：至少包含抗链球菌溶血素“O”/C-反应蛋白/类风湿因子等组成； 4、材质：溶液； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
50	胱抑素 C (CysC) 质控品	★1、用途：用于经迈瑞配套校准品校准的迈瑞检测系统，供对人血清或血浆样本中相应项目检测时，进行室内质量控制； ▲2、包装：≥3ml/盒；规格：低值：3×1ml； 3、组成：至少包含胱抑素 C 等组成； 4、材质：胱抑素 C 溶液； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
51	样本稀释液 MR Buffer Solution	★1、用途：用于对待测样本进行稀释、液化，以便于使用体外诊断试剂或仪器对待测物进行检测。其本身并不直接参与检测； ▲2、包装：≥4L/箱；规格：2×2L； 3、组成：至少包含甲醛、磷酸等组成； 4、材质：液体溶液； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 BS2800 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
52	乙型肝炎病毒	★1、用途：用于乙型肝炎病毒表面抗原检测时的校准；	

	表面抗原校准品	▲2、包装：≥6ml/盒；规格：校准品 0（C0）：1×2.0ml，校准品 1（C1）1×2.0ml，校准品 2（C2）：1×2.0ml； 3、组成：至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
53	乙型肝炎病毒表面抗体校准品	★1、用途：用于乙型肝炎病毒表面抗体检测时的校准； ▲2、包装：≥6ml/盒；规格：校准品 0（C0）：1×2.0ml，校准品 1（C1）1×2.0ml，校准品 2（C2）：1×2.0ml； 3、组成：至少包含乙型肝炎病毒表面抗体阴性的复钙化人血浆等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
54	乙型肝炎病毒 e 抗原校准品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对乙型肝炎病毒 e 抗原检测项目进行校准，以便定量测定人血清或血浆样本中的乙型肝炎病毒 e 抗原的含量； ▲2、包装：≥4ml/盒；规格：校准品 0（C0）：1×2.0mL，校准品 1（C1）：1×2.0mL 3、组成：至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期≥12 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
55	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、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
56	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、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
57	人类免疫缺陷病毒抗原抗体	★1、用途：用于人类免疫缺陷病毒抗原抗体检测时的校准； ▲2、包装：≥4ml/盒；规格：校准品 0（C0）：1×2.0mL，校准品	

	校准品	1 (C1) : 1×2.0mL; 3、组成: 至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成; 4、材质: 液体校准品; 5、有效期: 产品有效期≥18 个月; ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
58	丙型肝炎病毒抗体校准品	★1、用途: 用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪, 对丙型肝炎病毒抗体检测项目进行校准, 以便定性测定人血清或血浆中的丙型肝炎病毒抗体; ▲2、包装: ≥4m/盒; 规格: 校准品 (C0) : 1×2.0mL, (C1) : 1×2.0mL; 3、组成: 至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成; 4、材质: 液体校准品; 5、有效期: 产品有效期≥18 个月; ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
59	梅毒螺旋体抗体校准品	★1、用途: 用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪, 对梅毒螺旋体抗体检测项目进行校准, 以便定性测定人血清或血浆中的梅毒螺旋体抗体; ▲2、包装: ≥4ml/盒; 规格: 校准品 (C0) : 1×2.0mL, (C1) : 1×2.0mL; 3、组成: 至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成; 4、材质: 液体校准品; 5、有效期: 产品有效期≥18 个月; ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
60	乙型肝炎病毒表面抗原质控品(阴性)	★1、用途: 用于乙型肝炎病毒表面抗原检测时的质量控制; ▲2、包装: ≥6ml/盒; 规格: 3×2.0mL; 3、组成: 至少包含乙型肝炎病毒表面抗原阴性的人血浆等组成; 4、材质: 液体质控品; 5、有效期: 产品有效期≥18 个月; ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
61	乙型肝炎病毒表面抗原阳性质控品	★1、用途: 用于乙型肝炎病毒表面抗原检测时的质量控制; ▲2、包装: ≥6ml/盒; 规格: 3×2.0mL; 3、组成: 至少包含乙型肝炎病毒表面抗原的牛血清白蛋白缓冲液等组成; 4、材质: 液体质控品; 5、有效期: 产品有效期≥18 个月; ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
62	乙型肝炎病毒表面抗体质控品(阴性)	★1、用途: 用于乙型肝炎病毒表面抗体检测时的质量控制; ▲2、包装: ≥6ml/盒; 规格: 3×2.0mL; 3、组成: 至少包含乙型肝炎病毒表面抗体阴性的人血浆等组成;	

		4、材质：液体质控品； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
63	乙型肝炎病毒表面抗体质控品（阳性）	★1、用途：用于乙型肝炎病毒表面抗体检测时的质量控制； ▲2、包装：≥6ml/盒；规格：3×2.0mL； 3、组成：至少包含乙型肝炎病毒表面抗体的人血浆等组成； 4、材质：液体质控品； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
64	乙型肝炎病毒 e 抗原质控品（阴性）	★1、用途：用于乙型肝炎病毒 e 抗原检测时的质量控制； ▲2、包装：≥6ml/盒；规格：3×2.0mL； 3、组成：至少包含乙型肝炎病毒 e 抗原阴性的人血浆等组成； 4、材质：液体质控品； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
65	乙型肝炎病毒 e 抗原质控品（阳性）	★1、用途：用于乙型肝炎病毒 e 抗原检测时的质量控制； ▲2、包装：≥6ml/盒；规格：3×2.0mL； 3、组成：至少包含重组乙型肝炎病毒 e 抗原的牛血清白蛋白缓冲液等组成； 4、材质：液体质控品； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
66	乙型肝炎病毒 e 抗体质控品（阴性）	★1、用途：用于乙型肝炎病毒 e 抗体检测时的质量控制； ▲2、包装：≥6ml/盒；规格：3×2.0mL； 3、组成：至少包含乙型肝炎病毒 e 抗体阴性的人血浆等组成； 4、材质：液体质控品； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
67	乙型肝炎病毒 e 抗体质控品（阳性）	★1、用途：用于乙型肝炎病毒 e 抗体检测时的质量控制； ▲2、包装：≥6ml/盒；规格：3×2.0mL； 3、组成：至少包含乙型肝炎病毒 e 抗体的人血浆等组成； 4、材质：液体质控品； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
68	乙型肝炎病毒核心抗体质控品（阴性）	★1、用途：用于乙型肝炎病毒核心抗体检测时的质量控制； ▲2、包装：≥6ml/盒；规格：3×2.0mL； 3、组成：至少包含乙型肝炎病毒核心抗体阴性的人血浆等组成； 4、材质：液体质控品；	

		5、有效期：产品有效期≥ 18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
69	乙型肝炎病毒核心抗体质控品（阳性）	★1、用途：用于乙型肝炎病毒核心抗体检测时的质量控制； ▲2、包装：$\geq 6\text{ml}/\text{盒}$；规格：$3 \times 2.0\text{mL}$； 3、组成：至少包含乙型肝炎病毒核心抗体的人血浆等组成； 4、材质：液体质控品； 5、有效期：产品有效期≥ 18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
70	人类免疫缺陷病毒抗原抗体质控品（阴性）	★1、用途：用于人类免疫缺陷病毒抗原抗体检测时的质量控制； ▲2、包装：$\geq 6\text{ml}/\text{盒}$；规格：$3 \times 2.0\text{mL}$； 3、组成：至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成； 4、材质：液体质控品； 5、有效期：产品有效期≥ 18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
71	人类免疫缺陷病毒抗原抗体质控品（阳性）	★1、用途：用于人类免疫缺陷病毒抗原抗体检测时的质量控制； ▲2、包装：$\geq 12\text{ml}/\text{盒}$；规格：人类免疫缺陷病毒抗原质控品（阳性）$3 \times 2\text{ml}$，人类免疫缺陷病毒抗体质控品（阳性），$3 \times 2\text{ml}$； 3、组成：至少包含人类免疫缺陷病毒 p24 重组抗原的牛血清白蛋白缓冲基质等组成； 4、材质：液体质控品； 5、有效期：产品有效期≥ 18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
72	丙型肝炎病毒抗体质控品	★1、用途：用于丙型肝炎病毒抗体检测时的质量控制； ▲2、包装：$\geq 6\text{ml}/\text{盒}$；规格：阴性质控品：$3 \times 2.0\text{ml}$； 3、组成：至少包含丙型肝炎病毒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、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
73	丙型肝炎病毒抗体质控品	★1、用途：用于丙型肝炎病毒抗体检测时的质量控制； ▲2、包装：$\geq 6\text{ml}/\text{盒}$；规格：阳性质控品：$3 \times 2.0\text{ml}$； 3、组成：至少包含丙型肝炎病毒抗体（小鼠）的牛血清白蛋白缓冲基质等组成； 4、材质：液体质控品； 5、有效期：产品有效期≥ 18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
74	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：$\geq 6\text{ml}/\text{盒}$；规格：梅毒螺旋体抗体质控品（阴性）：$3 \times 2.0\text{mL}$；	

		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、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
75	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（阳性）：3×2.0mL； 3、组成：至少包含梅毒螺旋体抗体（小鼠）的牛血清白蛋白缓冲基质等组成； 4、材质：液体质控品； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
76	总三碘甲状腺原氨酸（T3）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中总三碘甲状腺原氨酸的含量； ▲2、包装：≥200 人份/盒；规格：2×100 人份； 3、组成：至少包含包被着链霉亲和素的超顺磁性微粒、抗三碘甲状腺原氨酸抗体-碱性磷酸酶标记物等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
77	总甲状腺素（T4）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）血浆中总甲状腺素的含量； ▲2、包装：≥200 人份/盒；规格：2×100 人份； 3、组成：至少包含包被着抗甲状腺素抗体的超顺磁性微粒、甲状腺素-碱性磷酸酶标记物等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
78	游离三碘甲状腺原氨酸（FT3）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中游离三碘甲状腺原氨酸的含量； ▲2、包装：≥200 人份/盒；规格：2×100 人份； 3、组成：至少包含包被着链霉亲和素的超顺磁性微粒、抗三碘甲状腺原氨酸抗体-碱性磷酸酶标记物等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
79	游离甲状腺素（FT4）测定试剂盒（化学发光	★1、用途：用于体外定量测定人体血清或（和）血浆中游离甲状腺素（FT4）的含量； ▲2、包装：≥200 人份/盒；规格：2×100 人份；	

	免疫分析法)	3、组成：至少包含包被着链霉亲和素的超顺磁性微粒、抗甲状腺素抗体-碱性磷酸酶标记物等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
80	促甲状腺激素 (TSH)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）血浆中促甲状腺激素的含量； ▲2、包装：≥200 人份/盒；规格：2×100 人份； 3、组成：至少包含包被着抗促甲状腺激素抗体的超顺磁性微粒、抗促甲状腺激素抗体-碱性磷酸酶标记物等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥12 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
81	甲状腺球蛋白抗体(Anti-Tg)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）血浆中甲状腺球蛋白抗体的含量； ▲2、包装：≥200 人份/盒；规格：2×100 人份； 3、组成：至少包含包被着抗生物素抗体的超顺磁性微粒、甲状腺球蛋白抗原-碱性磷酸酶标记物等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
82	抗甲状腺过氧化物酶抗体 (Anti-TPO)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）血浆中抗甲状腺过氧化物酶抗体的含量； ▲2、包装：≥200 人份/盒；规格：2×100 人份； 3、组成：至少包含包被着链霉亲和素及结合了生物素化甲状腺过氧化物酶 (TPO) 蛋白的超顺磁性微粒、蛋白 A-碱性磷酸酶标记物稀释于缓冲液等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥12 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
83	甲状腺球蛋白 (Tg)测定试剂盒	★1、用途：用于体外定量测定人体血清或（和）血浆中甲状腺球蛋白的含量； ▲2、包装：≥200 人份/盒；规格：2×100 人份； 3、组成：至少包含包被着抗甲状腺球蛋白抗体的超顺磁性微粒、抗甲状腺球蛋白抗体-碱性磷酸酶标记物稀释于缓冲液等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
84	促甲状腺素受	★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	

	体抗体(TRAAb) 测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	(TRAAb) 的含量; ▲2、包装: ≥200 人份/盒; 规格: 2×100 人份; 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; 4、材质: 液体试剂; 5、有效期: 产品有效期≥12 个月; ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
85	甲状旁腺素 (PTH) 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) 血浆中全段甲状旁腺素的含量; ▲2、包装: ≥200 人份/盒; 规格: 2×100 人份; 3、组成: 至少包含包被着抗甲状旁腺素抗体的超顺磁性微粒、抗甲状旁腺素抗体碱性磷酸酶标记物等组成; 4、材质: 液体试剂; 5、有效期: 产品有效期≥18 个月; ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
86	抗缪勒管激素 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) 肝素血浆中抗缪勒管激素 (AMH) 的含量; ▲2、包装: ≥200 人份/盒; 规格: 2×100 人份; 3、组成: 至少包含包被着抗缪勒管激素抗体的超顺磁性微粒、抗缪勒管激素抗体-碱性磷酸酶标记物等组成; 4、材质: 液体试剂; 5、有效期: 产品有效期≥12 个月; ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
87	癌胚抗原(CEA) 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) 血浆中癌胚抗原的含量; ▲2、包装: ≥200 人份/盒; 规格: 2×100 人份; 3、组成: 至少包含包被着抗癌胚抗原抗体(小鼠单抗, IgG) 的超顺磁性微粒、抗癌胚抗原抗体(小鼠单抗, IgG)-碱性磷酸酶标记物稀释于缓冲液等组成; 4、材质: 液体试剂; 5、有效期: 产品有效期≥18 个月; ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
88	甲胎蛋白(AFP) 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) 血浆中甲胎蛋白的含量; ▲2、包装: ≥200 人份/盒; 规格: 2×100 人份; 3、组成: 至少包含包被着抗甲胎蛋白抗体(小鼠单抗, IgG) 的超顺磁性微粒、抗甲胎蛋白抗体(小鼠单抗, IgG)-碱性磷酸酶标记物等组成; 4、材质: 液体试剂; 5、有效期: 产品有效期≥18 个月;	

		★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
89	肿瘤相关抗原 CA125 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）血浆中肿瘤相关抗原 CA125 的含量； ▲2、包装：≥200 人份/盒；规格：2×100 人份； 3、组成：至少包含包被着抗肿瘤相关抗原 CA125 抗体（小鼠单抗，IgG）的超顺磁性微粒、抗肿瘤相关抗原 CA125 抗体（小鼠单抗，IgG）-碱性磷酸酶标记物等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
90	癌抗原 CA15-3 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）血浆中癌抗原 CA15-3 的含量； ▲2、包装：≥200 人份/盒；规格：2×100 人份； 3、组成：至少包含包被着抗癌抗原 CA15-3 抗体（小鼠单抗 Ma695，IgG）的超顺磁性微粒、抗癌抗原 CA15-3 抗体（小鼠单抗 Ma552，IgG）-碱性磷酸酶标记物等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
91	糖类抗原 CA19-9 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）血浆中糖类抗原 CA19-9 的含量； ▲2、包装：≥200 人份/盒； ▲3、规格：2×100 人份； 4、组成：至少包含包被着抗糖类抗原 CA19-9 抗体（小鼠单抗 C192，IgG）的超顺磁性微粒、抗糖类抗原 CA19-9 抗体（小鼠单抗 C192，IgG）-碱性磷酸酶标记物等组成； 5、材质：液体试剂； 6、有效期：产品有效期≥18 个月； ★7、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
92	癌抗原 CA72-4 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血浆中癌抗原 CA72-4 的含量； ▲2、包装：≥200 人份/盒；规格：2×100 人份； 3、组成：至少包含包被着抗癌抗原 CA72-4 抗体（CC49，小鼠单抗，IgG）的超顺磁性微粒、B72.3 抗体-碱性磷酸酶标记物（B72.3，小鼠单抗，IgG）溶于缓冲液等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
93	糖类抗原 242	★1、用途：用于体外定量检测人血清样本中的糖类抗原 242 的含	

	测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	量; ▲2、包装: ≥200 人份/盒; 规格: 2×100 人份; 3、组成: 至少包含包被着抗糖类抗原 242 抗体(小鼠单抗, IgG)的超顺磁性微粒、抗糖类抗原 242 抗体(小鼠单抗, IgG)-碱性磷酸酶标记物等组成; 4、材质: 液体试剂; 5、有效期: 产品有效期≥12 个月; ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
94	糖类抗原 50 测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	★1、用途: 用于体外定量检测人血清样本中的糖类抗原 50 的含量; ▲2、包装: ≥200 人份/盒; 规格: 2×100 人份; 3、组成: 至少包含包被着抗糖类抗原 50 抗体(小鼠单抗, IgG)的超顺磁性微粒、抗糖类抗原 50 抗体(小鼠单抗, IgG)-碱性磷酸酶标记物等组成; 4、材质: 液体试剂; 5、有效期: 产品有效期≥12 个月; ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
95	铁蛋白(FERR)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)血浆中铁蛋白的含量; ▲2、包装: ≥200 人份/盒; 规格: 2×100 人份; 3、组成: 至少包含包被着抗铁蛋白抗体的超顺磁性微粒、抗铁蛋白抗体-碱性磷酸酶标记物等组成; 4、材质: 液体试剂; 5、有效期: 产品有效期≥18 个月; ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
96	总前列腺特异性抗原(t-PSA)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)血浆中总前列腺特异性抗原的含量; ▲2、包装: ≥200 人份/盒; 规格: 2×100 人份; 3、组成: 至少包含包被着抗总前列腺特异性抗原抗体(小鼠单抗, IgG)的超顺磁性微粒、抗总前列腺特异性抗原抗体(小鼠单抗, IgG)-碱性磷酸酶标记物溶于缓冲液等组成; 4、材质: 液体试剂; 5、有效期: 产品有效期≥18 个月; ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
97	游离前列腺特异性抗原(FPSA)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中游离前列腺特异性抗原的含量; ▲2、包装: ≥200 人份/盒; 规格: 2×100 人份; 3、组成: 至少包含包被着抗游离前列腺特异性抗原抗体(小鼠单抗, IgG)的超顺磁性微粒、抗游离前列腺特异性抗原抗体(小鼠单抗, IgG)-碱性磷酸酶标记物等组成;	

		4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
98	B 型脑钠肽 (BNP) 测定试剂盒	★1、用途：用于体外定量测定人体 EDTA 血浆中 B 型脑钠肽的含量； ▲2、包装：≥200 人份/盒；规格：2×100 人份； 3、组成：至少包含包被着抗 BNP 抗体的超顺磁性微粒、抗 BNP 抗体-碱性磷酸酶标记物稀释于缓冲液等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
99	肌红蛋白(MYO) 测定试剂盒	★1、用途：用于体外定量测定人体血清或（和）血浆中肌红蛋白的含量； ▲2、包装：≥200 人份/盒；规格：2×100 人份； 3、组成：至少包含包被着抗肌红蛋白抗体的超顺磁性微粒、抗肌红蛋白抗体-碱性磷酸酶标记物稀释于缓冲液等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
100	肌酸激酶同工酶 MB (CK-MB) 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）血浆中肌酸激酶同工酶 MB 的含量； ▲2、包装：≥200 人份/盒；规格：2×100 人份； 3、组成：至少包含包被着抗 CK-MB 抗体（小鼠单抗，IgG）的超顺磁性微粒、抗 CK-MB 抗体（小鼠单抗，IgG）-碱性磷酸酶标记物等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
101	胃蛋白酶原 I 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）血浆中胃蛋白酶原 I 的含量； ▲2、包装：≥200 人份/盒；规格：2×100 人份； 3、组成：至少包含包被着抗胃蛋白酶原 I 抗体（小鼠单抗，IgG）的超顺磁性微粒、抗胃蛋白酶原 I 抗体（小鼠单抗，IgG）-碱性磷酸酶标记物等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
102	胃蛋白酶原 II 测定试剂盒（化	★1、用途：用于体外定量测定人体血清或（和）血浆中胃蛋白酶原 II 的含量；	

	学发光免疫分析法)	▲2、包装：≥200 人份/盒；规格：2×100 人份； 3、组成：至少包含包被着抗胃蛋白酶原 II 抗体（小鼠单抗，IgG）的超顺磁性微粒、抗胃蛋白酶原 II 抗体（小鼠单抗，IgG）-碱性磷酸酶标记物等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
103	神经元特异性烯醇化酶测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	★1、用途：用于体外定量测定人体血清中神经元特异性烯醇化酶的含量； ▲2、包装：≥200 人份/盒；规格：2×100 人份； 3、组成：至少包含包被着抗 NSE 抗体（小鼠单抗，IgG）的超顺磁性微粒、抗 NSE 抗体（小鼠单抗，IgG）-碱性磷酸酶标记物等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
104	鳞状上皮细胞癌抗原测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	★1、用途：用于体外定量检测人血清样本中的鳞状上皮细胞癌抗原的含量； ▲2、包装：≥200 人份/盒；规格：2×100 人份； 3、组成：至少包含包被着抗鳞状上皮细胞癌抗原抗体（小鼠单抗，IgG）的超顺磁性微粒、抗鳞状上皮细胞癌抗原抗体（小鼠单抗，IgG）-碱性磷酸酶标记物等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥12 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
105	细胞角蛋白 19 片段测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	★1、用途：用于体外定量检测人血清或血浆样本中的细胞角蛋白 19 片段的含量； ▲2、包装：≥200 人份/盒；规格：2×100 人份； 3、组成：至少包含包被着抗细胞角蛋白 19 片段抗体（小鼠单抗，IgG）的超顺磁性微粒、抗细胞角蛋白 19 片段抗体（小鼠单抗，IgG）-碱性磷酸酶标记物等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥12 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
106	胃泌素释放肽前体测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	★1、用途：用于体外定量检测人血清样本中的胃泌素释放肽前体的含量； ▲2、包装：≥200 人份/盒；规格：2×100 人份； 3、组成：至少包含包被着抗胃泌素释放肽前体抗体（小鼠单抗，IgG）的超顺磁性微粒、抗胃泌素释放肽前体抗体（小鼠单抗，IgG）-碱性磷酸酶标记物等组成； 4、材质：液体试剂；	

		5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
107	人附睾蛋白 4 测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	★1、用途：用于体外定量检测人血清样本中的人附睾蛋白 4 的含量； ▲2、包装：≥200 人份/盒；规格：2×100 人份； 3、组成：至少包含包被着抗人附睾蛋白 4 抗体（小鼠单抗，IgG）的超顺磁性微粒、抗人附睾蛋白 4 抗体（小鼠单抗，IgG）-碱性磷酸酶标记物等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
108	醛固酮（ALD）测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	★1、用途：用于体外定量检测人血浆/血清中醛固酮的浓度； ▲2、包装：≥200 人份/盒；规格：2×100 人份； 3、组成：至少包含包被着山羊抗兔 IgG 的超顺磁性微粒、醛固酮-碱性磷酸酶标记物等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
109	肾素（Renin）测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	★1、用途：用于体外定量检测人血浆中肾素（Renin）的浓度； ▲2、包装：≥200 人份/盒；规格：2×100 人份； 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； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
110	皮质醇（Cortisol）测定试剂盒	★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； ▲2、包装：≥200 人份/盒；规格：2×100 人份； 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； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
111	促肾上腺皮质激素（ACTH）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 EDTA 血浆中促肾上腺皮质激素的含量； ▲2、包装：≥200 人份/盒；规格：2×100 人份； 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； 4、材质：液体试剂；	

		5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
112	降钙素原测定试剂盒(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）血浆中降钙素原（PCT）的含量； ▲2、包装：≥200人份/盒；规格：2×100人份； 3、组成：至少包含包被着抗 PCT 抗体的超顺磁性微粒、抗 PCT 抗体-碱性磷酸酶标记物等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
113	全自动免疫检验系统用底物液	★1、用途：与本企业其他多种试剂配合使用，完成基于免疫原理的体外诊断检测； ▲2、包装：≥460ml/盒；规格：4×115ml； 3、组成：至少包含 3-(2-螺旋金刚烷)-4-甲氧基-4-(3-磷氧酰)-苯基-1,2-二氧环乙烷（AMPPD）、荧光剂和含表面活性剂等组成； 4、材质：液体溶液； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
114	清洗液 Wash Buffer	★1、用途：用于检测过程中反应体系的清洗，以便于对待测物质进行体外检测； ▲2、包装：≥10L/箱；规格：1×10L； 3、组成：至少包含 Tris、防腐剂、非离子表面活性剂、消泡剂等组成； 4、材质：液体清洗液； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
115	胃炎相关质控品	★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； ▲2、包装：≥6ml/盒；规格：低值：3×2.0ml； 3、组成：至少包含不同浓度胃蛋白酶原 I 和胃蛋白酶原 II 的牛血清白蛋白缓冲基质等组成； 4、材质：液体质控品； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
116	胃炎相关质控品	★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； ▲2、包装：≥6ml/盒；规格：高值：3×2.0ml；	

		3、组成：至少包含不同浓度胃蛋白酶原 I 和胃蛋白酶原 II 的牛血清白蛋白缓冲基质等组成； 4、材质：液体质控品； 5、有效期：产品有效期 ≥ 12 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
117	多项肿瘤标志物质控品	★1、用途：用于对人附睾蛋白 4、糖类抗原 50、糖类抗原 242、鳞状上皮细胞癌抗原检测时的质量控制； ▲2、包装： $\geq 6\text{ml}/\text{盒}$ ；规格：多项肿瘤标志物质控品（低值）： $3 \times 2.0\text{ml}$ ； 3、组成：至少包含牛血清白蛋白基质等组成； 4、材质：液体质控品； 5、有效期：产品有效期 ≥ 12 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
118	多项肿瘤标志物质控品	★1、用途：用于对人附睾蛋白 4、糖类抗原 50、糖类抗原 242、鳞状上皮细胞癌抗原检测时的质量控制； ▲2、包装： $\geq 6\text{ml}/\text{盒}$ ；规格：多项肿瘤标志物质控品（高值）： $3 \times 2.0\text{ml}$ ； 3、组成：至少包含牛血清白蛋白基质等组成； 4、材质：液体质控品； 5、有效期：产品有效期 ≥ 12 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
119	高血压相关质控品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对检测项目血管紧张素 I、血管紧张素 II、肾素、醛固酮进行质量控制； ▲2、包装： $\geq 6\text{ml}/\text{盒}$ ；规格：低值： $3 \times 2.0\text{mL}$ ； 3、组成：至少包含人血清冻干品等组成； 4、材质：液体质控品； 5、有效期：产品有效期 ≥ 12 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
120	高血压相关质控品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对检测项目血管紧张素 I、血管紧张素 II、肾素、醛固酮进行质量控制； ▲2、包装： $\geq 6\text{ml}/\text{盒}$ ；规格：高值： $3 \times 2.0\text{mL}$ ； 3、组成：至少包含人血清冻干品等组成； 4、材质：液体质控品； 5、有效期：产品有效期 ≥ 12 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
121	游离三碘甲状腺原氨酸校准品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对游离三碘甲状腺原氨酸检测项目进行校准； ▲2、包装： $\geq 6\text{ml}/\text{盒}$ ；规格：3 瓶；C0： $1 \times 2.0\text{mL}$ ，C1： $1 \times 2.0\text{mL}$ ，C2： $1 \times 2.0\text{mL}$ ；	

		3、组成：至少包含人血清基质等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
122	游离甲状腺素校准品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对游离甲状腺素检测项目进行校准； ▲2、包装：≥6ml/盒；规格：3 瓶；C0：1×2.0mL，C1：1×2.0mL，C2：1×2.0mL； 3、组成：至少包含人血清基质等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
123	总三碘甲状腺原氨酸校准品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对总三碘甲状腺原氨酸检测项目进行校准； ▲2、包装：≥6ml/盒；规格：3 瓶；C0：1×2.0mL，C1：1×2.0mL，C2：1×2.0mL； 3、组成：至少包含人血清基质等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
124	总甲状腺素校准品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对总甲状腺素检测项目进行校准； ▲2、包装：≥6ml/盒；规格：3 瓶；C0：1×2.0mL，C1：1×2.0mL，C2：1×2.0mL； 3、组成：至少包含不同浓度甲状腺素（化学合成）的人血清基质的液体等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
125	促甲状腺激素校准品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对促甲状腺激素检测项目进行校准； ▲2、包装：≥6ml/盒；规格：3 瓶；C0：1×2.0mL，C1：1×2.0mL，C2：1×2.0mL； 3、组成：至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期≥15个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
126	甲状腺球蛋白校准品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对甲状腺球蛋白（Thyroglobulin）检测项目进行校准，以便定量测定人血清或	

		(和) 血浆中的甲状腺球蛋白含量; ▲2、包装: $\geq 6\text{ml}/\text{盒}$; 规格: C0: $1 \times 2.0\text{mL}$, C1: $1 \times 2.0\text{mL}$, C2: $1 \times 2.0\text{mL}$; 3、组成: 至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成; 4、材质: 液体校准品; 5、有效期: 产品有效期≥ 18个月; ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
127	甲状腺球蛋白 抗体校准品	★1、用途: 用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪, 对甲状腺球蛋白抗体(Anti-Tg)检测项目进行校准, 以便定量测定人血清或(和)血浆中的甲状腺球蛋白抗体含量; ▲2、包装: $\geq 6\text{ml}/\text{盒}$; 规格: C0: $1 \times 2.0\text{mL}$, C1: $1 \times 2.0\text{mL}$, C2: $1 \times 2.0\text{mL}$; 3、组成: 至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成; 4、材质: 液体校准品; 5、有效期: 产品有效期≥ 18个月; ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
128	抗甲状腺过氧 化物酶抗体校 准品	★1、用途: 用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪, 对抗甲状腺过氧化物酶抗体(Anti-TPO)检测项目进行校准, 以便定量测定人血清或(和)血浆中的抗甲状腺过氧化物酶抗体含量; ▲2、包装: $\geq 6\text{ml}/\text{盒}$; 规格: C0: $1 \times 2.0\text{mL}$, C1: $1 \times 2.0\text{mL}$, C2: $1 \times 2.0\text{mL}$; 3、组成: 至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成; 4、材质: 液体校准品; 5、有效期: 产品有效期≥ 18个月; ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
129	癌胚抗原(CEA) 校准品	★1、用途: 用于癌胚抗原项目检测时的校准; ▲2、包装: $\geq 6\text{ml}/\text{盒}$; 规格: C0: $1 \times 2.0\text{mL}$, C1: $1 \times 2.0\text{mL}$, C2: $1 \times 2.0\text{mL}$; 3、组成: 至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成; 4、材质: 液体校准品; 5、有效期: 产品有效期≥ 15个月; ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
130	甲胎蛋白(AFP) 校准品	★1、用途: 用于甲胎蛋白项目检测时的校准; ▲2、包装: $\geq 6\text{ml}/\text{盒}$; 规格: C0: $1 \times 2.0\text{mL}$, C1: $1 \times 2.0\text{mL}$, C2: $1 \times 2.0\text{mL}$; 3、组成: 至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成; 4、材质: 液体校准品; 5、有效期: 产品有效期≥ 18个月; ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	

131	肿瘤相关抗原 CA125 校准品	★1、用途：用于肿瘤相关抗原 CA125 检测时的校准； ▲2、包装：≥6ml/盒；规格：C0：1×2.0mL，C1：1×2.0mL，C2：1×2.0mL； 3、组成：至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期≥15 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
132	癌抗原 CA15-3 校准品	★1、用途：用于 CA15-3 项目检测时的校准； ▲2、包装：≥6ml/盒；规格：C0：1×2.0mL，C1：1×2.0mL，C2：1×2.0mL； 3、组成：至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
133	糖类抗原 CA19-9 校准品	★1、用途：用于糖类抗原 CA19-9 项目检测时的校准； ▲2、包装：≥6ml/盒；规格：C0：1×2.0mL，C1：1×2.0mL，C2：1×2.0mL； 3、组成：至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
134	游离前列腺特 异性抗原校准 品	★1、用途：用于游离前列腺特异性抗原项目检测时的校准； ▲2、包装：≥6ml/盒；规格：C0：1×2.0mL，C1：1×2.0mL，C2：1×2.0mL； 3、组成：至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
135	总前列腺特异 性抗原校准品	★1、用途：用于总前列腺特异性抗原项目检测时的校准； ▲2、包装：≥6ml/盒；规格：C0：1×2.0mL，C1：1×2.0mL，C2：1×2.0mL； 3、组成：至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
136	总 β 人绒毛膜 促性腺激素校 准品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对总 β 人绒毛膜促性腺激素检测项目进行校准； ▲2、包装：≥6ml/盒；规格：3 瓶；C0：1×2.0mL，C1：1×2.0mL，C2：1×2.0mL；	

		3、组成：至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期 ≥ 12 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
137	促卵泡生成素校准品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对促卵泡生成素检测项目进行校准； ▲2、包装： $\geq 6\text{ml}/\text{盒}$ ；规格：3 瓶；C0：1 $\times$ 2.0mL，C1：1 $\times$ 2.0mL，C2：1 $\times$ 2.0mL； 3、组成：至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期 ≥ 18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
138	促黄体生成素校准品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析系统，对促黄体生成素检测项目进行校准； ▲2、包装： $\geq 6\text{ml}/\text{盒}$ ；规格：3 瓶；C0：1 $\times$ 2.0mL，C1：1 $\times$ 2.0mL，C2：1 $\times$ 2.0mL； 3、组成：至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期 ≥ 18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
139	垂体泌乳素校准品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对垂体泌乳素检测项目进行校准； ▲2、包装： $\geq 6\text{ml}/\text{盒}$ ；规格：3 瓶；C0：1 $\times$ 2.0mL，C1：1 $\times$ 2.0mL，C2：1 $\times$ 2.0mL； 3、组成：至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期 ≥ 12 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
140	雌二醇校准品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对雌二醇检测项目进行校准； ▲2、包装： $\geq 6\text{ml}/\text{盒}$ ； 规格：3 瓶；C0：1 $\times$ 2.0mL，C1：1 $\times$ 2.0mL，C2：1 $\times$ 2.0mL； 3、组成：至少包含人血清基质等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期 ≥ 18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
141	孕酮校准品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对孕酮检测项目进行校准； ▲2、包装： $\geq 6\text{ml}/\text{盒}$ ；规格：3 瓶；C0：1 $\times$ 2.0mL，C1：1 $\times$ 2.0mL，	

		C2:1×2.0mL; 3、组成：至少包含人血清基质等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
142	皮质醇校准品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对皮质醇（Cortisol）检测项目进行校准； ▲2、包装：≥6ml/盒；规格：C0：1×2.0mL，C1：1×2.0mL，C2：1×2.0mL； 3、组成：至少包含人血清基质等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
143	促肾上腺皮质激素校准品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对促肾上腺皮质激素（ACTH）检测项目进行校准； ▲2、包装：≥6ml/盒；规格：C0：1×2.0mL，C1：1×2.0mL，C2：1×2.0mL； 3、组成：至少包含人血清冻干品等组成； 4、材质：人血清冻干品； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
144	B型脑钠肽校准品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对 B 型脑钠肽（BNP）检测项目进行校准，以便定量测定人 EDTA 血浆中的 B 型脑钠肽含量； ▲2、包装：≥6ml/盒；规格：C0：1×2.0mL，C1：1×2.0mL，C2：1×2.0mL； 3、组成：至少包含人血清冻干品等组成； 4、材质：人血清冻干品； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
145	肌红蛋白校准品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对肌红蛋白（MYO）检测项目进行校准，以便定量测定人血清或（和）血浆中的肌红蛋白含量； ▲2、包装：≥6ml/盒；规格：C0：1×2.0mL，C1：1×2.0mL，C2：1×2.0mL； 3、组成：至少包含人血清冻干品等组成； 4、材质：人血清冻干品； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	

146	睾酮校准品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对睾酮检测项目进行校准； ▲2、包装：≥6ml/盒；规格：3 瓶；C0：1×2.0mL，C1：1×2.0mL，C2：1×2.0mL； 3、组成：至少包含人血清基质等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
147	肌酸激酶同工酶 MB 校准品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对肌酸激酶同工酶 MB（CK-MB）检测项目进行校准； ▲2、包装：≥6ml/盒；规格：C0：1×2.0mL，C1：1×2.0mL，C2：1×2.0mL； 3、组成：至少包含人血清冻干品等组成； 4、材质：人血清冻干品； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
148	癌抗原 CA72-4 校准品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对癌抗原 CA72-4 检测项目进行校准； ▲2、包装：≥6ml/盒；规格：癌抗原 CA72-4 校准品 0（C0）：1×2.0mL，癌抗原 CA72-4 校准品 1（C1）：1×2.0mL，癌抗原 CA72-4 校准品 2（C2）：1×2.0mL； 3、组成：至少包含人血清白蛋白缓冲基质等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
149	神经元特异性烯醇化酶校准品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对神经元特异性烯醇化酶检测项目进行校准； ▲2、包装：≥6ml/盒；规格：神经元特异性烯醇化酶校准品 0（C0）：1×2.0mL，神经元特异性烯醇化酶校准品 1（C1）：1×2.0mL，神经元特异性烯醇化酶校准品 2（C2）：1×2.0mL； 3、组成：至少包含人血清冻干品等组成； 4、材质：人血清冻干品； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
150	胃蛋白酶原 I 校准品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对胃蛋白酶原 I 检测项目进行校准； ▲2、包装：≥3.2ml/盒；规格：C0：1×1.2mL，C1：1×1.0mL，C2：1×1.0mL； 3、组成：至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成； 4、材质：液体校准品；	

		5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
151	胃蛋白酶原 II 校准品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对胃蛋白酶原 II 检测项目进行校准； ▲2、包装：≥3.2ml/盒；规格：C0：1×1.2mL， C1：1×1.0mL， C2：1×1.0mL； 3、组成：至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
152	降钙素原校准品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对降钙素原(PCT)检测项目进行校准； ▲2、包装：≥3.2ml/盒；规格：C0：1×1.2mL， C1：1×1.0mL， C2：1×1.0mL； 3、组成：至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
153	糖类抗原 50 校准品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对糖类抗原 50 检测项目进行校准； ▲2、包装：≥3.2ml/盒；规格：C0：1×1.2mL， C1：1×1.0mL， C2：1×1.0mL； 3、组成：至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
154	糖类抗原 242 校准品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对糖类抗原 242 检测项目进行校准； ▲2、包装：≥3.2ml/盒；规格：C0：1×1.2mL， C1：1×1.0mL， C2：1×1.0mL； 3、组成：至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
155	胃泌素释放肽前体校准品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对胃泌素释放肽前体检测项目进行校准； ▲2、包装：≥3.2ml/盒；规格：C0：1×1.2mL， C1：1×1.0mL， C2：1×1.0mL； 3、组成：至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成；	

		4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
156	人附睾蛋白 4 校准品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对人附睾蛋白 4 检测项目进行校准； ▲2、包装：≥3.2ml/盒；规格：C0：1×1.2mL，C1：1×1.0mL，C2：1×1.0mL； 3、组成：至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
157	鳞状上皮细胞癌抗原校准品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对鳞状上皮细胞癌抗原检测项目进行校准； ▲2、包装：≥3.2ml/盒；规格：C0：1×1.2mL，C1：1×1.0mL，C2：1×1.0mL； 3、组成：至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
158	醛固酮校准品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对醛固酮检测项目进行校准； ▲2、包装：≥3ml/盒；规格：C0：1×1.0mL，C1：1×1.0mL，C2：1×1.0mL； 3、组成：至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
159	肾素校准品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对肾素检测项目进行校准； ▲2、包装：≥3.2ml/盒；规格：C0：1×1.2mL，C1：1×1.0mL，C2：1×1.0mL； 3、组成：至少包含人血清冻干品等组成； 4、材质：人血清冻干品； 5、有效期：产品有效期≥18个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
160	铁蛋白校准品	★1、用途：对铁蛋白（FERR）检测项目进行校准； ▲2、包装：≥6ml/盒；规格：3 瓶；C0：1×2.0 mL，C1：1×2.0 mL，C2：1×2.0 mL； 3、组成：至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成；	

		4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
161	细胞角蛋白 19 片段校准品	★1、用途：用于迈瑞全自动化学发光免疫分析仪，对细胞角蛋白 19 片段检测项目进行校准； ▲2、包装：≥6ml/盒；规格：细胞角蛋白 19 片段校准品 0（C0）：1×2.0mL，细胞角蛋白 19 片段校准品 1（C1）：1×2.0mL，细胞角蛋白 19 片段校准品 2（C2）：1×2.0mL； 3、组成：至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期≥12 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
162	层粘连蛋白测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	★1、用途：用于体外定量测定人体血清中层粘连蛋白（LN）的含量； ▲2、包装：≥200 人份/盒；规格：2×100 人份； 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； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥12 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
163	IV 型胶原测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	★1、用途：用于体外定量测定人体血清中 IV 型胶原（C IV）的含量； ▲2、包装：≥200 人份/盒；规格：2×100 人份； 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； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥12 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
164	透明质酸测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	★1、用途：用于体外定量测定人体血清中透明质酸（HA）的含量； ▲2、包装：≥200 人份/盒；规格：2×100 人份； 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； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥12 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
165	III 型前胶原氨基端肽测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	★1、用途：用于体外定量测定人体血清中 III 型前胶原氨基端肽（PIIINP）的含量； ▲2、包装：≥200 人份/盒；规格：2×100 人份； 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； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
166	肝纤维化质控品	★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；肝纤维化质控品适用检测项目包括层粘连蛋白(LN)、透明质酸(HA)、III型前胶原氨基端肽(PIIINP)、IV型胶原(C IV)； ▲2、包装：≥6ml/盒；规格：低值：3×2.0ml； 3、组成：至少包含不同浓度层粘连蛋白、透明质酸、III型前胶原氨基端肽、IV型胶原的牛血清白蛋白缓冲基质的液体等组成； 4、材质：液体质控品； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
167	肝纤维化质控品	★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；肝纤维化质控品适用检测项目包括层粘连蛋白(LN)、透明质酸(HA)、III型前胶原氨基端肽(PIIINP)、IV型胶原(C IV)； ▲2、包装：≥6ml/盒；规格：高值：3×2.0ml； 3、组成：至少包含不同浓度层粘连蛋白、透明质酸、III型前胶原氨基端肽、IV型胶原的牛血清白蛋白缓冲基质的液体等组成； 4、材质：液体质控品； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
168	高敏心肌肌钙蛋白 (hs-cTnI) 测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	★1、用途：定量测定人体血清和(或)血浆中心肌肌钙蛋白 1(cTnI) 的浓度，主要用于心肌梗死的辅助诊断； ▲2、包装：≥100 人份/盒；规格：2×50 人份/盒； 3、组成：至少包含包被着抗 cTnI 抗体的超顺磁性微粒、抗心肌肌钙蛋白复合物抗体-碱性磷酸酶标记物等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CL8000i 型号的全自动化学发光分析仪设备匹配使用。	
169	凝血酶原时间 (PT)测定试剂盒 (凝固法)	★1、用途：用于测定人血浆凝血酶原时间，临床上主要用于外源性凝血系统功能缺陷的筛查和口服抗凝剂治疗监测； ▲2、包装：≥800 人份/盒；规格：4x200 人份； 3、组成：至少包含磷脂等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CX9000 型号的全自动凝血分析仪设备匹配使用。	

170	活化部分凝血活酶时间 (APTT)测定试剂盒 (凝固法)	★1、用途：用于测定人血浆活化部分凝血活酶时间，临床上主要用于内源性凝血系统功能缺陷的筛查和肝素抗凝治疗监测； ▲2、包装：≥800 人份/盒；规格：4x200 人份； 3、组成：至少包含鞣花酸等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥12 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CX9000 型号的全自动凝血分析仪设备匹配使用。	
171	纤维蛋白原 (FIB) 测定试剂盒 (凝固法)	★1、用途：用于检测人血浆中纤维蛋白原浓度，临床上主要用于弥散性血管内凝血、原发性纤溶症的辅助诊断以及溶栓疗效的监测； ▲2、包装：≥800 人份/盒；规格：4x200 人份/盒；FIB 校准品：1x1.0ml； 3、组成：至少包含凝血酶等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥12 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CX9000 型号的全自动凝血分析仪设备匹配使用。	
172	凝血酶时间 (TT)测定试剂盒 (凝固法)	★1、用途：用于测定人血浆凝血酶时间，临床上主要用于反映血浆纤维蛋白原含量或结构异常，还可用于反映纤溶系统功能； ▲2、包装：≥800 人份/盒；规格：4x200 人份； 3、组成：至少包含凝血酶等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥12 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CX9000 型号的全自动凝血分析仪设备匹配使用。	
173	D-二聚体 (D-Dimer) 测定试剂盒 (免疫比浊法)	★1、用途：用于检测人血浆样本中 D-二聚体的含量，临床上主要用于排除静脉血栓形成、弥散性血管内凝血的辅助诊断以及溶栓治疗的监测； ▲2、包装：≥300 人份/盒；规格：3x100 人份； 3、组成：至少包含 D-二聚体单克隆抗体的胶乳等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥12 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CX9000 型号的全自动凝血分析仪设备匹配使用。	
174	纤维蛋白 (原) 降解产物 (FDP) 测定试剂盒 (免疫比浊法)	★1、用途：用于检测人体样本中纤维蛋白/纤维蛋白原降解产物 (FDP) 的浓度，临床上主要用于原发性和继发性纤维蛋白溶解功能亢进相关疾病的辅助诊断； ▲2、包装：≥300 人份/盒；规格：3x100 人份； 3、组成：至少包含鼠抗人 FDP 单克隆抗体胶乳颗粒等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥12 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CX9000 型号的全自动凝血分析仪设备匹配使用。	

175	抗凝血酶Ⅲ(ATⅢ)测定试剂盒 (发色底物法)	★1、用途：用于检测人血浆中抗凝血酶Ⅲ的活性； ▲2、包装：≥200 人份/盒；规格：4x50 人份/盒；ATⅢ 校准品：1x1.0ml； 3、组成：至少包含凝血酶等组成； 4、材质：液体试剂； 5、有效期：产品有效期≥12 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CX9000 型号的全自动凝血分析仪设备匹配使用。	
176	凝血分析用稀 释液 DF-15	★1、用途：用于在凝血测试中稀释病人血浆标本； ▲2、包装：≥40ml/盒；规格：4x10ml； 3、组成：至少包含磷酸氢二钠、磷酸二氢钠、BSA、叠氮化钠等组成； 4、材质：液体稀释液； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CX9000 型号的全自动凝血分析仪设备匹配使用。	
177	凝血分析用稀 释液 AF-15	★1、用途：用于在凝血测试中稀释病人血浆标本； ▲2、包装：≥80ml/盒；规格：4x20.0ml； 3、组成：至少包含咪唑等组成； 4、材质：液体稀释液； 5、有效期：产品有效期≥18 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CX9000 型号的全自动凝血分析仪设备匹配使用。	
178	全自动凝血分 析仪清洗液	★1、用途：用于深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司生产的全自动凝血分析仪，用于仪器清洗； ▲2、包装：≥10L/盒；规格：1x10L； 3、组成：至少包含缓冲剂、防腐剂等组成； 4、材质：液体清洗液； 5、有效期：产品有效期≥12 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CX9000 型号的全自动凝血分析仪设备匹配使用。	
179	全自动凝血分 析仪洗针液	★1、用途：用于全自动凝血分析仪加样针的清洗； ▲2、包装：≥80ml/盒；规格：4x20mL； 3、组成：至少包含表面活性剂、NaClO、NaOH 等组成； 4、材质：液体清洗液； 5、有效期：产品有效期≥12 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CX9000 型号的全自动凝血分析仪设备匹配使用。	
180	凝血质控品	★1、用途：用于北京迈瑞医疗器械有限公司和深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司全自动凝血分析仪对检测项目凝血酶原时间（PT）、活化部分凝血活酶时间（APTT）、纤维蛋白原（FIB）和凝血酶时间（TT）进行质量控制； ▲2、包装：≥10ml/盒；规格：凝血质控品（水平 1）：10x1.0ml； 3、组成：至少包含人血浆冻干品等组成；	

		4、材质：人血浆冻干品； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CX9000 型号的全自动凝血分析仪设备匹配使用。	
181	凝血质控品	★1、用途：用于北京迈瑞医疗器械有限公司和深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司全自动凝血分析仪对检测项目凝血酶原时间（PT）、活化部分凝血活酶时间（APTT）、纤维蛋白原（FIB）和凝血酶时间（TT）进行质量控制； ▲2、包装：≥10ml/盒；规格：凝血质控品（水平 2）：10x1.0ml； 3、组成：至少包含人血浆冻干品等组成； 4、材质：人血浆冻干品； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CX9000 型号的全自动凝血分析仪设备匹配使用。	
182	D-二聚体 (D-Dimer) 质 控品	★1、用途：用于北京迈瑞医疗器械有限公司和深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司全自动凝血分析仪对检测项目 D-二聚体进行质量控制； ▲2、包装：≥10ml/盒；规格：D-二聚体（D-Dimer）质控品（低值）：10x1.0ml； 3、组成：至少包含 D-二聚体、稳定剂和防腐剂等组成； 4、材质：冻干品； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CX9000 型号的全自动凝血分析仪设备匹配使用。	
183	D-二聚体 (D-Dimer) 质 控品	★1、用途：用于北京迈瑞医疗器械有限公司和深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司全自动凝血分析仪对检测项目 D-二聚体进行质量控制； ▲2、包装：≥10ml/盒；规格：D-二聚体（D-Dimer）质控品（中值）：10x1.0ml； 3、组成：至少包含 D-二聚体、稳定剂和防腐剂等组成； 4、材质：冻干品； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CX9000 型号的全自动凝血分析仪设备匹配使用。	
184	D-二聚体 (D-Dimer) 质 控品	★1、用途：用于北京迈瑞医疗器械有限公司和深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司全自动凝血分析仪对检测项目 D-二聚体进行质量控制； ▲2、包装：≥10ml/盒；规格：D-二聚体（D-Dimer）质控品（高值）：10x1.0ml； 3、组成：至少包含 D-二聚体、稳定剂和防腐剂等组成； 4、材质：冻干品； 5、有效期：产品有效期≥12个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CX9000 型号的全自动凝血分析仪设备匹配使用。	

185	纤维蛋白（原） 降解产物(FDP) 质控品	★1、用途：用于北京迈瑞医疗器械有限公司和深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司全自动凝血分析仪对检测项目 FDP 进行质量控制； ▲2、包装：≥10ml/盒；规格：纤维蛋白（原）降解产物（FDP）质控品（低值）：10x1.0ml； 3、组成：至少包含 FDP、稳定剂和防腐剂等组成； 4、材质：冻干品； 5、有效期：产品有效期≥12 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CX9000 型号的全自动凝血分析仪设备匹配使用。	
186	纤维蛋白（原） 降解产物(FDP) 质控品	★1、用途：用于北京迈瑞医疗器械有限公司和深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司全自动凝血分析仪对检测项目 FDP 进行质量控制； ▲2、包装：≥10ml/盒；规格：纤维蛋白（原）降解产物（FDP）质控品（中值）：10x1.0ml； 3、组成：至少包含 FDP、稳定剂和防腐剂等组成； 4、材质：冻干品； 5、有效期：产品有效期≥12 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CX9000 型号的全自动凝血分析仪设备匹配使用。	
187	纤维蛋白（原） 降解产物(FDP) 质控品	★1、用途：用于北京迈瑞医疗器械有限公司和深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司全自动凝血分析仪对检测项目 FDP 进行质量控制； ▲2、包装：≥10ml/盒；规格：纤维蛋白（原）降解产物（FDP）质控品（高值）：10x1.0ml； 3、组成：至少包含 FDP、稳定剂和防腐剂等组成； 4、材质：冻干品； 5、有效期：产品有效期≥12 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CX9000 型号的全自动凝血分析仪设备匹配使用。	
188	D-二聚体 (D-Dimer) 校 准品	★1、用途：用于北京迈瑞医疗器械有限公司和深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司全自动凝血分析仪，对 D-二聚体检测项目进行校准； ▲2、包装：≥10ml/盒；规格：D-D 校准品 1：2x1.0ml；D-D 校准品 2：2x1.0ml；D-D 校准品 3：2x1.0ml；D-D 校准品 4：2x1.0ml；D-D 校准品 5：2x1.0ml； 3、组成：至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成； 4、材质：液体校准品； 5、有效期：产品有效期≥12 个月； ★6、需和我院迈瑞品牌 CX9000 型号的全自动凝血分析仪设备匹配使用。	
189	纤维蛋白（原） 降解产物(FDP) 校准品	★1、用途：用于北京迈瑞医疗器械有限公司和深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司全自动凝血分析仪，对 FDP 检测项目进行校准； ▲2、包装：≥10ml/盒；规格：FDP 校准品 1：2x1.0ml；FDP 校准	

		品 2: 2x1.0ml; FDP 校准品 3: 2x1.0ml; FDP 校准品 4: 2x1.0ml; FDP 校准品 5: 2x1.0ml; 3、组成: 至少包含牛血清白蛋白缓冲基质等组成; 4、材质: 液体校准品; 5、有效期: 产品有效期≥12 个月; ★6、需和我院迈瑞品牌 CX9000 型号的全自动凝血分析仪设备匹配使用。	
190	胃泌素 17 检测试剂盒(荧光免疫层析法)	★1、用途: 适用于体外定量检测血清中胃泌素 17 的浓度; ▲2、包装: ≥25 人份/盒; 规格: 每 1 盒内含包装规格对应的 25 人份的单人份检测卡。 3、组成: 检测卡包含塑料卡盒与试剂条两部分;试剂条由 PVC 板、样品垫、结合垫(喷有荧光微球标记的鼠抗人胃泌素 17 单克隆抗体)、硝酸纤维素膜(T 线包被有鼠抗人胃泌素 17 单克隆抗体, C 线包被有羊抗鼠 IgG 多克隆抗体)、滤血膜、吸水纸组成; 4、材质: 检测卡为塑料壳, 由卡铝箔袋包装; 5、有效期: 检测卡于 2℃-30℃保存, 有效期≥12 个月; 6、需和我院“必欧瀚生物技术(合肥)有限公司生产的 HIT-91A、HIT-92A 型荧光免疫分析仪”匹配使用。	
191	胃蛋白酶原 I 检测试剂盒(荧光免疫层析法)	★1、用途: 适用于体外定量检测血清中胃蛋白酶原 I (PG I) 的含量; ▲2、包装: ≥25 人份/盒; 规格: 每 1 盒内含包装规格对应的 25 人份的单人份检测卡。 3、组成: 检测卡包含塑料卡盒与试剂条两部分;试剂条由 PVC 板、样品垫、结合垫(喷有荧光微球标记的鼠抗人胃蛋白酶原 I 单克隆抗体)、硝酸纤维素膜(T 线包被有鼠抗人胃蛋白酶原 I 单克隆抗体, C 线包被有羊抗鼠 IgG 多克隆抗体)、滤血膜、吸水纸组成; 4、材质: 检测卡为塑料壳, 由卡铝箔袋包装; 5、有效期: 检测卡于 2℃-30℃保存, 有效期≥12 个月; 6、需和我院“必欧瀚生物技术(合肥)有限公司生产的 HIT-91A、HIT-92A 型荧光免疫分析仪”匹配使用。	
192	胃蛋白酶原 II 检测试剂盒(荧光免疫层析法)	★1、用途: 适用于体外定量检测血清中胃蛋白酶原 II (PG II) 的含量; ▲2、包装: ≥25 人份/盒; 规格: 每 1 盒内含包装规格对应的 25 人份的单人份检测卡; 3、组成: 检测卡包含塑料卡盒与试剂条两部分;试剂条由 PVC 板、样品垫、结合垫(喷有荧光微球标记的鼠抗人胃蛋白酶原 II 单克隆抗体)、硝酸纤维素膜(T 线包被有鼠抗人胃蛋白酶原 II 单克隆抗体, C 线包被有羊抗鼠 IgG 多克隆抗体)、滤血膜、吸水纸组成; 4、材质: 检测卡为塑料壳, 由卡铝箔袋包装; 5、有效期: 检测卡于 2℃-30℃保存, 有效期≥12 个月; 6、需和我院“必欧瀚生物技术(合肥)有限公司生产的 HIT-91A、HIT-92A 型荧光免疫分析仪”匹配使用。	
193	质谱系统微生物样本预处理	★1、用途: 适用于细菌、真菌等微生物纯培养物; 2、检验原理: 本产品配合微生物质谱对纯培养的微生物样本进行	

	试剂盒	快速鉴定，采用微生物样本裂解液 I 攻击菌体细胞壁，使其细胞壁破裂，从而释放胞内含物并溶解于裂解液 II 中，离心后获得提取产物，滴加在样本靶板上与基质溶液混合干燥后形成共结晶，通过微生物质谱检测可获得鉴定结果； 3、有效期：本试剂于 15-25℃ 储存，有效期≥12 个月。其中基质溶液开封后，于 15-25℃ 储存，有效期≥7 天； 4、规格型号：≥100 测试/盒。	
194	质谱系统样本处理基质溶液	1、用于对微生物质谱检测系统样本的预处理，以协助微生物质谱检测系统进行分析鉴定； 2、本试剂于 15-25℃ 储存，有效期≥ 12 个月。开封后于 15- 25℃ 储存，有效期 ≥7 天； ▲3、规格型号：≥500 人份包装。	
195	质谱系统样本预处理溶液	1、用于对细菌及酵母待测样本进行预处理，使样本中的待测蛋白从胞内释放出来，配合基质溶液及全自动微生物质谱检测系统对细菌及酵母进行鉴定； 2、开封后于 4-25℃ 储存，可稳定 90 天； ▲3、规格型号：≥500 人份包装。	
196	质谱系统霉菌样本预处理试剂盒	1、用于 SDA 平板上新鲜培养的霉菌的预处理，经本试剂盒 处理后获取菌体蛋白，结合全自动微生物质谱系统，可对临床常见霉菌进行检测； 2、本产品于 15-25℃ 储存，有效期≥12 个月； 3、使用本试剂盒处理过的样本需在 2 小时内完成鉴定； ▲4、规格型号：≥50 测试/盒。	
197	质谱系统血培养阳性样本预处理试剂盒	1、用于阳性血瓶培养液的细胞破碎处理及病原菌的分离、富集； 2、试剂盒 2-8℃ 储存，有效期≥12 个月； 3、包含清洗缓冲液和裂解缓冲液； ▲4、规格型号：≥50 测试/盒。	
198	微生物质谱鉴定仪用校准品	1、包含大肠杆菌（ATCC25922）蛋白提取物，并在提取液中添加了两种额外的蛋白质，扩展了校准品覆盖的分子量上限； 2、本校准品以特征蛋白的标准分子量为校准标准，覆盖的总质量范围为 3.6-17kDa； 3、本产品用于校准和消除由于操作条件或仪器状态的波动对检测结果的影响； ▲4、规格型号：≥80 测试/盒。	
199	解脲脲原体核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	1、预期用途 本试剂盒利用实时荧光 PCR 技术，定性检测男性尿道、女性宫颈分泌物拭子中解脲脲原体 DNA，适用于解脲脲原体感染的辅助诊断； ▲2、包装规格：单管单人份，≤20 人份/盒； 3、试剂组分：PCR 反应液，内标溶液，阴性质控品、阳性质控品； 4、内标设置：外源性内标设计，监控核酸提取和 PCR 扩增检测过程，减少假阴性结果的出现； 5、防污体系：UDG 酶+dUTP 防污染体系，减少因 PCR 产物污染引起的假阳性； 6、储存条件及有效期：试剂盒保存于-20±5℃，有效期≥9 个月；	

		7、扩增条件：与 CT、NGH、HSV-II 项目扩增反应条件相同，可同时上机扩增； 8、灵敏度：≤662 copies/mL。	
200	淋球菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	1、预期用途 本试剂盒利用实时荧光 PCR 技术，定性检测男性尿道、女性宫颈分泌物拭子中淋球菌 DNA，可用于淋球菌感染的辅助诊断； ▲2、包装规格：单管单人份，≤20 人份/盒； 3、试剂组分：PCR 反应液，内标溶液，阴性质控品、阳性质控品； 4、内标设置：外源性内标设计，监控核酸提取和 PCR 扩增检测过程，减少假阴性结果的出现； 5、防污体系：UDG 酶+dUTP 防污染体系，减少因 PCR 产物污染引起的假阳性； 6、储存条件及有效期：试剂盒保存于-20±5℃，有效期≥9 个月； 7、扩增条件：与 CT、UU、HSV-II 项目扩增反应条件相同，可同时上机扩增； 8、灵敏度：≤748 copies/mL。	
201	EB 病毒核酸扩增（PCR）荧光定量检测试剂盒	★1、预期用途：本试剂盒利用实时荧光定量 PCR 技术，用于体外定量测定人血清样本中 EB 病毒 DNA； ▲2、包装规格：单管单人份，≤20 人份/盒； 3、试剂盒组分：PCR 反应液 A、PCR 反应液 B，内标溶液，阴性质控品、阳性质控品、阳性定量参考品； 4、内标设置：外源性内标设计，监控核酸提取和 PCR 扩增过程，减少假阴性结果的出现； 5、防污染体系：试剂盒中添加 dUTP + UDG 酶防污染组分，有效减少 PCR 产物污染引起的假阳性； 6、灵敏度：≤100 IU/mL；线性范围：200~2×10⁸ IU/mL； 7、储存条件及有效期：试剂盒保存于-20±5℃，有效期≥9 个月。	
202	结核分枝杆菌复合群核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	★1、预期用途：定性检测人痰液样本、支气管肺泡灌洗液样本中结核分枝杆菌复合群核酸结核分枝杆菌复合群类型 结核分枝杆菌、牛结核分枝杆菌、非洲分枝杆菌和田鼠分枝杆菌； ▲2、包装规格：单管单人份，≤20 人份/盒； 3、灵敏度：≤1 菌/mL； 4、防污染系统：UDG 酶和 dUTP 防污染系统，减少因 PCR 产物污染引起的假阳性； 5、储存条件和有效期：-20±5℃，有效期≥9 个月。	
203	沙眼衣原体核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	★1、预期用途：本试剂盒利用实时荧光 PCR 技术，定性检测男性尿道、女性宫颈分泌物拭子中沙眼衣原体 DNA，可用于沙眼衣原体感染的辅助诊断； ▲2、包装规格：单管单人份，≤20 人份/盒； 3、试剂组分：PCR 反应液，内标溶液，阴性质控品、阳性质控品； 4、内标设置：外源性内标设计，监控核酸提取和 PCR 扩增检测过程，减少假阴性结果的出现； 5、防污体系：UDG 酶+dUTP 防污染体系，减少因 PCR 产物污染引起的假阳性；	

		6、扩增条件:与 UU、NGH、HSV-II 项目扩增反应条件相同,可同时上机扩增; 7、灵敏度:≤400 copies/mL; 8、储存条件及有效期:试剂盒保存于-20±5℃,有效期≥9 个月。	
204	乙型肝炎病毒核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	★1、预期用途:应用荧光定量 PCR 的方法,定量检测血清或血浆样品中乙型肝炎病毒脱氧核糖核酸(HBV DNA),适用于乙型肝炎病毒感染的辅助诊断和乙型肝炎病人药物治疗的疗效监测; ▲2、包装规格:≤20 人份/盒; 3、最低检出限:≤30 IU/mL;定量线性范围 1E2~5E8 IU/mL; 4、稳定性要求:干冰等低温条件运输稳定性不低于 4 天。保存于-20±5℃环境下,有效期≥9 个月。试剂开瓶后室温下稳定性不低于 8 小时。	
205	核酸提取或纯化试剂	★1、预期用途:用于核酸的提取、富集、纯化等步骤。其处理后的产物用于临床体外检测使用; ▲2、包装规格:≤32 人份/盒; 3、性能指标:①、本试剂盒能达到国内外同类试剂相同性能指标。 ②、可用于不同类型样本的核酸提取,对低浓度样本的提取效率更佳; 4、稳定性要求:室温条件运输保存,有效期≥12 个月; 5、样本类型:全血、干血斑、组织及石蜡组织等; 6、需和我院(达安基因 SMART32 型号的全自动核酸提取仪)匹配使用; 7、规格型号:20 反应/盒。	
206	核酸提取或纯化试剂	★1、预期用途:用于核酸的提取、富集、纯化等步骤。其处理后的产物用于临床体外检测使用; ▲2、包装规格:包装规格:≤32 人份/盒; 3、样本类型:血清、血浆、宫颈脱落细胞、咽拭子、鼻咽分泌物等; 4、性能指标 ①、本试剂盒能达到国内外同类试剂相同性能指标。 ②、可用于不同类型样本的核酸提取,对低浓度样本的提取效率更佳; 5、稳定性要求:室温条件运输保存,有效期≥12 个月; 6、需和我院(达安基因 SMART32 型号的全自动核酸提取仪)匹配使用; 7、规格型号:32 反应/盒。	
207	核酸提取或纯化试剂	★1、预期用途:用于核酸的提取、富集、纯化等步骤。其处理后的产物用于临床体外检测使用; ▲2、包装规格:包装规格:≤32 人份/盒; 3、性能指标 ①、本试剂盒能达到国内外同类试剂相同性能指标。 ②、可用于不同类型样本的核酸提取,对低浓度样本的提取效率更佳; 4、稳定性要求:室温条件运输保存,有效期≥12 个月; 5、样本类型:血清、血浆、宫颈脱落细胞、咽拭子、鼻咽分泌物等; 6、样本处理体积 ≥200uL,最高 600uL;	

		7、需和我院（达安基因 SMART32 型号的全自动核酸提取仪）匹配使用； 8、规格型号：32 反应/盒。	
208	人感染 H7N9 禽流感病毒 RNA 检测试剂盒（荧光 PCR 探针法）	★1、预期用途：本试剂盒适用于定性检测样本中 H7N9 禽流感病毒 RNA； ▲2、包装规格：≤48 人份/盒； 3、试剂组分：PCR 反应液、阴性质控品、阳性质控品； 4、内标设置：外源性内标设计，监控核酸提取和 PCR 扩增检测过程，减少假阴性结果的出现； 5、储存条件及有效期：试剂盒保存于-20±5℃，有效期≥9 个月。	
209	甲型 H1N1 流感病毒(2009)RNA 检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	★1、预期用途：本试剂盒利用一步法实时荧光 PCR 技术，通过一步法 RT-PCR 扩增，对咽拭子样本中甲型 H1N1 流感病毒 RNA 进行定性检测； ▲2、包装规格：≤24 反应/盒； 3、试剂组分：PCR 反应液，阴性质控品、阳性质控品； 4、内标设置：外源性内标设计，监控核酸提取和 PCR 扩增检测过程，减少假阴性结果的出现； 5、分析灵敏度：≤1.0×10³ PFU/Ml； 6、储存条件及有效期：PCR 检测试剂和质控品组分保存于-20℃±5℃，核酸提取试剂组分保存于室温，有效期≥9 个月； 7、规格型号：24 人份/盒。	
210	季节性流感病毒 H3 亚型核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	★1、预期用途：本试剂盒利用一步法实时荧光 PCR 技术，通过一步法 RT-PCR 扩增，对人口咽拭子样本中季节性流感病毒 H3 亚型 RNA 进行定性检测； ▲2、包装规格：≤24 反应/盒； 3、试剂组分：PCR 反应液 A，PCR 反应液 B，阴性质控品、阳性质控品； 4、内标设置：外源性内标设计，监控核酸提取和 PCR 扩增检测过程，减少假阴性结果的报告； 5、分析灵敏度：≤150 PFU/mL； 6、储存条件及有效期：核酸提取试剂：16~28℃保存；PCR 检测试剂、质控品：-20±5℃保存，试剂盒有效期≥9 个月； 7、规格型号：24 人份/盒。	
211	季节性流感病毒 H1 亚型核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	★1、预期用途：本试剂盒利用一步法实时荧光 PCR 技术，通过一步法 RT-PCR 扩增，对人口咽拭子样本中季节性流感病毒 H1 亚型 RNA 进行定性检测； ▲2、包装规格：≤24 反应/盒； 3、试剂组分：PCR 反应液 A，PCR 反应液 B，阴性质控品、阳性质控品； 4、内标设置：外源性内标设计，监控核酸提取和 PCR 扩增检测过程，减少假阴性结果的报告； 5、分析灵敏度：≤154 PFU/mL； 6、储存条件及有效期：核酸提取试剂：16~28℃保存；PCR 检测试剂、质控品：-20±5℃保存，试剂盒有效期≥9 个月；	

		7、规格型号：24 人份/盒。	
212	人偏肺病毒核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	★1、预期用途：本试剂盒利用一步法实时荧光 PCR 技术，进行一步法 RT-PCR 扩增，用于人鼻咽拭子样本中人偏肺病毒 RNA； ▲2、包装规格：≤10 人份/盒； 3、试剂组分：PCR 反应液 A、PCR 反应液 B，阴性质控品、阳性质控品，内标溶液； 4、内标设置：外源性内标，监控核酸提取和 PCR 扩增过程，减少假阴性结果的出现； 5、分析灵敏度：≤200 copies/mL； 6、储存条件及有效期：试剂盒保存于-20℃±5℃，有效期≥9 个月。	
213	鼻病毒核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	★1、预期用途：本试剂盒利用一步法实时荧光 PCR 技术，进行一步法 RT-PCR 扩增，用于定性检测人鼻咽拭子样本中鼻病毒（HRV）RNA； ▲2、包装规格：≤10 人份/盒； 3、试剂组分：PCR 反应液，阴性质控品、阳性质控品，内标溶液； 4、内标设置 外源性内标，监控核酸提取和 PCR 扩增过程，减少假阴性结果的出现； 5、分析灵敏度：≤200 copies/mL； 6、储存条件及有效期：试剂盒保存于-20±5℃，有效期≥9 个月；。	
214	人博卡病毒核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	★1、预期用途：本试剂盒利用实时荧光 PCR 技术，用于定性检测人鼻咽拭子样本中人博卡病毒（HBoV）DNA； ▲2、包装规格：≤20 人份/盒； 3、试剂组分：PCR 反应液，阴性质控品、阳性质控品，内标溶液； 4、内标设置 外源性内标，监控核酸提取和 PCR 扩增过程，减少假阴性结果的出现； 5、分析灵敏度：200≤ copies/mL； 6、储存条件及有效期：试剂盒保存于-20±5℃，有效期≥9 个月。	
215	样本释放剂	★1、预期用途：可跨平台使用的非特异性试剂，用于待测样本的预处理，使样本中的待测物从与其他物质结合的状态中释放出来。以便于使用体外诊断试剂或仪器对待测物进行检测。其本身并不直接参与检测； ▲2、包装规格：400 μL/管，≤100 管/盒； 3、试剂组分：由二甲基亚砜、硫氰酸胍、三羟甲基氨基甲烷组成； 4、储存条件及有效期：室温（10~30℃）保存，有效期≥12 个月； 5、产品性能指标： 5.1 样本存放在 4℃可以稳定保存 7 天。存放在-20℃或-80℃可长期保存； 5.2 样本释放剂对 PCR 反应无明显抑制作用； 6、生产厂家通过 ISO13485 生产体系认证。	
216	肠道病毒 EV71/CA16/EV 核酸检测试剂	★1、预期用途：本试剂盒利用一步法实时荧光 PCR 技术，通过一步法 RT-PCR 扩增，定性检测粪便、咽拭子、肛拭子样本中的肠道病毒 RNA，并可区分肠道病毒 71 型和柯萨奇病毒 A16 型；	

	盒(PCR-荧光探针法)	▲2、包装规格：≤48 人份/盒； 3、试剂组分：PCR 反应液，阴性质控品、阳性质控品； 4、内标设置 外源性内标设计，监控核酸提取和 PCR 扩增检测过程，减少假阴性结果的出现； 5、分析灵敏度 ≤1.0×10³copies/mL； 6、储存条件及有效期：试剂盒保存于-20±5℃，有效期≥9 个月。	
217	柯萨奇病毒 A6 型核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	★1、预期用途：本试剂盒利用一步法实时荧光 PCR 技术，通过一步法 RT-PCR 扩增，定性检测人咽拭子样本中的柯萨奇病毒 A6 型 RNA； ▲2、包装规格：≤48 人份/盒； 3、试剂组分：PCR 反应液，阴性质控品、阳性质控品； 4、内标设置：外源性内标设计，监控核酸提取和 PCR 扩增检测过程，减少假阴性结果的出现； 5、分析灵敏度：≤900copies/mL； 6、储存条件及有效期：试剂盒保存于-20±5℃，有效期≥9 个月。	
218	柯萨奇病毒 A10 型核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	★1、预期用途：本试剂盒利用一步法实时荧光 PCR 技术，通过一步法 RT-PCR 扩增，定性检测人咽拭子样本中的柯萨奇病毒 A10 型 RNA； ▲2、包装规格：≤48 人份/盒； 3、试剂组分：PCR 反应液，阴性质控品、阳性质控品； 4、内标设置：外源性内标设计，监控核酸提取和 PCR 扩增检测过程，减少假阴性结果的出现； 5、分析灵敏度：≤800copies/mL； 6、储存条件及有效期：试剂盒保存于-20±5℃，有效期≥9 个月。	
219	诺如病毒核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	★1、预期用途：本试剂盒利用一步法实时荧光 PCR 技术，进行一步法 RT-PCR 扩增，用于粪便样本中诺如病毒 RNA 的定性检测； ▲2、包装规格：≤48 人份/盒； 3、试剂组分：PCR 反应液 A、PCR 反应液 B，内标溶液，阴性质控品、阳性质控品； 4、内标设置 外源性内标设计，监控核酸提取和 PCR 扩增检测过程，减少假阴性结果的出现； 5、分析灵敏度：≤1.0×10³ copies/mL³； 6、覆盖亚型：GI、GII 和 GIV 型诺如病毒； 7、储存条件及有效期：试剂盒保存于-20℃±5℃，有效期≥9 个月。	
220	一次性使用宫颈细胞采集器	1、产品获得医疗器械 II 类产品注册证，用于女性宫颈脱落细胞的采集和保存； 2、产品由宫颈细胞保存液和取样刷组成。取样刷总长度 168mm±5mm，刷头长度 18mm±3mm； 3、产品为无菌产品，仅供一次性使用，包装破损禁止使用； 4、产品的有效期≥12 个月； ▲5、规格型号：≥30 人份/包。	
221	α-、β-地中海贫血基因检测	1、检测方法：采用 PCR-杂交法，通过 PCR 扩增和杂交步骤，定性检测 α-突变地贫基因、α-缺失地贫基因和 β-地贫基因；	

	试剂盒（PCR+ 导流杂交法）	2、检测项目：单个试剂盒单个反应系统能够一次性完成 3 种 α 缺失，3 种 α 突变，以及 β 17 个位点 19 种突变类型检测，包括 17 种常见 β-地贫位点（41-42M、17M、654M、71-72M、-28M、β EM、43M、14-15M、-30M、-32M、-29M、CapM、31M、IVS-I-5M、IntM、IVS-I-1M、27-28M）；α-地贫点突变（CS、QS、WS），以及缺失型 α-地贫突变（--SEA、-α 3.7、-α 4.2）； 3、检测位点的正常对照 ≥ 9 个； 4、实验操作简单方便，实现 PCR 一管同时扩增 α、β，同步检测出 α 缺失、α 突变、β 突变，在同一张基因芯片读取所有结果； 5、实验操作方便，实验过程杂交试剂无需配置，可直接使用； 6、检测时间：样本杂交时间小于 1 小时，每次样本全程检测时间不高于 5 小时； ★7、需和我院凯普的 HBHM-3001S 自动核酸分子杂交仪匹配使用； ▲8、规格型号：≥ 30 人份/盒。	
222	核酸提取试剂 盒（DNA-L 型磁 珠法）	★1、用于核酸的提取、富集、纯化等步骤。其处理后的产物用于临床体外检测使用； 2、适用样本类型包括全血、干血斑、血清、血浆、宫颈脱落细胞、口咽拭子和鼻咽拭子等； 3、可用于提取相关样本的基因组核酸或病毒核酸； 4、只需常温储存； ▲5、规格型号：≥ 48 人份/盒。	
223	高危型人乳头 状瘤病毒 E6/E7 区 mRNA 检测试 剂盒（PCR 法- 荧光探针法）	1、检测方法：PCR-荧光探针法； ★2、预期用途：用于对人宫颈脱落细胞样本中 14 种高危型 HPV（16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66, 68）E6/E7 区 mRNA 定性检测。用于筛查宫颈细胞学检查为 ASC-US（意义未确定的非典型鳞状上皮细胞）结果的患者，以确定是否需要阴道镜检查； 3、设有细胞内对照 β 2 微球蛋白基因 mRNA，用于评估样本质量及 PCR 抑制因素； 4、检测通量：一次实验最高可检测 ≥ 96 个样本； 5、最低检出量：≤ 500 拷贝/反应； 6、样本可实现单人份检测； 7、检测时间短，整体实验 ≤ 4 个小时； ▲8、规格型号：≥ 48 人份/盒。	
224	耳聋易感基因 检测试剂盒 （PCR+导流杂 交法）	1、检测试剂盒获得国家药品监督管理局颁发的医疗器械注册证，一次性可检测耳聋相关基因（GJB2, GJB3, SLC26A4 和 mtDNA）的 9 个突变位点（mtDNA1494、mtDNA1555、SLC26A4-IVS7(-2)、SLC26A4-2168、GJB2-35、GJB2-176、GJB2-235、GJB2-299、GJB3-538）的检测； 2、检测试剂盒须满足：单次检测须包含常见耳聋基因的检测； 3、最大可以检测 ≥ 30 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； 4、实验总时长不超过 3.5 小时（需提供说明书作为证明。以说明书描述为准），实验操作简单易上手，实验人员培训时间 1 周内可	

		完成。实验结果的判断方式可为肉眼判读； 5、实验结果可以区分致病基因的类型：纯合、杂合或均质异质突变； ▲6、规格型号：≥30 人份/盒。	
225	B 族链球菌核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	1、方法学：PCR-荧光探针法； 2、检测基因：通道一 (FAM)：B 族链球菌目标基因；通道二 (HEX、VIC)：内参基因； 3、本试剂中含有针对内源性的人 β-珠蛋白 (β-globin) 基因设计的特异性引物和荧光探针，作为内参 (IC) 监控试剂盒及操作流程的有效性； 4、准确性：对 B 族链球菌血清型 I a、I b、I c、II、III、IV、V、VI、VII、VIII、IX 检测，检测结果均为阳性； 5、一次性检测能在 ≤2 小时内检测 96 个样本； ▲6、规格型号：48 人份/盒。	
226	人 MTHFR 基因检测试剂盒 (荧光 PCR 熔解曲线法)	★1、用途：检测试剂盒可定性检测人全血样本中 MTHFR 基因 c. 677 C>T 位点的多态性。本产品用于硝酸甘油的用药指导； 2、试剂盒检测方法：荧光 PCR 法或熔解曲线法； 3、检测标本：血液样本； 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； 5、实验结果可以区分 MTHFR 基因 c. 677 C>T 位点的类型：纯合、杂合和野生； ▲6、规格型号：≥48 人份/盒。	
227	人类 CYP2C19 基因检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	★1、适用范围：用于定性检测全血样本的 CYP2C19 基因 CYP2C19*2、CYP2C19*3 和 CYP2C19*17 三个位点的多态性； 2、产品组成：反应液（每个位点应且只能对应一个反应体系）、阳性对照、阴性对照； 3、精密度：使用试剂盒重复检测对应基因型参考品小于等于 10 次，应检出对应基因型，且检测结果 Ct 值变异系数 CV ≤ 5%； 4、方法学：荧光 PCR 法。	
228	六项呼吸道病原体核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	★1、用途：用于定性检测人咽拭子样本中甲型流感病毒、乙型流感病毒、呼吸道合胞病毒、腺病毒、人鼻病毒和肺炎支原体的核酸。检测结果可用于呼吸道病原体感染的辅助诊断，为呼吸道病原体感染提供分子诊断依据； ▲2、包装规格：≤24 人份/盒； 3、核酸提取温度：常温； 4、是否有内标：有内源性内标，可监控采样、核酸提取和扩增全过程； 5、检测灵敏度/检测下限：≤500copies/mL； 6、有效期：≥9 个月。	
229	呼吸道合胞病毒核酸检测试剂盒 (恒温扩增-实时荧光法)	★1、预期用途：本试剂盒利用一步法实时荧光 PCR 技术，通过一步法 RT-PCR 扩增对鼻咽分泌物中呼吸道合胞病毒 RNA 进行定性检测； ▲2、包装规格：≤10 人份/盒；	

		3、试剂组分：RT-PCR 反应管，阴性质控品、阳性质控品； 4、分析灵敏度：$\leq 1 \times 10^3$ PFU/ml； 5、储存条件及有效期：试剂盒保存于$-20^{\circ}\text{C} \pm 5^{\circ}\text{C}$，有效期$\geq 9$个月。	
230	抗核抗体谱（IgG）检测试剂盒（欧蒙印迹法）	★1、方法学：欧蒙印迹法； ★2、用途：该产品用于体外定性检测人血清或血浆中的抗 nRNP、Sm、SS-A（天然 SS-A 和 Ro-52）、SS-B、Scl-70、PM-Scl、Jo-1、CENP B、PCNA、dsDNA、核小体、组蛋白、核糖体 P 蛋白和 AMA M2 共 14 种不同抗原的免疫球蛋白 G 抗体； 3、有效期：$2 \sim 8^{\circ}\text{C}$ 保存，有效期≥ 18个月； ★4、需和我院 EUROLiMaster II 匹配使用； ▲5、规格型号：≥ 64人份/盒。	
231	抗髓过氧化物酶、蛋白酶 3、肾小球基底膜抗体 IgG 检测试剂盒（欧蒙印迹法）	★1、方法学：欧蒙印迹法； ★2、用途：该产品用于体外定性检测人血清或血浆中的抗髓过氧化物酶（MPO）、蛋白酶 3（PR3）、肾小球基底膜（GBM）抗体免疫球蛋白 G（IgG）； 3、有效期：$2 \sim 8^{\circ}\text{C}$ 保存，有效期≥ 18个月； ★4、需和我院 EUROLiMaster II 匹配使用； 5、规格型号：≥ 64人份/盒。	
232	自身免疫性肝病 IgG 类抗体检测试剂盒（欧蒙印迹法）	★1、方法学：欧蒙印迹法； ★2、用途：该产品用于体外定性检测人血清或血浆中抗 AMA M2（丙酮酸脱氢酶复合物）、M2-3E（BPO，线粒体内膜 α-2-酮酸脱氢酶 E2 亚基的融合蛋白）、Sp100（核颗粒蛋白，核点）、gp210（核膜整合蛋白，核孔复合物）、LKM-1（肝肾微粒体；细胞色素 P450 D6）、LC-1（细胞浆肝抗原 1；亚胺[代]甲基转移酶-环化脱氨酶）、SLA/LP（可溶性肝抗原-肝胰抗原）和 Ro52 共 8 种抗原的 IgG 类抗体。PML（早幼粒细胞白血病蛋白，核点）的检测结果仅用于参考，不能用于临床诊断； 3、有效期：$2 \sim 8^{\circ}\text{C}$ 保存，有效期≥ 18个月； ★4、需和我院 EUROLiMaster II 匹配使用； ▲5、规格型号：≥ 16人份/盒。	
233	吸入性及食物性过敏原特异性 IgE 抗体检测试剂盒（欧蒙印迹法）	★1、方法学：欧蒙印迹法； ★2、用途：该产品用于体外半定量检测人血清或血浆中柳树/杨树/榆树，普通豚草，艾蒿，屋尘螨/粉尘螨，屋尘，猫毛，狗上皮，蟑螂，点青霉/分枝孢霉/烟曲霉/交链孢霉，蕈草，鸡蛋白，牛奶，花生，黄豆，牛肉，羊肉，鳕鱼/龙虾/扇贝，虾，蟹共 19 种过敏原特异性抗体免疫球蛋白 E； 3、有效期：$2 \sim 8^{\circ}\text{C}$ 保存，有效期≥ 18个月； ★4、需和我院 EUROLiMaster II 匹配使用； ▲5、规格型号：≥ 64人份/盒。	
234	5'-核苷酸酶测定试剂盒（过氧化物酶法）	★1、用途：用于体外定量检测人体样本（血清）中 5'-核苷酸酶（5'-NT）的活性； ▲2、包装：$\geq R1$ 45mL$\times 2$ $R2$ 15mL$\times 2$ 校准品 1 水平$\times 1$支$\times 1.0$mL/盒；	

		▲3、规格：至少包含 R1 45mL×2 R2 15mL×2 校准品 1 水平×1 支×1.0mL/盒； 4、组成：至少包含磷酸盐缓冲液；4-氨基安替比林；嘌呤核苷磷酸化酶；黄嘌呤氧化酶等组成； 5、材质：液体试剂； 6、有效期：产品有效期≥18 个月； ★7、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
235	5'-核苷酸酶测定试剂盒(过氧化物酶法)	★1、用途：用于体外定量检测人体样本（血清）中 5'-核苷酸酶（5'-NT）的活性； ▲2、包装：≥R1 60mL×3 R2 60mL×1 校准品 1 水平×1 支×1.0mL/盒； ▲3、规格：至少包含 R1 60mL×3 R2 60mL×1 校准品 1 水平×1 支×1.0mL/盒； 4、组成：至少包含磷酸盐缓冲液；4-氨基安替比林；嘌呤核苷磷酸化酶；黄嘌呤氧化酶等组成； 5、材质：液体试剂； 6、有效期：产品有效期≥18 个月； ★7、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
236	C-反应蛋白测定试剂盒(免疫比浊法)	★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； ▲2、包装：≥R1 45mL×2 R2 15mL×2 校准品 6 水平×1 支×0.6mL/盒； ▲3、规格：至少包含 R1 45mL×2 R2 15mL×2 校准品 6 水平×1 支×0.6mL/盒； 4、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； 5、材质：液体试剂； 6、有效期：产品有效期≥18 个月； ★7、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
237	α-淀粉酶测定试剂盒(EPS 底物法)	★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； ▲2、包装：≥R1 48mL×2 R2 12mL×2/盒； ▲3、规格：至少包含 R1 48mL×2 R2 12mL×2/盒； 4、组成：至少包含 4-羟乙基哌嗪乙磺酸；葡萄糖苷酶等组成； 5、材质：液体试剂； 6、有效期：产品有效期≥18 个月； ★7、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
238	γ-谷氨酰基转移酶测定试剂盒(GCANA 底物)	★1、用途：用于体外定量测定人体血清或血浆中 γ-谷氨酰基转移酶的活力； ▲2、包装：≥R1 48mL×2 R2 12mL×2/盒；	

	法)	▲3、规格：至少包含 R1 48mL×2 R2 12mL×2/盒； 4、组成：至少包含三羟甲基氨基甲烷 (Tris) 缓冲液；L-γ-谷氨酰-3-羧基-4-硝基苯胺等组成； 5、材质：液体试剂； 6、有效期：产品有效期≥18 个月； ★7、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
239	γ-谷氨酰基转移酶测定试剂盒 (GCANA 底物法)	★1、用途：用于体外定量测定人体血清或血浆中 γ-谷氨酰基转移酶的活力； ▲2、包装：≥R1 60mL×4 R2 60mL×1/盒； ▲3、规格：至少包含 R1 60mL×4 R2 60mL×1/盒； 4、组成：至少包含三羟甲基氨基甲烷 (Tris) 缓冲液；L-γ-谷氨酰-3-羧基-4-硝基苯胺等组成； 5、材质：液体试剂； 6、有效期：产品有效期≥18 个月； ★7、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
240	白蛋白测定试剂盒 (溴甲酚绿法)	★1、用途：用于体外定量检测人体样本 (血清或血浆) 中白蛋白的含量； ▲2、包装：≥R 60mL×2/盒； ▲3、规格：至少包含 R 60mL×2/盒； 4、组成：至少包含丁二酸缓冲液；溴甲酚绿；表面活性剂等组成； 5、材质：液体试剂； 6、有效期：产品有效期≥18 个月； ★7、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
241	白蛋白测定试剂盒 (溴甲酚绿法)	★1、用途：用于体外定量检测人体样本 (血清或血浆) 中白蛋白的含量； ▲2、包装：≥R 60mL×8/盒； ▲3、规格：至少包含 R 60mL×8/盒； 4、组成：至少包含丁二酸缓冲液；溴甲酚绿；表面活性剂等组成； 5、材质：液体试剂； 6、有效期：产品有效期≥18 个月； ★7、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
242	丙氨酸氨基转移酶测定试剂盒 (丙氨酸底物法)	★1、用途：用于体外定量检测人体样本 (血清、血浆) 中丙氨酸氨基转移酶的活性； ▲2、包装：≥R1 48mL×2 R2 12mL×2/盒； ▲3、规格：至少包含 R1 48mL×2 R2 12mL×2/盒； 4、组成：至少包含三羟甲基氨基甲烷；α-酮戊二酸；烟酰胺腺嘌呤二核苷酸等组成； 5、材质：液体试剂； 6、有效期：产品有效期≥18 个月； ★7、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	

		用。	
243	丙氨酸氨基转移酶测定试剂盒（丙氨酸底物法）	★1、用途：用于体外定量检测人体样本（血清、血浆）中丙氨酸氨基转移酶的活性； ▲2、包装：≥R1 60mL×6 R2 45mL×2/盒； ▲3、规格：至少包含 R1 60mL×6 R2 45mL×2/盒； 4、组成：至少包含三羟甲基氨基甲烷；α-酮戊二酸；烟酰胺腺嘌呤二核苷酸等组成； 5、材质：液体试剂； 6、有效期：产品有效期≥18个月； ★7、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
244	单胺氧化酶测定试剂盒（谷氨酸脱氢酶法）	★1、用途：本品用于体外定量测定人血清中单胺氧化酶的活性； ▲2、包装：≥R1 48mL×2 R2 12mL×2 /盒； ▲3、规格：至少包含 R1 48mL×2 R2 12mL×2 /盒； 4、组成：至少包含还原型烟酰胺腺嘌呤二核苷酸；苄胺；谷氨酸脱氢酶等组成； 5、材质：液体试剂； 6、有效期：产品有效期≥12个月； 7、需和我院（日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备）匹配使用（根据不同试剂需做出的不同明确要求）。	
245	胆碱酯酶测定试剂盒（丁酰硫代胆碱底物法）	★1、用途：用于体外定量测定人体血清或血浆中胆碱酯酶的活力； ▲2、包装：≥R1 48mL×2 R2 12mL×2/盒； ▲3、规格：至少包含 R1 48mL×2 R2 12mL×2/盒； 4、组成：至少包含磷酸盐缓冲液；5,5'-二硫双-2-硝基苯甲酸；丁酰基硫代胆碱等组成； 5、材质：液体试剂； 6、有效期：产品有效期≥12个月； ★7、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
246	低密度脂蛋白胆固醇测定试剂盒（直接法-过氧化氢酶清除法）	★1、用途：本品用于体外定量测定人体血清或血浆中低密度脂蛋白胆固醇的含量； ▲2、包装：≥R1 45mL×2 R2 15mL×2 盒； ▲3、规格：至少包含 R1 45mL×2 R2 15mL×2/盒； 4、组成：至少包含 1,4-哌嗪二乙磺酸（PIPES）缓冲液；胆固醇酯酶；胆固醇氧化酶；过氧化物酶等组成； 5、材质：液体试剂； 6、有效期：产品有效期≥18个月； ★7、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
247	低密度脂蛋白胆固醇测定试剂盒（直接法-过氧化氢酶清除法）	★1、用途：本品用于体外定量测定人体血清或血浆中低密度脂蛋白胆固醇的含量； ▲2、包装：≥R1 60mL×3 R2 60mL×1 盒； ▲3、规格：至少包含 R1 60mL×3 R2 60mL×1/盒； 4、组成：至少包含 1,4-哌嗪二乙磺酸（PIPES）缓冲液；胆固醇	

		酯酶；胆固醇氧化酶；过氧化物酶等组成； 5、材质：液体试剂； 6、有效期：产品有效期≥18个月； ★7、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
248	甘油三酯测定试剂盒（GPO-PAP 法）	★1、用途：本品用于体外定量测定人体血清或血浆中甘油三酯的含量； ▲2、包装：≥R1 48mL×2 R2 12mL×2/盒； ▲3、规格：至少包含 R1 48mL×2 R2 12mL×2/盒； 4、组成：至少包含 3-吗啉丙磺酸缓冲液；甘油激酶；甘油磷酸氧化酶；腺嘌呤核苷三磷酸二钠等组成； 5、材质：液体试剂； 6、有效期：产品有效期≥18个月； ★7、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
249	甘油三酯测定试剂盒（GPO-PAP 法）	★1、用途：本品用于体外定量测定人体血清或血浆中甘油三酯的含量； ▲2、包装：≥R1 60mL×3 R2 45mL×1/盒； ▲3、规格：至少包含 R1 60mL×3 R2 45mL×1/盒； 4、组成：至少包含 3-吗啉丙磺酸缓冲液；甘油激酶；甘油磷酸氧化酶；腺嘌呤核苷三磷酸二钠等组成； 5、材质：液体试剂； 6、有效期：产品有效期≥18个月； ★7、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
250	高密度脂蛋白胆固醇测定试剂盒（直接法-过氧化氢酶清除法）	★1、用途：本试剂用于体外定量测定人体样本（血清）中高密度脂蛋白胆固醇（HDL-C）的含量； ▲2、包装：≥R1 45mL×2 R2 15mL×2/盒； ▲3、规格：至少包含 R1 45mL×2 R2 15mL×2/盒； 4、组成：至少包含苯胺钠盐；胆固醇酯酶；胆固醇氧化酶；过氧化氢酶等组成； 5、材质：液体试剂； 6、有效期：产品有效期≥18个月； ★7、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
251	高密度脂蛋白胆固醇测定试剂盒（直接法-过氧化氢酶清除法）	★1、用途：本试剂用于体外定量测定人体样本（血清）中高密度脂蛋白胆固醇（HDL-C）的含量； ▲2、包装：≥R1 60mL×3 R2 60mL×1/盒； ▲3、规格：至少包含 R1 60mL×3 R2 60mL×1/盒； 4、组成：至少包含苯胺钠盐；胆固醇酯酶；胆固醇氧化酶；过氧化氢酶等组成； 5、材质：液体试剂； 6、有效期：产品有效期≥18个月； ★7、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	

		用。	
252	碱性磷酸酶测定试剂盒（NPP底物-AMP缓冲液法）	★1、用途：适用于体外定量检测人体样本（血清、血浆）中碱性磷酸酶的活性； ▲2、包装：≥R1 48mL×2 R2 12mL×2/盒； ▲3、规格：至少包含 R1 48mL×2 R2 12mL×2/盒； 4、组成：至少包含对硝基苯磷酸二钠；2-胺基-2-甲基-1-丙醇（AMP）缓冲液等组成； 5、材质：液体试剂； 6、有效期：产品有效期≥18个月； ★7、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
253	碱性磷酸酶测定试剂盒（NPP底物-AMP缓冲液法）	★1、用途：适用于体外定量检测人体样本（血清、血浆）中碱性磷酸酶的活性； ▲2、包装：≥R1 60mL×4 R2 60mL×1/盒； ▲3、规格：至少包含 R1 60mL×4 R2 60mL×1/盒； 4、组成：至少包含对硝基苯磷酸二钠；2-胺基-2-甲基-1-丙醇（AMP）缓冲液等组成； 5、材质：液体试剂； 6、有效期：产品有效期≥18个月； ★7、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
254	镁测定试剂盒（二甲苯胺蓝法）	★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； ▲2、包装：≥R 60mL×2/盒； ▲3、规格：至少包含 R 60mL×2/盒； 4、组成：至少包含聚乙烯吡咯烷酮；二甲苯胺蓝等组成； 5、材质：液体试剂； 6、有效期：产品有效期≥12个月； ★7、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
255	葡萄糖测定试剂盒（己糖激酶法）	★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； ▲2、包装：≥R1 48mL×2 R2 12mL×2/盒； ▲3、规格：至少包含 R1 48mL×2 R2 12mL×2/盒； 4、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； 5、材质：液体试剂； 6、有效期：产品有效期≥18个月； ★7、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
256	葡萄糖测定试剂盒（己糖激酶法）	★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； ▲2、包装：≥R1 60mL×6 R2 45mL×2/盒； ▲3、规格：至少包含 R1 60mL×6 R2 45mL×2/盒；	

		4、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； 5、材质：液体试剂； 6、有效期：产品有效期≥18个月； ★7、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
257	前白蛋白测定试剂盒（免疫比浊法）	★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； ▲2、包装：≥R1 60mL×4 R2 60mL×1 校准品 4 水平×1 支×0.6mL/盒； ▲3、规格：至少包含 R1 60mL×4 R2 60mL×1 校准品 4 水平×1 支×0.6mL/盒； 4、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； 5、材质：液体试剂； 6、有效期：产品有效期≥12个月； ★7、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
258	乳酸脱氢酶测定试剂盒（乳酸底物法）	★1、用途：用于体外定量检测人体样本（血清）中乳酸脱氢酶的活性； ▲2、包装：≥R1 48mL×2 R2 12mL×2/盒； ▲3、规格：至少包含 R1 48mL×2 R2 12mL×2/盒； 4、组成：至少包含三羟甲基氨基甲烷(Tris)缓冲液；烟酰胺腺嘌呤二核苷酸（NAD）等组成； 5、材质：液体试剂； 6、有效期：产品有效期≥18个月； ★7、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
259	乳酸脱氢酶测定试剂盒（乳酸底物法）	★1、用途：用于体外定量检测人体样本（血清）中乳酸脱氢酶的活性； ▲2、包装：≥R1 60mL×3 R2 45mL×1/盒； ▲3、规格：至少包含 R1 60mL×3 R2 45mL×1/盒； 4、组成：至少包含三羟甲基氨基甲烷(Tris)缓冲液；烟酰胺腺嘌呤二核苷酸（NAD）等组成； 5、材质：液体试剂； 6、有效期：产品有效期≥18个月； ★7、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
260	生化复合校准品	★1、用途：本品作为生化项目分析工作的校准品； ▲2、包装：≥5mL×1/盒； ▲3、规格：至少包含 5mL×1/盒； 4、组成：至少包含人血清基质等组成； 5、材质：液体试剂； 6、有效期：产品有效期≥24个月； ★7、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	

		用。	
261	天门冬氨酸氨基转移酶测定试剂盒(天门冬氨酸底物法)	★1、用途：用于体外定量检测人体样本（血清、血浆）中天冬氨酸氨基转移酶的活性； ▲2、包装：≥R1 48mL×2 R2 12mL×2/盒； ▲3、规格：至少包含 R1 48mL×2 R2 12mL×2/盒； 4、组成：至少包含三羟甲基氨基甲烷；L-天冬氨酸；苹果酸脱氢酶等组成； 5、材质：液体试剂； 6、有效期：产品有效期≥18个月； ★7、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
262	天门冬氨酸氨基转移酶测定试剂盒(天门冬氨酸底物法)	★1、用途：用于体外定量检测人体样本（血清、血浆）中天冬氨酸氨基转移酶的活性； ▲2、包装规格：≥R1 60mL×6 R2 45mL×2/盒； 3、组成：至少包含三羟甲基氨基甲烷；L-天冬氨酸；苹果酸脱氢酶等组成； 4、材质：液体试剂；有效期：产品有效期≥18个月； ★5、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
263	无机磷测定试剂盒(磷钼酸盐法)	★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； ▲2、包装规格：≥R 60mL×2/盒； 3、组成：至少包含硫酸；钼酸铵 等组成； 4、材质：液体试剂；有效期：产品有效期≥18个月； ★5、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
264	腺苷脱氨酶测定试剂盒(过氧化物酶法)	★1、用途：用于体外定量检测人体样本（血清或血浆）中腺苷脱氨酶（ADA）的活性； ▲2、包装规格：≥R1 48mL×2 R2 12mL×2 校准品 1 水平×1 支×0.6mL 质控品 2 水平×1 支×0.6mL/盒； 3、组成：至少包含嘌呤核苷磷酸化酶；黄嘌呤氧化酶；腺苷等组成； 4、材质：液体试剂；有效期：产品有效期≥18个月； ★5、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
265	腺苷脱氨酶测定试剂盒(过氧化物酶法)	★1、用途：用于体外定量检测人体样本（血清或血浆）中腺苷脱氨酶（ADA）的活性； ▲2、包装规格：≥R1 60mL×3 R2 45mL×1 校准品 1 水平×1 支×0.6mL 质控品 2 水平×1 支×0.6mL/盒； 3、组成：至少包含嘌呤核苷磷酸化酶；黄嘌呤氧化酶；腺苷等组成； 4、材质：液体试剂；有效期：产品有效期≥18个月； ★5、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	

266	载脂蛋白 A1 测定试剂盒(免疫比浊法)	★1、用途：用于体外定量检测人体样本（血清、血浆）中载脂蛋白 A1 的含量； ▲2、包装规格：≥R1 48mL×2 R2 12mL×2/盒； 3、组成：至少包含 4-羟乙基哌嗪乙磺酸(Hepes)缓冲液；羊抗人载脂蛋白 A1 抗体等组成； 4、材质：液体试剂；有效期：产品有效期≥18 个月； ★5、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
267	载脂蛋白 A1 测定试剂盒(免疫比浊法)	★1、用途：用于体外定量检测人体样本（血清、血浆）中载脂蛋白 A1 的含量； ▲2、包装规格：≥R1 60mL×6 R2 45mL×2/盒； 3、组成：至少包含 4-羟乙基哌嗪乙磺酸(Hepes)缓冲液；羊抗人载脂蛋白 A1 抗体等组成； 4、材质：液体试剂；有效期：产品有效期≥18 个月； ★5、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
268	载脂蛋白 B 测定试剂盒(免疫比浊法)	★1、用途：本品用于体外定量测定人体血清或血浆中载脂蛋白 B 的含量； ▲2、包装规格：≥R1 48mL×2 R2 12mL×2 校准品 4 水平×1 支×0.5mL/盒； 3、组成：至少包含 4-羟乙基哌嗪乙磺酸(Hepes)缓冲液；羊抗人载脂蛋白 B 抗体等组成； 4、材质：液体试剂；有效期：产品有效期≥12 个月； ★5、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
269	载脂蛋白 B 测定试剂盒(免疫比浊法)	★1、用途：本品用于体外定量测定人体血清或血浆中载脂蛋白 B 的含量； ▲2、包装规格：≥R1 60mL×6 R2 45mL×2 校准品 4 水平×1 支×0.5mL/盒； 3、组成：至少包含 4-羟乙基哌嗪乙磺酸(Hepes)缓冲液；羊抗人载脂蛋白 B 抗体等组成； 4、材质：液体试剂；有效期：产品有效期≥12 个月； ★5、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
270	直接胆红素测定试剂盒(氧化法)	★1、用途：适用于体外定量检测人体样本（血清、血浆）中直接胆红素的含量； ▲2、包装规格：≥R1 60mL×6 R2 45mL×2/盒； 3、组成：至少包含柠檬酸缓冲液；表面活性剂等组成； 4、材质：液体试剂；有效期：产品有效期≥12 个月； ★5、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
271	直接胆红素测定试剂盒(氧化法)	★1、用途：适用于体外定量检测人体样本（血清、血浆）中直接胆红素的含量； ▲2、包装规格：≥R1 48mL×2 R2 12mL×2/盒；	

		3、组成：至少包含柠檬酸缓冲液；表面活性剂等组成； 4、材质：液体试剂；有效期：产品有效期≥12个月； ★5、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
272	总胆固醇测定试剂盒 (CHOD-PAP 法)	★1、用途：本品用于体外定量测定人体血清或血浆中总胆固醇的含量； ▲2、包装规格：≥R1 48mL×2 R2 12mL×2/盒； 3、组成：至少包含胆固醇酯酶；胆固醇氧化酶；苯酚等组成； 4、材质：液体试剂；有效期：产品有效期≥18个月； ★5、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
273	总胆固醇测定试剂盒 (CHOD-PAP 法)	★1、用途：本品用于体外定量测定人体血清或血浆中总胆固醇的含量； ▲2、包装规格：≥R1 60mL×4 R2 60mL×1/盒； 3、组成：至少包含胆固醇酯酶；胆固醇氧化酶；苯酚等组成； 4、材质：液体试剂；有效期：产品有效期≥18个月； ★5、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
274	总胆红素测定试剂盒（氧化法）	★1、用途：本品用于体外定量测定人体血清或血浆中总胆红素的含量； ▲2、包装规格：≥R1 48mL×2 R2 12mL×2/盒； 3、组成：至少包含柠檬酸盐缓冲液；偏钒酸钠等；表面活性剂组成； 4、材质：液体试剂；有效期：产品有效期≥12个月； ★5、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
275	总胆红素测定试剂盒（氧化法）	★1、用途：本品用于体外定量测定人体血清或血浆中总胆红素的含量； ▲2、包装规格：≥R1 60mL×6 R2 45mL×2/盒； 3、组成：至少包含柠檬酸盐缓冲液；偏钒酸钠等；表面活性剂组成； 4、材质：液体试剂；有效期：产品有效期≥12个月； ★5、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
276	总胆汁酸测定试剂盒（酶循环法）	★1、用途：用于体外定量检测人体样本（血清、血浆）中总胆汁酸的含量； ▲2、包装规格：≥R1 60mL×6 R2 45mL×2/盒； 3、组成：至少包含还原型烟酰胺嘌呤二核苷酸；3α-羟类固醇脱氢酶等组成； 4、材质：液体试剂；有效期：产品有效期≥12个月； ★5、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
277	总胆汁酸测定试剂盒（酶循环法）	★1、用途：用于体外定量检测人体样本（血清、血浆）中总胆汁酸的含量；	

	法)	▲2、包装规格：≥R1 48mL×2 R2 12mL×2/盒； 3、组成：至少包含还原型烟酰胺嘌呤二核苷酸；3α-羟类固醇脱氢酶等组成； 4、材质：液体试剂；有效期：产品有效期≥12个月； ★5、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
278	总蛋白测定试剂盒（双缩脲法）	★1、用途：本试剂适用于体外定量检测人体样本（血清、血浆）中总蛋白的含量； ▲2、包装规格：≥R 60mL×2/盒； 3、组成：至少包含酒石酸钾钠；氢氧化钠；碘化钾等组成； 4、材质：液体试剂；有效期：产品有效期≥12个月； ★5、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
279	总蛋白测定试剂盒（双缩脲法）	★1、用途：本试剂适用于体外定量检测人体样本（血清、血浆）中总蛋白的含量； ▲2、包装规格：≥R 60mL×8/盒； 3、组成：至少包含酒石酸钾钠；氢氧化钠；碘化钾等组成； 4、材质：液体试剂；有效期：产品有效期≥18个月； ★5、需和我院日立品牌 LST008AS 型号的生化分析仪设备匹配使用。	
280	血细胞分析用染色液 M-60FN	★1、用途：用于对血细胞进行染色，从而观察其形态与结构，以便于血液分析仪器进行血细胞分类计数； ▲2、包装规格：≥48ml×1 盒； 3、组成：花菁染料……0.01%、甘醇……99.99%； 4、材质：液体； 5、有效期：2℃~30℃，储存有效期≥1年；15℃~32℃，开瓶后使用有效期≥60天； 6、需和我院迈瑞 BC6000 匹配使用。	
281	血细胞分析用溶血剂 M-60LD	★1、用途：用于血细胞分析前破坏红细胞、维持所需分析细胞的形态，从而便于细胞分类计数； ▲2、包装规格：≥4L×1 箱； 3、组成：聚氧乙烯醚——0.50%、羟乙基哌嗪乙磺酸缓冲液——0.50% 4、材质：澄清液体，不得有沉淀、颗粒或絮状物； 5、有效期：2℃~30℃，储存有效期≥2年；15℃~32℃，开瓶后使用有效期≥60天； 6、需和我院迈瑞 BC6000 匹配使用。	
282	血细胞分析用溶血剂 M-60LH	★1、用途：用于血细胞分析前破坏红细胞、溶出血红蛋白，从而便于血红蛋白定量测定； ▲2、包装规格：≥1L×4 箱； 3、组成：曲拉通 X-100——0.50%、硼酸缓冲溶液——0.50%； 4、材质：澄清液体，不得有沉淀、颗粒或絮状物； 5、有效期：2℃~30℃，储存有效期≥2年；15℃~32℃，开瓶后使用有效期≥60天； 6、需和我院迈瑞 BC6000 匹配使用。	

283	血细胞分析用溶血剂 M-60LN	★1、用途：用于血细胞分析前破坏红细胞、维持所需分析细胞的形态，从而便于细胞分类计数； ▲2、包装规格：≥4L×1 箱； 3、组成：柠檬酸缓冲液---0.50%； 4、材质：澄清液体，不得有沉淀、颗粒或絮状物； 5、有效期：2℃~30℃，储存有效期≥2 年；15℃~32℃，开瓶后使用有效期≥60 天； 6、需和我院迈瑞 BC6000 匹配使用。	
284	血细胞分析用染色液 M-60FD	★1、用途：用于对血细胞进行染色，从而观察其形态与结构，以便于血液分析仪器进行血细胞分类计数； ▲2、包装规格：≥48ml×1 盒； 3、组成：花菁染料……0.01%、甘醇……99.99%； 4、材质：蓝色澄清液体，无沉淀、颗粒或絮状物； 5、有效期：2℃~30℃，储存有效期≥1 年；15℃~32℃，开瓶后使用有效期≥60 天； 6、需和我院迈瑞 BC6000 匹配使用。	
285	血细胞分析用稀释液 M-68DS	★1、用途：在血细胞检测过程中为血细胞提供稳定的溶液环境、稀释血液样本、形成鞘流、提供电导环境，并结合阻抗法、比色法、激光散射法及荧光染色的流式细胞技术进行细胞分类、计数和血红蛋白测定； ▲2、包装规格：20L×1 箱； 3、组成：氯化钠……0.10%、三羟甲基氨基甲烷缓冲液……1.00% 4、材质：澄清液体，不得有沉淀、颗粒或絮状物； 5、有效期：2℃~30℃，储存有效期≥2 年；15℃~32℃，开瓶后使用有效期≥60 天； 6、需和我院迈瑞 BC6000 匹配使用。	
286	Access 免疫分析系统专用试剂-清洗缓冲液 II	★1、用途：提供/维持免疫分析系统反应环境； ▲2、包装规格：≤1×10L； 3、组成：氯化钠 8.7g/L，叠氮化钠 1.0g/L； 4、有效期：≥12 个月； ★5、需和我院贝克曼 UniCel DxI 800 Access 全自动化学发光免疫分析仪匹配使用。	
287	厌氧培养瓶（比色法）	★1、用途：本产品用于人体血液样本或其他无菌体液样本（骨髓、脑脊液、胸腹水、心包液）中厌氧菌、兼性厌氧菌、真菌的培养； ▲2、包装：≥20 瓶/盒； ▲3、规格：至少包含 20 瓶/盒；树脂厌氧培养瓶：每瓶装量为 35 mL； 4、组成：主要由圆柱形透明状塑料瓶和丁基橡胶塞密闭封盖组成密闭容器，容器底部粘有二氧化碳传感器，容器内保存有适合厌氧菌、兼性厌氧菌生长的液体培养基和气体成分； 5、材质：固体塑料瓶；有效期：≥12 个月； ★6、需和我院梅里埃品牌 3D 型号的血培养仪器匹配使用。	
288	需氧培养瓶（比色法）	★1、用途：本产品用于人体血液样本或其他无菌体液样本（骨髓、脑脊液、胸腹水、心包液）中厌氧菌、兼性厌氧菌、真菌的培养；	

		▲2、包装：≥20 瓶/盒； ▲3、规格：至少包含 20 瓶/盒，每瓶装量为 35 mL； 4、组成：主要由圆柱形透明状塑料瓶和丁基橡胶塞密闭封盖组成密闭容器，容器底部粘有二氧化碳传感器，容器内保存有适合需氧菌、兼性厌氧菌、真菌生长的液体培养基和气体成分； 5、材质：固体塑料瓶；有效期：≥12 个月； ★6、需和我院梅里埃品牌 3D 型号的血培养仪器匹配使用。	
289	需氧培养瓶（比色法）/儿童瓶	★1、用途：本产品用于人体血液样本或其他无菌体液样本（骨髓、脑脊液、胸腹水、心包液）中厌氧菌、兼性厌氧菌、真菌的培养； ▲2、包装：≥20 瓶/盒； ▲3、规格：至少包含 20 瓶/盒；树脂厌氧培养瓶：每瓶装量为 25 mL； 4、组成：主要由圆柱形透明状塑料瓶和丁基橡胶塞密闭封盖组成密闭容器，容器底部粘有二氧化碳传感器，容器内保存有适合需氧菌、兼性厌氧菌、真菌生长的液体培养基和气体成分； 5、材质：固体塑料瓶；有效期：≥12 个月； ★6、需和我院梅里埃品牌 3D 型号的血培养仪器匹配使用。	
290	人类免疫缺陷病毒抗体（HIV1/2）检测试剂（胶体金法）	★1、用途：用于体外定性检测全血、血清、血浆中的 HIV1/2 抗体； ▲2、包装规格：条型（独立包装），≥50 人份/盒； 3、有效期：≥2 年。	
291	人绒毛膜促性腺激素（HCG）检测试纸（胶体金免疫层析法）	★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； ▲2、包装规格：条型（独立包装），≥100 人份/盒； 3、有效期：≥3 年。	

02 包技术参数要求

序号	耗材名称	技术参数	备注
1	ABO 正反定型及 Rh(D/C/E) 血型检测卡（微柱凝胶法）	★1、用途：适用于临床进行 ABO 血型正反定型及 RhD、RhC、RhE 血型抗原的临床检测； 2、包装规格：8 孔/卡，5×12 卡/盒； 3、组成：ABO 正反定型及 Rh(D/C/E) 血型检测卡是由 8 个并排的充填等量葡聚糖凝胶的凝胶微柱构成，从左至右顺序为：第 1 柱到第 5 柱含有抗 A 单克隆抗体（鼠源 IgM，BIRMA-1）、抗 B 单克隆抗体（鼠源 IgM，LB-2）、抗 D 单克隆抗体（人源 IgM，RUM-1）、抗 C 单克隆抗体（人源 IgM，MS-24）、抗 E 单克隆抗体（人源 IgM，MS-260）；第 6 柱为阴性对照 Ct1 管，充填中性葡聚糖凝胶；第 7 柱和第 8 柱为 ABO 血型反定型管，充填中性葡聚糖凝胶； 4、材质：丙烯葡聚糖凝胶； 5、有效期：≥12 个月； ★6、需和我院深圳市爱康生物科技股份有限公司全自动血型分析仪 Aigel 300 匹配使用。	
2	抗人球蛋白检测卡（IgG+C3d）（微柱凝胶法）（抗筛卡）	★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； 2、包装规格：8 孔/卡，5×12 卡/盒； 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； 4、材质：丙烯葡聚糖凝胶； 5、有效期：≥12 个月； ★6、需和我院深圳市爱康生物科技股份有限公司全自动血型分析仪 Aigel 300 匹配使用。	
3	抗人球蛋白检测卡（IgG+C3d）（微柱凝胶法）（交叉配血卡）	★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； 2、包装规格：8 孔/卡，5×12 卡/盒； 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； 4、材质：丙烯葡聚糖凝胶； 5、有效期：≥12 个月； ★6、需和我院深圳市爱康生物科技股份有限公司全自动血型分析仪 Aigel 300 匹配使用。	
4	Rh 血型抗原检测卡（微柱	★1、用途：用于 Rh 血型系统的 C、c、E、e 抗原的检测； 2、包装规格：8 孔/卡，5×12 卡/盒；	

	凝胶法)	3、组成：Rh 血型抗原检测卡是由 8 个并排的充填葡聚糖凝胶的凝胶微柱构成，从左至右顺序为：第 1 柱及第 5 柱含有抗 C 单克隆抗体(人源 IgM,MS-24)，第 2 柱及第 6 柱含有抗 c 单克隆抗体(人源 IgM,MS-33)，第 3 柱及第 7 柱含抗 E 单克隆抗体(人源 IgM,MS-260/12)，第 4 及第 8 柱含抗 e 单克隆抗体(人源 IgM,MS-21/16/63)； 4、材质：丙烯葡聚糖凝胶； 5、有效期：≥12 个月； ★6、需和我院深圳市爱康生物科技股份有限公司全自动血型分析仪 Aigel 300 匹配使用。	
5	人 ABO 血型反定型红细胞试剂盒	★1、用途：适用于人 ABO 血型的反定型检测，不用于血源筛查，仅用于临床检验。检测结果必须结合正定型的检测结果才能进行 ABO 血型的准确定型； 2、包装：A1 红细胞、B 红细胞、O 红细胞各 1 瓶，每瓶各 10mL； 3、组成：人 A1、B、O 红细胞，葡萄糖，氯化钠等，红细胞试剂浓度为 3%或 0.8%； 4、材质：其他； 5、有效期为 3 个月； ★6、需和我院深圳市爱康生物科技股份有限公司全自动血型分析仪 Aigel 300 匹配使用。	
6	交叉配血质控品	★1、用途：本产品需配合本公司生产的抗人球蛋白检测卡(微柱凝胶法)检测试剂使用，用于交叉配血试验质量控制。仅用于临床检验，不用于血源筛查； 2、包装：5mL×6； 3、组成：交叉配血质控品由质控品红细胞和质控品血浆组成； 4、材质：其他； 5、有效期：≥60 天； ★6、需和我院深圳市爱康生物科技股份有限公司全自动血型分析仪 Aigel 300 匹配使用。	
7	血型鉴定及不规则抗体筛查质控品	★1、用途：用于手工法及全自动血型分析系统检测 ABO 正定型、ABO 反定型、Rh 血型鉴定，不规则抗体筛查项目的质量控制； 2、包装：5mL/支，4 支/盒； 3、组成：由质控红细胞和质控血浆组成 4、材质：其他； 5、有效期：≥3 个月； ★6、需和我院深圳市爱康生物科技股份有限公司全自动血型分析仪 Aigel 300 匹配使用。	
8	抗体筛选红细胞试剂盒	★1、用途：该产品用于血型不规则抗体的筛查，本产品不用于血源筛查，仅用于临床检验； 2、包装：5mL/支； 3、组成：3 个已知抗原表现型的 O 型红细胞，红细胞表达 D,C,E,c,e,Jk^o ,Jk^o ,M,N,S,s,Fy⁸ ,Le^o ,Le^o ,P 抗原；每组细胞中，D,C,E,c,e,s,Fy²,Le^o 抗原应有至少 2 个阳性，Jk,Jk^o ,M,N,S,Le²,P 抗原应有至少 1 个阳性；葡萄糖；枸橼酸；	

		抗生素； 4、材质：其他； 5、有效期：≥3 个月； ★6、需和我院深圳市爱康生物科技股份有限公司全自动血型分析仪 Aigel 300 匹配使用。	
9	抗酸染色液	★1、用途：用于分枝杆菌、诺卡菌等细菌抗酸染色； 2、包装：单组(盒)包装、规格:3x210mL； 3、规格：套组(盒)包装规格:3x210mL； 4、组成：每套染色液由石碳酸复红液(A 液)、脱色液(B 液)、复染液(C 液)组成； 5、材质：液体； 6、有效期：原包装未开封染色液的有效期≥24 个月。开封后有效期≥12 个月，但不得超过原有效期； ★7、需和我院（珠海迪尔品牌 DL-DYE-GA-32 型号的全自动染色机设备）匹配使用。	
10	革兰染色液	★1、用途：用于细菌或真菌的涂片染色； 2、包装：单组(盒)包装规格:4x210mL； 3、规格：套组(盒)包装规格:4x210mL； 4、组成：每套染色液由结晶紫液(A 液)、碘液(B 液)、脱色液(C 液)、复染液(D 液)组成； 5、材质：液体； 6、有效期：原包装未开封染色液的有效期≥24 个月。开封后有效期≥12 个月，但不得超过原有效期； ★7、需和我院（珠海迪尔品牌 DL-DYE-GA-32 型号的全自动染色机设备）匹配使用。	
11	丙型肝炎病毒核心抗原检测试剂盒 (磁微粒化学发光法)	★1、用途：该产品用于体外定性检测人血清或血浆样本中丙型肝炎病毒核心抗原； 2、包装：100 人份/盒； 3、规格：100 人份/盒； 4、组成：HCV-cAg 磁微粒、HCV-cAg 阴性对照、HCV-cAg 阳性对照、HCV-cAg 样品稀释液、HCV-cAg 酶结合物；（具体内容详见产品说明书） 5、材质：液体； 6、有效期：≥12 个月，应在有效期内使用。试剂开瓶后，机载或在 2~8℃储存期为 28 天； ★7、需和我院（莱博品牌 CL-2000 型号的全自动化学发光免疫分析仪）匹配使用。	
12	全自动免疫检验系统用底物液	★1、用途：与其他多种试剂（如一抗、二抗、标准品、终止液等）配合使用，完成基于免疫原理的体外诊断检测，仅用于确定的检测系统； 2、包装：100mL/瓶*2 瓶/盒； 3、规格：100mL/瓶*2 瓶/盒； 4、组成：过氧化脲、鲁米诺、对碘苯酚； 5、材质：液体；	

		6、有效期：≥12个月，开盖后≥3个月； ★7、需和我院（莱博品牌 CL-2000 型号的全自动化学发光免疫分析仪）匹配使用。	
13	清洗液	★1、用途：用于检测过程中反应体系的清洗，以便于对待测物质进行体外检测，不包含单独用于仪器清洗的清洗液； 2、包装：500mL/瓶×4 瓶/盒； 3、规格：500mL/瓶×4 瓶/盒； 4、组成：磷酸盐缓冲液、表面活性剂； 5、材质：液体； 6、有效期：≥24个月；试剂开瓶后，室温环境可保存≥1个月； ★7、需和我院（莱博品牌 CL-2000 型号的全自动化学发光免疫分析仪）匹配使用。	
14	血管内皮生长因子测定试剂盒（磁微粒化学发光法）	★1、用途：用于体外定量测定人血清或血浆中的血管内皮生长因子的含量； 2、包装：50 人份/盒； 3、规格：50 人份/盒； 4、组成： R1：包被血管内皮生长因子抗体的磁性微球，含 BSA 的 Tris 缓冲液； R2：吖啶酯标记的血管内皮生长因子抗体，含 BSA 的 PBS 缓冲液； 校准品 C0、C1、C2：血管内皮生长因子抗原，含 BSA 的 PBS 缓冲液； 质控品 Q1、Q2：血管内皮生长因子抗原，含 BSA 的 PBS 缓冲液。校准品、质控品具有批特异性，校准品的浓度和质控品的质控范围见试剂信息卡； 5、材质：其他； 6、有效期：≥12个月； ★7、需和我院康华品牌 1000i 的全自动化学发光免疫分析仪匹配使用。	
15	中枢神经特异蛋白(S100β)测定试剂盒(磁微粒化学发光法)	★1、用途：用于体外定量测定人血清或血浆中的 S100β (S100αβ 和 S100β) 蛋白的含量； 2、包装：100 人份/盒； 3、规格：100 人份/盒； 4、组成：主要组成成分： 磁性微球溶液(R1)：包被 S100β 蛋白抗体的磁性微球，含牛血清白蛋白的 Tris 缓冲液； 示踪物结合物(R2)：吖啶酯标记的 S100β 蛋白抗体，含牛血清白蛋白的磷酸盐缓冲液； 校准品 (C0、C1、C2)：S100β 蛋白，含牛血清白蛋白的磷酸盐缓冲液； 质控品 (Q1、Q2)：S100β 蛋白，含牛血清白蛋白的磷酸盐缓冲液； 5、材质：其他； 6、有效期：≥12个月； ★7、需和我院康华品牌 1000i 的全自动化学发光免疫分析仪匹配	

		使用。	
16	全自动免疫检验系统用底物液	★1、用途：与其他多种试剂（如一抗、二抗、标准品等）配合使用，完成基于免疫原理的体外诊断检测，仅用于确定的检测系统； 2、包装：底物液 I：1×250 mL 底物液 II：1×250 mL； 3、规格：底物液 I：1×250 mL 底物液 II：1×250 mL； 4、组成：底物液 I：氢氧化钠催化剂；底物液 II：过氧化氢溶液； 5、材质：其他； 6、有效期：≥12 个月，防止冷冻；试剂开启使用后，在仪器上储存，有效期≥6 个月； ★7、需和我院康华品牌 1000i 的全自动化学发光免疫分析仪匹配使用。	
17	清洗缓冲液	★1、用途：与免疫分析实际配合使用，是一种辅助试剂。用于反应体系的清洗，其本身并不直接参与检测； 2、包装：1*10L/箱； 3、规格：1*10L/箱； 4、组成：Tris-Hcl 缓冲溶液； 5、材质：其他； 6、有效期：≥12 个月；开封后，2~30℃储存，有效期≥3 个月；避免强光照射； ★7、需和我院康华品牌 1000i 的全自动化学发光免疫分析仪匹配使用。	
18	需氧培养瓶（成人）	★1、用途：用于血液标本中需氧菌、兼性厌氧菌、真菌的培养。临床微生物实验室用于有血流感染指征或血流感染风险患者的菌血症或败血症的体外病原诊断或抗感染治疗的预后评价； 2、包装：100 瓶/箱； 3、规格：30ml/瓶； 4、组成：瓶内装有液体培养基和传感膜(色原检测法培养瓶传感膜呈蓝绿色，荧光检测法培养瓶传感膜呈紫红色)；培养基主要成分：脑心浸液（BHI）1.2%、大豆酪蛋白肉汤（TSB）2.0%、酵母浸出液 0.2%、添加剂：聚茴香脑磺酸钠（SPS）0.03%（仅中抗培养瓶含活性炭 0.35%或树脂吸附剂 4.5%）； 5、材质：高分子聚酯材质； 6、有效期：≥12 个月； ★7、需和我院（好培养 HAPYEAR-ABC-120 的全自动血培养设备）匹配使用。	
19	需氧培养瓶（儿童）	★1、用途：用于血液标本中需氧菌、兼性厌氧菌、真菌的培养。临床微生物实验室用于有血流感染指征或血流感染风险患者的菌血症或败血症的体外病原诊断或抗感染治疗的预后评价； 2、包装：100 瓶/箱； 3、规格：20ml/瓶； 4、组成：瓶内装有液体培养基和传感膜(色原检测法培养瓶传感膜呈蓝绿色，荧光检测法培养瓶传感膜呈紫红色)；培养基主要成分：脑心浸液（BHI）1.2%、大豆酪蛋白肉汤（TSB）2.0%、酵母浸出液 0.2%、添加剂：聚茴香脑磺酸钠（SPS）0.03%	

		(仅中抗培养瓶含活性炭 0.35%或树脂吸附剂 4.5%) ; 5、材质: 高分子聚酯材质; 6、有效期: ≥12 个月; ★7、需和我院(好培养 HAPYEAR-ABC-120 的全自动血培养设备)匹配使用。	
20	厌氧培养瓶	★1、用途: 用于血液标本中厌氧菌、兼性厌氧菌的培养。临床微生物实验室用于有血流感染指征或血流感染风险患者的菌血症或败血症的体外病原诊断或抗感染治疗的预后评价; 2、包装: 100 瓶/箱; 3、规格: 40ml/瓶; 4、组成: 瓶内装有液体培养基和传感膜(色原检测法培养瓶传感膜呈蓝绿色, 荧光检测法培养瓶传感膜呈紫红色); 培养基主要成分: 脑心浸液(BHI) 2.0%、大豆酪蛋白肉汤(TSB) 1.2%、酵母浸出液 0.2%、添加剂: 聚茴香脑磺酸钠(SPS) 0.03% (仅中抗培养瓶含活性炭 0.35%或树脂吸附剂 4.5%) ; 5、材质: 高分子聚酯材质; 6、有效期: ≥12 个月; ★7、需和我院(好培养 HAPYEAR-ABC-120 的全自动血培养设备)匹配使用。	
21	曲霉半乳甘露聚糖检测试剂盒(荧光免疫层析法)	★1、用途: 用于体外定性检测人血清或肺泡灌洗液样本中的曲霉半乳甘露聚糖(Galactomannan, GM); 2、包装规格: 40 人份/盒; 3、组成: 检测卡、样本处理液; 4、材质: 其他; 5、有效期: ≥18 个月; ★6、需和我院干式荧光免疫分析仪(型号 FIC-Q100N)匹配使用。	
22	曲霉半乳甘露聚糖 IgG 抗体检测试剂盒(荧光免疫层析法)	★1、用途: 用于体外定性检测人血清样本中的曲霉半乳甘露聚糖 IgG 抗体; 2、包装规格: 40 人份/盒; 3、组成: 检测卡、样本稀释液; 4、材质: 其他; 5、有效期: ≥18 个月; ★6、需和我院干式荧光免疫分析仪(型号 FIC-Q100N)匹配使用。	
23	念珠菌甘露聚糖 IgG 抗体检测试剂盒(荧光免疫层析法)	★1、用途: 用于体外定性检测人血清样本中的念珠菌甘露聚糖 IgG 抗体; 2、包装规格: 40 人份/盒; 3、组成: 检测卡、样本稀释液; 4、材质: 其他; 5、有效期: ≥18 个月; ★6、需和我院干式荧光免疫分析仪(型号 FIC-Q100N)匹配使用。	
24	真菌(1-3)-β-D 葡聚糖检测试剂盒(荧光免疫层析法)	★1、用途: 用于定性检测人血清样本中的真菌(1-3)-β-D 葡聚糖; 2、包装规格: 40 人份/盒; 3、组成: 检测卡、样本处理液 A、样本处理液 B、质控;	

	层析法)	4、材质：其他； 5、有效期：≥12个月； ★6、需和我院干式荧光免疫分析仪（型号 FIC-Q100N）匹配使用。	
25	胃蛋白酶原 I 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血清、血浆中的胃蛋白酶原 I (PG I) 含量。临床上主要用于评价胃泌酸腺细胞功能； 2、包装规格：≤2×50 人份/盒； 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。其中磁珠包被物(R1)主要成分为：包被着 PG I 抗体的超顺磁性微粒，2-(N-吗啡啉)乙磺酸(MES)缓冲液，防腐剂(ProClin 300)；酶标记物(R2)主要成分为：PG I 抗体-碱性磷酸酶标记物，3-吗啉丙磺酸(MOPS)缓冲液，防腐剂(ProClin 300)；校准品和质控品主要成分为：含不同浓度的 PG I 抗原冻干品； 4、材质：试剂盒为纸质包装盒，试剂瓶为塑料瓶； 5、有效期：≥18个月； ★6、需和我院万孚生物 FC 系列的全自动化学发光免疫分析仪设备) 匹配使用。	
26	胃蛋白酶原 II 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血清、血浆中的胃蛋白酶原 II (PG II) 含量。临床上主要用于评价胃底粘腺病变； 2、包装规格：≤2×50 人份/盒； 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。其中磁珠包被物(R1)主要成分为：包被着 PG II 抗体的超顺磁性微粒，3-吗啉丙磺酸(Mops)缓冲液，防腐剂(ProClin 300)；酶标记物(R2)主要成分为：PG II 抗体-碱性磷酸酶标记物，3-吗啉丙磺酸(Mops)缓冲液，防腐剂(ProClin 300)；校准品和质控品主要成分为：含不同浓度的 PG II 抗原冻干品； 4、材质：试剂盒为纸质包装盒，试剂瓶为塑料瓶； 5、有效期：≥18个月； ★6、需和我院万孚生物 FC 系列的全自动化学发光免疫分析仪设备) 匹配使用。	
27	胃泌素 17 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血清、血浆中的胃泌素 17(G-17) 的含量。临床可用于萎缩性胃炎的辅助诊断； 2、包装规格：≤2×50 人份/盒； 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。其中磁珠包被物(R1)主要成分为：包被着 G-17 抗体的超顺磁性微粒；Mops 缓冲液；ProClin 300；酶标记物(R2)主要成分为：G-17 抗体碱性磷酸酶标记物；Mes 缓冲液；Proclin 300。校准品、质控品主要成分为：含不同浓度 G-17 抗原冻干品； 4、材质：试剂盒为纸质包装盒，试剂瓶为塑料瓶； 5、有效期：≥18个月； ★6、需和我院万孚生物 FC 系列的全自动化学发光免疫分析仪设备) 匹配使用。	

28	凝血酶-抗凝血酶III复合物测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	★1、用途：用于定量测定人血浆中凝血酶-抗凝血酶III复合物的含量，可用于血栓形成性疾病的辅助诊断； 2、包装规格：≤2×50 人份/盒； 3、组成：试剂盒主要由磁珠包被物(RI)、酶标记物(R2)和校准品组成。其中磁珠包被物(RI)主要成分为包被着 TAT 抗体(鼠源单克隆抗体)的超顺磁性微粒,Tris 缓冲液，防腐剂(ProClin300),酶标记物(R2)主要成分为 TAT 抗体(鼠源单克隆抗体)-碱性磷酸酶标记物，MES 缓冲液，防腐剂(ProClin300)；校准品主要成分为含不同浓度 TAT 抗原的缓冲液冻干品； 4、材质：试剂盒为纸质包装盒，试剂瓶为塑料瓶； 5、有效期：≥18 个月； ★6、需和我院万孚生物 FC 系列的全自动化学发光免疫分析仪设备）匹配使用。	
29	纤溶酶-α 2 纤溶酶抑制剂复合物测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	★1、用途：用于定量测定人血浆中纤溶酶-α 2 纤溶酶抑制剂复合物的含量，临床上主要用于出血、血栓性疾病的辅助诊断； 2、包装规格：≤2×50 人份/盒； 3、组成：试剂盒主要由磁珠包被物(R1)、酶标记物(R2)和校准品组成。其中磁珠包被物(RI)主要成分为包被着 PIC 抗体(鼠源单克隆抗体)的超顺磁性微粒,Tris 缓冲液，防腐剂(ProClin300),酶标记物(R2)主要成分为 PIC 抗体(鼠源单克隆抗体)-碱性磷酸酶标记物，MES 缓冲液，防腐剂(ProClin300)；校准品主要成分为含不同浓度 PIC 抗原的缓冲液冻干品； 4、材质：试剂盒为纸质包装盒，试剂瓶为塑料瓶； 5、有效期：≥18 个月； ★6、需和我院万孚生物 FC 系列的全自动化学发光免疫分析仪设备）匹配使用。	
30	血栓调节蛋白测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	★1、用途：用于定量测定人血浆中血栓调节蛋白的含量，临床上主要用于血栓性疾病的辅助诊断； 2、包装规格：≤2×50 人份/盒； 3、组成：试剂盒主要由磁珠包被物(R1)、酶标记物(R2)和校准品组成。其中磁珠包被物(R1)主要成分为包被着 TM 抗体(鼠源单克隆抗体)的超顺磁性微粒,Tris 缓冲液，防腐剂(ProClin300),酶标记物(R2)主要成分为 TM 抗体(鼠源单克隆抗体)-碱性磷酸酶标记物，MES 缓冲液，防腐剂(ProClin300)；校准品主要成分为含不同浓度 TM 抗原((重组抗原)的缓冲液冻干品； 4、材质：试剂盒为纸质包装盒，试剂瓶为塑料瓶； 5、有效期：≥18 个月； ★6、需和我院万孚生物 FC 系列的全自动化学发光免疫分析仪设备）匹配使用。	
31	组织纤溶酶原激活物-纤溶酶原激活物抑制剂-1 复合物测定	★1、用途：用于定量测定人血浆中组织纤溶酶原激活物-纤溶酶原激活物抑制剂-1 复合物的含量，临床上主要用于反应纤溶系统的状态； 2、包装规格：≤2×50 人份/盒； 3、组成：试剂盒主要由磁珠包被物（R1）、酶标记物（R2）和校	

	试剂盒（化学发光免疫分析法）	准品组成。其中磁珠包被物（R1）主要成分为包被着 t-PAIC 抗体的超顺磁性微粒,Tris 缓冲液,防腐剂（ProClin300）,酶标记物（R2）主要成分为 t-PAIC 抗体-碱性磷酸酶标记物,MES 缓冲液,防腐剂（Pro Clin300）;校准品主要成分为 t-PAIC 抗原; 4、材质：试剂盒为纸质包装盒，试剂瓶为塑料瓶； 5、有效期：≥18 个月； ★6、需和我院万孚生物 FC 系列的全自动化学发光免疫分析仪设备）匹配使用。	
32	全自动免疫检验系统用底物液	★1、用途：与其他多种试剂配合使用，完成基于免疫原理的体外诊断检测，仅用于确定的检测系统；（“确定的检测系统”是指与本企业的试剂配合使用的） 2、包装规格：≤4×40mL/盒； 3、组成：Tris(三(羟甲基)氨基甲烷)、NaCl(氯化钠)、Na2S(硫化钠)、ProClin-300(防腐剂)、AP-CLS(碱性磷酸酶催化发光底物)； 4、材质：试剂盒为纸质包装盒，试剂瓶为塑料瓶； 5、有效期：≥18 个月； ★6、需和我院万孚生物 FC 系列的全自动化学发光免疫分析仪设备）匹配使用。	
33	清洗液	★1、用途：用于检测过程中反应体系的清洗，以便于对待测物质进行检测，不包含单独用于仪器清洗的清洗液； 2、包装规格：≤1×1L/盒； 3、组成：Tris 缓冲液、NaCl（氯化钠）、吐温-20、ProClin-300； 4、材质：包装瓶为塑料； 5、有效期：≥18 个月； ★6、需和我院万孚生物 FC 系列的全自动化学发光免疫分析仪设备）匹配使用。	
34	白介素-6 测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	★1、用途：用于定量测定人全血、血浆血清中白介素-6 的含量。主要用于监测机体的免疫状态、炎症反应等； 2、包装规格：≤2×50 人份/盒； 3、组成：试剂盒主要由磁珠包被物（R1）、酶标记物（R2）和校准品组成； 4、材质：试剂盒为纸质包装盒，试剂瓶为塑料瓶； 5、有效期：≥18 个月； ★6、需和我院万孚生物 FC 系列的全自动化学发光免疫分析仪设备）匹配使用。	
35	白介素 17（IL-17）试剂盒（磁微粒化学发光法）	★1、用途：本试剂盒适用于体外定量检测人血清、血浆样本中白介素 17S-17) 的浓度； 2、包装：≤50 人份/盒； 3、规格：≤50 人份/盒（R1:2.5mLx1R2:2.5mLx1M:2.5mLx1）； 4、组成：R1，R2，M； 5、材质：试剂盒为纸质包装盒，试剂瓶为塑料瓶； 6、有效期：≥12 个月； ★7、需和我院万孚生物 FC 系列的全自动化学发光免疫分析仪设	

		备) 匹配使用。	
36	血管紧张素 I 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血浆中的血管紧张素 I 的含量； 2、包装规格：≤2×50 人份/盒； 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； 4、材质：试剂盒为纸质包装盒，试剂瓶为塑料瓶； 5、有效期：≥18 个月； ★6、需和我院万孚生物 FC 系列的全自动化学发光免疫分析仪设备) 匹配使用。	
37	血管紧张素 II 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血浆中的血管紧张素 II 的含量； 2、包装规格：≤2×50 人份/盒； 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； 4、材质：试剂盒为纸质包装盒，试剂瓶为塑料瓶； 5、有效期：≥18 个月； ★6、需和我院万孚生物 FC 系列的全自动化学发光免疫分析仪设备) 匹配使用。	
38	皮质醇测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	★1、用途：用于体外定量测定人血浆、血清中的皮质醇的含量；临床上主要用于辅助评价肾上腺皮质功能； 2、包装规格：≤2×50 人份/盒； 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； 4、材质：试剂盒为纸质包装盒，试剂瓶为塑料瓶； 5、有效期：≥18 个月； ★6、需和我院万孚生物 FC 系列的全自动化学发光免疫分析仪设备) 匹配使用。	
39	促肾上腺皮质激素测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	★1、用途：用于体外定量测定人血浆中的促肾上腺皮质激素的含量，临床上主要用于评价垂体-肾上腺功能； 2、包装规格：≤2×50 人份/盒； 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； 4、材质：试剂盒为纸质包装盒，试剂瓶为塑料瓶； 5、有效期：≥18 个月； ★6、需和我院万孚生物 FC 系列的全自动化学发光免疫分析仪设备) 匹配使用。	
40	醛固酮测定试剂盒 (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； 2、包装规格：≤2×50 人份/盒； 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； 4、材质：试剂盒为纸质包装盒，试剂瓶为塑料瓶； 5、有效期：≥18 个月； ★6、需和我院万孚生物 FC 系列的全自动化学发光免疫分析仪设备) 匹配使用。	

41	肾素测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	★1、用于体外定量测定人血浆中的肾素的含量。临床上主要用于肾性高血压、内分泌型高血压的辅助诊断； 2、包装规格：≤2×50 人份/盒； 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； 4、材质：试剂盒为纸质包装盒，试剂瓶为塑料瓶； 5、有效期：≥18 个月； ★6、需和我院万孚生物 FC 系列的全自动化学发光免疫分析仪设备）匹配使用。	
42	25-羟基维生素 D 测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	★1、用途：用于定量测定人血浆、血清中总 25-羟基维生素 D 的含量。25-羟基维生素 D 检测用于维生素 D 缺乏症的辅助诊断； 2、包装规格：≤2×50 人份/盒； 3、组成：试剂盒主要由磁珠包被物(R1)、酶标物(R2)、样本处理液 1(R3)、样本处理液 2(R4)和校准品组成； 4、材质：试剂盒为纸质包装盒，试剂瓶为塑料瓶； 5、有效期：≥18 个月； ★6、需和我院万孚生物 FC 系列的全自动化学发光免疫分析仪设备）匹配使用。	
43	白介素 2（IL-2）试剂盒（磁微粒化学发光法）	★1、用途：本试剂盒适用于体外定量检测人血清、血浆样本中白介素 2（IL-2）的浓度； 2、包装：≤50 人份/盒； 规格：≤50 人份/盒（R1:2.5mLx1R2:2.5mLx1M:2.5mLx1）； 3、组成：R1，R2，M； 4、材质：试剂盒为纸质包装盒，试剂瓶为塑料瓶； 5、有效期：≥12 个月； ★6、需和我院万孚生物 FC 系列的全自动化学发光免疫分析仪设备）匹配使用。	
44	白介素 4（IL-4）试剂盒（磁微粒化学发光法）	★1、用途：本试剂盒适用于体外定量检测人血清、血浆样本中白介素 4（IL-4）的浓度； 2、包装：≤50 人份/盒； 3、规格：≤50 人份/盒（R1:2.5mLx1R2:2.5mLx1M:2.5mLx1）； 4、组成：R1，R2，M； 5、材质：试剂盒为纸质包装盒，试剂瓶为塑料瓶； 6、有效期：≥12 个月； ★7、需和我院万孚生物 FC 系列的全自动化学发光免疫分析仪设备）匹配使用。	
45	白介素 5（IL-5）试剂盒（磁微粒化学发光法）	★1、用途：本试剂盒适用于体外定量检测人血清、血浆样本中白介素 2（IL-2）的浓度； 2、包装：≤50 人份/盒； 3、规格：≤50 人份/盒（R1:2.5mLx1R2:2.5mLx1M:2.5mLx1）； 4、组成：R1，R2，M； 5、材质：试剂盒为纸质包装盒，试剂瓶为塑料瓶； 6、有效期：≥12 个月； ★7、需和我院万孚生物 FC 系列的全自动化学发光免疫分析仪设	

		备) 匹配使用。	
46	白介素 12p70 (IL-12p70) 试剂盒 (磁微粒化学发光法)	★1、用途：本试剂盒适用于体外定量检测人血清、血浆样本中白介素 12p70 (IL-12p70) 的浓度； 2、包装：≤50 人份/盒； 3、规格：≤50 人份/盒 (R1: 2.5mLx1R2: 2.5mLx1M: 2.5mLx1)； 4、组成：R1, R2, M； 5、材质：试剂盒为纸质包装盒，试剂瓶为塑料瓶； 6、有效期：≥12 个月； ★7、需和我院万孚生物 FC 系列的全自动化学发光免疫分析仪设备) 匹配使用。	

注：1. ★条款为实质性要求，须在“技术要求应答表”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。

★三、商务要求（各包均适用）

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）以书面的形式告之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予承担违约责任。

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. 成交供应商提供到采购人现场的产品有效期自产品通过最终验收之日起计算，不低于产品技术要求有效期。

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，各包均适用，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，须按比选文件要求在商务响应表中予以应答。