|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 需求名称 | 参数性质 | 需求具体内容 | 是否量化 | 备注（证明材料等其他要求） |
| 1 | 基本要求 | ★ | 用于人体全血样标本中被分析物进行定量检测 | 否 | 彩页或厂家技术白皮书 |
| 2 | 资质认证 | ★ | 具备NMPA认证 | 否 | 注册证 |
| 3 | 检测方法 |  | 电极法或光学法 | 否 |  |
| 4 | 检测指标 | ★ | 包含pH、pCO2、pO2、Na+、K+、Cl-、Ca2+、Lac、HCt等≥9项实测参数 | 否 | 彩页或厂家技术白皮书 |
| 5 | 检测速度 |  | ≤80s/样本测试（含检测及冲洗时间） | 否 |  |
| 6 | 样本量 |  | ≤80μl | 否 |  |
| 7 | 样本类型 |  | 动脉血、混合静脉血、毛细血管、质控液 | 否 |  |
| 8 | 显示屏 |  | 彩色显示器，中文显示 | 否 |  |
| 9 | 数据储存 |  | 可存储≥500例检测数据 | 否 |  |
| 10 | 打印报告 |  | 内置热敏打印机或可外接打印机 | 否 |  |
| 11 | 试剂规格 |  | 可提供≥2种规格试剂盒，包含50人份/盒和100人份/盒 | 否 |  |
| 12 | 试剂类型 |  | 试剂卡和试剂包为分体式 | 否 |  |
| 13 | 可连接医院lis系统 |  | 具备（费用包含在投标价格中） | 否 |  |
| 14 | 耗材储存条件 |  | 定标液常温储存，含乳酸电极卡：（2-8）℃储存 | 否 |  |
| 15 | 进样方式 |  | 自动吸样，进样针自动清洁 | 否 |  |
| 16 | 定标方式 | ▲ | 2点定标 | 否 | 彩页或厂家技术白皮书 |
| 17 | 质控品 | ★ | 原厂质控品，可自动记录质控数据生成质控图，卫健委或北京市质控有分组 | 否 | 彩页或厂家技术白皮书和质控分组证明材料 |
| 18 | 配置要求 | ★ | 血气分析仪1台、测试试剂卡 1套、扫码枪1个、操作电脑 1套（i5处理器、内存16G、硬盘512G、独立显卡、WIN7系统、23英寸显示器）、彩色打印机 1台 | 否 | 企业承诺 |
| 19 | 配套耗材  （试剂）要求 | ★ | 封闭耗材（试剂） | 否 | 注册证，若非同品牌需提供耗材(试剂)为设备生产企业指定唯一代工品牌的材料 |
| 20 | 验收标准方法 | ★ | 按照投标文件、采购合同、质量标准等，组织对医疗设备进行质量验收，出具验收报告。验收过程中对于核心参数存疑需检测的，可委托地方具有相应检测能力的机构提供技术支持。 | 否 | 企业承诺提供医疗设备注册证和合格证和装箱单和配置清单 |
| 注：  1.★号项技术指标不接受负偏离。  2.▲技术指标和“无标识”技术指标负偏离≥5项，“技术指标正负偏离情况”得分为0分。 | | | | | |