|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 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 | NMPA认证 | ★ | 具备 | 否 | 注册证 |
| 3 | FDA或CE认证 | ▲ | 具备 | 否 | 认证证书 |
| 4 | 单卡可测量参数 |  | PH、pCO2、pO2、Na+、K+、Ca++、Cl-、Glu、Lac、Crea、Hct | 否 |  |
| 5 | 数据存储 |  | ≥2000个测量结果 | 否 |  |
| 6 | 吸样量 |  | ≤95ul | 否 |  |
| 7 | 测量时间 | ▲ | ≤35s | 否 | 彩页或厂家技术白皮书 |
| 8 | 试剂形式 |  | 测试卡为干化学测试卡 | 否 |  |
| 9 | 测试卡常温储存 | ▲ | （15～30)℃ | 否 | 彩页或厂家技术白皮书 |
| 10 | 电池 |  | 可充电电池，电池可支持完成70个样本检测 | 否 |  |
| 11 | 数据连接 |  | 无线数据传送 | 否 |  |
| 12 | 配置要求 | ★ | 便携式血气分析仪 1台 | 否 | 企业承诺 |
| 13 | 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 |
| 14 | 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.▲技术指标负偏离≥3项，“技术指标正负偏离情况”得分为0分。  3.▲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。 | | | | | |