**安庆市第一人民医院检验科百日咳杆菌试剂盒等一批项目**

**采购需求**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **产品名称** | **采购需求（技术参数）** | **单位** | **单价限价/元** | **三年预估使用量** | **备注** |
| 1 | 百日咳杆菌试剂盒 | 1.试剂盒名称：百日咳杆菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法） 2.检测技术平台：基于荧光定量PCR检测技术，适用于 ABI 7500 荧光 PCR 仪、SLAN-96P 全自动医用 PCR 分析系统、Life Technologies QuantStudio TM 5 荧光 PCR 仪、雅睿MA-6000 荧光 PCR 仪等。 3.检测样本类型：鼻咽拭子。 ★4.核酸提取温度：常温。 ★5.检测灵敏度/检测下限：≤400copies/mL。 ★6.是否有内标：内源性内标。 | 人份 | 15 | 2000 |  |
| 2 | 沙眼衣原体/解脲脲原体/淋球菌核酸检测试剂盒 | 1.试剂盒名称：沙眼衣原体/解脲脲原体/淋球菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法） 2.检测技术平台：基于荧光定量PCR检测技术，适用于ABI7500荧光PCR仪、SLAN-96P全自动医用PCR分析系统等。 3.检测样本类型：生殖道分泌物。 4.检测灵敏度/检测下限：≤400copies/mL。 ★5.核酸提取方法：一步法或磁珠法。 ★6.核酸提取温度：常温。 ★7.防污染体系：UNG酶+dUTP。 | 人份 | 45 | 5500 |  |
| 说明：  1、投标人的投标文件必须标明所投货物的品牌与参数，保证原厂正品供货。  2、标★项需在投标时提供技术证明文件之一（医疗器械注册证、医疗器械注册登记表、第三方检测报告、产品技术白皮书、产品使用说明书或已标明的证明材料）予以证明，未提供或提供的不符合参数要求的按无效标处理。如投标人的投标文件中提供的相关技术证明文件（医疗器械注册证、医疗器械注册登记表、第三方检测报告、产品技术白皮书、产品使用说明书）中关于同一技术参数的表述不一致时，相关技术证明文件的效力由高到低顺序依次为医疗器械注册证、医疗器械注册登记表、第三方检测报告、产品技术白皮书、产品使用说明书。  3、本项目预计采购量仅供投标人参考；  4、本项目一次性规划，分步实施，按实结算。本项目试剂进入采购人医院SPD管理；  5、投标人所投产品单价不得高于该产品单价限价，否则视为无效响应。  6、供货期限内如遇国家、省医保带量采购等相关政策调整，按国家、省医保带量采购等相关政策执行；  7、所有技术参数及要求采购人验收时将逐条核对，如发现与实际情况不符、虚假响应等，采购人有权报监管部门并追究违约责任； | | | | | | |