

采购清单

| 采购单位 | 西安市中心血站 | | 备案函号 | ZCSP-西安市-2025-00276 | | | |
|--------|------------------|-----------------|--------------|---------------------|----|--------------|--|
| 项目名称 | 血检科进口乙肝丙肝检测试剂耗材 | | | | | | |
| 财政拨款 | ¥ 1,049,352.00 | | 财政专户管理资金 | ¥ 0.00 | | | |
| 其他财政资金 | ¥ 0.00 | | 保障性资金 | ¥ 9,498,648.00 | | | |
| 序号 | 品名 | 采购标的 | 单价 | 数量 | 单位 | 总价 | 技术参数 |
| 1 | 其他非病人用诊断检验、实验用试剂 | 进口HBsAg体外诊断试剂盒 | 3,026,400.00 | 1 | 批 | 3,026,400.00 | 标段1：HBsAg体外诊断试剂盒（进口） 1. 酶联免疫（EIA）的实验原理，二步法；2. 具有进字号注册文号，试剂必须具备国家要求的资质，每批有批批检报告；3. 检测灵敏度≤0.1IU/ml（0.05ng/ml）；4. 敏感性：100%；特异性：99.5%以上。批间差（CV）<20%，批内差（CV）<15%；5. 试剂盒包装规格480人份/盒，试剂盒的反应板每板96人份（规格8*12）；6. 酶标板的规格标准，适合在各种型号全自动酶免系统、酶标仪、洗板机上使用；7. 到货有效期大于6个月。 |
| 2 | 其他非病人用诊断检验、实验用试剂 | 进口丙型肝炎病毒抗体诊断试剂盒 | 6,801,600.00 | 1 | 批 | 6,801,600.00 | 标段2：丙型肝炎病毒抗体诊断试剂盒（进口） 1. 酶联免疫法（EIA）的实验原理，两步法；2. 具有进字号注册文号，试剂必须具备国家要求的资质，每批有批批检报告；3. 加样量不少于10u1，加样量大于或等于20u1以上优先考虑；4. 试剂至少包被核心区、NS3区、NS4区、NS5区的特异性抗原片段；5. 敏感性：100%；特异性：99.5%以上。批间差（CV）<20%，批内差（CV）<15%；6. 孵育时间应在符合药典要求的同时应耗时最短，保证及时高效的出具检测结果；7. 底物显色剂应采用无致癌性的联苯胺衍生物（TMB）保证工作人员的操作安全并减少环境污染；8. 试剂盒包装规格480人份/盒，试剂盒的反应板每板96人份（规格 |

| | | | | | | | |
|---|-------|----------------|------------|---|---|------------|--|
| | | | | | | | 8*12)；9.酶标板的规格标准，适合在各种型号全自动酶免系统、酶标仪、洗板机上使用；10.到货有效期大于6个月。 |
| 3 | 其他医药品 | 进口5ml真空采血管(BD) | 720,000.00 | 1 | 批 | 720,000.00 | 标段3：5ml真空采血管（进口BD） 1.使用用途：用于采集静脉血液标本，经过离心分离出未稀释EDTA 血浆，该血浆可用于分子诊断检测法（包括但不限于聚合酶链反应（PCR）和/或分支DNA 扩增技术）；2.添加剂：采用添加剂为EDTA-K2/分离胶；3.分离胶分离效果：应具有良好的分离效果，离心后应能使血液中的液体成分与固体成分彻底分开并完全积聚在试管中央并固化形成屏障；4.标本离心要求：针对标本离心时所使用的离心机要求、离心力大小和离心时间，说明书中需有明确建议操作条件；5.抽吸体积：5ml核酸采血管规格为13×100mm，采血管预置真空，其实际抽吸体积与标示体积相比，上下浮动范围小于±5%，实际使用时采血量不低于4.8ml；6.无菌要求：采血管内部无菌，经钴60辐照灭菌，中文说明书及试管管体上需要体现无菌标示；7.冻存性能：采血离心后可直接置于-20℃和-70℃冷冻保存，并确保采血管完好，无破裂变形情况发生，管内样本须保存完好。中文说明书中需有明确说明；8.采血管强度：采血管纵轴方向应能承受3000g的离心力加速度10分钟，无断裂、塌陷、裂缝或其它可见缺陷；9.采血管须匹配采购方相应核酸检测试剂，并提供相关证明文件，以确保核酸检测结果准确及检测效率；10.中标方需提供相应的资料，证明在省级血液中心至少有5家以上的使用单位。 |
| 4 | | | | | | | |
| 5 | | | | | | | |