|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  序号  | 产品名称 | 规格 | 计量单位 | 招标单价 （元） | 参数 |
| 1  | 样本采集管 | 400支/件 | 件 | 2000.00 | 预期用途：本产品适用于采集粪便样本，并配合粪便分析仪器使用。检验原理：样本采集器的主要成份为PET、硅橡胶、PP、不锈钢,用于收集、储存和运输粪便样本。可确保收集样品后完全密封，并在自动粪便分析系统上完成测试，避免异味和渗漏，确保生物安全。主要结构组成： 管盖、上胶塞、内胶塞、密封圈、管勺、管体、滤网、下胶塞、胶塞卡环、标签。包装规格：400支/箱 |
| 2  | 大便隐血检测试剂盒 | 100人份/盒 | 盒 | 500.00 | 预期用途：本试剂盒用于体外定性检测人粪便样本中的血红蛋白（Hb），在临床中作为消化道出血等疾病的辅助诊断试剂。检验原理：本试剂盒采用双抗体夹心法胶体金免疫层析技术。在试纸条检测线（T）包被鼠抗人血红蛋白单克隆抗体2（Hb-2），在质控线（C）包被羊抗鼠IgG多克隆抗体，在试纸条加样的一端固定鼠抗人血红蛋白单克隆抗体1（Hb-1）标记的胶体金颗粒。测试时，经收集、处理后的检测样本与胶体金颗粒混合后，依靠毛细效应在纤维膜上向检测线方向层析。当检测样本中存在人血红蛋白（Hb）时，Hb会与胶体会-鼠抗人血红蛋白抗体1结合，结合物在运行至检测线与包被的鼠抗人血红蛋白单克隆抗体2结合形成夹心复合物，在检测线（T）内出现一条紫红色条带，结果为阳性。如是样本中不含有人血红蛋白，则检测线（T）将没有紫红色条带，结果为阴性。无论人血红蛋白是否存在于样本中，一条紫红色条带都将会出现在质控线（C）内。质控线（C）所显示的紫红色条带是判定是否有足够样本和层析过程是否正常的标准。"主要组成成分：由塑料衬片、单位宽度1cm的试剂条上包被了鼠抗人血红蛋白单克隆抗体（Hb-2）1.5μg 和羊抗鼠IgG多克隆抗体2.0ug的硝酸纤维素膜、包被了胶体金标记的鼠抗人血红蛋白单克隆抗体（Hb-1）1.5μg的聚酯膜、吸水纸以及玻璃纤维膜样品垫组成。包装规格：100人份/盒 |
| 3  | 粪便样本稀释液 | 2.8L/桶\*2/箱（600人份） | 箱 | 1200.00 | 预期用途：用于对待检样本进行稀释、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。检验原理：样本稀释液利用一定浓度的氯化钠对粪便样本进行稀释，并保持粪便样本中的原有成分不被破坏，稀释后样本中未消化的食物残渣、结晶、肌纤维、病理成分（白细胞、红细胞等）等能在显微镜中被识别。主要组成成分：本产品由氯化钠（0.85%～0.95%）、PC-300（0.1～0.3ml/L）、体外诊断试剂用纯化水配制而成。包装规格：2.8L/桶×2 |
| 4  | 冲洗液 | 5L/桶（300人份） | 桶 | 580.00 | 预期用途：本品适用于自动粪便处理分析系统的管路冲洗。主要组成成分：三羟甲基氨基甲烷、氯化钠、吐温-20、防腐剂。包装规格：5L/桶  |
| 5  | 浓缩清洗液 | 10ml/支\*10/盒（大约40个工作日用量） | 箱 | 280.00 | 预期用途：本品适用于自动粪便处理分析系统的管路清洗。主要组成成分：由 Tris、次氯酸钠、分析实验室用水配制而成。包装规格：10mL×10/盒 |
| 6  | 幽门螺杆菌抗原检测试剂盒（胶体金法） | 50人份/盒 | 盒 | 1000.00 | 预期用途:本试剂盒用于体外定性检测人粪便样本中的幽门螺杆菌抗原。本试剂盒检测粪便样本中幽门螺杆菌（HP）抗原，结合临床和其他实验室指标用于胃肠道幽门螺杆菌感染的辅助诊断、根除治疗效果评价。检验原理:本试剂盒采用双抗体夹心法胶体金免疫层析技术。在试纸条检测线（T）包被鼠抗人幽门螺杆菌单克隆抗体2（HP-2），在质控线（C）包被羊抗鼠IgG多克隆抗体，在试纸条加样的一端固定鼠抗人幽门螺杆菌单克隆抗体1（HP-1）标记的胶体金颗粒。测试时，经收集、处理后的检测样本与胶体金颗粒混合后，依靠毛细效应在纤维膜上向检测线方向层析。当检测样本中存在适量浓度幽门螺杆菌（HP）时，HP 会与胶体金-鼠抗人 HP单克隆抗体1结合，结合物在运行至检测线与鼠抗人幽门螺杆菌单克隆抗体2结合，在检测线（T）内出现一条紫红色条带，结果为阳性。如果样本中不含有幽门螺杆菌或幽门螺杆菌含量低于最低检测限，则检测线（T）将没有紫红色条带，结果为阴性。无论幽门螺杆菌是否存在于样本中，一条紫红色条带都将会出现在质控线（C）内。质控线（C）所显示的紫红色条带是判定试剂条及其测试过程是否正常的标准。"主要组成成分:由包被鼠抗人幽门螺杆菌单克隆抗体2（HP-2）和羊抗鼠IgG多克隆抗体的硝酸纤维素膜、包被胶体金标记的鼠抗人幽门蝶杆菌单克隆抗体1（HP-1）的金标结合垫、吸水纸以及样品垫组成。样本稀释管（选配）：包含1.6mL样本稀释液。包装规格:50人份/盒 |
| 7  | A群轮状病毒抗原检测试剂盒（胶体金法） | 50人份/盒 | 盒 | 550.00 | 预期用途:本试剂盒用于体外定性检测人粪便样本中的A群轮状病毒抗原。本试剂盒用于临床婴幼儿腹泻患者A群轮状病毒感染的辅助诊断。检验原理:本试剂盒采用双抗体夹心法胶体金免疫层析技术。在试纸条检测线（T）包被鼠抗人A群轮状病毒单克隆抗体2（RV-2），在质控线（C）包被羊抗鼠IgG多克隆抗体，在试纸条加样的一端固定鼠抗人A群轮状病毒单克隆抗体1（RY-1）标记的胶体金颗粒。测试时，经收集、处理后的检测样本与胶体金颗粒混合后，依靠毛细效应在纤维膜上向检测线方向层析。当检测样本中存在适量浓度A群轮状病毒抗原（RV）时，RV会车咬与胶体金-鼠抗人 RV单克隆抗体1结合，结合物至检测线与鼠抗人A群轮状病毒单克隆抗体2结合，在检测线（T）内出现一条紫红色条带，结果表述为阳性。如果样本中不含有A群轮状病毒或A群状病毒含量低于最低检测限，则检测线（T）将没有紫红色条带，结果表述为阴性。无论A群轮状病毒抗原是否存在于样本中，一条紫红色条带都将会出现在质控线（C）内。质控线（C）所显示的紫红色条带是判定试剂条及其测试过程是否正常的标准。"主要组成成分:检测卡由包被鼠抗人A群轮状病毒单克隆抗体2（RV-2）和羊抗鼠IgG多克隆抗体的硝酸纤维素膜、包被胶体金标记的鼠抗人A群轮状病毒单克隆抗体1（RV-1）的金标结合垫、吸水纸以及样品垫组成。样本稀释管包含1.6mL样本稀释液（浓度为0.85~0.95%的氯化钠溶液）。包装规格:50人份/盒 |
| 8 | 钙卫蛋白（Cal）检测试剂盒（胶体金法） | 50人份/盒 | 盒 | 3000.00 | 预期用途:本试剂盒用于体外半定量检测人粪便样本中的人钙卫蛋白。检验原理:本试剂盒采用双抗体夹心法胶体金免疫层析技术。在试剂条检测线（T）包被鼠抗人钙卫蛋白单克隆抗体2（Cal-2），在质控线（C）包被羊抗鼠IgG多克隆抗体，在试剂条加样的一端固定鼠抗人钙卫蛋白单克隆抗体1（Cal-1）标记的胶体金颗粒。测试时，经收集、处理后的检测样本与胶体金颗粒混合后，依靠毛细效应在纤维膜上向检测线方向层析。当检测样本中存在人钙卫蛋白（Cal）时，Cal会与胶体金-鼠抗人钙卫蛋白单克隆抗体1（Cal-1）结合，结合物在运行至检测线与鼠抗人钙卫蛋白单克隆抗体2（Cal-2）结合，在检测线（T）内出现一条紫红色条带，结果为阳性。如果样本中不含有人钙卫蛋白，则检测线（T）将没有紫红色条带，结果为阴性。无论人钙卫蛋白是否存在于样本中，一条紫红色条带都将会出现在质控线（C）内。质控线（C）所显示的紫红色条带是判定是否有足够的样本和层析过程是否正常的标准。"主要组成成分:检测卡由塑料衬片、单位宽度lcm的试剂上包被鼠抗人钙卫蛋白单克隆抗体2 （Cal-2）2.0ug和羊抗鼠IgG多克隆抗体2.0ug的硝酸纤维素膜、包被胶体金标记的鼠抗人钙卫蛋白单克隆抗体1（Cal-1）1.0ug的聚酯膜、吸水纸以及玻璃纤维膜样品垫组成。样本稀释管包含采样棒和2mL浓度为0.85%～0.95%氯化钠溶液组成。包装规格:50人份/盒 |
| 9 | 粪便虫卵质控 | 3ml\*5 | 盒 | 300.00 | 预期用途:本质控品适用于粪便形态学项目手工镜检、自动粪便处理分析系统的室内质量控制或室间质量评价。检验原理:质控品分别由猪白细胞、猪红细胞、霉菌、肝吸虫卵、钩虫卵组分组成，具有与粪便中白细胞、红细胞、霉菌、肝吸虫卵、钩虫卵相同的形态，在粪便形态学检测中，能准确的模拟或匹配粪便中的有形成份。主要组成成分:白细胞质控品、红细胞质控品、霉菌质控品、肝吸虫卵质控品、钩虫卵质控品包装规格:3.0mL/瓶×5 |
| 10 | 隐血质控 | 6ml\*6 | 盒 | 300.00 | 预期用途:本质控品用于便隐血检测试剂的室内质量控制或室间质量评价。检验原理:临床检验实验室在进行临床标本检测过程中，应依据相关的法规和标准的要求，使用质控品，采取相应的质量控制方法和措施进行质量控制，以保证检测质量。主要组成成分:水平Ⅰ：0.01mol/L~0.1mol/L磷酸盐；水平Ⅲ：10μg/mL~60μg/mL人血红蛋白、0.01mol/L~0.1mol/L磷酸盐。包装规格:水平I和水平III，6.0mL/瓶×6 |