**附件一：**

|  |
| --- |
| **技术要求** |
| **品目：** | **全自动多重免疫分析仪** | **响应** | **偏离** |
| 1 | 可开展抗核抗体谱15项（ 用于体外检测人血清中的dsDNA ，Nucleosome、Histone、CENP-B、Sm、P0、SS-A/Ro 52kD、SS-A/Ro 60kD、SS-B/La、PCNA、AMA M2、Scl-70、Jo-1、PM-Scl 、 U1-snRNP 的 IgG 抗体）；自身免疫性肝病相关自身抗体7项（用于体外定性检测人血清中的 SS-A/Ro 52kD、SLA/LP、gp210、Sp100、LKM-1、LC-1 和 AMA M2 IgG 抗体） |  |  |
| 2 | 设备适用磁条码免疫荧光发光法或化学发光法 |  |  |
| 3 | 仪器具备自检功能，仪器应能提示试剂等消耗品、废弃物的状态以及故障提示 |  |  |
| 4 | 判读线性范围：在不小于2个数量级的浓度范围内，线性相关系数（r）≥0.990 |  |  |
| 5 | 携带污染率≤10-6 |  |  |
| 6 | 支持样本稀释功能，稀释倍数不低于1800倍 |  |  |
| 7 | 首样本时间≤40min |  |  |
| 8 | 自身抗体检测速度≥800T/h |  |  |
| 9 | LIS双向通讯：仪器具备通过网口使用TCP协议发送给Lis系统 |  |  |
| 10 | 样本位≥120个，条形码识别：设备自动识别+手工识别 |  |  |
| 11 | 样本装载方式：样本架，可随机插入样本，支持急诊优先 |  |  |
| 12 | 反应杯装载方式：支持在线添加，自动落料排杯 |  |  |
| 13 | 试剂装载方式：试剂盘、可随机插入试剂 |  |  |
| 14 | 工作环境要求：温度10℃～30℃，湿度35%～85% |  |  |
| 15 | 孵育温度准确度： 37±0.3℃；温度波动：≤0.2℃ |  |  |
| 16 | 反应液混匀：漩涡振荡式混匀 |  |  |
| 17 | 操作性能：全自动化、随机进样、急诊优先，记录并生成最终打印的检测报告 |  |  |
| 18 | 质量控制：六点定标曲线，两点校准，确保检测结果准确性 |  |  |
| 19 | 耗占比要求：配套耗材及试剂占项目收费比不得超过30% |  |  |
| 20 | 产品报价相同时，以第19项耗占比更低者中选 |  |  |
| **商务要求** |
|  |  | **响应** | **偏离** |
| 1 | 自验收合格之日起，设备使用原厂试剂期间提供原厂整机质保并提供该设备所需质控品和校准品。由此产生的所有费用由中选供应商承担。 |  |  |
| 2 | 所有设备必须在签订合同后30日内交货并安装调试完毕；如因采购人场地原因无法执行的，应在接到采购人通知后30日内完成交付。 |  |  |
| 3 | 付款方式：合同签订时中选供应商向采购人支付合同总价的5%作为履约保证金。设备安装、调试、验收合格后，采购人向已提供全额增值税普通发票的中选供应商支付合同总款；合同约定服务期满后无未解决的质量问题，采购人将向中选供应商无息退还原履约保证金。 |  |  |