

附件 2：阜外华中心血管病医院检验科生化免疫流水线耗材采购项目

采购需求

#一	总体要求	
1	满足临床科室要求，中标方负责将耗材根据甲方要求配送到指定地点，凡涉及运输、安装、人工等产生的费用均由中标方负责	具备
2	适用于医院现有设备	具备
3	投标产品应提供有效的医疗器械注册证或备案凭证等相关资质证件	具备
二	技术要求	
(一)	B 型脑钠肽(BNP)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：用于体外定量测定人体 EDTA 血浆中 B 型脑钠肽的含量。	具备
2	检测方法：定采用双位点夹心化学发光免疫分析法	具备
3	包装规格：2×30 人份/盒、2×50 人份/盒、2×100 人份/盒	具备
4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(二)	氨基末端脑利钠肽前体(NT-proBNP)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：用于体外定量检测人血清(或血浆)中的氨基末端脑利钠肽前体(NT-ProBNP)的浓度，临床上主要用于心力衰竭的辅助诊断。	具备
2	检测方法：采用夹心化学发光免疫分析法	具备
3	包装规格：2×50 人份/盒、2×100 人份/盒	具备
4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(三)	III 型前胶原氨基端肽测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：用于体外定量测定人体血清中 III 型前胶原氨基端肽(PIIINP)的含量。	具备
2	检测方法：采用双位点夹心化学发光免疫分析法	具备
3	包装规格：2×50 人份/盒、2×100 人份/盒	具备
4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(四)	IV 型胶原测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：用于体外定量测定人体血清中 IV 型胶原(C IV)的含量。	具备
2	检测方法：采用双位点夹心化学发光免疫分析法	具备
3	包装规格：2×50 人份/盒、2×100 人份/盒	具备
4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(五)	白介素 6(IL - 6)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：用于体外定量检测人血清(或血浆)中的白介素 6(IL-6)的浓度，主要用于监测机体的免疫状态、炎症反应等。	具备
2	检测方法：采用夹心化学发光免疫分析法	具备
3	包装规格：2×50 人份/盒、2×100 人份/盒	具备
4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(六)	层粘连蛋白测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：用于体外定量测定人体血清中层粘连蛋白(LN)的含量。	具备
2	检测方法：采用夹心化学发光免疫分析法	具备

3	包装规格：2×50 人份/盒、2×100 人份/盒	具备
4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(七)	促肾上腺皮质激素(ACTH)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：用于体外定量测定人 EDTA 血浆中促肾上腺皮质激素的含量。	具备
2	检测方法：采用双位点夹心化学发光免疫分析法	具备
3	包装规格：2×30 人份/盒、2×50 人份/盒、2×100 人份/盒	具备
4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(八)	反三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：用于体外定量测定人体血清中反三碘甲状腺原氨酸(rT3)的含量。	具备
2	检测方法：采用竞争化学发光免疫分析法	具备
3	包装规格：2×50 人份/盒、2×100 人份/盒	具备
4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(九)	高敏心肌肌钙蛋白 I(hs-cTnI)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：定量测定人体血清和(或)血浆中心肌肌钙蛋白 I(cTnI)的浓度，主要用于心肌梗死的辅助诊断。	具备
2	检测方法：采用多位点夹心化学发光免疫分析法	具备
3	包装规格：2×50 人份/盒、2×100 人份/盒	具备
4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(十)	肌钙蛋白 I(TnI)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：用于体外定量测定人体血清或(和)血浆中肌钙蛋白 I 的含量。	具备
2	检测方法：采用双位点夹心化学发光免疫分析法	具备
3	包装规格：2×30 人份/盒、2×50 人份/盒、2×100 人份/盒	具备
4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(十一)	肌红蛋白(MYO)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：用于体外定量测定人体血清或(和)血浆中肌红蛋白的含量。	具备
2	检测方法：采用双位点夹心化学发光免疫分析法	具备
3	包装规格：2×30 人份/盒、2×50 人份/盒、2×100 人份/盒	具备
4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(十二)	肌酸激酶同工酶 MB(CK-MB)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：用于体外定量测定人体血清或(和)血浆中肌酸激酶同工酶 MB 的含量。	具备
2	检测方法：采用双位点夹心化学发光免疫分析法	具备
3	包装规格：2×30 人份/盒、2×50 人份/盒、2×100 人份/盒	具备
4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(十三)	甲状旁腺素(PTH)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：用于体外定量测定人体血清或(和)血浆中全段甲状旁腺素的含量。	具备
2	检测方法：采用双位点夹心化学发光免疫分析法	具备
3	包装规格：2×30 人份/盒、2×50 人份/盒、2×100 人份/盒	具备
4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(十四)	降钙素(CT)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：用于体外定量测定人体血清或(和)血浆中人降钙素的含量。	具备
2	检测方法：采用双位点夹心化学发光免疫分析法	具备
3	包装规格：2×30 人份/盒、2×50 人份/盒、2×100 人份/盒	具备

4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(十五)	降钙素原(PCT)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：用于体外定量测定人体血清或(和)血浆中降钙素原(PCT)的含量。	具备
2	检测方法：定采用夹心化学发光免疫分析法	具备
3	包装规格：2×50 人份/盒、2×100 人份/盒	具备
4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(十六)	皮质醇(Cortisol)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：用于体外定量测定人体血清、血浆或(和)尿液皮质醇的含量。	具备
2	检测方法：采用竞争结合化学发光免疫分析法	具备
3	包装规格：2×30 人份/盒、2×50 人份/盒、2×100 人份/盒	具备
4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(十七)	醛固酮(ALD)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：用于体外定量检测人血浆、血清和尿液样本中醛固酮的浓度。临床上主要用于辅助评价肾上腺皮质功能。	具备
2	检测方法：定采用双位点夹心化学发光免疫分析法	具备
3	包装规格：2×50 人份/盒、2×100 人份/盒。	具备
4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(十八)	肾素(Renin)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：用于检测人体样本中的活性肾素浓度，临床上主要用于肾性高血压、内分泌型高血压的辅助诊断。	具备
2	检测方法：采用双位点夹心化学发光免疫分析法	具备
3	包装规格：2×50 人份/盒、2×100 人份/盒。	具备
4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(十九)	人生长激素测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：用于体外定量测定人体血清或(和)血浆中人生长激素(hGH:由分子量 20kDa 和 22kDa 组成)的含量。	具备
2	检测方法：采用双位点夹心化学发光免疫分析法	具备
3	包装规格：2×50 人份/盒、2×100 人份/盒、2×50 人份/盒(含校准品)、2×100 人份/盒(含校准品)。	具备
4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(二十)	透明质酸测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：用于体外定量测定人体血清中透明质酸(HA)的含量。	具备
2	检测方法：采用竞争法化学发光免疫分析法	具备
3	包装规格：2×50 人份/盒、2×100 人份/盒	具备
4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(二十一)	维生素 B12(VB12)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：用于体外定量测定人体血清或(和)血浆中维生素 B12 的含量	具备
2	检测方法：采用三步竞争化学发光免疫分析法	具备
3	包装规格：2×30 人份/盒、2×50 人份/盒、2×100 人份/盒	具备
4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(二十二)	胃蛋白酶原 I 测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：用于体外定量测定人体血清或(和)血浆中胃蛋白酶原 I 的含量，临床上主要用于评价胃泌酸腺细胞功能。	具备

2	检测方法：采用双位点夹心化学发光免疫分析法	具备
3	包装规格：2×50 人份/盒、2×100 人份/盒	具备
4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(二十三)	胃蛋白酶原 II 测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：用于体外定量测定人体血清或(和)血浆中胃蛋白酶原 II 的含量，临床上主要用于评价胃底粘腺病变	具备
2	检测方法：采用双位点夹心化学发光免疫分析法	具备
3	包装规格：2×50 人份/盒、2×100 人份/盒	具备
4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(二十四)	胃泌素 17(G-17)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：本产品用于体外定量测定人体血清或(和)血浆中胃泌素 17(Gastrin-17,也被称为 G-17) 的含量，临床上主要用于萎缩性胃炎的辅助诊断。	具备
2	检测方法：采用夹心化学发光免疫分析法	具备
3	包装规格：2×50 人份/盒、2×100 人份/盒	具备
4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(二十五)	胃泌素释放肽前体测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：用于体外定量检测人血清样本中的胃泌素释放肽前体的含量。	具备
2	检测方法：采用双位点夹心化学发光免疫分析法	具备
3	包装规格：2×50 人份/盒、2×100 人份/盒	具备
4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(二十六)	叶酸(Folate)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：用于体外定量测定人体血清或(和)血浆、红细胞中叶酸的含量。	具备
2	检测方法：采用竞争化学发光免疫分析法	具备
3	包装规格：30 人份/盒、50 人份/盒、100 人份/盒	具备
4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(二十七)	胰岛素样生长因子-1(IGF-1)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：用于体外定量测定人体血清或血浆中胰岛素样生长因子-1(IGF-1)的含量，对生长紊乱评估起辅助作用。	具备
2	检测方法：采用双位点夹心化学发光免疫分析法	具备
3	包装规格：2x50 人份/盒、2x100 人份/盒、2x50 人份/盒(含校准品)、2x100 人份/盒(含校准品)。	具备
4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(二十八)	总 25-羟基维生素 D(VD-T)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：用于体外定量测定人体血清或(和)血浆中总 25-羟基维生素 D 的含量。	具备
2	检测方法：采用竞争化学发光免疫分析法	具备
3	包装规格：30 人份/盒、50 人份/盒、100 人份/盒	具备
4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(二十九)	糖类抗原 50 测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：本产品用于体外定量检测人血清样本中的糖类抗原 50 的含量	具备
2	检测方法：定采用双位点夹心化学发光免疫分析法	具备
3	包装规格：2×50 人份/盒、2×100 人份/盒	具备

4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(三十)	癌胚抗原(CEA)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：该试剂盒用于体外定量测定人体血清或(和)血浆中癌胚抗原的含量。	具备
2	检测方法：采用双位点夹心化学发光免疫分析法	具备
3	包装规格：2×50 人份/盒、2×100 人份/盒	具备
4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(三十一)	糖类抗原 242 测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：本产品用于体外定量检测人血清样本中的糖类抗原 242 的含量，主要用于对恶性肿瘤患者进行动态监测以辅助判断疾病进程或治疗效果。	具备
2	检测方法：采用双位点夹心化学发光免疫分析法	具备
3	包装规格：2×50 人份/盒、2×100 人份/盒	具备
4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(三十二)	抗缪勒管激素测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：用于体外定量测定人体血清或(和)肝素血浆中抗缪勒管激素(AMH)的含量。	具备
2	检测方法：采用夹心化学发光免疫分析法	具备
3	包装规格：2×50 人份/盒、2×100 人份/盒	具备
4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(三十三)	硫酸脱氢表雄酮(DHEA-S)测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：用于体外定量测定人体血清或(和)血浆中硫酸脱氢表雄酮的含量。	具备
2	检测方法：采用竞争结合化学发光免疫分析法	具备
3	包装规格：2×30 人份/盒、2×50 人份/盒、2×100 人份/盒	具备
4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
(三十四)	17α-羟孕酮测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
1	临床用途：用于体外定量测定人体血活中 17 α -羟孕酮(17 α -OHP)的含量，临床上主要用于肾上腺皮质疾病的辅助诊断。	具备
2	检测方法：采用竞争结合化学发光免疫分析法，	具备
3	包装规格：2×50 人份/盒、2×100 人份/盒	具备
4	检测平台：适用于医院现有设备	具备
三	总体要求	
1	包装方式：单套/件独立包装。	具备
2	提供不同规格和型号单独报价	具备
四	技术及售后服务	
1	提供产品相关资质，耗材需保证生产日期为 6 个月以内的产品。	具备
2	按照医院通知要求将符合要求的货物送达指定地点。	具备