**二、技术要求**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 序号 | 货物名称 | 招标技术参数要求 |
| 1 | 全自动凝血分析仪 | 1.单台仪器样本分析速度：≥350PT/小时；  ▲2.检测项目：PT、APTT、FIB、DDimer、FDP、AT、PC、PS Activity、凝血因子FII、FV、FVII、FX、FVIII、FIX、FXI、FXII、FXIII：Ag、PLG、APL、同型半胱氨酸（HCY），狼疮抗凝物检测（两种检测方法学）、肝素诱导的血小板减少症（HIT）、VWF活性（VWF Act）、游离蛋白S(Free PS)等【投标人提供产品彩页关键信息或技术说明书关键页复印件或扫描件，并加盖投标人公章】；  3.FIB检测：PT衍生FIB法与CLAUSS法可自动转换；  4.同品牌原厂配套试剂、质控及校准品，有完整的溯源体系，符合ISO15189质量体系要求；  5.单台仪器试剂位：≥55个试剂位，具有外置和内置两种条码扫描装置识别功能，可连续不间断装载试剂；  6.检测方法学：凝固法、发色底物法，免疫法；  ▲7.具有样本分析前质量核查功能：  1）HIL项目特异性检测；  2）样本量核查；  3）异常吸样（凝块、气泡）检测；  注：【投标人提供产品彩页关键信息或技术说明书关键页复印件或扫描件，并加盖投标人公章】  8.样本位: 可同时装载样本数大于或等于120 个，具有连续进样功能；  9.单台仪器：检测通道共用，光学凝固法≥16个，发色底物法≥16个，免疫比浊法≥16个；  ▲10.急诊位：急诊位≥10个，急诊PT出报告时间≤3分钟【投标人提供产品彩页关键信息或技术说明书关键页复印件或扫描件，并加盖投标人公章】；  11.报告时间：可实时观察到各项检测的反应进程及完成反应的剩余时间；  12.定标曲线：每个项目可保存≥10条定标曲线，且检测过程中随时可查阅；  13.因子平行分析：具有凝血因子平行稀释分析功能，可自动显示平行稀释曲线；  14.凝固曲线：凝固曲线和凝固曲线扩展分析能力；  15.实验项目设置：≥500个，支持开放；  16.反应杯：单台分析仪一次装载量≥800个反应杯，可随时连续装载；  ▲17.数据存储：仪器主机可存储≥20000个样本结果、≥600000 个患者检测结果，检测结果可以多种方式（Excel，Pdf等）导出保存，并可将数据备份到CD或DVD光盘，包括测试结果及实时在线的凝固曲线【投标人提供产品彩页关键信息或技术说明书关键页复印件或扫描件，并加盖投标人公章】；  ▲18. D-Dimer具有排除静脉栓塞性疾病(DVT和PE)的cutoff值，NPA阴性预期值与敏感度≥99.6%【投标人提供产品彩页关键信息或技术说明书关键页复印件或扫描件，并加盖投标人公章】；  ▲19. D-Dimer未稀释线性范围≥5.5mg/L【投标人提供产品彩页关键信息或技术说明书关键页复印件或扫描件，并加盖投标人公章】；  ▲20. 样本检测：可对已检测的样本任意增减项目，并在原位置上直接复检样本【投标人提供产品彩页关键信息或技术说明书关键页复印件或扫描件，并加盖投标人公章】；  ▲21.具有Anti-Xa检测项目，该项目试剂与仪器源自同一生产厂家（两者注册证上注册人名称一致），并提供相应证明文件【投标人提供产品彩页关键信息或技术说明书关键页复印件或扫描件，并加盖投标人公章】；  ▲22.液体试剂：原厂原装液体试剂＞10项【投标人提供产品彩页关键信息或技术说明书关键页复印件或扫描件，并加盖投标人公章】；  ▲23.投标人承诺能够实现仪器和系统间的双向通讯功能，并与医院HIS、LIS系统等进行无缝对接，符合LIS系统和仪器之间的样本结果双向传送以及局域网存储功能，产生费用由中标单位自行承担【提供承诺函（格式自定），并加盖投标人公章】；  24.设备要求为最新版本, 生产日期要求在2023年(含)之后【在设备安装时中标供应商需提供相关证明文件供采购人查验】。  ▲25.提供仪器配套试剂及耗材在深圳市阳光平台的挂网截图，并承诺后续可在平台签订线上采购合同，且价格不得高于深圳市其它公立医院的采购价格【提供承诺函（格式自定）以及仪器配套试剂及耗材在深圳市阳光平台的挂网截图】。 |