**北京中医药大学深圳医院（龙岗）**

**医用耗材公开遴选项目谈判文件**

**（遴选编号：XM20250712）**

目 录

[第一部分 参选单位须知 3](#_Toc196293555)

[一、遴选当事人 3](#_Toc196293556)

[二、报价 4](#_Toc196293557)

[三、评审方法 4](#_Toc196293558)

[四、拟中选产品确定 4](#_Toc196293559)

[五、中选产品确定 5](#_Toc196293560)

[第二部分 用户需求 7](#_Toc196293561)

[一、遴选公告： 7](#_Toc196293562)

[二、遴选项目清单 10](#_Toc196293563)

[三、提交谈判文件截止时间、洽谈时间和地点： 11](#_Toc196293564)

[第三部分 谈判文件格式 12](#_Toc196293565)

第一部分 参选单位须知

## 一、遴选当事人

（一）参选企业/供应商

1、参选企业/供应商参加本次医用耗材公开遴选活动应当具备以下条件：

（1）添加QQ：3090407430获取线上报名方式并在公告时间内完成报名。

（2）具有履行购销协议必须具备的能力；

（3）遴选公告挂网公布之日起前两年内，在耗材生产及经营活动中无严重违法记录；

（4）对中选产品的质量负责，一旦中选，作为供应保障的第一责任人，及时、足量按要求组织生产并配送，需满足医疗机构临床实际使用需求。

2、参选企业/供应商应按照采购文件的要求提交申报材料，洽谈材料应对采购文件提出的要求和条件做出响应。

（二）其他要求

1、若参选企业/供应商明显不具备申报资格中规定必须满足的全部要求，一经确认，将不接受其申报；提供虚假证明材料的，取消该注册证涉及产品中选资格，两年内不得参与龙岗区医用耗材公开采购相关工作。

2、遴选公告公布之日起前两年内，参选企业/供应商不存在因申报品种质量等问题被省级（含）以上药品监督管理部门处罚过的情况以及不存在其他在经营活动中因严重违法被行政处罚或刑事处罚的情况；申报品种不存在省级（含）以上药品监督管理部门质量检验不合格情况。

3、参选企业/供应商中选后，除与各医疗机构签署购销合同外，亦须按要求在深圳医用耗材阳光交易和监管平台签订购销合同。

4、在履行合同中如遇不可抗力因素，致使直接影响合同履行的，由签订购销合同中的各方协商解决。

5、合同有效期内如遇政府部门、上级主管部门集中采购或其他政策调整，该合同自动失效。

## 二、报价

（一）谈判文件中为首次报价：报价以人民币填报，单位为“元”，保留至小数点后2位。

（二）谈判现场议价环节可二次报价，最终价格为现场二次报价。

（三）报价为申报企业的实际供应价，应包含税费、配送费等所有费用。

（四）参选企业/供应商参选产品的申报价格，在深圳阳光平台挂网产品报价不得高于最高采购价及深圳阳光平台三色九段线最低价，非深圳阳光平台挂网产品不高于产品深圳市最低有效交易价格。

## 三、评审方法

综合评分法：评审专家根据综合报价、技术、服务水平、履约能力、售后服务等因素进行评分，各参与供应商的总得分为每个评委评分的汇总得分，如果两个参与人的综合评分相同时，取报价低者。最终与总分排名靠前者成交。

## 四、拟中选产品确定

1. 综合评分法
2. 评分标准和细则

价格分计算方法：

价格分采用低价优先法计算，即满足采购文件要求且报价最低的为评审基准价，其价格分为满分。其他参选人的价格分统一按照下列公式计算：

参选报价得分=(评审基准价／参选报价）×100

评审总得分＝F1×A1＋F2×A2＋……＋Fn×An

F1、F2……Fn分别为各项评审因素的得分；

A1、A2、……An分别为各项评审因素所占的权重(A1＋A2＋……＋An＝1）。

评审过程中，不得去掉报价中的最高报价和最低报价。

在实际评标过程中，《评分细则表》中的“分值”项为各项评审因素的实际分Sn，Sn=Fn×An，评审总得分=S1＋S2＋……＋Sn，参选报价的实际分=(评审基准价／参选报价）×100×价格权重。

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **评分标准和细则** | | | | |
| **序号** | **评分项** | **权重** | **评分要素** | **评分准则** |
| 1 | 价格部分 | 30 | 产品价格 | 参与报价最低的为基准价，其价格分为满分。其他参与人的价格得分统一按照下列公式计算：报价得分=(评审基准价/参与报价)\*价格权重 |
| 2 | 技术要素 | 15 | 产品质量 | 根据样品、产品质量进行评价。优 11-15分，良6-10分，一般3-5分，差2分。（低于2分请详细说明理由） |
| 15 | 产品满足程度 | 通过对产品种类、产品易用性、满足临床业务需求等方面评价。全部满足15分，大部分满足10分，部分满足 5分，不满足不得分。 |
| 3 | 商务要素 | 20 | 市场占有率 | 谈判文件中提供的广东省内三甲医院使用证明，使用证明仅限含采购产品规格型号的价格发票/合同。  满分20分，广东省内三甲医院1家/4分，广东省外不得分。（提供医院为三级甲等（三甲）医院的证明文件如官网截图，未提供不得分） |
| 10 | 配送/售后服务 | 根据《售后服务响应表》打分，满分10分，按照提供的响应情况打分。 |
| 5 | 供货保障能力 | 参选人提供所投产品生产厂家提供的供货保障证明的得5分，其余情形不得分。 |
| 4 | 诚信 | 5 | 诚信 | 符合国家法规政策关于诚信管理的要求，至报名截止时间，报名公司未在“信用中国”网、中国政府采购网、深圳市政府采购监督管理网等3个官网中列入“失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单”。 |

## 五、中选产品确定

（一）中选结果公布：拟中选结果在龙岗政府在线予以公示，并接受质疑，结果公示无异议即为中选结果。

（二）耗材购销合同

1、中选结果公布后，各中选企业/供应商应按照中选供应产品及中选价格与各医疗机构在深圳医用耗材阳光交易和监管平台签订购销合同（协议），并严格履行购销合同（协议），切实保障医用耗材质量和供应。

2、购销合同（协议）必须如实反映实际供应价格，采购方应当根据合同（协议）的约定及时回款，不得拖欠。

3、购销合同（协议）签订后，采购方与中选企业不得再订立背离合同实质性内容的其他协议，或提出除合同之外的任何利益性要求。

第二部分 用户需求

## 一、遴选公告：

北京中医药大学深圳医院（龙岗）

医用耗材公开遴选公告（遴选编号：XM20250712）

根据《深圳市公立医疗机构医用耗材遴选采购管理指南（修订）》的有关规定，我院拟对以下项目采用院内公开遴选方式采购，欢迎符合要求的供应商提交资料参加。

一、遴选编号：XM20250712

二、遴选项目：5月第四批耗材

三、遴选方式：公开遴选—坚持高性价比的原则，使用综合评分法。

四、报名时间和地点：

（一）报名时间：公告发布之日起第5个工作日17：00前（发布当天不计），逾期不予受理。

（二）报名方式：详见附件一：第一部分参选单位须知。

（三）提交纸质版谈判文件时间：报名成功后另行通知。

（四）提交纸质版谈判文件地点：北京中医药大学深圳医院（龙岗）科教楼设备科2四楼425。

（五）注意事项：供应商递交的报名/谈判文件须按附件要求的格式和顺序排列，否则视为不合格，视作无效报名。

五、报名企业资格要求（复印件加盖公章）：

（一）具有独立法人资格并具有相关经营范围；

（二）《营业执照》（提供复印件盖公司红章）；

（三）报名企业必须为所投产品的代理商或制造商，非制造商须提供代理证或授权证书彩印件（具有有效期限，且有授权方法人亲笔授权），进口产品授权书必须提供中文版本；

（四）提供所投产品有效的《医疗器械产品注册证》或备案凭证；

（五）所投产品的生产企业须提供《医疗器械生产企业许可证》，生产范围包含该产品；洽谈产品的代理商或授权供应商，须提供《医疗器械经营许可证》，且经营范围包含该产品；

（六）法定代表人资格证明书、法人代表授权委托书；

（七）供应商基本情况表；

（八）提供近一个月的社会保险证明；

（九）关于在深圳医用耗材阳光交易和监管平台签订合同的承诺书；

（十）信用记录承诺函及信用查询记录结果证明文件；

（十一）线上报名企业须上传谈判文件电子版（盖章扫描PDF版本），收到自动回复短信方为报名成功。

**注明：北京中医药大学深圳医院（龙岗）有权对供应商对本项目资质条款要求提供的相关证明材料（原件）进行审查。供应商提供虚假资料及围串标等行为被查实的，则可能面临被取消本项目供货资格、列入我院黑名单、三年内禁止参与北京中医药大学深圳医院（龙岗）遴选活动。**

六、洽谈时间和地点：另行通知。

**注意：洽谈现场必须提供样品和彩页（样品和彩页须有公司简称、完整外包装和中文标识，且须与实际供货产品完全一致）**

七、遴选要求：

（一）供应商参加本次医用耗材公开遴选应当具备以下条件：

1、生产或经营企业应依法取得《工商营业执照》和《医疗器械生产许可证》或者《医疗器械经营许可证》。

2、供应商应出具相应的经销或代理授权书。对有争议的授权，我院有权拒绝其申报。

3、供应商在参加本次公开遴选活动两年内，在经营活动中因严重违法被行政部门依法查处的，遴选人可拒绝其申报。

4、所有企业营业执照及生产经营许可证其到期时间必须在公开遴选日期以后，否则视为资质无效，不得参加本次公开遴选。

5、若供应商与采购人相关人员有利害关系的，须执行回避，不得参与本次采购活动。回避情况包括但不限于：采购人临床医技科室负责人员和其他从事管理的人员及配偶、子女及其配偶，参与开办、入股（除上市公司非控制股东）或实际控制的企业不得在本医疗机构进行营利性活动。

（二）本次遴选医用耗材的要求：

1、供应商提供的产品必须符合国家认定的相应标准。

2、供应商所提供的必须是其合法生产或合法代理的合格产品。

3、所有产品注册证及批准文件其到期时间必须在公开遴选日期以后，否则为无效资质文件。在遴选周期内发现供应商销售不在注册证有效期内生产的产品或虚假注册证产品则取消其成交产品资格并追究相应法律责任。

4、本次公开遴选不接受（试）字号产品参加。

5、如产品注册证存在虚假、一证多用、注册证副表不能体现产品规格等问题，我院取消供应商申报资格。

（三）申报要求：

1、目录内产品名称和规格仅作参考，欢迎各供应商提供能实现同等功能的产品。

2、供应商严格按所投产品目录供货，不得超所投目录范围供货，否则终止供货合同并取消其资格。

3、各报名品牌报价不得高于深圳医用耗材阳光交易和监管平台限价，近年在深圳地区有违法行为的供应商及其产品谢绝参与本次公开遴选。

八、违法行为的处理：

在遴选周期内，遴选人在任何时候确认供货供应商在申报和履约过程中存在如下严重违法行为或供货后不能满足售后服务要求的，有权终止供货合同，由排名靠后的产品依次替补，同时取消其同品牌的产品供货资格并在后期公开遴选中记录其履约不良记录。

（一）提供虚假证明文件或者以其他方式弄虚作假骗取成交。

（二）在规定期限内不签订耗材供货合同。

（三）签订合同后供应商不供货或者不履行合同义务的。

（四）其他违反法律法规的行为。

九、请供应商密切留意龙岗政府在线最新公告、通知，所有在本网站发布的公告、通知均视为有效送达。

设备科联系人：李老师

联系电话：0755-28338833-1558

附件一：北京中医药大学深圳医院（龙岗）公开遴选项目谈判文件

北京中医药大学深圳医院（龙岗）2025年5月29日

## 二、遴选项目清单

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 包类 | 序号 | 采购项目名称 | 参数需求 （如：使用功能） | 最高限价（元） | 最高限价单位 | 本次采购周期需求量 | 采购总金额（支付上限） | 需求科室 |
| 1包 | 1-1 | 一次性使用无菌中心静脉导管套件 | 用于输入药液或抽取血样，测量压力或其他 | 358 | 套 | 245 | 87710 | 重症医学部 |
| 2包 | 2-1 | 机用手机清洗润滑油 | 用于牙科手机轴承清洁润滑、保养、延长牙科手机的使用寿命。 | 0.52 | ml | 100000 | 52000 | 消毒供应室 |
| 3包 | 3-1 | STERRAD 100S型过氧化氢低温等离子体灭菌器卡匣 | 适用于过氧化氢低温等离子体 灭菌器STERRAD 100S Silver （品牌：美国Advanced Sterilization） | 3568 | 箱 | 33 | 117744 |
| 3-2 | STERRAD 化学指示卡 | 适用于过氧化氢低温等离子体 灭菌器STERRAD 100S Silver （品牌：美国Advanced Sterilization） | 310 | 盒 | 21 | 6510 |
| 3-3 | 3M™ 1322 蒸汽灭菌指示胶带 | 适用于压力蒸汽快速生物阅读 器390型（品牌：美国3M） | 61.75 | 卷 | 700 | 43225 |
| 3-4 | 3M™ 41382 型综合挑战测试包 | 适用于压力蒸汽快速生物阅读 器390型（品牌：美国3M） | 148 | 包 | 320 | 47360 |
| 3-5 | 3M™ 压力蒸汽灭菌包内化学指示卡 | 适用于压力蒸汽快速生物阅读 器390型（品牌：美国3M） | 190 | 盒 | 27 | 5130 |
| 3-6 | 3M™ 00135 BD测试包 | 适用于压力蒸汽快速生物阅读 器390型（品牌：美国3M） | 54 | 包 | 1 | 54 |
| 3-7 | 3M™ 压力蒸汽灭菌包内化学指示卡(爬行式) | 适用于压力蒸汽快速生物阅读 器390型（品牌：美国3M） | 712 | 包 | 425 | 302600 |
| 3-8 | 3M™ 蒸汽灭菌化学测试包 | 适用于压力蒸汽快速生物阅读 器390型（品牌：美国3M） | 547.2 | 盒 | 1 | 547.2 |
| 4包 | 4-1 | 医疗废液收集装置 | 用于手术室医疗废液、洗胃机洗胃时医疗废液、吸痰机痰液、妇科冲洗液以及各种引流手术引流液体的收集。 | 412 | 套 | 1 | 412 | 手术室 |
| 4-2 | 引流袋 | 用于向外引出并收集体内液体。 | 16 | 个 | 12050 | 192800 |
| 5包 | 5-1 | 一次性使用引流管 | 供临床引流用 | 7 | 根 | 720 | 5040 |
| 6包 | 6-1 | 医用皮肤记号笔 | 应用于外科手术、放射治疗和皮肤治疗时病人皮肤上标记和定位 | 13 | 支 | 3075 | 39975 |
| 7包 | 7-1 | 粉尘螨过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1450 | 盒 | 27 | 39150 | 皮肤科 |
| 7-2 | 屋尘螨过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1450 | 盒 | 27 | 39150 |
| 7-3 | 屋尘过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1450 | 盒 | 10 | 14500 |
| 7-4 | 狗上皮过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1450 | 盒 | 25 | 36250 |
| 7-5 | 猫上皮过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1450 | 盒 | 25 | 36250 |
| 7-6 | 蟑螂过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1450 | 盒 | 20 | 29000 |
| 7-7 | 艾蒿过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1450 | 盒 | 10 | 14500 |
| 7-8 | 普通豚草过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1450 | 盒 | 9 | 13050 |
| 7-9 | 柳树过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1450 | 盒 | 10 | 14500 |
| 7-10 | 交链孢霉过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1450 | 盒 | 20 | 29000 |
| 7-11 | 牛肉过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1450 | 盒 | 21 | 30450 |
| 7-12 | 鸡蛋过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1450 | 盒 | 15 | 21750 |
| 7-13 | 虾过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1450 | 盒 | 15 | 21750 |
| 7-14 | 蟹过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1450 | 盒 | 20 | 29000 |
| 7-15 | 小麦面粉过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1450 | 盒 | 15 | 21750 |
| 7-16 | 鳕鱼过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1450 | 盒 | 27 | 39150 |
| 7-17 | 大豆过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1450 | 盒 | 15 | 21750 |
| 7-18 | 花生过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1450 | 盒 | 21 | 30450 |
| 7-19 | 牛奶过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1450 | 盒 | 10 | 14500 |
| 7-20 | 羊肉过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1450 | 盒 | 15 | 21750 |
| 7-21 | 榛子（F17）过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒（酶联免疫捕获法） | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1600 | 盒 | 1 | 1600 |
| 7-22 | 杏仁（F20）过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒（酶联免疫捕获法） | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1600 | 盒 | 1 | 1600 |
| 7-23 | 腰果（F202）过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒（酶联免疫捕获法） | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1600 | 盒 | 1 | 1600 |
| 7-24 | 开心果（F203）过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒（酶联免疫捕获法） | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1600 | 盒 | 1 | 1600 |
| 7-25 | 草莓（F44）过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒（酶联免疫捕获法） | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1600 | 盒 | 1 | 1600 |
| 7-26 | 苹果（F49）过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒（酶联免疫捕获法） | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1600 | 盒 | 1 | 1600 |
| 7-27 | 芒果（F91）过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒（酶联免疫捕获法） | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1600 | 盒 | 1 | 1600 |
| 7-28 | 桃子（F95）过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒（酶联免疫捕获法） | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1600 | 盒 | 1 | 1600 |
| 7-29 | 菠萝（F210）过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒（酶联免疫捕获法） | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1600 | 盒 | 1 | 1600 |
| 7-30 | 扇贝（F338）过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒（酶联免疫捕获法） | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1600 | 盒 | 1 | 1600 |
| 7-31 | 过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒（草混合WX1/酶联免疫捕获法） | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1600 | 盒 | 1 | 1600 |
| 7-32 | 过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒（蛋白混合FX5/酶联免疫捕获法） | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1600 | 盒 | 1 | 1600 |
| 7-33 | 过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒（海鲜混合FX3/酶联免疫捕获法） | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1600 | 盒 | 1 | 1600 |
| 7-34 | 过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒（坚果混合FX28/酶联免疫捕获法） | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1600 | 盒 | 1 | 1600 |
| 7-35 | 过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒（水果混合FX30/酶联免疫捕获法） | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1600 | 盒 | 1 | 1600 |
| 7-36 | 过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒（霉菌混合MX14/酶联免疫捕获法） | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1600 | 盒 | 1 | 1600 |
| 7-37 | 过敏原特异性IgE抗体检测试剂盒（树木混合TX1/酶联免疫捕获法） | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1600 | 盒 | 1 | 1600 |
| 7-38 | 总IgE抗体检测试剂盒(酶联免疫捕获法) | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1600 | 盒 | 21 | 33600 |
| 7-39 | IgE检测用校准品 | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1100 | 盒 | 9 | 9900 |
| 7-40 | 食物特异性IgG抗体检测试剂盒(酶联免疫法) | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 2016 | 盒 | 51 | 102816 |
| 7-41 | 食物特异性IgG抗体检测试剂盒(酶联免疫法) | 适用于变态反应检测系统URANUS-AE65(品牌：爱康) | 1000 | 盒 | 125 | 125000 |
| 8包-国产发光检验耗材 | 8-1 | EB病毒早期抗原IgM检测试剂盒（化学发光法） | 用于定性检测人血清和（或）血浆中的EB病毒早期抗原IgM（EB EA IgM） | 1524 | 盒 | 5 | 7620.00 | 检验科 |
| 8-2 | EB病毒衣壳抗原IgA抗体检测试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定性检测人血清中或血浆中的EB病毒衣壳抗原IgA（EB VCA IgA）抗体。 | 1512 | 盒 | 5 | 7560.00 |
| 8-3 | EB病毒核心抗原IgA检测试剂盒（化学发光法） | 用于定性检测人血清和（或）血浆中的EB病毒核心抗原（NA）特异IgA抗体（EB NA IgA） | 1512 | 盒 | 5 | 7560.00 |
| 8-4 | EB病毒衣壳抗原IgM抗体检测试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定性检测人血清中或血浆中的EB病毒衣壳抗原IgM（EB VCA IgM）抗体。 | 1550 | 盒 | 5 | 7750.00 |
| 8-5 | EB病毒衣壳抗原IgG抗体检测试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定性检测人血清中或血浆中的EB病毒衣壳抗原（VCA）特异IgG抗体（EB VCA IgG） | 1550 | 盒 | 5 | 7750.00 |
| 8-6 | EB病毒核心抗原IgG抗体检测试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定性检测人血清中或血浆中的EB病毒核心抗原特异IgG抗体（EB NA IgG） | 1550 | 盒 | 5 | 7750.00 |
| 8-7 | Ⅳ型胶原测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清中IV型胶原（CoT IV）的含量 | 846 | 盒 | 5 | 4230.00 |
| 8-8 | 层粘连蛋白测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清中层粘连蛋白（LN）的含量 | 1271 | 盒 | 5 | 6355.00 |
| 8-9 | 血清透明质酸测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清中的透明质酸（HA）的含量 | 1371.45 | 盒 | 5 | 6857.25 |
| 8-10 | Ⅲ型前胶原N端肽测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清中III型前胶原N端肽（PIIIPN-P）的含量 | 1755 | 盒 | 5 | 8775.00 |
| 8-11 | 抗SS—B IgG抗体测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的抗SS-B IgG抗体的含 量，临床上主要用于干燥综合征（SS）、系统性红斑狼疮（SLE） 等疾病的辅助诊断。 | 1800 | 盒 | 5 | 9000.00 |
| 8-12 | 抗SS-A抗体 IgG测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的抗SS-A抗体IgG | 1800 | 盒 | 5 | 9000.00 |
| 8-13 | 甲状旁腺素测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的甲状旁腺素 | 1510 | 盒 | 5 | 7550.00 |
| 8-14 | 25-羟基维生素D测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的25-羟基维生素D | 2340 | 盒 | 5 | 11700.00 |
| 8-15 | 抗双链DNA抗体IgG测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的抗双链DNA抗体IgG | 1701 | 盒 | 5 | 8505.00 |
| 8-16 | 抗核抗体测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的抗核抗体 | 1795 | 盒 | 5 | 8975.00 |
| 8-17 | 抗Sm 抗体IgG 测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的抗Sm抗体IgG | 1841 | 盒 | 5 | 9205.00 |
| 8-18 | 肺炎支原体IgG检测试剂盒（化学发光法） | 用于定性检测人血清和（或）血浆中的肺炎支原体IgG的含量 | 1500 | 盒 | 5 | 7500.00 |
| 8-19 | 肺炎支原体IgM检测试剂盒（化学发光法） | 用于定性检测人血清和（或）血浆中的肺炎支原体IgM | 1520 | 盒 | 5 | 7600.00 |
| 8-20 | 肺炎衣原体IgG抗体检测试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量检测人血清中或血浆中的肺炎衣原体IgG抗体。 | 1600 | 盒 | 5 | 8000.00 |
| 8-21 | 肺炎衣原体IgM抗体检测试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定性检测人血清中或血浆中的肺炎衣原体IgM抗体。 | 1539 | 盒 | 5 | 7695.00 |
| 8-22 | 总甲状腺素测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的总甲状腺素（T4）的含量，临床上主要用于辅助评价甲状腺功能。 | 846 | 盒 | 5 | 4230.00 |
| 8-23 | 游离甲状腺素测定试剂盒（化学发光法） | 用于定量测定人体血清和（或）血浆样本中游离甲状腺素 （游离四碘甲状腺原氨酸FT4）的含量，临床上主要用于辅助 评价甲状腺功能。 | 888 | 盒 | 5 | 4440.00 |
| 8-24 | 促甲状腺激素测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的促甲状腺激素 | 888 | 盒 | 5 | 4440.00 |
| 8-25 | 总三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的总三碘甲状腺原氨酸（T3）的含量，临床上主要用于辅助评价甲状腺功能。 | 888 | 盒 | 5 | 4440.00 |
| 8-26 | 游离三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定血清和（或）血浆中游离三碘甲状腺原氨酸（FT3）的含量，临床上主要用于辅助评价甲状腺功能。 | 1024 | 盒 | 5 | 5120.00 |
| 8-27 | 甲状腺球蛋白测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的甲状腺球蛋白 | 1192 | 盒 | 5 | 5960.00 |
| 8-28 | 促甲状腺激素受体抗体测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清中的促甲状腺激素受体抗体 （TRAb），临床上主要用于 Graves 病的辅助诊断。 | 1271 | 盒 | 5 | 6355.00 |
| 8-29 | 抗甲状腺球蛋白抗体测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的抗甲状腺球蛋白抗体（Anti-Tg）。临床上主要用于甲亢和慢性甲状腺炎的早期诊断，还用作甲状腺异常，如慢性淋巴球甲状腺炎、非毒性甲状腺肿、Grave病的辅助诊断。 | 1447 | 盒 | 5 | 7235.00 |
| 8-30 | 抗甲状腺过氧化物酶抗体测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中抗甲状腺过氧化物酶抗 体（Anti-TPO）的含量，临床上主要用于桥本甲状腺炎和突眼性 甲状腺肿患者的辅助诊断。 | 1600 | 盒 | 5 | 8000.00 |
| 8-31 | 抗Ro-52抗体IgG测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量定量测定人血清和（或）血浆中抗Ro-52抗体IgG（Ro-52 IgG）的含量，临床上主要用于干燥综合征等自身免疫病的辅助诊断。 | 1999 | 盒 | 5 | 9995.00 |
| 8-32 | 抗着丝点抗体IgG测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的抗着丝点抗体IgG(Centromere IgG)的含量，临床上主要用于进行性系统性硬化症(局限型）的辅助诊断。 | 1999 | 盒 | 5 | 9995.00 |
| 8-33 | 抗组蛋白抗体IgG测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的抗组蛋白抗体IgG(Histones IgG)的含量，临床上主要用于系统性红斑狼疮（SLE）特別是药物诱导性（普鲁卡因，肼屈嗪等）狼疮等结缔组织病的辅助诊断。 | 2000 | 盒 | 5 | 10000.00 |
| 8-34 | 抗核糖体P蛋白抗体IgG测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清和（或）血浆中抗核糖体P0蛋白抗体IgG（Rib-P0 IgG）的含量。临床上主要用于神经精神狼疮的精神症状及病情活动度的辅助诊断 | 2267 | 盒 | 5 | 11335.00 |
| 8-35 | 类风湿因子IgG测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的类风湿因子IgG | 778 | 盒 | 5 | 3890.00 |
| 8-36 | 类风湿因子IgM测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中类风湿因子IgM（RF Ig M）的含量，临床上主要用于类风湿关节炎（RA）的辅助诊断。 | 778 | 盒 | 5 | 3890.00 |
| 8-37 | 类风湿因子测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中类风湿因子（RF）的含 量，临床上主要用于类风湿关节炎（RA）的辅助诊断。 | 778 | 盒 | 5 | 3890.00 |
| 8-38 | 抗环瓜氨酸多肽抗体测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的抗环瓜氨酸多肽抗体 | 2451 | 盒 | 5 | 12255.00 |
| 8-39 | 抗心磷脂IgG抗体测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的抗心磷脂IgG抗体 （Cardiolipin IgG）。临床上主要用于抗磷脂抗体综合征、系 统性红斑狼疮的辅助诊断，以及狼疮样疾病患者血栓发生的 危险性评估。 | 1680 | 盒 | 5 | 8400.00 |
| 8-40 | 抗心磷脂IgM抗体测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的抗心磷脂IgM抗 体（Cardiolipin IgM）。临床上主要用于抗磷脂抗体综合征、 系统性红斑狼疮的辅助诊断，以及狼疮样疾病患者血栓发生 的危险性评估。 | 1680 | 盒 | 5 | 8400.00 |
| 8-41 | 抗β2糖蛋白I抗体IgA测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中抗β2糖蛋白I抗体IgA （β2-Glycoprotein I IgA）的含量，临床上主要用于抗磷脂综 合征（APS）、系统性红斑狼疮（SLE）的辅助诊断。 | 1950 | 盒 | 5 | 9750.00 |
| 8-42 | 抗心磷脂IgA抗体测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清中抗心磷脂抗体（Cardiolipin IgA）的 含量，临床上主要用于抗磷脂抗体综合征、系统性红斑狼疮的辅 助诊断。 | 1827 | 盒 | 5 | 9135.00 |
| 8-43 | 抗β2糖蛋白I抗体IgG测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的抗β2糖蛋白I抗体IgG | 1980 | 盒 | 5 | 9900.00 |
| 8-44 | 抗β2糖蛋白I抗体IgM测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的抗β2糖蛋白I抗体IgM | 1950 | 盒 | 5 | 9750.00 |
| 8-45 | 抗心磷脂抗体测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定血清和（或）血浆样本中的抗心磷脂抗 体，临床上主要用于抗磷脂抗体综合征、系统性红斑狼疮的 辅助诊断，以及狼疮样疾病患者血栓发生的危险性评估。 | 2050 | 盒 | 5 | 10250.00 |
| 8-46 | 抗β2糖蛋白I抗体测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的抗β2糖蛋白I抗 体。临床上主要用于抗磷脂综合征(APS)、系统性红斑狼疮 （SLE）的辅助诊断。 | 2700 | 盒 | 5 | 13500.00 |
| 8-47 | 铁蛋白测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中铁蛋白（Ferritin） 的含量，临床上主要用于恶性肿瘤的复发转移监测以及铁代 谢的相关疾病，如血色素沉着症和缺铁性贫血的辅助诊断； 不能作为恶性肿瘤早期诊断或确诊的依据，不宜用于普通人 群的肿瘤筛查。 | 980 | 盒 | 5 | 4900.00 |
| 8-48 | 叶酸测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清、血浆或红细胞叶酸水平 | 1580 | 盒 | 5 | 7900.00 |
| 8-49 | 维生素B12测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的维生素B₁₂的含量，临床上主要用于巨幼红细胞性贫血的辅助诊断。 | 2214 | 盒 | 5 | 11070.00 |
| 8-50 | 促肾上腺皮质激素测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血浆中促肾上腺皮质激素的含量，临床 上主要用于评价垂体—肾上腺功能。 | 1881 | 盒 | 5 | 9405.00 |
| 8-51 | 皮质醇测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清、血浆和尿液样本中皮质醇（Cortiso l）的含量，临床上主要用于辅助评价肾上腺皮质功能。 | 1862 | 盒 | 5 | 9310.00 |
| 8-52 | 生长激素测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清或血浆中的生长激素（hGH）的含量，临床上主要用于辅助评价垂体功能和非垂体疾病所致的生长激素水平异常。 | 2070 | 盒 | 5 | 10350.00 |
| 8-53 | 降钙素原测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的降钙素原 | 4400 | 盒 | 5 | 22000.00 |
| 8-54 | 游离β-绒毛膜促性腺激素测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清中游离β绒毛膜促性腺激素（free βhCG）的含量，临床上主要用于宫外孕、早孕的辅助诊断 | 1016 | 盒 | 5 | 5080.00 |
| 8-55 | 睾酮测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中睾酮（Testosterone）的含量。临床上主要用于睾酮水平异常相关疾病的辅助诊断。 | 1033 | 盒 | 5 | 5165.00 |
| 8-56 | 促黄体生成素测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的促黄体生成素。临床上主要用于评价垂体内分泌功能。 | 1033 | 盒 | 5 | 5165.00 |
| 8-57 | 促卵泡生成素测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的促卵泡生成素（FSH）的含量，临床上主要用于评价垂体内分泌功能。 | 1049 | 盒 | 5 | 5245.00 |
| 8-58 | 泌乳素测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的泌乳素，临床上主要用于评价垂体内分泌功能。 | 1049 | 盒 | 5 | 5245.00 |
| 8-59 | 雌二醇测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的雌二醇（E2），临床上主要用于卵巢疾病的辅助诊断。 | 1066 | 盒 | 5 | 5330.00 |
| 8-60 | 孕酮测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的孕酮 | 1089 | 盒 | 5 | 5445.00 |
| 8-61 | 人绒毛膜促性腺激素测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的人绒毛膜促性腺激素，临床上主要用于宫外孕、早孕的辅助诊断。 | 1033 | 盒 | 5 | 5165.00 |
| 8-62 | 硫酸脱氢表雄酮测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的硫酸脱氢表雄酮（DHEA-S）的含量。临床上主要用于评价肾上腺分泌雄激素的水平。 | 1339 | 盒 | 5 | 6695.00 |
| 8-63 | 雄烯二酮测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清中的雄烯二酮（Androstenedione）的含量，临床上主要用于辅助诊断遗传性肾上腺皮质增生、肾上腺皮质功能减退等疾病。 | 5900 | 盒 | 5 | 29500.00 |
| 8-64 | 17α-羟孕酮测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清中的17α-羟孕酮（17α-OH-P）的含量，临床上主要用于肾上腺皮质疾病的辅助诊断。 | 6000 | 盒 | 5 | 30000.00 |
| 8-65 | 抗缪勒氏管激素测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的抗缪勒氏管激素 | 8730 | 盒 | 5 | 43650.00 |
| 8-66 | 乙型肝炎病毒表面抗原测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量检测人血清中或血浆中的乙型肝炎病毒表面抗原。 | 700 | 盒 | 5 | 3500.00 |
| 8-67 | 乙型肝炎病毒表面抗体测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量检测人血清或血浆中的乙型肝炎病毒表面抗体 | 718 | 盒 | 5 | 3590.00 |
| 8-68 | 乙型肝炎病毒e抗原检测试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定性检测人血清或血浆中的乙型肝炎病毒e抗原 | 718 | 盒 | 5 | 3590.00 |
| 8-69 | 乙型肝炎病毒e抗体检测试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定性检测人血清或血浆中的乙型肝炎病毒e抗体 | 718 | 盒 | 5 | 3590.00 |
| 8-70 | 乙型肝炎病毒核心抗体检测试剂盒（化学发光法） | 用于定性检测人血清和（或）血浆中的乙型肝炎核心抗体（Anti-HBc） | 718 | 盒 | 5 | 3590.00 |
| 8-71 | 梅毒螺旋体抗体检测试剂盒（化学发光法） | 用于定性检测人血清或血浆中的梅毒螺旋体抗体（Anti-TP） | 1320 | 盒 | 5 | 6600.00 |
| 8-72 | 人类免疫缺陷病毒抗原抗体检测试剂盒（化学发光法） | 该产品用于体外定性检测人血清或血浆中的HIV（p24）抗原、HIV-1（M/O）抗体和HIV-2抗体 | 1386 | 盒 | 5 | 6930.00 |
| 8-73 | 丙型肝炎病毒IgG抗体检测试剂盒（化学发光法） | 该产品用于定性检测人血清和（或）血浆中的丙型肝炎病毒IgG抗体（Anti-HCV） | 1520 | 盒 | 5 | 7600.00 |
| 8-74 | 非结合雌三醇测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中非结合雌三醇（Unconjugates Estriol）的含量 | 1524 | 盒 | 5 | 7620.00 |
| 8-75 | 抑制素A测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中抑制素A（InhibinA）的含量 | 3301 | 盒 | 5 | 16505.00 |
| 8-76 | 妊娠相关蛋白A测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的妊娠相关蛋白A | 3380 | 盒 | 5 | 16900.00 |
| 8-77 | C肽测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清、血浆和尿液中的C肽（CPeptide）的含量，临床上主要用于评价胰岛功能。 | 1500 | 盒 | 5 | 7500.00 |
| 8-78 | 胰岛素测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量检测人血清和（或）血浆中胰岛素（Insulin）的含量，临床上主要用于评价胰岛功能。 | 1247 | 盒 | 5 | 6235.00 |
| 8-79 | 抗胰岛素抗体检测试剂盒（化学发光法） | 用于体外定性检测人血清和（或）血浆中的抗胰岛素抗体（IAA），临床上主要用于I型糖尿病的辅助诊断。 | 1150 | 盒 | 5 | 5750.00 |
| 8-80 | 抗胰岛细胞抗体检测试剂盒（化学发光法） | 用于体外定性检测血清和（或）血浆中抗胰岛细胞抗体（ICA），临床上主要用于I型糖尿病的辅助诊断。 | 1443.81 | 盒 | 5 | 7219.05 |
| 8-81 | 抗谷氨酸脱羧酶抗体IgG测定试剂盒(化学发光法) | 用于体外定量测定人血清和(或)血浆中的抗谷氨酸脱羧酶抗体IgG的含量。临床上主要用于I型糖尿病的辅助诊断。 | 1600 | 盒 | 5 | 8000.00 |
| 8-82 | 酪氨酸磷酸酶抗体测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的酪氨酸磷酸酶抗体 | 2375 | 盒 | 5 | 11875.00 |
| 8-83 | 抗Jo-1 IgG抗体测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中抗 Jo-1（组氨酰- tRNA合成酶）IgG 抗体的含量，临床上主要用于多发性肌炎/ 皮肌炎（PM/DM）的辅助诊断。 | 1912.68 | 盒 | 5 | 9563.40 |
| 8-84 | 抗Scl-70 IgG抗体测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中抗 Scl-70（DNA 拓 扑异构酶Ⅰ）IgG 抗体的含量，临床上主要用于系统性硬化症 （SSc）的辅助诊断。 | 1912.68 | 盒 | 5 | 9563.40 |
| 8-85 | 抗核糖核蛋白70抗体IgG测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的抗核糖核蛋白70抗体IgG | 1900 | 盒 | 5 | 9500.00 |
| 8-86 | 肌酸激酶同工酶测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的肌酸激酶同工酶 | 1740 | 盒 | 5 | 8700.00 |
| 8-87 | 肌钙蛋白I 测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的肌钙蛋白I | 1800 | 盒 | 5 | 9000.00 |
| 8-88 | 肌红蛋白测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的肌红蛋白，临床上主要用于心肌梗死的辅助诊断。 | 2450 | 盒 | 5 | 12250.00 |
| 8-89 | B型脑钠肽测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的B型脑钠肽 | 5400 | 盒 | 5 | 27000.00 |
| 8-90 | 新型冠状病毒（2019-nCoV）IgG抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法） | 本试剂盒用于体外定性检测人血清、血浆中的新型冠状病毒（2019-nCoV）IgG抗体。仅用作为新型冠状病毒核酸检测阴性疑似病例的补充检测指标或疑似病例诊断中与核酸检测协同使用，不能作为新型冠状病毒感染的肺炎确认和排除的依据，不适用于一般人群的筛查。本产品仅限医疗机构使用。 | 500 | 盒 | 5 | 2500.00 |
| 8-91 | 新型冠状病毒（2019-nCoV）IgM抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法） | 本试剂盒用于体外定性检测人血清和（或）血浆中的新型冠状病毒（2019-nCoV）IgM抗体（2019-nCoV IgM）。仅用作为新型冠状病毒核酸检测阴性疑似病例的补充检测指标或疑似病例诊断中与核酸检测协同使用，不能作为新型冠状病毒感染的肺炎确认和排除的依据，不适用于一般人群的筛查。本产品仅限医疗机构使用。 | 500 | 盒 | 5 | 2500.00 |
| 8-92 | 抗蛋白酶3抗体IgG测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的蛋白酶3抗体IgG | 1960 | 盒 | 5 | 9800.00 |
| 8-93 | 抗髓过氧化物酶抗体IgG测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的抗髓过氧化物酶抗体IgG | 2100 | 盒 | 5 | 10500.00 |
| 8-94 | 抗肾小球基底膜IgG抗体测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中抗肾小球基底 膜 IgG抗体（GBM IgG）的含量，临床上主要用 于 Goodpasture 综合征、急进型肾小球肾炎及免疫复合物型 肾小球肾炎等肾小球肾炎的辅助诊断。 | 1800 | 盒 | 5 | 9000.00 |
| 8-95 | 巨细胞病毒IgG检测试剂盒（化学发光法） | 用于定性检测人血清和（或）血浆中的巨细胞病毒抗体IgG（CMV IgG） | 1350 | 盒 | 5 | 6750.00 |
| 8-96 | 弓形虫IgM抗体检测试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定性检测人血清中或血浆中的弓形虫IgM抗体（Toxo IgM）。 | 1365 | 盒 | 5 | 6825.00 |
| 8-97 | 弓形虫IgG抗体测定试剂盒（化学发光法） | 用于定型和定量检测人血清和（或）血浆中的弓形虫IgG（Toxo IgG） | 1365 | 盒 | 5 | 6825.00 |
| 8-98 | 风疹病毒IgG测定试剂盒（化学发光法） | 用于定型和定量检测人血清和（或）血浆中的风疹病毒IgG（Rubella IgG）抗体的含量 | 1365 | 盒 | 5 | 6825.00 |
| 8-99 | 风疹病毒IgM抗体检测试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定性检测人血清中或血浆中的风疹病毒特异IgM（Rubella IgM）抗体 | 1365 | 盒 | 5 | 6825.00 |
| 8-100 | 单纯疱疹病毒Ⅰ型IgM抗体检测试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定性检测人血清中或血浆中的单纯疱疹病毒I型IgM抗体（HSV-1 IgM）。 | 1390 | 盒 | 5 | 6950.00 |
| 8-101 | 巨细胞病毒IgM抗体检测试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定性检测人血清中或血浆中的巨细胞病毒gM抗体（CMV IgM） | 1365 | 盒 | 5 | 6825.00 |
| 8-102 | 单纯疱疹病毒Ⅰ型IgG抗体检测试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定性检测人血清中或血浆中的单纯疱疹病毒I型IgG抗体（HSV-1 IgG）。 | 1450 | 盒 | 5 | 7250.00 |
| 8-103 | 单纯疱疹病毒Ⅱ型IgG抗体检测试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定性检测人血清中或血浆中的单纯疱疹病毒II型IgG抗体（HSV-2 IgG）。 | 1450 | 盒 | 5 | 7250.00 |
| 8-104 | 单纯疱疹病毒Ⅱ型IgM抗体检测试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定性检测人血清中或血浆中的单纯疱疹病毒II型IgM抗体（HSV-2 IgM）。 | 1390 | 盒 | 5 | 6950.00 |
| 8-105 | 癌胚抗原测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的癌胚抗原（CEA），临床上用于恶性 肿瘤疗效观察、预后判断及复发监测，不能作为恶性肿瘤早期诊断或确诊的依 据，不宜用于普通人群的肿瘤筛查。 | 629 | 盒 | 5 | 3145.00 |
| 8-106 | 甲胎蛋白测定试剂盒（化学发光法） | 用于定量测定人血清和（或）血浆中的甲胎蛋白。主要用于对恶性肿瘤患者进行动态监测仪辅助判断疾病进程或治疗效果，不能作为恶性肿瘤早期诊断或确诊的依据，不用于普遍人群的肿瘤筛查 | 673 | 盒 | 5 | 3365.00 |
| 8-107 | 神经元特异性烯醇化酶测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清样本中神经元特异性烯醇化酶的含 量，临床上用于肺癌和神经母细胞瘤等的治疗监测和监测复 发。 | 1150 | 盒 | 5 | 5750.00 |
| 8-108 | 细胞角蛋白19片段测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的细胞角蛋白19片 段（CYFRA 21-1），临床上用于非小细胞肺癌的疗效观察， 复发监测。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，不能作为恶性肿瘤早期诊断或确诊 的依据，不宜用于普通人群的肿瘤筛查。 | 1150 | 盒 | 5 | 5750.00 |
| 8-109 | 糖类抗原19-9测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的糖类抗原 19-9（CA 19-9）的含量。 临床上用于胰腺等消化道恶性肿瘤的疗效监测， 不能作为恶性肿瘤早期诊断或 确诊的依据，不宜用于普通人群的肿瘤筛查。 | 1150 | 盒 | 5 | 5750.00 |
| 8-110 | 胃蛋白酶原I测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的胃蛋白酶原I（PG I） 的含量，临床上主要用于评价胃泌酸腺细胞功能。 | 2200 | 盒 | 5 | 11000.00 |
| 8-111 | 癌抗原15-3测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量检测人血清或血浆中的癌抗原15-3。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，不能作为恶性肿瘤早期诊断或确诊的依据，不用于普通人群的肿瘤筛查。 | 1150 | 盒 | 5 | 5750.00 |
| 8-112 | 游离前列腺特异性抗原测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量检测人血清或血浆中的游离前列腺特异性抗原。主要用于对恶性肿瘤患者进行动态检测以辅助判断疾病进程或治疗效果，不能作为恶性肿瘤早期诊断或确诊的依据，不用于普通人群的肿瘤筛查 | 1150 | 盒 | 5 | 5750.00 |
| 8-113 | 总前列腺特异性抗原测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量检测人血清或血浆中的总前列腺特异性抗原。主要用于对恶性肿瘤患者进行动态检测以辅助判断疾病进程或治疗效果，不能作为恶性肿瘤早期诊断或确诊的依据，不用于普通人群的肿瘤筛查。 | 1150 | 盒 | 5 | 5750.00 |
| 8-114 | 胃泌素17测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的胃泌素 17（Gastrin-17, G-17）。可用于临床萎缩性胃炎辅助诊断， 不用于肿瘤的辅助诊断 | 2016 | 盒 | 5 | 10080.00 |
| 8-115 | 胃蛋白酶原II测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的胃蛋白酶原II（PG I I）的含量，临床上主要用于评价胃底粘腺病变。 | 2200 | 盒 | 5 | 11000.00 |
| 8-116 | 癌抗原125测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的癌抗原 125（CA 125）。临床上用于 卵巢癌等疾病的治疗监测，不能作为恶性肿瘤早期诊断或确诊的依据，不宜用于 普通人群的肿瘤筛查。 | 1150 | 盒 | 5 | 5750.00 |
| 8-117 | 癌抗原72-4测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清和（或〉血浆中的癌抗原72-4 CCA72-4）。 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， 不能作为恶性肿瘤早期诊断或确诊的依据， 不用于普通人群的肿瘤筛查。 | 1150 | 盒 | 5 | 5750.00 |
| 8-118 | 糖类抗原50测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清中糖类抗原50 (CA 50）。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， 不能作为恶性肿瘤早期诊断或确诊的依据， 不能用于普通人群的肿瘤筛查。 | 1150 | 盒 | 5 | 5750.00 |
| 8-119 | 糖类抗原242测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清中的糖类抗原242 (CA242）。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， 不能作为恶性肿瘤早期诊断或确诊的依据， 不能用于普通人群的肿瘤筛查。 | 1150 | 盒 | 5 | 5750.00 |
| 8-120 | 鳞状上皮细胞癌抗原测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的鳞状上皮细胞癌 (SCC）抗原。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， 不能作为恶性肿瘤早期诊断或确诊的依据， 不能用于普通人群的肿瘤筛查。 | 1150 | 盒 | 5 | 5750.00 |
| 8-121 | 人附睾蛋白4测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的人附睾蛋白4（HE4）抗原。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，不能作为恶性肿瘤早期诊断或确诊的依据，不用于普通人群的肿瘤筛查。 | 3200 | 盒 | 5 | 16000.00 |
| 8-122 | 胃泌素释放肽前体测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的胃泌素释放肽前体（ProGRP)。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，不能作为恶性肿瘤早期诊断或确诊的依据，不用于普通人群的肿瘤筛查。 | 1150 | 盒 | 5 | 5750.00 |
| 8-123 | 抗线粒体抗体M2型测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的抗线粒体抗体M2 型IgG抗体的含量，临床上主要用于原发性胆汁性肝硬化的辅 助诊断。 | 2040 | 盒 | 5 | 10200.00 |
| 8-124 | N末端—脑钠肽前体测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的N末端-脑钠肽前体（NT-proBNP）的含量，临床上主要用于心力衰竭的辅助诊断。 | 8750 | 盒 | 5 | 43750.00 |
| 8-125 | 高敏肌钙蛋白I测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中心肌肌钙蛋白I（cTnI） 的含量，临床上主要用于心肌梗死的辅助诊断。 | 2000 | 盒 | 5 | 10000.00 |
| 8-126 | 性激素结合球蛋白测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中的性激素结合球蛋白，临床上主要用于多种雄激素异常疾病的辅助诊断。 | 4500 | 盒 | 5 | 22500.00 |
| 8-127 | 白介素6测定试剂盒(化学发光法) | 用于体外定量测定人血清和(或)血浆中的白介素6 (IL-6)的含量。 | 2400 | 盒 | 5 | 12000.00 |
| 8-128 | 血清淀粉样蛋白A测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和(或)血浆中血清淀粉样蛋白A(SAA)的含量。 | 2375 | 盒 | 5 | 11875.00 |
| 8-129 | D-二聚体测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血浆中D-二聚体的含量，临床上主要用于弥 散性血管内凝血的辅助诊断以及溶栓治疗的监测。 | 3200 | 盒 | 5 | 16000.00 |
| 8-130 | 胰岛素样生长因子结合蛋白3测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和（或）血浆中胰岛素样生长因子结合 蛋白3（IGFBP-3）的含量，临床上主要用于生长紊乱的辅助诊 断。 | 6000 | 盒 | 5 | 30000.00 |
| 8-131 | 强化清洗液 | 用于化学发光测定仪、全自动化学发光测定仪的日常保养和维护。 | 1.45 | 毫升 | 1000 | 1450.00 |
| 8-132 | 浓缩清洗液 1L/瓶 | 用于化学发光免疫分析仪及全自动化学发光免疫分析仪检测过程中反应体系的清洗，以便于对待测物质进行体外检测，不包含单独用于仪器清洗的清洗液 | 0.22 | 毫升 | 1000 | 220.00 |
| 8-133 | 清洗液 10L/瓶 | 用于化学发光免疫分析仪及全自动化学发光免疫分析仪检测过程中反应体系的清洗，以便于对待测物质进行体外检测，不包含单独用于仪器清洗的清洗液 | 0.03 | 毫升 | 1000 | 30.00 |
| 8-134 | 样本稀释液 | 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。 | 3 | 支 | 10000 | 30000.00 |
| 8-135 | 洗涤缓冲液D型 | 用于对待测样本进行稀释，以及检测过程中反应体系的清洗，其本身并不直接参与检测 | 1.3 | 支 | 10000 | 13000.00 |
| 8-136 | 预激发液 | 为化学发光反应提供酸性环境 | 0.08 | 毫升 | 1000 | 80.00 |
| 8-137 | 反应杯 | 放入配套的检测仪器设备中，在临床上用于对来源于人体的血清、血浆、尿液、脑脊液等人体体液中的被分析物进行定性或定量检测。 | 0.54 | 个 | 100000 | 54000.00 |
| 8-138 | 样本稀释液E型 | 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。 | 8 | 毫升 | 1000 | 8000.00 |
| 8-139 | 样本稀释液I型 | 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。 | 8 | 毫升 | 1000 | 8000.00 |
| 8-140 | 洗涤缓冲液A型 | 用于对待测样本进行稀释，以及检测过程中反应体系的清洗，其本身并不直接参与检测 | 3 | 毫升 | 1000 | 3000.00 |
| 8-141 | 洗涤缓冲液B型 | 用于对待测样本进行稀释，以及检测过程中反应体系的清洗，其本身并不直接参与检测 | 5.56 | 毫升 | 1000 | 5560.00 |
| 8-142 | 洗涤缓冲液G型 | 用于对待测样本进行稀释，以及检测过程中反应体系的清洗，其本身并不直接参与检测 | 8 | 毫升 | 1000 | 8000.00 |
| 8-143 | 洗涤缓冲液H型 | 用于对待测样本进行稀释，以及检测过程中反应体系的清洗，其本身并不直接参与检测 | 8 | 毫升 | 1000 | 8000.00 |
| 8-144 | 激发液 | 用于提供碱性环境，激发化学发光反应 | 0.16 | 毫升 | 1000 | 160.00 |
| 8-145 | 浓缩清洗液 1L×4瓶/箱 | 用于化学发光免疫分析仪及全自动化学发光免疫分析仪检测过程中反应体系的清洗，以便于对待测物质进行体外检测，不包含单独用于仪器清洗的清洗液 | 0.11 | 毫升 | 1000 | 110.00 |
| 8-146 | 浓缩清洗液 10L/瓶 | 用于化学发光免疫分析仪及全自动化学发光免疫分析仪检测过程中反应体系的清洗，以便于对待测物质进行体外检测，不包含单独用于仪器清洗的清洗液 | 0.25 | 毫升 | 1000 | 250.00 |
| 8-147 | 抗心磷脂抗体IgG质控品 | 本质控品与 CL IgG 试剂盒配套使用，用于抗心磷脂抗体 IgG（CL IgG）项目检测时的室内质量控制。 | 410.34 | 毫升 | 100 | 41034.00 |
| 8-148 | 抗心磷脂抗体IgM质控品 | 本质控品与CL IgM试剂盒配套使用，用于抗心磷脂抗体IgM（CL IgM）项目检测时的室内质量控制。 | 410.34 | 毫升 | 100 | 41034.00 |
| 8-149 | 抗心磷脂抗体质控品 | 本质控品与Anti-CL试剂盒配套使用，用于抗心磷脂抗体（Anti-CL）项目检测时的室内质量控制。 | 410.34 | 毫升 | 100 | 41034.00 |
| 8-150 | 抗β2糖蛋白Ⅰ抗体IgG质控品 | 本质控品与β2-GP I IgG试剂盒配套使用，用于抗β2糖蛋白I抗体IgG（β2-GP I IgG）项目检测时的室内质量控制。 | 463.05 | 毫升 | 100 | 46305.00 |
| 8-151 | 抗β2糖蛋白Ⅰ抗体IgM质控品 | 本质控品与β2-GP I IgM试剂盒配套使用，用于抗β2糖蛋白I抗体IgM（β2-GP I IgM）项目检测时的室内质量控制。 | 491.4 | 毫升 | 100 | 49140.00 |
| 8-152 | 抗β2糖蛋白Ⅰ抗体质控品 | 本质控品与Anti-β2-GP I试剂盒配套使用，用于抗β2糖蛋白I抗体（Anti-β2-GP I）项目检测时的室内质量控制。 | 463.05 | 毫升 | 100 | 46305.00 |
| 8-153 | 抗心磷脂抗体IgA质控品 | 本质控品用于抗心磷脂抗体IgA项目检测时的质量控制。 | 405 | 毫升 | 100 | 40500.00 |
| 8-154 | 抗β2糖蛋白Ⅰ抗体IgA质控品 | 本质控品用于抗β2糖蛋白I抗体IgA项目检测时的质量控制。 | 405 | 毫升 | 100 | 40500.00 |
| 8-155 | 抗核抗体质控品 | 本质控品与ANA试剂盒配套使用，用于抗核抗体（ANA）项目检测时的室内质量控制。 | 164.05 | 毫升 | 100 | 16405.00 |
| 8-156 | 抗双链DNA抗体IgG质控品 | 本质控品与dsDNA IgG试剂盒配套使用，用于抗双链DNA抗体IgG（dsDNA IgG）项目检测时的室内质量控制。 | 164.05 | 毫升 | 100 | 16405.00 |
| 8-157 | 类风湿关节炎抗体复合质控品 | 本质控品与Anti-CCP、RF IgG、RF IgM、RF试剂盒配套使用，用于抗环瓜氨酸多肽抗体（Anti-CCP），类风湿因子IgG（RF lgG），类风湿因子IgM（RF lgM），类风湿因子（RF）项目检测时的室内质量控制。 | 459.425 | 毫升 | 100 | 45942.50 |
| 8-158 | 胃蛋白酶原Ⅰ和胃蛋白酶原Ⅱ质控品 | 本质控品与PGⅠ和PGⅡ试剂盒配套使用，用于胃蛋白酶原Ⅰ和胃蛋白酶原Ⅱ（PGⅠ和PGⅡ）项目检测时的室内质量控制。 | 164.05 | 毫升 | 100 | 16405.00 |
| 8-159 | 降钙素原质控品 | 本质控品与PCT试剂盒配套使用，用于降钙素原（PCT）项目检测时的室内质量控制。 | 246.19 | 毫升 | 100 | 24619.00 |
| 8-160 | 抗缪勒氏管激素质控品 | 本质控品与AMH试剂盒配套使用，用于抗缪勒氏管激素（AMH）项目检测时的室内质量控制。 | 246.15 | 毫升 | 100 | 24615.00 |
| 8-161 | 肺炎支原体IgG抗体质控品 | 本质控品用于肺炎支原体 IgG 抗体(Mycoplasma Pneumoniae IgG)项目检测时的质量控制 | 308.1 | 毫升 | 100 | 30810.00 |
| 8-162 | 肺炎衣原体IgG抗体质控品 | 本质控品用于肺炎衣原体IgG抗体项目检测时的质量控制。 | 308.1 | 毫升 | 100 | 30810.00 |
| 8-163 | 肺炎衣原体IgM抗体非定值质控品 | 本非定值质控品用于肺炎衣原体IgM抗体项目实验室检测的内部质量控制，观察和控制检测过程中的精密度。 | 284.38 | 毫升 | 100 | 28438.00 |
| 8-164 | 肺炎支原体IgM抗体非定值质控品 | 本非定值质控品用于肺炎支原体IgM抗体项目实验室检测的内部质量控制，观察和控制检测过程中的精密度。 | 284.38 | 毫升 | 100 | 28438.00 |
| 8-165 | EB病毒核心抗原IgG抗体质控品 | 本质控品用于EB病毒核心抗原IgG抗体（EB NA IgG）项目检测时的质量控制。 | 320 | 毫升 | 100 | 32000.00 |
| 8-166 | EB病毒衣壳抗原IgG抗体质控品 | 本质控品用于EB病毒衣壳抗原IgG抗体（EB VCA IgG）项目检测时的质量控制。 | 320 | 毫升 | 100 | 32000.00 |
| 8-167 | EB病毒衣壳抗原IgM抗体质控品 | 本质控品用于EB病毒衣壳抗原IgM抗体（EB VCA IgM）项目检测时的质量控制。 | 320 | 毫升 | 100 | 32000.00 |
| 8-168 | EB病毒核心抗原IgA抗体质控品 | 用于EB病毒核心抗原IgA抗体（EB NA IgA）项目检测时的质量控制。 | 301.33 | 毫升 | 100 | 30133.00 |
| 8-169 | EB病毒衣壳抗原IgA抗体质控品 | 本质控品用于EB病毒衣壳抗原IgA抗体（EB VCA IgA）项目检测时的质量控制 | 301.33 | 毫升 | 100 | 30133.00 |
| 8-170 | EB病毒早期抗原IgM抗体质控品 | 本质控品用于EB病毒早期抗原IgM抗体（EB EA IgM）项目检测时的质量控制。 | 301.33 | 毫升 | 100 | 30133.00 |
| 8-171 | 乙型肝炎病毒表面抗原质控品 | 该质控品用于乙型肝炎病毒表面抗原（HBsAg）项目检测时的质量控制。 | 66.15 | 毫升 | 100 | 6615.00 |
| 8-172 | 乙型肝炎病毒表面抗体质控品 | 本质控品与用于乙型肝炎病毒表面抗体（Anti-HBs）项目检测时的室内质量控制。 | 66.15 | 毫升 | 100 | 6615.00 |
| 8-173 | 乙型肝炎病毒e抗原质控品 | 本质控品用于乙型肝炎病毒e抗原（HBeAg）项目检测时的质量控制。 | 66.15 | 毫升 | 100 | 6615.00 |
| 8-174 | 乙型肝炎病毒e抗体质控品 | 本质控品用于乙型肝炎病毒e抗体（Anti-HBe）项目检测时的室内质量控制。 | 66.15 | 毫升 | 100 | 6615.00 |
| 8-175 | 乙型肝炎病毒核心抗体质控品 | 本质控品用于乙型肝炎病毒核心抗体（Anti-HBc）项目检测时的质量控制。 | 66.15 | 毫升 | 100 | 6615.00 |
| 8-176 | 梅毒螺旋体抗体质控品 | 本质控品用于梅毒螺旋体抗体（Anti-TP）项目检测时的质量控制。 | 81.9 | 毫升 | 100 | 8190.00 |
| 8-177 | 丙型肝炎病毒 IgG 抗体质控品 | 本质控品用于丙型肝炎病毒抗体（Anti-HCV）项目检测时的质量控制。 | 81.9 | 毫升 | 100 | 8190.00 |
| 8-178 | 人类免疫缺陷病毒抗原抗体质控品 | 用于人类免疫缺陷病毒抗原抗体（HIV Combo）项目检测时的质量控制。 | 100 | 毫升 | 100 | 10000.00 |
| 8-179 | 抗可提取的核抗原抗体复合质控品 | 本质控品用于抗SS-A抗体IgG、抗SS-B抗体IgG、抗Sm抗体IgG、抗核糖核蛋白70抗体IgG、抗Jo-1抗体IgG和抗Scl-70抗体IgG项目检测时的质量控制。 | 393.75 | 毫升 | 100 | 39375.00 |
| 8-180 | 抗肾小球基底膜抗体IgG质控品 | 本质控品用于抗肾小球基底膜抗体 IgG（GBM IgG）项目检测时的质量控制。 | 843.75 | 毫升 | 100 | 84375.00 |
| 8-181 | 抗髓过氧化物酶抗体IgG质控品 | 本质控品与MPO IgG试剂盒配套使用，用于抗髓过氧化物酶抗体IgG（MPO IgG）项目检测时的室内质量控制。 | 410.34 | 毫升 | 100 | 41034.00 |
| 8-182 | 抗蛋白酶3抗体IgG质控品 | 本质控品与PR3 IgG试剂盒配套使用，用于抗蛋白酶3抗体IgG（PR3 IgG）项目检测时的室内质量控制。 | 410.34 | 毫升 | 100 | 41034.00 |
| 8-183 | 胰岛细胞抗体质控品 | 本质控品用于胰岛细胞抗体（ICA）项目检测时的质量控制。 | 745 | 毫升 | 100 | 74500.00 |
| 8-184 | 抗线粒体抗体M2型质控品 | 本质控品用于抗线粒体抗体M2型项目检测时的质量控制。 | 567.5 | 毫升 | 100 | 56750.00 |
| 8-185 | 胃泌素释放肽前体质控品 | 本质控品用于胃泌素释放肽前体（proGRP）项目检测时的质量控制。 | 300 | 毫升 | 100 | 30000.00 |
| 8-186 | 胃泌素17质控品 | 本质控品用于胃泌素 17（Gastrin-17）项目检测时的质量控制。 | 975 | 毫升 | 100 | 97500.00 |
| 8-187 | 糖类抗原242质控品 | 本质控品用于糖类抗原 242（CA242）项目检测时的质量控制。 | 300 | 毫升 | 100 | 30000.00 |
| 8-188 | 神经元特异性烯醇化酶质控品 | 本质控品用于神经元特异性烯醇化酶（NSE）项目检测时的质量控制。 | 600 | 毫升 | 100 | 60000.00 |
| 8-189 | 人附睾蛋白4质控品 | 本质控品用于人附睾蛋白 4（HE4）项目检测时的质量控制。 | 300 | 毫升 | 100 | 30000.00 |
| 8-190 | 鳞状上皮细胞癌抗原质控品 | 本质控品用于鳞状上皮细胞癌抗原（SCCA）项目检测时的质量控制。 | 300 | 毫升 | 100 | 30000.00 |
| 8-191 | 细胞角蛋白19片段质控品 | 本质控品用于细胞角蛋白 19 片段（CYFRA21-1）项目检测时的质量控制。 | 300 | 毫升 | 100 | 30000.00 |
| 8-192 | 癌抗原72-4质控品 | 本质控品用于癌抗原 72-4（CA72-4）项目检测时的质量控制。 | 300 | 毫升 | 100 | 30000.00 |
| 8-193 | 促肾上腺皮质激素质控品 | 本质控品用于促肾上腺皮质激素（ACTH）项目检测时的质量控制。 | 247.5 | 毫升 | 100 | 24750.00 |
| 8-194 | 促甲状腺激素受体抗体质控品 | 本质控品用于促甲状腺激素受体抗体（TSHR）项目检测时的质量控制。 | 350 | 毫升 | 100 | 35000.00 |
| 8-195 | B型脑钠肽质控品 | 本质控品用于 B 型脑钠肽（BNP）项目检测时的质量控制。 | 350 | 毫升 | 100 | 35000.00 |
| 8-196 | 抑制素B质控品 | 本质控品用于抑制素B（Inhibin B）项目检测时的质量控制。 | 422.88 | 毫升 | 100 | 42288.00 |
| 8-197 | 免疫分析复合非定值质控品Plus | 本非定值质控品用于 CK-MB、Myo、Tn I、Tn T、HCY、 NT-proBNP、TT3、TT4、FT3、FT4、TSH、Cortisol、FSH、 LH、PROG、PRL、TES、E2、C-P、Folate\*、INS 、VB12、 AFP、CEA、HCG total、PSA total、CA 125、CA 15-3、 CA 19-9、β2M、Ferritin、β-HCG total、F-PSA、17-α-OHP、 Anti-Tg\*、Anti-TPO\*、DHEA-S、EPO、 IGF1、Ost、SHBG、 PTH、25-OH Vitamin D3\*、25-OH Vitamin D total、TBG、 ALD、AMH\*、ASD、Digoxin、HE4、MeltyA、PAP、 theophylline、Tg、hGH 和 IgE total 项目实验室检测的内 部质量控制，观察和控制检测过程的精密度。 | 291.67 | 毫升 | 100 | 29167.00 |
| 8-198 | 抗核小体抗体IgG非定值质控品 | 本非定值质控品用于抗核小体抗体 IgG（Nucleosomes IgG） 项目实验室检测的内部质量控制，观察和控制检测过程的精 密度。 | 630 | 毫升 | 100 | 63000.00 |
| 8-199 | 抗组蛋白抗体IgG非定值质控品 | 本非定值质控品用于抗组蛋白抗体 IgG（Histones IgG）项 目实验室检测的内部质量控制，观察和控制检测过程的精密度。 | 630 | 毫升 | 100 | 63000.00 |
| 8-200 | 抗PM-Scl抗体IgG非定值质控品 | 本非定值质控品用于抗 PM-Scl 抗体 IgG（PM-Scl IgG）项 目实验室检测的内部质量控制，观察和控制检测过程的精密度 | 630 | 毫升 | 100 | 63000.00 |
| 8-201 | 抗Ro-52抗体IgG非定值质控品 | 本非定值质控品用于抗 Ro-52 抗体 IgG（Ro-52 IgG）项目 实验室检测的内部质量控制，观察和控制检测过程的精密度。 | 630 | 毫升 | 100 | 63000.00 |
| 8-202 | 抗增殖细胞核抗原IgG抗体非定值质控品 | 本非定值质控品用于抗增殖细胞核抗原 IgG 抗体项目实验室 检测的内部质量控制，观察和控制检测过程的精密度。 | 630 | 毫升 | 100 | 63000.00 |
| 8-203 | 抗着丝点抗体IgG非定值质控品 | 本非定值质控品用于抗着丝点抗体 IgG 项目实验室检测的内 部质量控制，观察和控制检测过程的精密度。 | 900 | 毫升 | 100 | 90000.00 |
| 8-204 | 抗核糖体P蛋白抗体IgG非定值质控品 | 本非定值质控品用于抗核糖体 P 蛋白抗体 IgG 项目实验室检 测的内部质量控制，观察和控制检测过程的精密度。 | 900 | 毫升 | 100 | 90000.00 |
| 8-205 | 白介素6非定值质控品 | 本非定值质控品用于白介素 6 项目实验室检测的内部质量控 制，观察和控制检测过程的精密度。 | 350 | 毫升 | 100 | 35000.00 |
| 8-206 | 产前筛查复合非定值质控品 | 本非定值质控品用于甲胎蛋白（AFP）、妊娠相关蛋白A（PAPP-A)、非结合雌三醇（uE3）、抑制素A（Inhibin A）、游离β-绒毛膜促性腺激素（free βhCG）、人绒毛膜促性腺激素（HCG）项目实验室检测的内部质量控制，观察和控制检测过程的精密度。 | 395.84 | 毫升 | 100 | 39584.00 |
| 8-207 | TORCH IgG复合非定值质控品 | 本非定值质控品用于Toxo IgG、Rubella IgG、CMV IgG、HSV-1 IgG、HSV-2 IgG项目实验室检测的内部质量控制，观察和控制检测过程的精密度。 | 962.5 | 毫升 | 100 | 96250.00 |
| 8-208 | TORCH IgM复合非定值质控品 | 本非定值质控品用于风疹病毒IgM 抗体(Rubella IgM)、巨细胞病毒IgM 抗体(CMV IgM)、弓形虫IgM 抗体(Toxo IgM)、单纯疱疹病毒I型IgM 抗体(HSV-1 IgM)、单纯疱疹病毒Ⅱ型IgM抗体(HSV-2 IgM)项目实验室检测的内部质量控制，观察和控制检测过程的精密度。 | 962.5 | 毫升 | 100 | 96250.00 |
| 8-209 | 肌钙蛋白I非定值质控品 | 本非定值质控品用于肌钙蛋白 I 项目实验室检测的内部质量控制，观察和控制检测过程的精密度。 | 137.5 | 毫升 | 100 | 13750.00 |
| 8-210 | 高敏肌钙蛋白I非定值质控品 | 本质控品用于高敏肌钙蛋白项目检测时的质量控制。 | 400 | 毫升 | 100 | 40000.00 |
| 8-211 | 肿瘤标志物复合非定值质控品Ⅱ | 本质控品用于肿瘤标志物项目检测时的质量控制。 | 425 | 毫升 | 100 | 42500.00 |
| 8-212 | 糖尿病相关自身抗体复合非定值质控品Ⅱ | 本质控品用于糖尿病项目检测时的质量控制。 | 708.75 | 毫升 | 100 | 70875.00 |
| 8-213 | 糖尿病相关自身抗体复合非定值质控品Ⅰ | 本非定值质控品用于胰岛素自身抗体（IAA）、谷氨酸脱羧酶 抗体（GADA）、酪氨酸磷酸酶抗体（IA-2A）项目实验室检 测的内部质量控制，观察和控制检测过程的精密度 | 562.5 | 毫升 | 100 | 56250.00 |
| 8-214 | D-二聚体非定值质控品 | 本质控品用于D-二聚体项目检测时的质量控制。 | 350 | 毫升 | 100 | 35000.00 |
| 8-215 | 肝纤维化相关标志物复合非定值质控品 | 本非定值质控品用于体外诊断试剂实验室检测的内部质量控制，观察和控制检测过程的精密度。 | 295.38 | 毫升 | 100 | 29538.00 |
| 8-216 | 新型冠状病毒（2019-nCoV）IgG抗体非定值质控品 | 本非定值质控品与配套的试剂盒共同使用，用于体外诊断试剂实验室检测的内部质量控制，观察和控制检测过程的精密度。 | 115 | 毫升 | 100 | 11500.00 |
| 8-217 | 新型冠状病毒（2019-nCoV）IgM抗体非定值质控品 | 本非定值质控品用于体外诊断试剂实验室检测的内部质量控制，观察和控制检测过程的精密度。 | 115 | 毫升 | 100 | 11500.00 |
| 8-218 | 化学发光检测仪 | 各规格 | 1500 | 套 | 1 | 1500.00 |
| 9包-进口生化免疫耗材 | 9-1 | 白蛋白测定试剂盒（溴甲酚绿法） | 本品用于体外定量检测人血清中白蛋白的含量。 | 0.03 | 测试 | 1000 | 30.00 |
| 9-2 | 碱性磷酸酶测定试剂盒 | 本品用于体外定量检测人血清中的碱性磷酸酶的含量。 | 0.05 | 测试 | 1000 | 50.00 |
| 9-3 | 丙氨酸氨基转移酶测定试剂盒（乳酸脱氢酶法） | 本品用于体外定量检测人血清中的丙氨酸氨基转移酶的含量。 | 0.04 | 测试 | 1000 | 40.00 |
| 9-4 | 天门冬氨酸氨基转移酶测定试剂盒（MDH法） | 本品用于体外定量检测人血清中的天门冬氨酸氨基转移酶的含量。 | 0.04 | 测试 | 1000 | 40.00 |
| 9-5 | 总胆固醇测定试剂盒（酶法） | 本品用于体外定量检测人血清中胆固醇的含量。 | 0.04 | 测试 | 1000 | 40.00 |
| 9-6 | 胆碱酯酶测定试剂盒(丁酰硫代胆碱底物法) | 本品用于体外定量检测人血清中胆碱酯酶的含量。 | 0.18 | 测试 | 1000 | 180.00 |
| 9-7 | 直接胆红素测试试剂盒（重氮盐法） | 本品用于体外定量检测人血清中的直接胆红素的含量。 | 0.08 | 测试 | 1000 | 80.00 |
| 9-8 | 高密度脂蛋白胆固醇测定试剂盒（直接法） | 本品用于体外定量检测人血清中高密度脂蛋白胆固醇的含量。 | 0.35 | 测试 | 1000 | 350.00 |
| 9-9 | 低密度脂蛋白胆固醇测定试剂盒（直接法） | 本品用于体外定量检测人血清中低密度脂蛋白胆固醇的含量。 | 0.53 | 测试 | 1000 | 530.00 |
| 9-10 | 总胆红素测定试剂盒（重氮盐法） | 本品用于体外定量检测人血清中的总胆红素的含量。 | 0.07 | 测试 | 1000 | 70.00 |
| 9-11 | 总蛋白测定试剂盒（双缩脲法） | 本品用于体外定量检测人血清中总蛋白的含量。 | 0.02 | 测试 | 1000 | 20.00 |
| 9-12 | 甘油三酯测定试剂盒 | 本品用于体外定量检测人血清中甘油三酯的含量。 | 0.12 | 测试 | 1000 | 120.00 |
| 9-13 | α-淀粉酶测定试剂盒（PNP-G7底物法） | 用于体外定量检测人血清中α-淀粉酶的含量。 | 1.49 | 测试 | 1000 | 1490.00 |
| 9-14 | 载脂蛋白-A1测定试剂盒（免疫比浊法） | 本产品用于体外定量检测人血清中载脂蛋白A1的浓度。 | 2.29 | 测试 | 1000 | 2290.00 |
| 9-15 | 载脂蛋白B测定试剂盒（免疫比浊法） | 本产品用于体外定量检测人血清中载脂蛋白B的浓度。 | 2.29 | 测试 | 1000 | 2290.00 |
| 9-16 | 抗链球菌溶血素O测定试剂盒（胶乳免疫比浊法） | 本产品用于体外定量检测人血清样本中的抗链球菌溶血素O浓度。 | 4.95 | 测试 | 1000 | 4950.00 |
| 9-17 | α-1抗胰蛋白酶测定试剂盒（免疫比浊法） | 本产品用于体外定量检测人血清和血浆中的α-1抗胰蛋白酶浓度。 | 5.05 | 测试 | 1000 | 5050.00 |
| 9-18 | β2微球蛋白测定试剂盒（胶乳免疫比浊法） | 本产品用于体外定量检测人血清和血浆中的β2微球蛋白的浓度。 | 16.63 | 测试 | 1000 | 16630.00 |
| 9-19 | 补体C3测定试剂盒（免疫比浊法） | 本产品用于体外定量测定人血清和血浆中的补体C3的浓度。 | 2.87 | 测试 | 1000 | 2870.00 |
| 9-20 | 补体C4测定试剂盒（免疫比浊法） | 本产品用于体外定量测定人血清和血浆中的补体C4的浓度。 | 2.84 | 测试 | 1000 | 2840.00 |
| 9-21 | 肌酐测定试剂盒（肌氨酸氧化酶法） | 本产品用于体外定量检测人血清、血浆和尿液中的肌酐浓度。 | 1.41 | 测试 | 1000 | 1410.00 |
| 9-22 | 肌酸激酶检测试剂盒（酶偶联法） | 本品用于体外定量检测人血清中肌酸激酶的活性。 | 0.8 | 测试 | 1000 | 800.00 |
| 9-23 | 肌酸激酶同工酶检测试剂盒（免疫抑制法） | 本品用于体外定量检测人血清中肌酸激酶同工酶（CK-MB）的活性。 | 4.5 | 测试 | 1000 | 4500.00 |
| 9-24 | 二氧化碳结合力测定试剂盒（酶法） | 本产品用于体外定量检测人体血清及血浆中的二氧化碳结合力。 | 1.45 | 测试 | 1000 | 1450.00 |
| 9-25 | C-反应蛋白测定试剂盒（免疫比浊法） | 用于体外定量检测人血清和血浆中的C-反应蛋白的浓度。 | 3.1 | 测试 | 1000 | 3100.00 |
| 9-26 | 胱抑素C测定试剂盒（免疫比浊法） | 本品用于体外定量检测人血清中胱抑素C的含量。 | 7.98 | 测试 | 1000 | 7980.00 |
| 9-27 | 铁蛋白测定试剂盒（免疫比浊法） | 本产品用于体外定量检测人血清和血浆中的铁蛋白浓度. | 5.6 | 测试 | 1000 | 5600.00 |
| 9-28 | 葡萄糖测定试剂盒（己糖激酶法） | 本品用于体外定量检测人血清中的葡萄糖的含量。 | 0.21 | 测试 | 1000 | 210.00 |
| 9-29 | α-羟丁酸脱氢酶测定试剂盒（α-酮丁酸底物法） | 本品用于体外定量检测人血清中α-羟丁酸脱氢酶的含量。 | 1.14 | 测试 | 1000 | 1140.00 |
| 9-30 | 触珠蛋白测定试剂盒（免疫比浊法） | 本产品用于体外定量检测人血清和血浆中的触珠蛋白浓度。 | 3.81 | 测试 | 1000 | 3810.00 |
| 9-31 | 免疫球蛋白A测定试剂盒（免疫比浊法） | 本产品用于体外定量检测人血清和血浆中的免疫球蛋白A浓度。 | 2.93 | 测试 | 1000 | 2930.00 |
| 9-32 | 免疫球蛋白G测定试剂盒（免疫比浊法） | 本产品用于体外定量检测人血清、血浆和脑脊液中的免疫球蛋白G浓度。 | 2.95 | 测试 | 1000 | 2950.00 |
| 9-33 | 免疫球蛋白M测定试剂盒（免疫比浊法） | 本产品用于体外定量检测人血清和血浆中的免疫球蛋白M浓度。 | 2.87 | 测试 | 1000 | 2870.00 |
| 9-34 | 乳酸测定试剂盒（酶法） | 本产品用于体外定量检测人血浆和脑脊液(CSF)中的L-乳酸盐浓度。 | 3.36 | 测试 | 1000 | 3360.00 |
| 9-35 | 脂肪酶测定试剂盒（色原底物法） | 本产品用于体外定量检测人血清和血浆中的脂肪酶活性。 | 4.5 | 测试 | 1000 | 4500.00 |
| 9-36 | 微量白蛋白测定试剂盒（免疫比浊法） | 本产品用于体外定量检测人尿液中的微量白蛋白浓度。 | 3.57 | 测试 | 1000 | 3570.00 |
| 9-37 | 镁测定试剂盒（二甲苯胺蓝法） | 本品用于体外定量检测人血清中镁的含量。 | 0.47 | 测试 | 1000 | 470.00 |
| 9-38 | 前白蛋白测定试剂盒（免疫比浊法） | 本产品用于体外定量检测人血清中的前白蛋白的浓度。 | 3.59 | 测试 | 1000 | 3590.00 |
| 9-39 | 磷测定试剂盒（磷钼酸盐法） | 本品用于体外定量检测人血清中无机磷的含量。 | 0.19 | 测试 | 1000 | 190.00 |
| 9-40 | 类风湿因子测定试剂盒（胶乳免疫比浊法） | 本产品用于体外定量测定人血清和血浆中的类风湿因子抗体. | 2.95 | 测试 | 1000 | 2950.00 |
| 9-41 | 转铁蛋白测定试剂盒（免疫比浊法） | 本产品用于体外定量检测人血清和血浆中的转铁蛋白浓度。 | 2.14 | 测试 | 1000 | 2140.00 |
| 9-42 | 尿素测定试剂盒（尿素酶-谷氨酸脱氢酶法） | 本品用于体外定量检测人血清中尿素的含量。 | 0.34 | 测试 | 1000 | 340.00 |
| 9-43 | 微量总蛋白测定试剂盒（焦酚红法） | 本产品用于体外定量检测人尿液和脑脊液(CSF)中的总蛋白的浓度. | 1.43 | 测试 | 1000 | 1430.00 |
| 9-44 | 不饱和铁结合力测定试剂盒（Nitroso-PSAP法） | 用于体外定量检测人血清中不饱和铁结合力的含量。 | 2.05 | 测试 | 1000 | 2050.00 |
| 9-45 | 同型半胱氨酸检测试剂盒（酶循环法） | 本品用于体外定量检测人血清中的同型半胱氨酸的含量。 | 15.22 | 测试 | 1000 | 15220.00 |
| 9-46 | 脂蛋白（a）检测试剂盒（乳胶增强免疫比浊法） | 本品用于体外定量检测人血清或血浆中脂蛋白（a）的含量。 | 4.83 | 测试 | 1000 | 4830.00 |
| 9-47 | 钙测定试剂盒（偶氮砷III法） | 本品用于体外定量检测人血清中钙的含量。 | 0.39 | 测试 | 1000 | 390.00 |
| 9-48 | α-1酸性糖蛋白测定试剂盒（免疫比浊法） | 本产品用于体外定量测定人血清和血浆中的α-1酸性糖蛋白的浓度。 | 3.65 | 测试 | 1000 | 3650.00 |
| 9-49 | 铜蓝蛋白测定试剂盒（免疫比浊法） | 本产品用于体外定量检测人血清或血浆样本中的铜蓝蛋白浓度。 | 10.01 | 测试 | 1000 | 10010.00 |
| 9-50 | 肌酐测定试剂盒（苦味酸法） | 本产品用于体外定量检测人血清、血浆和尿液中的肌酐浓度. | 0.09 | 测试 | 1000 | 90.00 |
| 9-51 | 铁测定试剂盒（TPTZ法） | 用于体外定量检测人血清中铁的含量。 | 0.37 | 测试 | 1000 | 370.00 |
| 9-52 | 尿酸测定试剂盒（尿酸酶－过氧化物酶法） | 本品用于体外定量检测人血清或尿液中尿酸的含量。 | 0.41 | 测试 | 1000 | 410.00 |
| 9-53 | 溶血、脂血、黄疸样本检查液 | 用于全自动生化分析仪样本黄疸溶血及脂浊程度的检测 | 0.02 | 测试 | 1000 | 20.00 |
| 9-54 | 清洗液（避免交叉污染） | 用于全自动生化仪器清洗 | 2.2 | 毫升 | 1000 | 2200.00 |
| 9-55 | AU生化分析系统专用试剂-清洗液 | 适用于生化分析系统，作为清洗液使用。 | 0.03 | 测试 | 1000 | 30.00 |
| 9-56 | 钠/钾电极选择液 | 用于全自动生化分析仪电极模块溶液检测 | 14.66 | 毫升 | 1000 | 14660.00 |
| 9-57 | 参比电极填充液 | 用于全自动生化分析仪电极的填充 | 15.42 | 毫升 | 1000 | 15420.00 |
| 9-58 | 尿液电解质检测用校准品 | 本产品用于尿液中钠、钾和氯项目检测时的校准. | 5.33 | 毫升 | 1000 | 5330.00 |
| 9-59 | 电解质标准液（高值） | 本产品用于测定人血清或血浆中钠、钾和氯离子浓度时的校准. | 2.18 | 毫升 | 1000 | 2180.00 |
| 9-60 | 电解质标准液（低值） | 本产品用于测定人血清或血浆中钠、钾和氯离子浓度时的校准。 | 2.11 | 毫升 | 1000 | 2110.00 |
| 9-61 | AU生化分析系统专用试剂-电解质参比液 | 用于定量（间接）测定人血清中钠离子、钾离子和氯离子的含量时作为电位比较试剂。 | 0.05 | 测试 | 1000 | 50.00 |
| 9-62 | AU生化分析系统专用试剂-电解质内标液 | 用于对电极参数的漂移进行校准。 | 0.11 | 测试 | 1000 | 110.00 |
| 9-63 | 缓冲液 | 仅用于提供和维持反应环境。 | 0.08 | 测试 | 1000 | 80.00 |
| 9-64 | 电极清洗液 | 用于全自动生化分析仪电极清洗 | 0.73 | 毫升 | 1000 | 730.00 |
| 9-65 | 生化多项校准品 | 适用于生化分析系统多种生化项目检测的定标，校准项目包括碱性磷酸酶、谷丙转氨酶、谷草转氨酶、淀粉酶、胆碱酯酶、肌酸激酶、谷氨酰转移酶、α-羟丁酸脱氢酶、乳酸脱氢酶、乳酸、脂肪酶、白蛋白、肌酐、胆固醇、葡萄糖、总蛋白、甘油三酯、不饱和铁结合力、尿素、尿酸、直接胆红素、总胆红素、钙、无机磷、铁、镁. | 21.54 | 毫升 | 1000 | 21540.00 |
| 9-66 | 高密度脂蛋白胆固醇校准品 | 本校准品用于定量测定人血清中的高密度脂蛋白胆固醇时，对高密度脂蛋白胆固醇项目进行校准. | 128.5 | 毫升 | 1000 | 128500.00 |
| 9-67 | 低密度脂蛋白胆固醇校准品 | 本校准品用于定量测定人血清中的低密度脂蛋白胆固醇时，对低密度脂蛋白胆固醇项目进行校准. | 511 | 毫升 | 1000 | 511000.00 |
| 9-68 | 二氧化碳校准品 | 本产品用于体外定量测定人血清或血浆中的二氧化碳时，对二氧化碳项目进行校准. | 17.46 | 毫升 | 1000 | 17460.00 |
| 9-69 | 尿液校准品 | 本产品用于体外定量测定人尿液中的淀粉酶、钙、葡萄糖、无机磷、尿素、尿酸、肌酐和镁浓度的校准。 | 51.94 | 毫升 | 1000 | 51940.00 |
| 9-70 | 普通C反应蛋白校准品 | 用于体外定量检测人血清和血浆中的C-反应蛋白浓度的校准. | 331.1 | 毫升 | 1000 | 331100.00 |
| 9-71 | 超敏C反应蛋白校准品 | 本产品用于体外定量检测人血清和血浆中的C-反应蛋白浓度的校准. | 457.2 | 毫升 | 1000 | 457200.00 |
| 9-72 | 类风湿因子校准品 | 本产品用于体外定量检测人血清和血浆中的类风湿因子浓度的校准. | 317.8 | 毫升 | 1000 | 317800.00 |
| 9-73 | 多项校准品 | 本产品用于体外定量检测免疫球蛋白G、免疫球蛋白A、免疫球蛋白M、补体C3、补体C4、转铁蛋白、C-反应蛋白、抗链球菌溶血素O和铁蛋白浓度时的校准，其中水平6仅用于C-反应蛋白的校准. | 291.17 | 毫升 | 1000 | 291170.00 |
| 9-74 | 载脂蛋白校准品 | 本校准品用于体外定量测定人血清中的载脂蛋白A1和载脂蛋白B时，对载脂蛋白A1和载脂蛋白B项目进行校准. | 413.9 | 毫升 | 1000 | 413900.00 |
| 9-75 | 血清蛋白多项校准品 | 本产品用于体外定量检测人血清中的α1-酸性糖蛋白、α1-抗胰蛋白酶、β2微球蛋白、铜蓝蛋白和触珠蛋白浓度的校准。 | 234.4 | 毫升 | 1000 | 234400.00 |
| 9-76 | 微量白蛋白校准品 | 本产品用于体外定量检测人尿液中的微量白蛋白浓度。 | 277 | 毫升 | 1000 | 277000.00 |
| 9-77 | 肌酸激酶同工酶校准品 | 本产品用于肌酸激酶同工酶检测的校准. | 183.17 | 毫升 | 1000 | 183170.00 |
| 9-78 | 前白蛋白校准品 | 本产品用于体外定量检测人血清中的前白蛋白浓度的校准. | 467.4 | 毫升 | 1000 | 467400.00 |
| 9-79 | 胃蛋白酶原I检测试剂盒（胶乳增强免疫比浊法） | 本品用于体外定量检测人血清中的胃蛋白酶原的含量。 | 148.75 | 毫升 | 1000 | 148750.00 |
| 9-80 | 胃蛋白酶原II检测试剂盒（胶乳增强免疫比浊法） | 本品用于体外定量检测人血清中的胃蛋白酶原的含量。 | 148.75 | 毫升 | 1000 | 148750.00 |
| 9-81 | 幽门螺杆菌抗体检测试剂盒（胶乳增强免疫比浊法） | 本品用于体外定量检测人血清中的幽门螺杆菌抗体的含量。 | 60 | 毫升 | 1000 | 60000.00 |
| 9-82 | 胃蛋白酶原I复合校准品 | 本品用于体外定量检测人血清中的胃蛋白酶原的含量。 | 266.67 | 毫升 | 1000 | 266670.00 |
| 9-83 | 幽门螺杆菌校准品 | 本品用于体外定量检测人血清中的幽门螺杆菌抗体的含量。 | 80 | 毫升 | 1000 | 80000.00 |
| 9-84 | 胃蛋白酶原I复合质控品 | 本品用于体外定量检测人血清中的胃蛋白酶原的含量。 | 500 | 毫升 | 1000 | 500000.00 |
| 9-85 | 幽门螺杆菌抗体质控品 | 本品用于体外定量检测人血清中的幽门螺杆菌抗体的含量。 | 200 | 毫升 | 1000 | 200000.00 |
| 9-86 | 总胆汁酸校准品 | 总胆汁酸校准品用于确定与总胆汁酸检测试剂配套使用的校准系数。 | 40.25 | 毫升 | 1000 | 40250.00 |
| 9-87 | 胱抑素C校准品 | 胱抑素C校准品用于建立校准曲线以测定人血清中胱抑素C的浓度。 | 235 | 毫升 | 1000 | 235000.00 |
| 9-88 | 生化多项质控品ControlSerum1 | 该产品用于体外定量检测多种生化项目的质量控制，质控项目包括白蛋白、碱性磷酸酶、谷丙转氨酶、淀粉酶、载脂蛋白A1、谷草转氨酶、直接胆红素、总胆红素、钙、胆碱酯酶、氯、胆固醇、肌酸激酶、肌酐、γ-谷氨酰转移酶、葡萄糖、羟丁酸脱氢酶、免疫球蛋白A、免疫球蛋白G、免疫球蛋白M、无机磷、铁、乳酸、乳酸脱氢酶、脂肪酶、镁、钾、钠、甘油三酯、总蛋白、未饱和铁结合力、尿素、尿酸. | 22.91 | 毫升 | 1000 | 22910.00 |
| 9-89 | 生化多项质控品ControlSerum2 | 本产品用于体外定量检测多种生化项目的质量控制，质控项目包括白蛋白、碱性磷酸酶、谷丙转氨酶、淀粉酶、载脂蛋白A1、载脂蛋白B、谷草转氨酶、直接胆红素、总胆红素、钙、胆碱酯酶、氯、胆固醇、肌酸激酶、肌酐、γ-谷氨酰转移酶、葡萄糖、羟丁酸脱氢酶、免疫球蛋白A、免疫球蛋白G、免疫球蛋白M、无机磷、铁、乳酸、乳酸脱氢酶、脂肪酶、镁、钾、钠、甘油三酯、总蛋白、未饱和铁结合力、尿素、尿酸. | 25.39 | 毫升 | 1000 | 25390.00 |
| 9-90 | 高密度/低密度脂蛋白胆固醇质控品 | 本产品用于高密度脂蛋白和低密度脂蛋白胆固醇项目检测时的质量控制. | 66.74 | 毫升 | 1000 | 66740.00 |
| 9-91 | 血清蛋白质控品（水平1） | 本产品用于α1-酸性糖蛋白、α1-抗胰蛋白酶、抗链球菌溶血素O、β2微球蛋白、铜蓝蛋白、补体C3、补体C4、C反应蛋白、C反应蛋白(Latex)、铁蛋白、触珠蛋白、免疫球蛋白A、免疫球蛋白G、免疫球蛋白M、前白蛋白、类风湿因子及转铁蛋白试剂项目检测时的质量控制. | 141.5 | 毫升 | 1000 | 141500.00 |
| 9-92 | 血清蛋白质控品（水平2） | 本产品用于α1-酸性糖蛋白、α1-抗胰蛋白酶、抗链球菌溶血素O、β2微球蛋白、铜蓝蛋白、补体C3、补体C4、C反应蛋白、C反应蛋白(Latex)、铁蛋白、触珠蛋白、免疫球蛋白A、免疫球蛋白G、免疫球蛋白M、前白蛋白、类风湿因子及转铁蛋白试剂项目检测时的质量控制. | 141.84 | 毫升 | 1000 | 141840.00 |
| 9-93 | 血清蛋白质控品（水平3） | 本产品用于α1-酸性糖蛋白、α1-抗胰蛋白酶、抗链球菌溶血素O、β2微球蛋白、铜蓝蛋白、补体C3、补体C4、C反应蛋白、C反应蛋白(Latex)、铁蛋白、触珠蛋白、免疫球蛋白A、免疫球蛋白G、免疫球蛋白M、前白蛋白、类风湿因子及转铁蛋白试剂项目检测时的质量控制. | 142.67 | 毫升 | 1000 | 142670.00 |
| 9-94 | 肌酸激酶同工酶质控品CK-MBCONTROLSERUMLEVEL1 | 本产品用于肌酸激酶同工酶试剂项目检测时的质量控制. | 94.34 | 毫升 | 1000 | 94340.00 |
| 9-95 | 肌酸激酶同工酶质控品CK-MBCONTROLSERUMLEVEL2 | 本产品用于体外定量测定人血清或血浆中的肌酸激酶同工酶时，对肌酸激酶同工酶项目进行质控. | 90.78 | 毫升 | 1000 | 90780.00 |
| 9-96 | D-二聚体校准品 | 本产品用于D-二聚体项目检测的校准。 | 414.84 | 毫升 | 1000 | 414840.00 |
| 9-97 | D-二聚体测定试剂盒（乳胶凝集法） | 本产品用于体外定量检测人血浆中的D-二聚体的浓度。 | 27.74 | 测试 | 1000 | 27740.00 |
| 9-98 | 总胆汁酸（TBA）测定试剂盒（酶循环法） | 本产品用于体外定量测定人血清或血浆中总胆汁酸含量。 | 3.29 | 毫升 | 1000 | 3290.00 |
| 9-99 | 乳酸脱氢酶（LDH)测定试剂盒（乳酸底物法） | 本产品用于体外定量测定人血清中乳酸脱氢酶(LDH)的含量。 | 0.43 | 毫升 | 1000 | 430.00 |
| 9-100 | γ-谷氨酰基转移酶(GGT)测定试剂盒(GCANA底物法） | 本产品用于体外定量测定人血清中gamma;-谷氨酰基转移酶的含量。 | 0.45 | 毫升 | 1000 | 450.00 |
| 9-101 | 糖化血红蛋白测定试剂盒（免疫比浊法） | 本产品用于体外定量检测人全血中的糖化血红蛋白浓度. | 16.24 | 测试 | 1000 | 16240.00 |
| 9-102 | 糖化血红蛋白质控品 | 本产品用于糖化血红蛋白检测时的质量控制. | 516.25 | 毫升 | 1000 | 516250.00 |
| 9-103 | 糖化血红蛋白洗液 | 稀释全血样本。 | 0.39 | 毫升 | 1000 | 390.00 |
| 9-104 | 糖化血红蛋白溶血剂 | 用于进行糖化血红蛋白检测时的血液样本前处理. | 1.72 | 毫升 | 1000 | 1720.00 |
| 9-105 | 脂蛋白a校准品 | 本产品用于体外定量测定脂蛋白a浓度时的校准。 | 760 | 毫升 | 1000 | 760000.00 |
| 9-106 | 脂蛋白a质控品水平1 | 本产品用于体外定量测定脂蛋白a浓度时的质量控制。 | 1060.8 | 毫升 | 1000 | 1060800.00 |
| 9-107 | 脂蛋白a质控品水平2 | 本产品用于体外定量测定脂蛋白a浓度时的质量控制。 | 1118.6 | 毫升 | 1000 | 1118600.00 |
| 9-108 | 置换盖 | 各规格 | 0.27 | 个 | 1000000 | 270000.00 |
| 9-109 | 灯泡 | 各规格 | 1800 | 个 | 5 | 9000.00 |
| 9-110 | NA电极 | 用于全自动生化分析仪钠电极模块检测。 | 5800 | 个 | 2 | 11600.00 |
| 9-111 | K电极 | 用于全自动生化分析仪钾电极模块检测。 | 5800 | 个 | 2 | 11600.00 |
| 9-112 | CL电极 | 用于全自动生化分析仪氯电极模块检测。 | 5800 | 个 | 2 | 11600.00 |
| 9-113 | 人绒毛膜促性腺激素及β亚单位（HCG+βHCG）测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量检测人血清和血浆中的人绒毛膜促性腺激素及β亚单位（HCG+βHCG）水平。 | 1086.8 | 盒 | 5 | 5434.00 |
| 9-114 | 总β亚单位人绒毛膜促性腺激素校准品 | 本产品用于总β亚单位人绒毛膜促性腺激素测定时的校准。 | 25.8 | 毫升 | 1000 | 25800.00 |
| 9-115 | 黄体生成素测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清和血浆中黄体生成素(LH)水平. | 980 | 盒 | 5 | 4900.00 |
| 9-116 | 黄体生成素校准品 | 本产品用于黄体生成素项目检测时的校准. | 26.96 | 毫升 | 1000 | 26960.00 |
| 9-117 | 促卵泡生成激素测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清和血浆中卵泡生成激素(FSH)水平. | 1086.8 | 盒 | 5 | 5434.00 |
| 9-118 | 促卵泡生成激素校准品 | 本产品用于体外定量测定人血清和血浆的促卵泡激素水平时的校准. | 26.96 | 毫升 | 1000 | 26960.00 |
| 9-119 | 泌乳素测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清和血浆(肝素)中泌乳素(PRL)水平. | 1032.65 | 盒 | 5 | 5163.25 |
| 9-120 | 泌乳素校准品 | 本产品用于泌乳素项目测定的校准. | 40.13 | 毫升 | 1000 | 40130.00 |
| 9-121 | 孕酮测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清中的孕酮水平. | 1145 | 盒 | 5 | 5725.00 |
| 9-122 | 孕酮校准品 | 本产品用于测定人血清的孕酮水平. | 40.13 | 毫升 | 1000 | 40130.00 |
| 9-123 | 雌二醇检测试剂盒（化学发光法） | 本品用于体外定量检测人血清和血浆中雌二醇的含量。 | 1059 | 盒 | 5 | 5295.00 |
| 9-124 | 雌二醇校准品 | 本产品用于雌二醇项目测定时的校准。 | 47.29 | 毫升 | 1000 | 47290.00 |
| 9-125 | 睾酮测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清和血浆中的总睾酮水平. | 1086.8 | 盒 | 5 | 5434.00 |
| 9-126 | 睾酮校准品 | 本产品用于睾酮项目检测时的校准. | 51.67 | 毫升 | 1000 | 51670.00 |
| 9-127 | 未结合雌三醇测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清中未结合雌三醇的水平. | 1794.09 | 盒 | 5 | 8970.45 |
| 9-128 | 未结合雌三醇校准品 | 本产品用于未结合雌三醇测定项目的校准. | 106.9 | 毫升 | 1000 | 106900.00 |
| 9-129 | 硫酸脱氢表雄酮测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清和血浆中的硫酸脱氢表雄酮水平. | 1880 | 盒 | 5 | 9400.00 |
| 9-130 | 硫酸脱氢表雄酮校准品 | 本产品用于体外定量测定硫酸脱氢表雄酮(DHEA-S)时的校准. | 94.17 | 毫升 | 1000 | 94170.00 |
| 9-131 | 抑制素A测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量检测人血清样本中的抑制素A的水平。 | 3850 | 盒 | 5 | 19250.00 |
| 9-132 | 抑制素A校准品 | 本产品用于抑制素A测定时的校准。 | 97.6 | 毫升 | 1000 | 97600.00 |
| 9-133 | 抑制素A质控品 | 本产品用于抑制素A测定时的质量控制。 | 99 | 毫升 | 1000 | 99000.00 |
| 9-134 | 性激素结合球蛋白测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清中的性激素结合球蛋白水平。 | 3015 | 盒 | 5 | 15075.00 |
| 9-135 | 性激素结合球蛋白校准品 | 本产品用于性激素结合球蛋白项目检测时的校准. | 424 | 毫升 | 1000 | 424000.00 |
| 9-136 | 性激素结合球蛋白质控品 | 本产品用于性激素结合球蛋白项目的质量控制. | 422.68 | 毫升 | 1000 | 422680.00 |
| 9-137 | 妊娠相关血浆蛋白A测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清中妊娠相关血浆蛋白A 的水平。 | 2107.02 | 盒 | 5 | 10535.10 |
| 9-138 | 妊娠相关血浆蛋白A校准品 | 该产品用于测定妊娠相关血浆蛋白A项目的校准。 | 744.93 | 毫升 | 1000 | 744930.00 |
| 9-139 | 妊娠相关血浆蛋白A质控品 | 该产品用于测定妊娠相关血浆蛋白A项目的质量控制。 | 301.2 | 毫升 | 1000 | 301200.00 |
| 9-140 | 抗缪勒管激素测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于定量测定人血清和血浆中的抗缪勒管激素水平. | 11000 | 盒 | 5 | 55000.00 |
| 9-141 | 抗缪勒管激素校准品 | 本产品用于抗缪勒管激素(AMH)测定时的校准. | 375.84 | 毫升 | 1000 | 375840.00 |
| 9-142 | 抗缪勒管激素质控品 | 该产品用于抗缪勒管激素(AMH)测定时分析系统性能监测. | 408.17 | 毫升 | 1000 | 408170.00 |
| 9-143 | 总甲状腺素测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清和血浆中的总甲状腺素水平. | 866 | 盒 | 5 | 4330.00 |
| 9-144 | 总甲状腺素校准品 | 本产品用于总甲状腺素项目的校准. | 29.05 | 毫升 | 1000 | 29050.00 |
| 9-145 | 甲状腺摄取测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外测定血清和血浆中不饱和蛋白质的甲状腺素结合容量. | 1185 | 盒 | 5 | 5925.00 |
| 9-146 | 甲状腺摄取校准品 | 本产品用于测量血清与血浆中不饱和蛋白质的甲状腺素结合量. | 163.67 | 毫升 | 1000 | 163670.00 |
| 9-147 | 促甲状腺激素测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于定量测定人血清和血浆中的人促甲状腺激素水平。 | 1940 | 盒 | 5 | 9700.00 |
| 9-148 | 促甲状腺激素校准品 | 本产品用于定量测定人血清和血浆中的人促甲状腺激素水平时的校准。 | 41.97 | 毫升 | 1000 | 41970.00 |
| 9-149 | 甲状腺球蛋白测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清和血浆中的甲状腺球蛋白水平. | 2325 | 盒 | 5 | 11625.00 |
| 9-150 | 甲状腺球蛋白校准品 | 本产品用于甲状腺球蛋白项目检测时的校准. | 154.59 | 毫升 | 1000 | 154590.00 |
| 9-151 | 甲状腺球蛋白抗体测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清和血浆中的甲状腺球蛋白抗体水平. | 2254 | 盒 | 5 | 11270.00 |
| 9-152 | 甲状腺球蛋白抗体校准品 | 本产品用于甲状腺球蛋白抗体测定项目的校准. | 145.52 | 毫升 | 1000 | 145520.00 |
| 9-153 | 总三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清和血浆中三碘甲状腺原氨酸水平. | 912 | 盒 | 5 | 4560.00 |
| 9-154 | 总三碘甲状腺原氨酸校准品 | 本产品用于总三碘甲状腺原氨酸测定项目的校准. | 29.05 | 毫升 | 1000 | 29050.00 |
| 9-155 | 游离甲状腺素测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清和血浆(肝素)中游离甲状腺素水平. | 912 | 盒 | 5 | 4560.00 |
| 9-156 | 游离甲状腺素校准品 | 本产品用于游离甲状腺素测定项目的校准. | 41.97 | 毫升 | 1000 | 41970.00 |
| 9-157 | 游离三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和血浆中游离三碘甲状腺原氨酸水平. | 870 | 盒 | 5 | 4350.00 |
| 9-158 | 游离三碘甲状腺原氨酸校准品 | 本产品用于体外定量测定人体血清和血浆中的游离三碘甲状腺原氨酸(FREE T3)时的校准. | 46.47 | 毫升 | 1000 | 46470.00 |
| 9-159 | 抗甲状腺过氧化物酶抗体测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清和血浆样本中的抗甲状腺过氧化酶抗体。 | 2061 | 盒 | 5 | 10305.00 |
| 9-160 | 抗甲状腺过氧化物酶抗体校准品 | 本产品用于抗甲状腺过氧化物酶抗体检测时的校准。 | 115.59 | 毫升 | 1000 | 115590.00 |
| 9-161 | 甲胎蛋白测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清和孕妇羊水中的甲胎蛋白(AFP)水平. | 3150 | 盒 | 5 | 15750.00 |
| 9-162 | 癌胚抗原测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清中的癌胚抗原（CEA）水平。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，不能作为恶性肿瘤早期诊断或确诊的依据，不能用于普通人群的肿瘤筛查。 | 1050 | 盒 | 5 | 5250.00 |
| 9-163 | 癌胚抗原（CEA）校准品 | 该产品用于癌胚抗原（CEA）测定时的校准。 | 85.6 | 毫升 | 1000 | 85600.00 |
| 9-164 | 前列腺特异抗原测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清的总前列腺特异性抗原(PSA)水平. | 1500 | 盒 | 5 | 7500.00 |
| 9-165 | 总前列腺特异性抗原校准品 | 本产品用于总前列腺特异性抗原测定时的校准. | 49.12 | 毫升 | 1000 | 49120.00 |
| 9-166 | 游离前列腺特异抗原测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清中游离前列腺特异性抗原(游离PSA)水平. | 1500 | 盒 | 5 | 7500.00 |
| 9-167 | 游离前列腺特异性抗原校准品 | 本产品用于游离前列腺特异性抗原测定时的校准. | 60.97 | 毫升 | 1000 | 60970.00 |
| 9-168 | 糖类抗原19-9检测试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人体血清或血浆中的糖类抗原19-9抗原水平，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，不能作为恶性肿瘤早期诊断或确诊的依据，不能用于普通人群的肿瘤筛查. | 1380 | 盒 | 5 | 6900.00 |
| 9-169 | 糖类抗原19-9校准品 | 本产品用于糖类抗原19-9测定时的校准. | 66.74 | 毫升 | 1000 | 66740.00 |
| 9-170 | 糖类抗原125检测试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量检测人血清或血浆中的糖类抗原125浓度.本产品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，不能作为恶性肿瘤早期诊断或确诊的依据，不用于普通人群的肿瘤筛查. | 1380 | 盒 | 5 | 6900.00 |
| 9-171 | 糖类抗原125校准品 | 本产品用于糖类抗原125测定时的校准. | 63.67 | 毫升 | 1000 | 63670.00 |
| 9-172 | 癌抗原15-3检测试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清和血浆(肝素)中的癌抗原15-3抗原水平，主要用于对恶性肿瘤患者进行动态监测，以辅助诊断疾病进程或治疗效果，不能作为恶性肿瘤早期诊断或确诊的依据，不能用于普通人群的肿瘤筛查. | 1380 | 盒 | 5 | 6900.00 |
| 9-173 | 糖类抗原15-3校准品 | 本产品用于糖类抗原15-3测定时的校准. | 106.12 | 毫升 | 1000 | 106120.00 |
| 9-174 | 肌酸激酶同工酶测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于定量测定人血清和血浆中肌酸激酶同工酶(CK-MB). | 2117 | 盒 | 5 | 10585.00 |
| 9-175 | 肌酸激酶同工酶校准品（化学发光法） | 本产品用于肌酸激酶同工酶测定项目的校准. | 67.25 | 毫升 | 1000 | 67250.00 |
| 9-176 | 肌红蛋白测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清和血浆样本中的肌红蛋白水平. | 2237.4 | 盒 | 5 | 11187.00 |
| 9-177 | 肌红蛋白校准品 | 本产品用于定量测定人血清和血浆的肌红蛋白水平. | 164.17 | 毫升 | 1000 | 164170.00 |
| 9-178 | 高敏肌钙蛋白I测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清和血浆中的心肌肌钙蛋白I（cTnI）水平。 | 2205 | 盒 | 5 | 11025.00 |
| 9-179 | 高敏肌钙蛋白I校准品 | 该产品用于高敏肌钙蛋白I测定时的校准。 | 111.18 | 毫升 | 1000 | 111180.00 |
| 9-180 | B型钠尿肽检测试剂盒（化学发光法） | B型钠尿肽检测试剂盒（双抗夹心免疫酶法）用于体外定量检测EDTA抗凝的人血浆标本中的B型钠尿肽（简称BNP）。 | 7040 | 盒 | 5 | 35200.00 |
| 9-181 | B型钠尿肽校准液 | B型钠尿肽校准液适用人EDTA抗凝血浆中的B型钠尿肽的过程进行校准的 | 131.12 | 毫升 | 1000 | 131120.00 |
| 9-182 | 维生素B12测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清和血浆(肝素)的维生素B12水平. | 2064 | 盒 | 5 | 10320.00 |
| 9-183 | 维生素B12校准品 | 本产品用于维生素B12项目检测时的校准. | 26.23 | 毫升 | 1000 | 26230.00 |
| 9-184 | 叶酸测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量检测人体血清、血浆(肝素)或红细胞中的叶酸水平. | 1045 | 盒 | 5 | 5225.00 |
| 9-185 | 叶酸校准品 | 该产品用于叶酸项目检测时的校准. | 26.23 | 毫升 | 1000 | 26230.00 |
| 9-186 | 铁蛋白测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清和血浆(肝素)中的铁蛋白水平. | 979.2 | 盒 | 5 | 4896.00 |
| 9-187 | 铁蛋白校准品 | 本产品用于铁蛋白项目测定时的校准. | 26.23 | 毫升 | 1000 | 26230.00 |
| 9-188 | 促红细胞生成素测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量检测人血清和血浆样本中的促红细胞生成素的浓度。 | 3680 | 盒 | 5 | 18400.00 |
| 9-189 | 促红细胞生成素校准品 | 本产品用于促红细胞生成素项目检测时的校准。 | 85.92 | 毫升 | 1000 | 85920.00 |
| 9-190 | 人生长激素测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清和血浆中的人体生长激素(hGH)水平. | 2622 | 盒 | 5 | 13110.00 |
| 9-191 | 人生长激素校准品 | 人生长激素校准品用于校准人生长激素测定，定量测定人血清和血浆的hGH分析物水平。 | 280.75 | 毫升 | 1000 | 280750.00 |
| 9-192 | 骨碱性磷酸酶测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清和血浆中的骨碱性磷酸酶(BAP)水平. | 1736 | 盒 | 5 | 8680.00 |
| 9-193 | 骨碱性磷酸酶校准品 | 本品用于校准骨碱性磷酸酶测定，定量测定人血清和血浆的骨碱性磷酸酶（BAP）水平。 | 115.6 | 毫升 | 1000 | 115600.00 |
| 9-194 | 甲状旁腺激素测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清和血浆中的甲状旁腺激素(iPTH)的浓度. | 2462 | 盒 | 5 | 12310.00 |
| 9-195 | 甲状旁腺激素校准品 | 本产品用于甲状旁腺激素测定时的校准。 | 77.72 | 毫升 | 1000 | 77720.00 |
| 9-196 | 25-羟基维生素D测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量检测人体血清和血浆中25-羟基维生素D浓度。 | 2650 | 盒 | 5 | 13250.00 |
| 9-197 | 25-羟基维生素D校准品 | 本产品用于25-羟基维生素D测定时的校准，定量测定人血清和血浆中的总25-羟基维生素D的水平。临床用于辅助评估维生素D是否充足。 | 196.43 | 毫升 | 1000 | 196430.00 |
| 9-198 | 胰岛素测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于定量测定人血清和血浆(EDTA)中的胰岛素水平. | 1418 | 盒 | 5 | 7090.00 |
| 9-199 | 胰岛素校准品 | 用于校准超敏胰岛素测定，定量测定人血清和血浆 (EDTA) 的胰岛素水平。 | 82.17 | 毫升 | 1000 | 82170.00 |
| 9-200 | C-肽测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量检测人血清和血浆中的C-肽水平。 | 1751 | 盒 | 5 | 8755.00 |
| 9-201 | C-肽校准品 | C-肽校准品用于校准C-肽测定，定量测定人血清，血浆中的C-肽水平。 | 72.34 | 毫升 | 1000 | 72340.00 |
| 9-202 | 皮质醇测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清、血浆（肝素，EDTA）和尿液中的皮质醇水平。 | 1158 | 盒 | 5 | 5790.00 |
| 9-203 | 皮质醇校准品 | 本产品用于皮质醇项目检测时的校准. | 32.84 | 毫升 | 1000 | 32840.00 |
| 9-204 | 白介素6测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于体外定量测定人血清和血浆(肝素)中的白介素6水平. | 3040 | 盒 | 5 | 15200.00 |
| 9-205 | 白介素6校准品 | 本产品用于白介素6项目检测时的校准. | 97.82 | 毫升 | 1000 | 97820.00 |
| 9-206 | 白介素6质控品 | 本产品用于白介素6测定项目的质量控制. | 110.07 | 毫升 | 1000 | 110070.00 |
| 9-207 | 降钙素原测定试剂盒（化学发光发） | 该产品用于定量测定人血清和血浆中的降钙素原（PCT）含量。 | 5235 | 盒 | 5 | 26175.00 |
| 9-208 | 降钙素原校准品 | 本产品用于降钙素原（PCT）测定时的校准，配合降钙素原测定试剂盒（化学发光法），免疫分析仪定量测定降钙素原水平。 | 106.55 | 毫升 | 1000 | 106550.00 |
| 9-209 | 地高辛测定试剂盒（化学发光法） | 本产品用于定量测定人血清样本中的地高辛水平. | 1324 | 盒 | 5 | 6620.00 |
| 9-210 | 地高辛校准品 | 本产品用于地高辛测定项目的校准. | 41.13 | 毫升 | 1000 | 41130.00 |
| 9-211 | 反应杯 | 与化学发光仪配套使用，作为化学发光反应的反应容器。 | 0.67 | 个 | 100000 | 67000.00 |
| 9-212 | 样品杯 | 与化学发光仪配套使用，作为化学发光反应的样本放置容器。 | 0.47 | 个 | 100000 | 47000.00 |
| 9-213 | 全自动免疫检验系统用底物液 | 与其他多种试剂(如一抗、二抗、标准品等)配合使用，完成基于免疫原理的体外诊断检测 | 7.5 | 毫升 | 1000 | 7500.00 |
| 9-214 | 清洗液 | 用于检测过程中反应体系的清洗，以便于对待测物质进行体外检测，不包含单独用于一起清洗的清洗液。 | 0.07 | 毫升 | 1000 | 70.00 |
| 9-215 | 系统检测溶液 | 系统检测溶液用向免疫分析系统提供缓冲环境。 | 11.17 | 毫升 | 1000 | 11170.00 |
| 9-216 | 碱性清洗液 | 用于系统的清洗。 | 0.6 | 毫升 | 1000 | 600.00 |
| 9-217 | 酸性清洗液 | 用于样本和系统的清洗。 | 1090 | 瓶 | 5 | 5450.00 |
| 9-218 | 样品稀释液 | 本产品对分析物浓度大于特定校准品5(S5)的患者样本进行稀释 | 12.16 | 毫升 | 1000 | 12160.00 |
| 9-219 | RV反应杯 | 与化学发光仪配套使用，作为化学发光反应的反应容器。 | 0.67 | 个 | 10000 | 6700.00 |
| 9-220 | 废物袋 | 本产品用于仪器完成测试后的废弃反应杯的收集容纳 | 73.5 | 袋 | 500 | 36750.00 |
| 9-221 | Access清洗缓冲液 II | 用于检测过程中反应体系的清洗，以便于对待测物质进行体外检测，不包含单独用于一起清洗的清洗液。 | 0.07 | 毫升 | 1000 | 70.00 |
| 9-222 | 细胞角蛋白19片段检测试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量检测人血清和血浆中的细胞角蛋白19片段（CYFRA 21-1）的含量，临床上用于非小细胞肺癌的疗效观察、复发监测。 | 4000 | 盒 | 5 | 20000.00 |
| 9-223 | 细胞角蛋白19片段校准品 | 用于校准细胞角蛋白19片段检测试剂盒，定量检测人血清和血浆中的细胞角蛋白19片段（CYFRA 21-1）的含量。 | 142.86 | 毫升 | 1000 | 142860.00 |
| 9-224 | 氨基末端脑利钠肽前体检测试剂盒（化学发光法） | 用于体外定量测定人血清和血浆中的氨基末端脑利钠肽前体（NT-proBNP）的含量。 | 7200 | 盒 | 5 | 36000.00 |
| 9-225 | 氨基末端脑利钠肽前体校准品 | 用于校准氨基末端脑利钠肽前体检测试剂盒，定量检测人血清和血浆中的氨基末端脑利钠肽前体的含量。 | 190.48 | 毫升 | 1000 | 190480.00 |
| 9-226 | 糖类抗原242测定试剂盒（磁微粒化学发光法） | 本试剂盒用于体外定量测定人血清中糖类抗原242（CA242）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，不能作为恶性肿瘤早期诊断或确诊的依据，不用于普通人群的肿瘤筛查。 | 2000 | 盒 | 5 | 10000.00 |
| 9-227 | 糖类抗原72-4测定试剂盒（磁微粒化学发光法） | 本试剂盒用于体外定量测定人血清中糖类抗原72-4（CA72-4）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，不能作为恶性肿瘤早期诊断或确诊的依据，不用于普通人群的肿瘤筛查。 | 1891 | 盒 | 5 | 9455.00 |
| 9-228 | 鳞状上皮细胞癌抗原测定试剂盒（磁微粒化学发光法） | 本试剂盒用于体外定量测定人血清中鳞状上皮细胞癌抗原（SCC）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，不能作为恶性肿瘤早期诊断或确诊的依据，不用于普通人群的肿瘤筛查。 | 2000 | 盒 | 5 | 10000.00 |
| 9-229 | 神经元特异性烯醇化酶测定试剂盒（磁微粒化学发光法） | 用于体外定量检测人血清中神经元特异性烯醇化酶的含量。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，不能作为恶性肿瘤早期诊断或确诊的依据，不能用于普通人群的肿瘤筛查。 | 1891 | 盒 | 5 | 9455.00 |
| 9-230 | 胃泌素释放肽前体测定试剂盒（磁微粒化学发光法） | 本试剂盒用于体外定量测定人血清中胃泌素释放肽前体（ProGRP）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，不能作为恶性肿瘤早期诊断或确诊的依据，不用于普通人群的肿瘤筛查。 | 2000 | 盒 | 5 | 10000.00 |
| 9-231 | 糖类抗原50测定试剂盒（磁微粒化学发光法） | 本试剂盒用于体外定量测定人血清中糖类抗原50（CA50）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，不能作为恶性肿瘤早期诊断或确诊的依据，不用于普通人群的肿瘤筛查。 | 1791 | 盒 | 5 | 8955.00 |
| 9-232 | 胃蛋白酶原I测定试剂盒（磁微粒化学发光法） | 本试剂盒用于体外定量测定人血清中胃蛋白酶原Ⅰ（PGⅠ）的含量。 | 3049 | 盒 | 5 | 15245.00 |
| 9-233 | 胃蛋白酶原II测定试剂盒（磁微粒化学发光法） | 本试剂盒用于体外定量测定人血清中胃蛋白酶原Ⅱ（PGⅡ）的含量。 | 3266 | 盒 | 5 | 16330.00 |
| 9-234 | 胃泌素17测定试剂盒(磁微粒化学发光法) | 本试剂盒用于体外定量测定人血清中胃泌素17（G-17）的含量。 | 4000 | 盒 | 5 | 20000.00 |
| 9-235 | 生化免疫检测仪（含前后处理） | 各规格 | 1500 | 套 | 1 | 1500.00 |

说明：  
1、每个包，须包含序号内所有产品方可报名（特别注明除外）。

2、在深圳阳光平台挂网产品，报价不得高于最高采购价及深圳阳光平台三色九段线最低价。

3、目录内产品名称和规格仅作参考，欢迎各供应商提供能实现同等功能的产品。

4、可拓展同类产品，以保障产品系列完整性，拓展产品价格不得高于最高采购价。

## 三、提交谈判文件截止时间、洽谈时间和地点：

（一）提交谈判文件时间：报名成功后另行通知。

（二）洽谈时间：具体洽谈时间及地点后续通知报名企业联系人。

（三）地点：北京中医药大学深圳医院（龙岗）科教楼设备科2四楼425。

第三部分 谈判文件格式

格式1：谈判文件封面

**北京中医药大学深圳医院（龙岗）**

**医用耗材公开遴选项目**

**谈判文件**

（正本）

**采购编号：**

**谈判项目：例1包：XXX**

公司名称：xxxxxxxxxx有限公司

地址：xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx

电话：xxxxxxxxxxxxx 联系人：xxx

公章：

谈判企业类型：□ 生产厂家；□ 进口总代理；□ 一级代理。

格式2：谈判文件目录

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 装订顺序 | 材料名称 | 材料要求 | 页码 |
| 1 | 谈判文件封面 | 原件 |  |
| 2 | 谈判文件目录 | 原件 |  |
| 3 | 法定代表人资格证明书、法定代表人授权委托书 | 原件 |  |
| 4 | 供应商基本信息情况表及社会保险证明 | 原件 |  |
| 5 | 产品报价表 | 原件 |  |
| 6 | 厂家信息表 | 原件 |  |
| 7 | 报名公司企业三证（营业执照后附国家企业信用信息公示系统的基础信息（网页打印），只需包含企业经营期限及年报信息，无需全部打印）；医疗器械经营许可证或备案凭证（经营范围必须与所投产品一致，否则报名无效）；国产产品提供医疗器械生产许可证。 | 清晰复印件 |  |
| 8 | 所投产品有效期内的企业授权书系列(须折起右下角）  必须含本次洽谈产品的授权内容(有效期内的授权原件备查） | 清晰复印件 |  |
| 9 | 各级授权公司企业三证；医疗器械经营许可证或备案凭证（经营范围必须与所投产品一致，否则报名无效）；国产产品提供医疗器械生产许可证。 | 清晰复印件 |  |
| 10 | 所有所投产品的《医疗器械注册证》及注册登记表系列；无需医疗器械注册证的必须提供相关证明 | 清晰复印件 |  |
| 11 | 厂家承诺函 | 原件 |  |
| 12 | 广东省内三甲医院使用证明（使用证明仅限含所投产品规格型号、价格的发票/合同，有效时间为2023年起至今） | 清晰复印件 |  |
| 13 | 售后服务响应表 | 原件 |  |
| 14 | 信用记录承诺函及信用查询记录结果证明文件 | 原件 |  |
| 15 | 供货承诺函 | 原件 |  |
| 16 | 供货保障证明 | 原件 |  |
| 17 | 所投产品检测报告等产品合格证明材料 | 清晰复印件 |  |
| 18 | 系列产品说明书 | 原件 |  |
| 19 | 诚信承诺函 | 原件 |  |
| 20 | 关于在深圳医用耗材阳光交易和监管平台签订合同的承诺书 | 原件 |  |
| 21 | 风险知悉声明函 | 原件 |  |
| 开标现场提交 | 纸质版采购文件资料审核通过后，谈判现场须回答**专家提问并**展示**彩页、样品及产品说明书。**（样品务必标记公司简称、产品） | 现场  提交 |  |
| 备注：  1、每个产品的材料按“谈判文件目录”所列顺序装订，并在每个所投产品材料的右上角编上采购目录序号。  2、纸质洽谈文件材料按目录顺序左侧装订成册，所有材料均使用A4纸张双面打印，要求每页加盖单位红章。  3、谈判文件目录内的资料可根据各公司的资质情况进行提供。  4、参选多产品，涉及多厂家，则按照8（含）-9（含）的顺序重复排放（厂家授权+厂家证件）。 | | | |

格式3：法定代表人证明书、法定代表人授权委托书

**法定代表人资格证明书**

公司名称：

地 址：

姓名： 性别： 年龄： 职务：

系 的法定代表人。为维护本项目，法定代表人具有签署本项目的谈判文件、提交谈判文件进行采购、签署合同和处理与之有关的一切事务的权利。

特此证明

供应商：

日 期： 年 月 日

**格式一：（非法定代表人亲自签署遴选（谈判）文件的）**

（法定代表人参与遴选的，无需提供“法定代表人授权书”）

**法定代表人授权委托书**

北京中医药大学深圳医院（龙岗）：

本公司 （公司名称） （法定代表人姓名、职务）代表本公司授权 （被授权人姓名、职务）为本公司的合法代理人，代表本公司参加此次（采购编号：）医用耗材公开遴选工作。本公司认可此被授权人在北京中医药大学深圳医院（龙岗）公开遴选期间的一切操作，并对其真实性、合法性、有效性负责，所递交的资料和签字文件对本公司具有法律效力。

授权期限：本授权书自授权之日起生效。

法定代表人签字（盖章）：

被授权人签字（盖章）：

公司盖章：

**法人代表**

**居民身份证复印件粘贴处**

（请加盖骑缝章）

**法人代表**

**居民身份证复印件粘贴处**

（请加盖骑缝章）

**被授权人**

**居民身份证复印件粘贴处**

（请加盖骑缝章）

**被授权人**

**居民身份证复印件粘贴处**

（请加盖骑缝章）

**格式二：（法定代表人亲自签署遴选（谈判）文件的）**

我公司提交的关于本项目的谈判文件系由本单位法定代表人\_\_\_\_\_\_\_\_\_（姓名）亲自签署，对我单位具有法律效力，不再另行提供谈判文件签署授权委托书。法人在采购活动中签署的所有文件资料，我公司全部接受并无异议。

供应商：

日 期： 年 月 日

附：法定代表人身份证复印件：

**法人代表**

**居民身份证复印件粘贴处**

（请加盖骑缝章）

**法人代表**

**居民身份证复印件粘贴处**

（请加盖骑缝章）

备注：供应商应根据本单位的实际情况，选择采用上述两种格式之一，并删除剩余不用的格式。

格式4：供应商基本情况表及社会保险证明

供应商基本情况表

填表单位：（加盖单位公章） 填表日期： 年 月 日

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 采购人 | |  | | 项目名称 | |  | |
| 供应商 | |  | | 供应商统一社会信用代码 | |  | |
| **供应商相关人员情况** | | | | | | | |
| 序号 | 职务 | | 姓名 | 身份证号码 | | 劳动合同关系单位 | 缴纳社会保险单位 |
| 1 | 法定代表人/单位负责人/主要经营负责人 | |  |  | |  |  |
| 2 | 项目授权代表人 | |  |  | |  |  |
| 3 | 项目负责人 | |  |  | |  |  |
| 4 | 主要技术人员 | |  |  | |  |  |
| 5 | 遴选文件编制人员 | |  |  | |  |  |
| **说明：1.同一职务有多人担任（如主要技术人员）的，应分行填写。**  **2.同一人员可以担任多个职务。上述项目负责人、主要技术人员必须为供应商本单位人员。** | | | | | | | |
| **供应商关联关系情况** | | | | | | | |
| 序号 | 关联关系类型 | | 关联主体名称 | | 备注 | | |
| 1 | 控股股东 | |  | | 指出资额（或持有股份）占报名供应商资本总额（或股本总额）50%以上的股东，以及出资额（或持有股份）的比例虽然不足50%，但依其出资额（或持有股份）所享有的表决权已足以对报名供应商股东会（或股东大会）的决议产生重要影响的股东。 | | |
| 2 | 管理关系 | |  | | 指对报名供应商不具有出资持股关系，但对其存在管理关系的主体。 | | |
| **说明：同一关联关系类型有多个主体的，应分行填写。** | | | | | | | |

填报要求：

**1、报名供应商须如实填报《供应商基本情况表》并加盖报名供应商公章。**

**2、报名供应商需提供法定代表人、项目遴选授权代表人、项目负责人最近一个月的社会保险证明材料。**

注：1）报名供应商应如实提供上述人员的社会保险证明，**如社会保险未由报名供应商缴纳，亦须提供相应单位为其缴纳的社会保险证明。社会保险证明材料中须体现社保缴纳单位。**

2）如最近一个月（遴选当月）的社保证明因社保部门或税务部门等主管部门原因暂时无法提供的，可往前顺延一至两个月；如因主管部门的原因以上社保证明均无法提供的，需提供主管部门官方通知证明（或官网公告截图）。

3）如报名供应商为新成立单位且成立时间不足一个月或相关人员任职不足一个月，无法提供社保证明的，应提供加盖报名供应商公章的情况说明或者证明材料。

4）如为退休人员，无法提供社保证明的，应提供退休证明。

5）如依法不需要缴纳社会保险的，应提供相应文件证明。

**6）如本项目未安排项目遴选授权代表人、项目负责人、主要技术人员等的，相关人员信息可填写“无”，无需提供未安排人员的社保证明。**

**7）本表中填报的人员姓名、身份证号码、缴纳社会保险单位应与社保证明材料中显示的信息相同。**

**8）报名供应商未按要求填报《供应商基本情况表》或未加盖公章或未按要求提供证明材料的，将按参选（响应）无效处理。**

**3、如审查发现报名供应商填报信息与其他平台查询结果不一致，将要求供应商在评审期间合理的时间内提供书面说明，供应商未按要求提供书面说明的，将导致参选（响应）无效。**

格式5：**（医用耗材与检验试剂分开填写报价单）**

**北京中医药大学深圳医院（龙岗）医用耗材报价表**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 采购目录序号（非流水号） | 医保编码（填写27位数） | 市阳光平台编码 | 遴选目录名称 | 注册证名称 | 注册证号 | 注册证规格型号 | 品牌 | 生产厂家 | 单位 | 市平台三色九段线最低价（如无平台价格填写“”） | 原供货价（元）（未供过货无需填写） | 首次报价（元） |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

**注：**

**1、此报价单洽谈现场提交，所有谈判产品和规格型号均应详细填写完整。**

**2、单价相同规格型号有多个可填写在一起，如5#/7#。**

**3、此表不能出现任何合并单元格的情况，否则开标现场无法筛选。**

**4、该表提供的信息将作为签订合同的依据，如有错误或漏写，后果严重且责任自负，提交后不得随意更改。**

企业名称(加盖红章）：

签名： 联系电话： 日期： 年 月 日

**北京中医药大学深圳医院（龙岗）检验试剂报价表**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 采购目录序号（非流水号） | 医保编码（填写22位数） | 市平台编码 | 遴选目录名称 | 注册证名称 | 注册证号 | 规格型号 | 品牌 | 生产厂家 | 单位 | 市平台三色九段线最低价（如无平台价格填写“”） | 原供货价（元）（未供过货无需填写） | 首次报价（元） | 测试数 | 每测试单价（元） | 每测试收费价格（元） | 耗占比（成本/收费\*100%） |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

**注：**

**1、此报价单洽谈现场提交，所有谈判产品和规格型号均应详细填写完整。**

**2、单价相同规格型号有多个可填写在一起，如5#/7#。**

**3、此表不能出现任何合并单元格的情况，否则开标现场无法筛选。**

**4、该表提供的信息将作为签订合同的依据，如有错误或漏写，后果严重且责任自负，提交后不得随意更改。**

企业名称(加盖红章）：

签名： 联系电话： 日期： 年 月 日

格式6：厂家信息表

**关于 深圳市xxx医疗器械有限公司 遴选产品涉及的厂家**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **厂家名称** | **厂家地址注册地（龙岗区，深圳市内，深圳市外）** | **公司地址注册（龙岗区，深圳市内，深圳市外）** | **一级代理** | **二级代理** | **三级代理** | **四级代理** | **五级代理** | **···** | **页码（必须填写）** |
| 1 | 深圳市AA医疗器械有限公司 | 深圳市内 | 深圳市内 | 深圳市bb医疗器械有限公司 | 深圳市xxx医疗器械有限公司（参选公司） |  |  |  |  | P5-P9 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

备注：

1、以上部分为举例说明，供参考。

2、谈判文件中授权书、厂家承诺函所放置顺序应与本表序号列先后顺序一致。

格式7：报名公司企业三证系列

1、《企业营业执照》复印件、国家企业信用信息公示系统的基础信息（网页打印）。

2、《医疗器械经营/生产许可证》复印件。

格式8：产品有效期内的各级企业授权书系列

必须含本次谈判产品的授权内容(有效期内的授权原件备查）

格式9：各级授权公司企业三证及医疗器械经营/生产许可证（若产品不属于医疗器械或消毒产品，则无需提供本项材料），医疗器械经营许可证或备案凭证（经营范围必须与所投产品一致，否则报名无效）；国产产品提供医疗器械生产许可证；消毒产品提供生产企业卫生许可证。

格式10：产品的《医疗器械注册证》、制造认可表/注册登记表和附页；消毒产品提供卫生安全评价报告。

（若产品不属于医疗器械或消毒产品，则无需提供本项材料）注意：必须提供制造认可表/注册登记表和附页；若制造认可表/注册登记表和附页中明确了规格型号，所报名的产品必须在其范围内，**并将所报名产品的规格型号标记出来**；医疗器械注册证在国家药品监督管理局查询并截图打印，如国家药品监督管理局(www.nmpa.gov.cn/WS04/CL2044）查询无结果，则在市食品药品监督管理局查询并截图打印；注册证过期的须后附受理通知书。

格式11：厂家承诺函

**厂家承诺函**

**致：北京中医药大学深圳医院（龙岗）**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 项目序号 | 产品注册证名称 | 品牌 | 医院名称 | 是否有发票/合同证明 | 是否三甲医院 | 设备科联系人 | 座机+分机号（手机电话） |
| 1 |  |  |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |  |  |  |
| 4 |  |  |  |  |  |  |  |
| 5 |  |  |  |  |  |  |  |
| 6 |  |  |  |  |  |  |  |
| 7 |  |  |  |  |  |  |  |
| 8 |  |  |  |  |  |  |  |

我公司承诺以上三甲医院近两年（自2023年起至今）在用我公司生产的品牌产品。

备注：“所投产品品牌”要根据所投产品报价表的目录顺序进行提供在用广东省内三甲医院客户（提供医院为三级甲等（三甲）医院的证明文件如官网截图，未提供不得分）。此项为评分项，以提交的发票或合同（必须清晰复印件）为准。（表格所有信息务必填齐全）

如提供虚假信息，我公司将自动放弃在贵院的谈判资格。

承诺厂家或国内总代理（盖章）：

法定代表人（签字）：

日期： 年 月 日

格式12：广东省内三甲医院使用证明

发票附件：项目1：XXXXX 单价： 用户单位：XXX医院

|  |
| --- |
| **清晰发票复印件**  （模糊、遮挡信息等做无效处理）  （可在线查验） |

发票附件：项目1：XXXXX 单价： 用户单位：XXX医院

|  |
| --- |
| **清晰发票复印件**  （模糊、遮挡信息等做无效处理）  （可在线查验） |

格式13：售后服务响应表

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **售后服务响应表** | | | |
| ※注意：响应情况分为三种，“不响应”“响应”和“优于”，请报名企业根据实际情况填写。若填写的是“不响应”和“优于”，必须详细填写“说明”。**序号1.1不响应扣5分，其它序号不响应1项扣0.25分。** | | | |
| **序号** | **服务条款** | **响应情况（不响应/响应/优于）** | **说明** |
| **1** | **送货及库存：** | | |
| 1.1 | 在深圳市内设有仓库，且保证货源充足。 |  | 在深圳市内设有仓库**（需提供场地证明/租赁合同/房屋租赁登记备案证明）。**  **备注：场地证明以社区工作站提供的为准** |
| 1.2 | 保证按照医院指定地点和时间准时送货上门（不分节假日），公司承担全部运费且到达前的损失由公司承担。 |  |  |
| 1.3 | 紧急配送（如急诊手术等）保证产品1小时内送达，同时保证配套仪器随产品一起送达。 |  |  |
| 1.4 | 按照医院要求，高值类手术耗材的产品须在医院建立库存。手术数量明显增加的情况下，必须在医院放置备用的手术所需的耗材。 |  |  |
| 1.5 | 所有植入物必须提供原厂完整齐备的资料。 |  |  |
| 1.6 | 特殊的产品或规格型号可紧急进行市外调货，以满足医院临床要求。 |  |  |
| **2** | **退换货：** | | |
| 2.1 | 医院接收货物后若有疑义或使用前发现不宜使用的现象，公司随时提供免费退换货服务。 |  |  |
| 2.2 | 近效期退换：对于接近有效期的产品（近效期3个月或以上的），中选企业保证无条件更换新批号且有效期在半年以上的产品。保证供货产品的实际品牌、规格型号、生产厂家、质量与采购文件内所报产品描述一致；供货产品确保最新生产批号，绝不提供过期或即将过期的产品。 |  |  |
| **3** | **不良反应：** | | |
| 3.1 | 一旦发生质量问题，公司保证接到通知后半小时内响应，两小时内赶到现场。 |  |  |
| 3.2 | 在临床使用中若出现不良医疗反应现象，经国家相关质量监察部门鉴定后，确实属于产品质量问题的，公司承担全部责任。 |  |  |
| 3.3 | 若医院发生与产品相关的事故，不论是否与产品质量有关，公司必须积极参与医院事故的处理。 |  |  |
| **4** | **质量保证：** | | |
| 4.1 | 厂家质量承诺书。具有合法的医用耗材及配送资格的企业，严格按照采购方的要求，及时供货并提供全面完善的服务 |  |  |
| 4.2 | 产品质量符合国家和国际承认的相应标准。 |  |  |
| 4.3 | 产品的包装及相关资料证件严格符合医院要求。 |  |  |
| 4.4 | 保证产品的严格消毒灭菌。 |  |  |
| **5** | **保证：** | | |
| 5.1 | 保证不向临床人员及职能部门提供礼品、回扣等，保证合法经营，不参加不良竞争。 |  |  |
| **5.2** | **作为医疗器械管理的中标产品需在深圳医用耗材阳光交易和监管平台签订线上采购合同，不配合在平台签订线上采购合同的将直接重新招标。** |  |  |
| **5.3** | **可收费的医用耗材必须提供国家医保编码，如供货后无法提供国家医保编码将不予结算。** |  |  |
| **5.4** | **作为医疗器械管理的产品价格不得高于广东省药品电子交易平台上的限价、深圳市阳光交易平台的限价；中标后如价格高于平台限价，直接按平台限价签订合同。** |  |  |
| **5.5** | **此次中标价为协议价格，如在合同执行期间价格在深圳市阳光交易平台上显示为红色区域，中标商无条件配合调价至绿区；不配合的将废标重新招标。** |  |  |

格式14：信用记录承诺函及信用查询记录结果证明文件

**信用记录承诺函**

**北京中医药大学深圳医院（龙岗）：**

关于本企业信用情况，经对“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）中企业信用信息、“中国政府采购网”（ www.ccgp.gov.cn）中“政府采购严重违法失信行为信息记录”“深圳市政府采购监督管理网”（zfcg.sz.gov.cn）“诚信档案”的网上查询，截至规定的报名截止时间，我司没有被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单及其他不符合规定条件的供应商名单中，以下提供**信用记录完整清晰的查询结果页面。**特此承诺！

法定代表人签字：

企业名称（加盖公章）：

日期： 年 月 日

**信用记录查询结果证明文件：**

格式15：供货承诺函

**供货承诺函**

**致：北京中医药大学深圳医院（龙岗）**

我公司（报名公司全称，盖章）是合法注册的医用耗材生产/经营企业。若我公司所投产品获得中选资格，我公司承诺：

1、我公司保证供货产品的实际品牌、规格型号、生产厂家、质量与谈判文件内所投产品描述一致；供货产品确保最新生产批号，绝不提供过期或即将过期的产品。否则，贵院有权单方面拒绝收货。

2、我公司保证遵守贵院的供应商管理规定，并承担我公司供应贵院所有产品的医院供应链延伸服务管理费用。

3、若中选耗材或试剂有断货或停货等特殊情况时，我公司保证提前告知贵院，并出示加盖公章的停货书面说明。断货期间，贵院有权向其他供货商购买同类产品，直到我公司能继续供货为止。

4、若中选设备未能按医院实际需求在约定时间内交付使用，我公司保证提前告知贵院，并出示加盖公章的说明，同意医院单方面无责终止本次公开采购相关合同。

5、在实际使用过程中如因产品原因出现异常情况，我公司保证及时请厂家或专家到贵院协助解决异常情况，一切费用由我公司负责。

6、对于一些需要指导的新产品，我公司保证做好相关培训工作，培训产生的费用由我公司负责。

7、新开展的项目或同一测定项目检测方法改变升级，我公司保证无条件提供货源。

8、我公司保证在供货中对因运输破损等原因无法使用的产品无条件退换。

9、对于接近有效期的产品（近效期3个月或以上的），我公司保证无条件更换新批号且有效期在半年以上的产品。

10、我公司承诺中选后将在深圳医用耗材阳光交易和监管平台签订购销合同。

我公司如有违约，自愿接受贵院处罚，同意医院单方面无责终止本次公开采购相关合同并支付货款10倍的违约金。

**本承诺书有效期限：自签订购销合同开始至合同有效期截止。**

报名公司（盖章）：

法定代表人（签字或盖章）：

被授权人（签字）：

日期： 年 月 日

格式16：供货保障证明

**供货保障证明**

**致：北京中医药大学深圳医院（龙岗）**

我公司承诺为此次授权 公司参与项目名称： 、项目编号：XM的项目，提供以下质量保证并承担相应的法律责任：

1. 提供的产品为全新的、符合招标文件承诺的技术要求；
2. 保证“诚信承诺函”及“供货承诺函”全部内容的满足；
3. 保证在规定的时间内供货。

我公司如有违约，自愿接受贵院处罚，同意医院单方面无责终止本次公开采购相关合同并支付货款10倍的违约金。

**本承诺书有效期限：自签订购销合同开始至合同有效期截止。**

生产厂家（盖章）：

日期： 年 月 日

格式17：所投产品检测报告等产品合格证明材料系列

格式18：所投产品说明书

**注意：**每个谈判产品的材料须按“谈判文件目录”所列顺序装订。

格式19：诚信及履约承诺函

**诚信及履约承诺函**

致：北京中医药大学深圳医院（龙岗）

我公司针对本次公开遴选活动，在此郑重承诺如下：

1、我公司对本次遴选项目所提供的货物或服务未侵犯知识产权；

2、在开标前三年内的经营活动中没有重大违法记录；

3、我公司参与本项目时不存在被有关部门禁止参与政府采购活动且在有效期内的情况；

4、我公司具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的资质；

5、我公司未被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单；

6、我公司参与该项目投标，严格遵守政府采购相关法律，投标做到诚实，不造假， 不围标、串标、陪标。我公司已清楚，如违反上述要求，其投标将作废，被列入不良记录名单并在网上曝光，同时将被提请政府采购监督管理部门给予一定年限内禁止参与政府采购活动或其他处罚；

7、我单位如果中标，做到守信，不偷工减料，依照本项目采购文件需求内容、签署的采购合同及本单位在投标中所做的一切承诺履约。我单位对本项目的报价负责，中标后将严格按照本项目采购文件需求、签署的采购合同及我单位在投标中所作的全部承诺履行。

我单位清楚，若以“报价太低而无法履约”为理由放弃本项目中标资格时，愿意接受主管部门的处理处罚。若我单位中标本项目，我单位的报价明显低于其他投标人的报价时，我单位清楚，本项目将成为重点监管、重点验收项目，我单位将按时保质保量完成，并全力配合有关监管、验收工作；若我单位未按上述要求履约，我单位愿意接受主管部门的处理处罚；

8、我单位已认真核实了谈判文件的全部内容，所有资料均为真实资料。我单位对谈判文件中全部投标资料的真实性负责，如被证实我单位的谈判文件中存在虚假资料的，则视为我单位隐瞒真实情况、提供虚假资料，我单位愿意接受主管部门作出的行政处罚；

9.我单位承诺不存在《深圳市财政局政府采购供应商信用信息管理办法》（深财规〔2023〕3号）列明的严重违法失信行为（由供应商在《政府采购投标及履约承诺函》中作出声明）。

10.我公司承诺非采购人临床医技科室负责人员和其他从事管理的人员及配偶、子女及其配偶，参与开办、入股（除上市公司非控制股东）或实际控制的公司。

11、我公司不以非法手段排斥其他供应商参与竞争，不恶意投诉；

12、我公司不向采购项目相关人行贿或者提供其他不当利益；

13、我公司不阻碍、抗拒主管部门监督检查；

14、我公司承诺不非法转包、分包；

15、我公司承诺没有其他违反法律法规规定的行为。

以上承诺，如有违反，愿依照国家相关法律处理，并承担由此给采购人带来的损失。

报名公司（盖章）：

法定代表人（签字或盖章）：

被授权人（签字）：

日期： 年 月 日

格式20：关于在深圳医用耗材阳光交易和监管平台签订合同的承诺书

**关于在深圳医用耗材阳光交易和监管平台**

**签订合同的承诺书**

北京中医药大学深圳医院（龙岗）：

我司承诺若本次北京中医药大学深圳医院（龙岗）医用耗材公开遴选项目（编号：XM20250712）中选后将严格按照深圳市医保局要求，所有中选产品必须在10天内在深圳医用耗材阳光交易和监管平台与北京中医药大学深圳医院（龙岗）签订合同（非医疗器械除外）。

如因我司或代理品牌厂家原因未能在规定时间内成功签订合同，同意北京中医药大学深圳医院（龙岗）取消我司中选资格，原合同可自动失效。

特此承诺。

供应商（盖章）：

法定代表人（签字或盖章）：

日期： 年 月 日

格式21：风险知悉声明函

**风险知悉声明函**

**北京中医药大学深圳医院（龙岗）：**

关于贵单位 年 月 日发布 5月第四批耗材 （遴选编号：XM20250712）的公开遴选公告，本公司（企业）愿意参加此次遴选，并声明：

一、本公司已充分知悉“隐瞒真实情况，提供虚假资料”的法定情形，相关情形包括但不限于：

（一）通过转让或者租借等方式从其他单位获取资格或者资质证书参与遴选的。

（二）由其他单位或者其他单位负责人在报名供应商编制的谈判文件上加盖印章或者签字的。

（三）项目负责人或者主要技术人员不是本单位人员的。

（四）其他隐瞒真实情况、提供虚假资料的行为。

二、本公司已充分知悉“与其他采购参加人串通投标”的法定情形，相关情形包括但不限于：

（一）报名供应商之间相互约定给予未中标的供应商利益补偿。

（二）不同报名供应商的法定代表人、主要经营负责人、项目投标授权代表人、项目负责人、主要技术人员为同一人、属同一单位或者在同一单位缴纳社会保险。

（三）不同报名供应商的谈判文件由同一单位或者同一人编制，或者由同一人分阶段参与编制的。

（四）不同报名供应商的谈判文件或部分谈判文件相互混装。

（五）不同报名供应商的谈判文件内容存在非正常一致。

（六）由同一单位工作人员为两家以上（含两家）供应商进行同一项遴选活动的。

（七）不同报名公司的报价呈规律性差异。

（八）主管部门依照法律法规认定的其他情形。

三、本公司已充分知悉下列情形所对应的法律风险，并在谈判前已对相关风险事项进行排查。

（一）对于从其他主体获取的谈判资料，供应商应审慎核查，确保谈判资料的真实性。如主管部门查实谈判文件中存在虚假资料的，无论相关资料是否由第三方或本公司员工提供，均不影响主管部门对供应商存在“隐瞒真实情况，提供虚假资料”违法行为的认定。

（二）对于涉及国家机关出具的公文、证件、证明材料等文件，一旦涉嫌虚假，经查实，主管部门将依法从严处理，并移送有关部门追究法律责任；涉嫌犯罪的，主管部门将一并移送司法机关追究法律责任。

（三）对于涉及安全生产、特种作业、抢险救灾、防疫等政府采购项目，供应商实施提供虚假资料、串通投标等违法行为的，主管部门将依法从严处理。

（四）供应商应严格规范项目授权代表、员工参与此次公开遴选的行为，加强对谈判文件的审核。项目授权代表、员工编制、递交谈判文件等行为违反政府采购法律法规或谈判文件要求的，报名供应商应当依法承担相应法律责任。

（五）单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动。相关情形如查实，依法作报名无效处理；涉嫌串通投标等违法行为的，主管部门将依法调查处理。

四、本公司已充分知悉违法、违规行为的法律后果。

本单位承诺，若出现不同投标供应商的法定代表人、主要经营负责人、投标授权代表人、项目负责人、主要技术人员为同一人，属同一单位或者在同一单位缴纳社会保险等违法、违规行为，自愿接受采购人或相关主管部门依据制度及法律法规的处置，承担相应法律后果。

以下文字请投标供应商**抄写并确认**：“本公司已仔细阅读《投标人风险知悉声明函》，充分知悉违法行为的法律后果，并承诺将严谨、诚信、依法依规参与公开遴选活动”。

**（抄写）：**

报名公司名称（公章）：

被授权人（签字）：

日期：

**信用记录查询操作指南**

（仅供参考）

一、信用中国查询操作指南

1. 登录信用中国网址：www.creditchina.gov.cn
2. 输入供应商名称点击查询



1. 下载信用信息



二、中国政府采购网操作指南

1. 登录中国政府采购网网址：www.ccgp.gov.cn
2. 点击进入政府采购严重违法失信行为记录名单专栏



3、输入供应商名称点击查询



4、直接打印查询结果页面

三、深圳市政府采购监管网查询操作指南

1、登录深圳市政府采购监管网网址：zfcg.sz.gov.cn

2、点击进入采购监管专栏



3、点击选择诚信档案栏

4、输入供应商名称点击查询



5、直接打印查询结果页面