

2、报价表

序号	货物名称	品牌型号	询价技术要求	报价技术配置	响应情况	单价	数量	总额
1	HI V(1/2)快速检测试剂	山东康华	<p>1. 方法学：胶体金法，规格：≤100 人份/盒；</p> <p>2. 原理：胶体金免疫层析法；</p> <p>3. 应用于门诊、急诊、术前检测、个体检测、流行病学调查、人群 HIV 抗体筛查，用于 HIV 感染的辅助诊断；</p> <p>4. 全血/血清/血浆均可检测，结果无显著性差异（提供相关证明材料）；</p> <p>★5. 评估结果：近五年参加过全国 HIV 抗体快速诊断试剂临床质量评估，敏感性均 100%，功效率均大于 99%，产品通过了国家食品药品监督管理局注册。产品质量稳定可靠，未出现不良记录。</p> <p>6. 满分通过近三年国家卫生部临检中心室间质评；</p> <p>7. 30 分钟内出结果，方便快捷；</p> <p>★8. 有效期：不少于 24 个月，采购人验收后有效期不少于 18 个月；</p> <p>9. 试剂储存条件：2~30℃密封干燥处保存；</p> <p>10. 试剂工作条件要求：室温；</p> <p>11. 血红蛋白浓度 ≤ 178g/L，总胆红素浓度 ≤ 1.6mg/100mL，甘油三酯浓度 ≤ 200mg/mL，总胆固醇浓度 ≤ 200mg/mL 对结果无影响；</p> <p>12. 全国 EQA 使用客户量连续三年每年 ≥ 100 家；</p>	<p>1. 方法学：胶体金法，规格：≤20 人份/盒；</p> <p>2. 原理为胶体金免疫层析法；</p> <p>3. 本试剂用于体外定性检测人血清/血浆/全血中的人类免疫缺陷病毒 HIV-1/HIV-2 抗体。</p> <p>4. 全血/血清/血浆均可检测，结果无显著性差异（证明文件可见标书 54 页起的临床质量评估报告）；</p> <p>★5. 2019 年、2020 年均参加过全国 HIV 抗体快速诊断试剂临床质量评估，敏感性均 100%，功效率均大于 99%，通过了国家食品药品监督管理局注册。产品质量稳定可靠，未出现不良记录。</p> <p>6. 2022-2024 年国家卫生部临检中心室间质评均为满分；</p> <p>7. 15-20 分钟内出结果</p> <p>★8. 有效期为 24 个月，采购人验收后有效期不少于 18 个月；</p> <p>9. 试剂储存条件：2~30℃密封干燥处保存；</p> <p>10. 试剂工作条件要求：，室温 (10~30℃) 条件下，湿度 60% 及以下，开封 1 小时内使用；湿度 60% 以上开封即用；</p> <p>11. 血红蛋白浓度 ≤ 178g/L，总胆红素浓度 ≤ 1.6mg/100mL，甘油三酯浓度 ≤ 200mg/mL，总胆固醇</p>	<p>1. 无偏离</p> <p>2. 无偏离</p> <p>3. 无偏离</p> <p>4. 无偏离</p> <p>5. 无偏离</p> <p>6. 无偏离</p> <p>7. 正偏离</p> <p>8. 无偏离</p> <p>9. 无偏离</p> <p>10. 无偏离</p> <p>11. 负偏离</p> <p>12. 负偏离</p> <p>13. 负偏离</p> <p>14. 无偏离</p> <p>15. 无偏离</p>	0.89/份	113200 份	¥100748 元



		13. 获得 CE 认证及世界卫生组织 WHO、PQ 质量认证; 14. 每批货物都要出具本批检验报告单,生产厂家通过 ISO13485 或 ISO9001 等体系认证(需提供证明文件); 15. 所投产品在安徽省医药集中采购平台,且有采购限价,供应商有厂家配送能力并提供承诺函。	浓度 $\leq 200\text{mg/mL}$ 对结果无影响(暂无实验结果证明) 12. 未达到全国 EQA 使用客户量连续三年每年 ≥ 100 家; 13. 未获得 CE 认证及世界卫生组织 WHO、PQ 质量认证; 14. 每批货物都具有本批次的检验报告单,本标书 24-25 页提供了 ISO13485 及 ISO9001 认证证书 15. 产品在安徽省医药集中采购平台,且有采购限价,本公司有配送能力并提供承诺函。				
合 计							¥100748 元

供应商名称(盖章): 合肥医养技术服务有限公司

法定代表人(签字或盖章)或被授权人(签字): 闫晗

