（一）技术需求：

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **序号** | **名称** | **技术参数** |
| 1 | ▲测定项目 | PH，PCO2，PO2 ，K，Na，Cl，Ca，Lac（乳酸)、GLU |
|  | ▲检测方法学 | 电极法 |
| 2 | 检测试剂CFDA注册证 | 符合、有效 |
| 3 | ▲样本类型 | 适合于全血、血浆、透析液、尿液等其它生物液体测定 |
| 4 | 样本量 | 标本用量全参数用量：≤95μl |
| 5 | 样本检测速率 | 从上样至打印检测报告≤150s |
| 6 | 质控品 | 提供独立的全自动质控试剂盒（跟试剂盒分开），自动设置并执行质控，≥2个水平的自动质控，必须由第三方进行质控，质控批号不会随试剂盒更换而频繁变化，能维持质控批号独立稳定，同一批次质控≥1年效期。 |
| 7 | ▲保质期 | 耗材常温（2~26 ℃）存储有效期≥180天，耗材上机有效期≥30天 |
| 8 | 数据存储 | 病人样本测试结果 ≥2000个，支持U盘导出备份 |
| 9 | 数据接口 | 支持LIS系统，并且承担连接 |
| 10 | 随机操作适配性 | 完善的质量控制软件和统计，形象图文提示的友好操作界面；可以编排病人报告单，提供书面版和电子版SOP(标准操作规程，非使用说明书） |
| 11 | 电极 | 采用独立电极，非测试卡及单测试片 |
| 12 | 试剂结算方式 | 按照LIS人份数每月结算，试剂成本含室内质控。 |
| 13 | ▲试剂质控要求 | 需参加卫健委或浙江省临床检验中心室间质评（EQA）分组 |
| 14 | 血气针适配性 | 需提供配套品牌血气针（不属于本次报价，在两定平台集采） |