|  |  |
| --- | --- |
| 美托尼嗪检测试剂（30盒） | 1）规格：板型，铝箔袋单人份包装，即开即用；25人份/盒2）检测原理：胶体金法；3）检测时间：5分钟读取结果；4）储存条件：2℃～30℃保存，有效期24个月；5）检测样本：尿液；6）检出限：本试剂盒用于定性检测尿液样本中的最低检出浓度为：50ng/mL的美托尼嗪，用于美托尼嗪的初筛。 |
| 多项毒品检测试剂盒（吗啡、冰毒、氯胺酮、摇头丸、大麻）（五合一）（30盒） | 1）规格：插卡型，铝箔袋单人份包装，即开即用；25人份/盒2）检测原理：胶体金法；3）检测时间：5分钟读取结果;4）储存条件：2℃～30℃保存，有效期24个月；5）检测样本：尿液；6）检出限：本试剂盒用于定性检测尿液样本中的最低检出浓度为：300ng/mL的吗啡、500ng/mL的二亚甲基双氧安非他明、1000ng/mL的甲基安非他明、1000ng/mL的氯胺酮和50ng/mL的四氢大麻酚酸。7）▲交叉反应：样本中含以下物质试剂盒应呈阴性：100μg/ml的布洛芬、异丙嗪、黄连素、阿米替林、丁丙诺啡、哌替啶、苯丙醇胺、利多卡因、诺氟沙星、阿司匹林、氧氟沙星、先锋Ⅳ、丙米嗪、原阿片碱、非那西丁、氯丙嗪、芬太尼、曲马多、东莨菪碱、扑热息痛、乳糖、去痛片、咖啡因、多西拉敏、异戊巴比妥、巴比妥、布他比妥、司可巴比妥、艾司唑仑、加替沙星、苯巴比妥、拉米夫定、二甲双弧、阿昔洛韦、格列齐特、罗格列酮、格列美脲、利巴韦林、阿波卡糖；（需提供国家药品监督管理局盖章的证明资料）8）▲干扰反应：下列物质在尿液中的浓度为表中所示浓度时不引起干扰反应：2mg/dL的胆红素、1000mg/dL的肌酐、2000mg/dL的人血白蛋白、100μg/mL的尿素、100μg/mL的马尿酸、2000mg/dL的D-无水葡萄糖、100μg/mL的胭脂红、100μg/mL的红霉素、100μg/mL的柠檬黄、100μg/mL的草酸、200μg/mL的血红蛋白、4μg/mL的肌红蛋白；（需提供国家药品监督管理局盖章的证明资料）9）★产品具有国家药品监督管理局颁发的注册证； |
| 地芬诺酯检测试剂（30盒） | 1）规格：板型，铝箔袋单人份包装，即开即用；25人份/盒2）检测原理：胶体金法；3）检测时间：5分钟读取结果；4）储存条件：2℃～30℃保存，有效期24个月；5）检测样本：尿液；6）▲检出限：在检出率不小于90%的前提下，在进样量为120μL时，地芬诺酯尿液检测试剂条对浓度为50μg/mL、进样质量为6ug的地芬诺酯人工尿液溶液进行采样分析，检测结果应显示为地芬诺酯阳性。（需在公安部检验报告中体现）7）▲重复性：使用同一批次的10份地芬诺酯尿液检测试剂条，短时间内对同一份150%检出限浓度的地芬诺酯人工尿液溶液进行重复检测操作，检测结果应均显示为地芬诺酯阳性。（需在公安部检验报告中体现）8）▲批间差：使用三批不同批次的5份地芬诺酯尿液检测试剂条，短时间内对同一份150%检出限浓度的地芬诺酯人工尿液溶液进行重复检测操作，检测结果应均显示为地芬诺酯阳性。（需在公安部检验报告中体现）9）▲制造商提供该产品公安部安全防范报警系统产品质量监督检验测试中心颁发的检验报告。 |
| 冰毒毛发检测（荧光免疫）（8盒） | 1.▲方法学：荧光免疫技术2.产品规格：检测试剂的膜条宽度≥4mm。3.移液速度：当在试剂卡，上滴加80μL的毛发裂解液时，试剂卡上的液体移动速度应大于等于50mm/min。4.未吸食者毛发毒品检测试验：将未吸食毒品者的毛发样本裂解后通过专用甲基安非他明毛发毒品痕量快速检测试剂卡插入毛发毒品痕量快速分析仪进行检测，检测结果应显示为阴性。5.甲基安非他明吸食者毛发样本检测试验：仪器对已确认的氯胺酮/甲基安非他明/吗啡吸食者的毛发样本裂解后通过专用甲基安非他明毛发毒品痕量快速检测试剂卡插入毛发毒品痕量快速分析仪进行检测，检测结果应显示为甲基安非他明阳性6.可检测毒品种类：将滴注有80μL、浓度均为10ng/mL甲基安非他明1:1混合溶液的甲基安非他明毛发毒品痕量快速检测试剂卡插入毛发毒品痕量快速分析仪进行检测，检测结果应显示为甲基安非他明阳性7.毒品检出限（灵敏度）：将滴注有80μL、浓度均为2ng/mL的甲基安非他明/吗啡1:1:1 混合溶液的甲基安非他明毛发毒品痕量快速检测试剂卡插入毛发毒品痕量快速分析仪进行检测，检测结果应显示为、甲基安非他明阳性（相当于：甲基安非他明检出限：0.16ng/mg）。8.试剂卡重复项偏差：对同一批次的10张甲基安非他明毛发毒品痕量快速.检测试剂卡进行检测，检测结果重复性偏差应小于等于20%。9.▲制造商提供该产品公安部安全防范报警系统产品质量监督检验测试中心颁发的检验报告。 |
| 四氢大麻酚酸毛发检测试剂（荧光免疫）（8盒） | ①★方法学：荧光免疫技术②产品规格：检测试剂的膜条宽度≥3mm。③移液速度：当在试剂卡，上滴加80μL的毛发裂解液时，试剂卡，上的液体移动速度应大于等于40mm/min。④★灵敏度：将滴注有80μL、浓度为0. 5ng/mL的大麻（四氢大麻酚）溶液的大麻毛发毒品痕量快速检测试剂卡插入毛发毒品痕量快速分析仪进行检测，检测结果应显示为大麻阳性。（等同于毛发检测灵敏度/检出限达到0.04ng/mg）。⑤大麻吸食者毛发样本检测试验：仪器对已确认的大麻吸食者的毛发样本裂解后通过专用大麻毛发测定试剂卡插入毛发毒品痕量快速分析仪进行检测，检测结果应显示为大麻阳性。⑥未吸食毒品者毛发样本检测试验：将未吸食毒品者的毛发样本裂解后通过专用大麻毛发测定试剂卡插入毛发毒品痕量快速分析仪进行检测，检测结果应显示为阴性。⑦产品保存温度：可常温保存，温度在5℃～40℃，不需冷链运输存储。⑧▲制造商提供该产品公安部安全防范报警系统产品质量监督检验测试中心颁发的检验报告。 |
| K2毛发检测试剂（荧光免疫）（8盒） | 1）★方法学：荧光免疫技术2）灵敏度：0.16ng/mg3）▲制造商提供该产品公安部安全防范报警系统产品质量监督检验测试中心颁发的检验报告。 |
| K3毛发检测试剂（荧光免疫）（8盒） | ①★方法学：荧光免疫技术②产品规格：检测试剂的膜条宽度≥3mm。③移液速度：当在试剂卡，上滴加80μL的毛发裂解液时，试剂卡，上的液体移动速度应大于等于40mm/min。④★灵敏度：将滴注有80μL、浓度为2ng/mL的合成大麻素k3溶液的成大麻素k3毛发测定试剂卡插入毛发毒品痕量快速分析仪进行检测，检测结果应显示为氯胺酮阳性。（等同于毛发检测灵敏度/检出限达到0.16ng/mg）。⑤成大麻素k3吸食者毛发样本检测试验：仪器对已确认的成大麻素k3吸食者的毛发样本裂解后通过专用成大麻素k3毛发测定试剂卡插入毛发毒品痕量快速分析仪进行检测，检测结果应显示为成大麻素k3阳性。⑥未吸食毒品者毛发样本检测试验：将未吸食毒品者的毛发样本裂解后通过专用成大麻素k3毛发测定试剂卡插入毛发毒品痕量快速分析仪进行检测，检测结果应显示为阴性。⑦产品保存温度：可常温保存，温度在5℃～40℃，不需冷链运输存储。⑧▲制造商提供该产品公安部安全防范报警系统产品质量监督检验测试中心颁发的检验报告。 |
| K4毛发检测试剂（荧光免疫）（8盒） | ①★方法学：荧光免疫技术②产品规格：检测试剂的膜条宽度≥3mm。③移液速度：当在试剂卡，上滴加80μL的毛发裂解液时，试剂卡，上的液体移动速度应大于等于40mm/min。④★灵敏度：将滴注有80μL、浓度为0.5ng/mL的合成大麻素UR144溶液的成大麻素RU144毛发测定试剂卡插入毛发毒品痕量快速分析仪进行检测，检测结果应显示为RU144阳性。（等同于毛发检测灵敏度/检出限达到0.04ng/mg）。⑤成大麻素RU144吸食者毛发样本检测试验：仪器对已确认的成大麻素RU144吸食者的毛发样本裂解后通过专用成大麻素RU144毛发测定试剂卡插入毛发毒品痕量快速分析仪进行检测，检测结果应显示为成大麻素RU144阳性。⑥未吸食毒品者毛发样本检测试验：将未吸食毒品者的毛发样本裂解后通过专用成大麻素RU144毛发测定试剂卡插入毛发毒品痕量快速分析仪进行检测，检测结果应显示为阴性。⑦产品保存温度：可常温保存，温度在5℃～40℃，不需冷链运输存储。⑧▲制造商提供该产品公安部安全防范报警系统产品质量监督检验测试中心颁发的检验报告。 |
| 合成大麻素三合一尿液检测试剂（30盒） | 1）规格：插卡型，铝箔袋单人份包装，即开即用；25人份/盒2）检测原理：胶体金法；3）检测时间：5分钟读取结果;4）储存条件：4℃～30℃保存，有效期24个月；5）检测样本：尿液；6）检出限：人造大麻k2（JWH）的最低检出限为50ng/ml、人造大麻k3（ADB）的最低检出限为10ng/ml、人造大麻k4（UR-144）的最低检出限为25ng/ml。7）▲抗干扰性：100ng/ml的ADB-BUTINACA和50ng/ml的ADB-4en-PINACA标准添加溶液应能使ADB的检验结果为阳性；（需在公安部检验报告中体现）8）▲抗干扰性：试纸条应不与100µg/ml的甲基安非他明、纳曲酮、麻黄碱、苯甲酰爱康宁、氯胺酮、伪麻黄碱、美沙酮、地西泮、丁丙诺啡、苯巴比妥、加替沙星，浓度为50µg/ml的雷尼替丁、普鲁卡因发生阳性交叉反应。（需在公安部检验报告中体现）9）▲制造商需提供具备CMA或CNAS资质的第三方检测机构在其合法检测范围内出具的功能检测报告并加盖制造商公章，验收前原件备查） |

**供应商资格要求：**

**1、供应商所投产品应具备招标文件内所要求的技术参数，参数不符需在技术偏离表内写明不符项，否则视为无效投标。**

**2、供应商应具备所投产品生产厂家出具的经销配送及售后问题处理的相关授权书。**

**3、供应商认真核对参数，如因供应商提供虚假参数导致影响甲方工作，供应商应当负责甲方的损失及责任。**

**4.供应商需取得医疗器械经营许可**