

开标一览表

投标人名称：上海浩源生物科技有限公司
项目名称：武威市中心血站2025年核酸检测试剂耗材采购项目
招标文件编号：204008JH6206007
包号：001

序号	投标人名称	总价(万元)
1	上海浩源生物科技有限公司	80.23

投标人（公章）：上海浩源生物科技有限公司
法定代表人或授权代表（签字或盖章）：
日期：2025年05月13日
注：

- 1.报价应是设备主机及附件货款、运输费、运输保险费、装卸费、安装调试费及其他应有的费用。投标人所报价格为货到现场安装调试完成的最终优惠价格。
- 2.“开标一览表”必须签字或盖章，否则为无效投标，可以逐页签字或盖章也可以在落款处签字或盖章。
- 3.“开标一览表”按包分别填写。

报价明细表

投标人名称：上海浩源生物科技有限公司

项目名称：武威市中心血站2025年核酸检测试剂耗材采购项目

招标文件编号：204008JH6206007

包号：001

单位：万元

序号	货物名称	品牌	型号	生产厂家	参数	数量	单价	总价	备注
1	乙肝表面抗原EIA检测试剂	厦门新创	96人份/盒	英科新创（厦门）科技股份有限公司	1、规格：96 人份/盒，实验板条位 8 孔或 12 孔/ 条，并可拆卸，孔与孔之间可拆卸； 2、阳性符合率：按中国药品生物制品检定所要求， 阳性参考品符合率为 3/3，结果符合标准。 3、阴性符合率：按中国药品生物制品检定所要求， 阴性参考品符合率为 20/20，结果符合标准。 4、最低检出限：按中国药品生物制品检定所要求， 结果符合最低检出量为adr 亚型 0.1IU/ml、adw 亚 型 0.1IU/ml、ay 亚型 0.2IU/ml 检出为阳性，结果 符合标准。 5、精密度：按中国药品生物制品检定所要求，结果符合 CV≤15% (n=10)。 6、EQA 成绩：2022 年卫生部临检中心 EQA 实验室 数≥300； 7、*稳定性：试剂盒内各组 分置 37℃6 天后的检定结果符合要求。	190	0.008	1.52	/
2	丙肝抗体EIA检测试剂(酶免四代)	厦门新创	96人份/盒	英科新创（厦门）科技股份有限公司	1.符合国家对 HCV 抗体试剂各项标准及要求。 2.*双抗原夹心法检测。 3.符合国家血液管理各项法规要求。 4.附国家药品批批检报告。 5.平均窗口期≤30 天。 6.特异性≥99.9%。 7.灵敏度:0.02NCU/ml 可 检出。 8.精密性:CV≤15%。 9.提供国家食品药品监督管理局的生物制品批签发证明。	190	0.055	10.45	/
3	梅毒螺旋体抗体EI	厦门新创	96人份/盒	英科新创（厦门）	1、规格：96 人份/盒，实验板条位 8 孔或 12 孔/ 条，并可拆卸，孔与孔之间可拆卸； 2、阴性符合率：按中国药品生物制品检定所要求， 检定 10 份阴性样本结果符合率 100%。 3、阳性符合率：按中国药品生物制品检定所要求， 检定 20 份阳性样本结果符合率 100%。 4、最低检出限：按中国药品生物制品检定所要求， 检定 4 份样本，检测符合率≥2/4，且 L4 号为阴性。 5、精密性：按中国药品生物制品	190	0.016	3.04	/

	A 检测试剂			科技股份有限公司	检定所要求, 检定结果符合 $CV \leq 15\%$ ($n=10$)。 6. *稳定性: 试剂盒内各组分置 37°C 6 天后的检定结果符合要求。 7. 附国家药品批批检报告。 8. 特异性 $\geq 99.9\%$ 。 9. 精密性: $CV \leq 15\%$ 。 10. 灵敏度: 0.5NCU/ml 可检出。 11. 精密性: $CV \leq 15\%$ 。 12. 提供国家食品药品监督管理局的生物制品批签发证明。				
4	乙肝表面抗原/梅毒螺旋体抗体联合检测试剂盒	广州万孚	100 人份/盒	广州万孚生物技术股份有限公司	1. 实验原理: 胶体金法。 2. 适用标本类型: 全血或血浆 (血清) 3. 标本用量: ≤ 80 微升。 4. 辅助耗材: 提供吸管。 5. *适用范围: 同一试纸条可检测 HBsAg 和梅毒螺旋体抗体。 6. 适用环境温度: $4-30^{\circ}\text{C}$, 湿度 $\leq 80\%$ 。 7. 15 分钟内能出反应结果。 8. 对 HBsAg 检测灵敏度 $\geq 90\%$, 特异性 $\geq 98\%$ 。 9. 对梅毒螺旋体检测灵敏度 $\geq 95\%$, 特异性 $\geq 98\%$ 。 10. 适用于采血车献血现场定性检测。	220	0.036	7.92	/
5	核酸检测试剂 (6混1) 进口	苏州华益美	576 人份/盒 96 测试/套	苏州华益美生物科技有限公司	1. 与实验室罗氏 Cobas S201 (型号) 核酸检测设备相匹配。 2. 病毒核酸检测方法及项目: 实时荧光聚合酶链反应或转录介导扩增; 采用三联检测模式检测乙肝病毒 DNA、丙肝病毒 RNA、人类免疫缺陷病毒 RNA; 检测试剂必须获得国家食药监局的批准文号, 须提供国家食药监局批准的说明书。 3. 报告: 能够一次直接提供单项病毒核酸检测结果, 无需另行鉴别, 拆分时, 对乙肝、丙肝和艾滋病病毒三种病毒单管联合检测, 实时鉴定。 4. 核酸检测试剂可检测到的基因亚型: HIV-1 RNA (M 组 A-J 亚型、N 组、O 组); HIV-2 RNA; HCV-RNA (1-6 亚型); HBV-DNA (A-H 所有亚型); 得到临床验证的 Pre-core 区突变检测性能。 5. 标本的混样数量不超过 6 个标本/pool, 以保证工作效率, 汇集后样本检测灵敏度 (平均 95% LOD): HIV-1 (M 组) $\leq 51\text{ IU/ml}$, HIV-1 (O 组) $\leq 20\text{ IU/ml}$, HIV-2 $\leq 8\text{ IU/ml}$, HCV $\leq 7\text{ IU/ml}$, HBV $\leq 3\text{ IU/ml}$ 。 6. 质量控制: 同时提供内标 (Internal Control) 和配套质控品, 其中, 内标可监控核酸提取和扩增检测的全过程。 7. 需配有防止扩增产物污染的有效措施, 采用国际标准的 UNG 酶, 以防止扩增产物污染, 避免假阳性。 8. 试剂各组份均在 $2-8^{\circ}\text{C}$ 下保存, 直接使用, 无需人工配制或复溶; 试剂效期 24 个月。 9. 试剂盒各组分有条码标示, 以便设备自动扫描识别, 并进行跟踪。 10. 原始试剂瓶直接上机, 核酸提取、扩增检测过程中, 试剂瓶、样本管和反应管全程封闭, 以降低污染风险。 11. 检测结束后, 系统自动判读和传输结果, 无需人工干预。 12. 配套设备自动化程度高, 最大耗材装载量可支持大于 5 个小时的无人值守及过夜检测。 13. 溯源: 核酸提取检测设备和试剂是来源于同一品牌的配套产品, 以保证检测结果的可溯源性, 保证售后和技术支持的一致性。 14. 在中国血筛市场得到广泛认可, 提供最近两年的试剂在血站系统的中标通知书及合同。 15. 提供 CFDA 注册证, 中国食品药品鉴定研究院检验报告。	14	3.25	45.5	/
6	ABO/RHD	厦门	100 人	厦门信德	1. 产品名称: ABO/RhD 血型抗原检测试剂盒 (固相法)。 2. 检测方法: 固相法。 3. 包装规格: 25 人份/盒、50 人份/盒、100 人份/盒。 4. *预期用途: 适用于临床进行 ABO 及 RhD 血型抗原检测。 5. 准确	22	0.	8.	/

	血型 抗原 检测 试剂 盒	信 德	份/ 盒	科创 生物 科技 有限 公司	性：测定符合率达到 100% 。 6.标本类型：抗凝全血、手指末梢血。样本用量： 10 μL。 7.检测时 间：2 分钟内出结果。 8.*结果判读：检测结果清晰可见，无需专业设备， 肉眼判读。 9.特异性：SA 窗口应与 A1 型、A1B 型、A2 型、A2B 型的红细胞发生阳性反应，与 B 型、O 型的红细胞 为阴性反 应。S B 窗口应与 B 型、A1B 型、A2B 型的红细胞发生阳性反应，与 A1 型、A2 型、O 型的红 细胞为 阴性反应。SD 窗口应与正常RhD 阳性的红细胞发生阳性反应，与 RhD 阴性的红细胞为阴性反应。 10.重 复性：用同批试剂卡分别对同一样本连续检测 10 次，结果均一致，且阳性结果显色明显，阴 性结果无红 细胞残留于反应窗。 11.储存条件： 2~30 °C 密封干燥保存。 12.有效期：有效期为 24 个月。	0	04	8	
7	一次 性使 用分 离胶 采血 试管	广 州 阳 普	5ml	广 州 阳 普 医 疗 科 技 股 份 有 限 公 司	1. 采血量(ml)： 5.0。 2. 管材：高密度塑料材质管壁； 3. 标签/头盖/颜色：透明标签/安全头盖/珍珠 白。 4. 添加剂：K2EDTA 喷雾冻干抗凝剂和分离胶，不稀 释样本，杜绝污染，保持最佳原始状态。 5. * 储存温度：-60。 6. 产品质量：原装进口，美国 FDA 批准使用，GMP 监管下的分子检测专用管。	1 5 0 0 0	0. 00 02	3	/

投标人（公章）上海浩源生物科技有限公司

法定代表人或授权代表（签字或盖章）朱漂朱漂

日期：2025年05月13日

注：

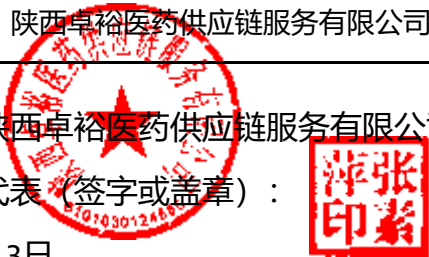
1. 报价明细表中应列明开标一览表中每个分项内容。

开标一览表

投标人名称：陕西卓裕医药供应链服务有限公司
项目名称：武威市中心血站2025年核酸检测试剂耗材采购项目
招标文件编号：204008JH6206007
包号：002

序号	投标人名称	总价(万元)
1	陕西卓裕医药供应链服务有限公司	15.45

投标人（公章）：陕西卓裕医药供应链服务有限公司
法定代表人或授权代表（签字或盖章）：
日期：2025年5月13日



- 注：
- 1.报价应是设备主机及附件货款、运输费、运输保险费、装卸费、安装调试费及其他应有的费用。投标人所报价格为货到现场安装调试完成的最终优惠价格。
 - 2.“开标一览表”必须签字或盖章，否则为无效投标，可以逐页签字或盖章也可以在落款处签字或盖章。
 - 3.“开标一览表”按包分别填写。

报价明细表

投标人名称：陕西卓裕医药供应链服务有限公司

项目名称：武威市中心血站2025年核酸检测试剂耗材采购项目

招标文件编号：204008JH6206007

包号：002

单位：万元

序号	货物名称	品牌	型号	生产厂家	参数	数量	单价	总价	备注
1	抗A抗B标准血清	长春博德	100人份 2*10ml	长春博德生物技术有限公司	1、国产试剂。 *2、规格：2*10ml/盒。 3、原料：单克隆抗体。 4、效价：大于等于国家参考品检测结果。 5、试剂特异性要高。 6、亲和力：≤15s。 7、适用样本：全血、10%、5%等红细胞悬液。 8、适用方法：平板法、试管法、微量板的全自动血型仪检测等。 9、有效期：至少18个月，有效期内质量稳定。	40盒	0.0084	0.336	/
2	▲ABO反定型细胞标准血清	长春博德	3*10ml	长春博德生物技术有限公司	1、国产试剂。 2、规格：3*10ml/盒。 3、原料：各3人份混合的新鲜人红细胞。 4、效价：≥1：128。 5、试剂特异性要高。 6、亲和力：≤15s。 7.适用样本：血清或血浆。 8.适用方法：试管法、微量板、凝集卡法等的全自动血型仪检测等。	40盒	0.0166	0.664	/
3	抗D试剂（混合型）	长春博德	10ml/支 10支/盒	长春博德生物技术有限公司	1. 外观：透明液体，无溶血， 2. 人单克隆IgM抗D(D175-2 细胞系)和人单克隆IgG抗D(D4151E4细胞系)。稀释剂包括氯化钠、牛血清白蛋白、缓冲液及选择的其它成份，这些成份用于提高试剂的性能。加入叠氮钠(终浓度为 0.1%)作为防腐剂。	6盒	0.172	1.032	/

				责任公司					
4	抗D (IgM+IgG) 型定型试剂 (单克隆抗体)	长春博德	10ml/瓶 10瓶/盒	长春博德生物技术有限公司	*1、主要成分：由人源化单克隆 IgM 抗 D (TH-28 细胞系) 和人源化单克隆 IgG 抗 D (MS-26 细胞系) 混合，用含大分子化学增强剂的缓冲液中制备得来。该试剂包含 0.1% (w/v) 叠氮钠和牛血清白蛋白。 2、检验方法：应用于玻片法、室温盐水试管法、微孔板法和间接抗人球蛋白法检测人红细胞中的D抗原。 3、原理：可与携带 D 抗原的红细胞发生凝聚反应，与不携带D抗原的红细胞不发生凝聚反应。 4、储存条件：2~8℃保存。有效期三年。	10盒	0.015	0.15	/
5	谱细胞 (套)	长春博德	3ml支 10支/盒 1-10号谱细胞各1支。	长春博德生物技术有限公司	鲜红色无凝块的红细胞悬液。静置分层后，上清液呈透明液体，无溶血。盐水法、酶法、抗球蛋白法均可使用。 	6套	0.172	1.032	/
6	抗体筛选红细胞 (套)	长春博德	5ml/支 3支/盒 I, II, III 筛选细胞试剂各1支	长春博德生物技术有限公司	1. I, II, III号抗体筛选红细胞应为鲜红色无凝块的红细胞悬液。静置分层后，上清液呈透明液体，无溶血。 2. 应≤5.0%抗体筛选红细胞至少有一个细胞表达下列抗原：D, C, E, c, e, Jka, Jkb, M, N, S, s, Fya, Lea, Leb, P1。 3. I, II, III号抗体筛选细胞所表达的抗原与随试剂提供的红细胞抗原格局表所标示的抗原一致。	6套	0.04	0.24	/
7	抗人球蛋白 (IgG C3 D)	长春博德	10ml/支	长春博德生物技术有限公司	用于测定血清，血浆及相关液体等样本。	6支	0.022	0.132	/

8	抗-D(抗IgG)	长春博德	10ml/支	长春博德生物技术有限公司	1.主要成分：由人源化单克隆 IgM 抗 D(TH-28 细胞系)和人源化单克隆 IgG 抗 D(MS-26 细胞系)混合，用含大分子化学增强剂的缓冲液中制备得 来。该试剂包含 0.1% (w/v) 叠氮钠和牛血清白 蛋白。 2.预期用途：应用于玻片法、室温盐水试管法、微孔板法和间接抗人球蛋白法检测人红细胞中的 D 抗原。 3.原理：可与携带 D 抗原的红细胞发生凝聚反应， 与不携带 D 抗原的红细胞不发生凝聚反应。 4.储存条件：2~8℃保存。有效期三年。	6支	0.038	0.228	/
9	抗-C(抗IgG)	长春博德	5ml/支	长春博德生物技术有限公司	规格：5ml/瓶，每个包装盒 1 瓶； *主要组成成分：抗 C (IgM) 单克隆细胞株培养液（克隆编号：MS-24），1.57%磷酸盐，1.5%NaCl， 0.1%NaN ₃ ，稳定剂； 储存条件及有效期：2-8℃保存，有效期 24 个月； 检验方法：试管法； 产品性能指标：1.外观：应为无色透明液体。2.特异性检定：使用标准谱红细胞检测，与 RH2 (C) 阳性红细胞出现凝集反应，与RH2 (C) 阴性红细 胞不应出现凝集反应。3.凝集效价检定：RH2 (C) 纯合子 (CC) : ≥1:16；RH2 (C) 杂合子 (Cc) : ≥1:8。4.PH 值测定：应为6.5-8.0。	2支	0.083	0.166	/
10	抗-c(抗IgM)	长春博德	5ml/支	长春博德生物技术有限公司	规格：5ml/瓶，每个包装盒1瓶；主要组成成分： 抗c (IgM) 单克隆细胞株培养液（克隆编号： MS-33），1.57%磷酸盐，1.5%NaCl，0.1%NaN ₃ ，稳定剂；储存条件及有效期：2-8℃保存，有效 期24个月；检验方法：试管法；产品性能指标： 1.外观：应为无色透明液体。2.特异性检定：使用标准谱红细胞检测，与 RH4 (c) 阳性红细胞出现凝集反应，与 RH4 (c) 阴性红细胞不应出现凝集反应。3.凝集效价检定：RH4 (c) 纯合子 (c c) : ≥1:16；RH4 (c) 杂合子 (Cc) : ≥1:8。4.PH 值测定：应为6.5-8.0。	2支	0.083	0.166	/
11	抗-e(抗IgM)	长春博德	5ml/支	长春博德生物技术有限公司	规格：5ml/瓶，每个包装盒 1瓶；主要组成成分： 抗e (IgM) 单克隆细胞株培养液（克隆编号： MS-16,MS-21, MS-63;三个细胞株混合），1.57%磷酸盐，1.5%NaCl，0.1%NaN ₃ ，稳定剂；储存条件及有效期：2-8℃保存，有效期24个月；检验方法：试管法；产品性能指标：1.外观：应为无色透明液体。2.特异性检定：使用标准谱红细胞 检测，与 RH 5 (e) 阳性红细胞出现凝集反应，与RH5 (e) 阴性红细胞不应出现凝集反应。3.凝集 效价检定：RH5 (e) 纯合子 (ee) : ≥1:16；RH5 (e) 杂合子 (Ee) : ≥1:8。4.PH 值测定：应为 6.5-8.0。	2 支	0.083	0.166	/
12	抗-E(抗IgM)	长春	5ml/支	长春博德生物技术有限公司	规格：5ml/瓶，每个包装盒1瓶；主要组成成分：抗E (IgM) 单克隆细胞株培养液（克隆编号： MS-80,MS-258;二个细胞株混合），1.57%磷酸盐，1.5%NaCl，0.1%NaN ₃ ，稳定剂； 储存条件及有效期：2-8℃保存，有效期24个月； 检验方法：试管法； 产品性能指标：1.外观：应为无色透明液体。2.特异性检定：使用标准谱红细胞检测，与 RH3 (E)	2 支	0.075	0.15	/

		博德		有限责任公司	阳性红细胞出现凝集反应，与 RH3 (E) 阴性红细胞不应出现凝集反应。3.凝集效价测定：RH3 (E) 纯合子 (EE) : $\geq 1:16$; RH3 (E) 杂合子 (Ee) : $\geq 1:8$ 。4.PH 值测定：应为 6.5-8.0。				
13	ABO血型质控试剂	长春博德	4*4ml/盒	长春博德生物技术有限公司	一、产品名称 血型试剂质控试剂盒 二、产品规格 4ml/支, 4 支/盒 三、本产品检测项目集中-血型鉴定、不规则抗体筛查、交叉配血质控品 在同一套产品 四、本产品可用于抗 A 抗 B 血型定型试剂人 ABO血型反定型用红细胞试剂盒RhD(IgM)血型定型试剂(单克隆抗体) 抗 C(IgM)血型定型试剂〔单克隆抗体〕抗c(IgM)血型定型试剂(单克隆抗体) 抗E(IgM)血型定型试剂〔单克隆抗体〕抗 e(IgM)血型定型试剂(单克隆抗体)抗人球蛋白(抗 IgG)检测试剂盒抗人球蛋白(抗 IgG,C3d) 检测试剂盒 抗体筛选红细胞试剂盒凝胶卡系列产品等	12盒	0.175	2.1	/
14	血细胞分析用稀释液	迈瑞	20L/瓶	深圳迈瑞医疗器械有限公司	规格：20L/箱。性状为无色透明的液体。检验 PH 值：7.75-7.85，空白值 (B) : $B \leq 10$ 0, 电导率 值 13.20-13.40 (mS/cm) , 渗透压值：240-260 (mosm/Kg.H2O)	15瓶	0.054	0.81	/
15	血细胞分析用清洗液	迈瑞	50ml/瓶	深圳迈瑞医疗器械有限公司	规格：50ml/瓶	6瓶	0.042	0.252	/
16	血细胞分析用溶血素	迈瑞	500ml/瓶	深圳迈瑞医疗器械有限公司	规格：500ml/瓶。性状为无色透明的液体。检验PH值：5.25-5.35，空白测定：WBC ≤ 0.5 *10/L, HGB ≤ 2 g/L,电导率值13.05-13.55 (mS/cm) , 季铵盐浓度 30.1-32.5 (mmol/L) 。	10瓶	0.08	0.8	/
17	血细胞分析用质控品	迈瑞	中值 1.5ml/支	深圳迈瑞医疗	名称:3WP 质控品 规格：1.5ml/支。 具有国家二级标准物质证书	28支	0.058	1.624	/

				器械有限公司					
18	血细胞分析用校准品	迈瑞	2ml	深圳迈瑞医疗器械有限公司	1.名称:血细胞分析仪用校准品 2.规格:2.0ml/瓶 3.由人体红细胞、人体白细胞、血小板成分和抗 菌剂及类血浆水基缓冲液组成。对全血细胞计数的白细胞(WBS)、红细胞(RBC)、血红蛋白(HGB)、压积(HCT)、血小板(PLC)项目进行校准。	1支	0.6	0.6	/
19	血浆亚甲蓝测定试剂盒(固相萃取法)	瑞尔达	30人份/盒	北京瑞尔达生物科技有限公司	1.试剂空白:试剂空白吸光度值 ≤ 0.005 。 2.线性区间: a)测量范围 $[0.10, 3.00] \mu\text{mol/L}$, 相关系数 $r \geq 0.990$; b) $[0.10, 0.29] \mu\text{mol/L}$, 测量浓度值绝对线性偏差 $\leq \pm 0.03 \mu\text{mol/L}$; $[0.30, 3.00] \mu\text{mol/L}$, 测量浓度相对线性偏差 $\leq 10\%$ 。 3.准确度:回收率 $95\% \sim 105\%$ 。 4.分析灵敏度:亚甲蓝浓度 $0.10 \mu\text{mol/L}$ 测定吸光度差值(ΔA) ≥ 0.008 。 5.精密度: a)重复性: $CV \leq 8\%$ 。 b)批间差:连续三批试剂(盒)测定同一份血浆中亚甲蓝样品,其测定值的批间差 $\leq 8\%$ 。 6.必须带配套所需耗材。	4盒	0.595	2.38	/
20	表面培养基	美凯	60mm	河南美凯生物科技有限公司	 用于普通表面各种消毒剂消毒过的物表。	370个	0.0006	0.222	/
21	营养琼脂	美凯	90mm	河南美凯生物科技有限公司	作一般细菌培养、菌落计数、环境检测	1300个	0.0006	0.78	/
22	贝克曼生化仪酸、碱维护液	康美	60ml/瓶	北京康美天鸿	专用于贝克曼 AU 系列生化分析仪	酸、碱各40	0.005	0.2	/

		天鸿		生物 科技 有限 公司					
23	贝克曼生化仪系统清洗液	康美天鸿	2L/桶	北京康美天鸿生物科技有限公司	专用于贝克曼 AU 系列生化分析仪	2桶	0.06	0.12	/
24	深孔板+硅胶盖	比克曼	96孔/块	常州比克曼生物公司	符合国家标准	500个	0.0022	1.1	/

投标人（公章）：陕西卓裕医药供应链服务有限公司

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：

日期：2025年5月13日

注：

1. 报价明细表中应列明开标一览表中每个分项内容。

开标一览表

投标人名称：上海浩源生物科技有限公司
项目名称：武威市中心血站2025年核酸检测试剂耗材采购项目
招标文件编号：204008JH6206007
包号：003

序号	投标人名称	总价(万元)
1	上海浩源生物科技有限公司	60.5325

投标人（公章）：上海浩源生物科技有限公司

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：

日期：2025年5月13日



朱漂 朱漂

- 注：
- 1.报价应是设备主机及附件货款、运输费、运输保险费、装卸费、安装调试费及其他应有的费用。投标人所报价格为货到现场安装调试完成的最终优惠价格。
 - 2.“开标一览表”必须签字或盖章，否则为无效投标，可以逐页签字或盖章也可以在落款处签字或盖章。
 - 3.“开标一览表”按包分别填写。

报价明细表

投标人名称：上海浩源生物科技有限公司

项目名称：武威市中心血站2025年核酸检测试剂耗材采购项目

招标文件编号：204008JH6206007

包号：003

单位：万元

序号	货物名称	品牌	型号	生产厂家	参数	数量	单价	总价	备注
1	核酸检测试剂	上海浩源	128人份/盒	上海浩源生物科技有限公司	1.检测项目：乙型肝炎病毒（HBV DNA）、丙型肝炎病毒（HCV RNA）、人类免疫缺陷病毒（HIV RNA）。2.试剂检测原理：实时荧光聚合酶链反应。3.适用检测样本种类：EDTA、ACD、CPD、CPDA 抗凝血浆标本。4.检测灵敏度（检测下限）（95%置信区间）：单人份检测：HBV DNA≤10 IU/ml, HCV RNA≤ 25IU/ml, HIV RNA -1(M)≤50 IU/ml（以国家食品药品监督管理局批准的说明书为准）。5.检测试剂特异性≥ 99.0%。6.检测病毒基因亚型覆盖：HBV DNA A-H, HCV RNA 1-6, HIV RNA-1。7.检测系统能够在同一反应管内进行乙肝病毒 DNA、丙肝病毒 RNA、人免疫缺陷病毒 RNA 三项联合检测；8.检测试剂在初筛后即可知道阳性感染种类，无须另行分项鉴别；9.核酸检测试剂盒包含 DNA/RNA 双内对照（InternalControl）系统，能够监控核酸提取、扩增和检测全过程。10.检测模式为单人份检测。11.试剂与使用方的 Pre-NAT 系列设备核酸检测系统可以匹配（以国家食品药品监督管理局批准的说明书为准）。12.配套耗材：免费提供从样本进样至病毒核酸检测结果检出整个过程所需的配套耗材，包括专用带滤芯一次性吸头、汇集反应试管、洗液、96孔深孔板、PCR 扩增板（反应管）、1.7ml 无色离心管、PCR 高透明封板膜等。综合能力、市场份额、诚信记录：产品在全国血站有 5 家以上用户，以合同或中标通知书复印 件为准（科研、临床、试用等不计入内）。配套试剂连续 5 年或以上通过卫生部临检中心核酸血筛室间 质评，并提供相关证明。配套试剂连续 5 年或以上通过澳大利亚 NRL 核酸血筛室间质评，并提供相关证明，提供中文操作使用及中文培训教材。定期对甲方人员进行核酸检测试剂相关培训。供应商提供售后服务承诺：无偿提供 7 天 24 小时维修和技术支持，1小时响应时间，24 小时到达现场。	67	0.896	60.032	冷链运输
2	带滤芯	康宁	1000u1/96	康宁生命科学	符合核酸检测要求	15	0.0077	0.1155	常温

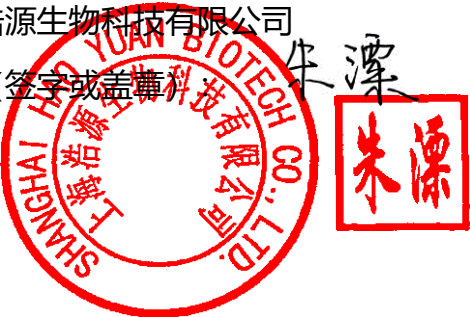
	加样枪头		个/盒	(吴江)有限公司					运输
3	带滤芯加样枪头	康宁	200ul/96个/盒	康宁生命科学(吴江)有限公司	符合核酸检测要求	20	0.0077	0.154	常温运输
4	带滤芯加样枪头	赛默飞	50ul/96个/盒	赛默飞世尔科技(中国)有限公司	符合核酸检测要求	20	0.0077	0.154	常温运输
5	带滤芯加样枪头	康宁	10ul/96个/盒	康宁生命科学(吴江)有限公司	符合核酸检测要求	10	0.0077	0.077	常温运输

投标人(公章): 上海浩源生物科技有限公司

法定代表人或授权代表(签字或盖章) 朱漂

日期: 2025年5月13日

注:



1. 报价明细表中应列明开标一览表每个分项内容。

