# 投标分项报价一览表

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **名 称** | **技术参数** | | **单 位** | **数 量** | **单 价** | **总价** | **产地及厂家** |
|  | 全自动尿液分析流水线 | 一、URIT-1600全自动尿液分析仪技术参数  1、测试原理：多波长反射光比色法  2、检测系统：采用LED冷光源一体化点阵式图像传感器检测系统  3、检测波长数量：≥5个波长  4、仪器测试项目：可使用适配尿试纸进行11项、12项、14项测试  5、测试速度：≥300个样本/小时  6、试管进样机构最大容量：11个试管架，110个样本  7、显示：≥8英寸触摸式彩色液晶显示屏  8、尿液颜色识别功能：采用物理方法（RGB三原色法）识别样本的颜色  9、尿液浊度检测功能：分析仪采用物理法（散射法）检测出样板的浊度结果；  10、尿液比重检测功能：分析仪采用物理方法（折射计法）检测样本的尿比重结果，准确度线性范围为1.000—1.055，重复性≤0.5%  11、存储器容量：≥30万条数据  12、试纸仓容量：≥200条试纸  13、尿样需求量： ≤2mL  14、采样方式：采用液面感应技术，当样本量不足时会发出报警提示。  15、急诊插入：有单独急诊测试位，具有急诊插入功能  16、加样方式：矩阵式高速加样  17、正负压清洗：正负压清洗  18、数据通讯：RS-232接口、并口、USB接口、网络接口、PS/2接口  19、操作系统：linux操作系统，全中文操作界面。  20、制造商具有ISO9001、ISO13485、CMD认证，仪器有CE认证  21、制造商有通过SFDA注册的配套尿试纸、质控液。  二、URIT-1280尿液有形成分分析仪技术参数要求  1、工作原理：采用数字成像自动识别原理对尿液中的有形成分进行定性、定量分析  2、检测项目：可检测尿液中多达30种有形成分  3、检测速度：最快测速为100个/小时  4、进样平台容量：最多可放置50个样本，并具有急诊功能  5、红细胞位相检测功能：可通过红细胞形态的鉴定发出红细胞位相报告，可提供3个报告参数  6、样本处理：支持原尿和沉渣尿两种类型标本  7、样本量：≤1.2ml  8、自动对焦：分析仪无需调焦液即可通过软件实现自动对焦功能  9、显微系统：显微系统采用奥林巴斯平场消色差显微物镜，采用高低倍双镜筒显微镜装置，获得国家发明专利（可提供专利复印件）  10、图像分割和拼接功能：具有智能图像分割和拼接功能，能将采集的单张图视野图片，自动拼接成全景图片  11、显微镜调焦装置和显微镜可调节载物台技术获得国家实用新型专利（可提供专利复印件）  12、阴性标本筛查：具有低倍镜阴性标本筛查功能  13、携带污染率：≤0.05%  14、稳定性：分析仪开机8小时内，细胞计数结果的变异系数（CV）≤5%  15、干化学仪匹配：可与任意品牌的干化学仪实现联机并接收结果  16、网络接口：标准网络接口，可以和LIS及HIS系统联网  17、数据存储和查询：存储不少于5万个结果，可实时查询，断电后存储数据不丢失  18、校准：分析仪能自动和手动设置校准系数  19、质控：分析仪能做质控测试、自动绘制L-J指控图  20、清洗功能：自动冲洗一体化，采样针自动清洗、液路定时清洗、关机清洗等  21、自检功能：分析仪能开机自检，当分析仪在测试过程中发生某种障碍时，能显示出相应的故障提示  22、单位选择：测试结果单位可选择“个数每微升”（/uL）或“个数每视野”（/HFP）23、制造商具有通过SFDA注册的校准物，并能提供具有检出限、低浓度、中浓度和高浓度四种水平的质控液（提供产品注册证复印件） | | 套 | 1 | 148000元 | 148000元 | 产地：桂林市高新区信息产业园D-07号  厂家： 桂林优利特医疗电子有限公司 |
| 合 计 | | | 大写：壹拾肆万捌仟元整　　　 小写：148000元 | | | | | |

投标人（公章）：河南诺恒医疗器械有限公司

投标人法定代表人 （或代理人）签字：