附件三：

**全自动化学发光免疫分析仪技术参数要求表**

（参数仅是市场调研初步参数，各厂商或代理商可针对全部货物或单一货物提供具体响应数值及参数修改意见）

**▲设备用途：临床上用于检测血清中抗原、抗体、激素等浓度。为临床诊疗提供辅助参考。设备必须能检测医院所开展的全部项目，具体检测项目见附件二。**

1. ▲发光原理：非酶参与的直接化学发光法。
2. 测试速度：单模块≥600T/H，可拓展至2400T/H。
3. 最快结果出来所用时间:≤15分钟。
4. 进出样: ≥1000 管/小时，进出样抽屉、样本盒自定义设置。
5. 支持多种规格样本管同时上机，视觉相机识别样本管信息:管帽、条码。
6. 样本处理模式：随机、分批处理，具备急诊优先功能。
7. ▲采样针：避免交叉污染，使用一次性TIP吸头添加样本。
8. TIP数量：一次装载≥550个TIP吸头，可不停机装载，数量显示。
9. 试剂针：特氟龙涂层，具备探测功能。
10. 试剂位：单模块≥40个，可不停机装载、替换试剂。
11. 反应杯：单模块一次可装载≥2500个反应杯，可不停机装载，数量显示。
12. 采用模块化设计：具有拓展功能能连接同品牌生化或第三方生化仪组成生化免疫流水线。
13. ▲内分泌项目：性激素六项、糖代谢、高血压项目在广西临检中心室间质评有分组。
14. ▲感染类项目：包括TORCH（优生优育十项）、术前八项（乙肝全定量）、呼吸道、EB病毒、EPO,必要时需提供注册证复印件。
15. 其他可拓展项目：包含肿瘤标志物（包括胃泌素17、异常凝血酶原、幽门螺旋杆菌抗体）、产前筛查、心血管及心肌标志物类（脂蛋白相关磷脂酶A2、醛固酮、血管紧张素II）、血栓（凝血酶-抗凝血酶Ⅲ复合物、血栓调节蛋白、纤溶酶-α2纤溶酶抑制剂复合物、组织型纤溶酶原激活剂-抑制剂1复合物）、骨代谢（β-胶原特殊序列、总I型胶原氨基酸延长肽）等，必要时需提供注册证复印件。
16. 试剂包装：试剂盒无需预处理，打开即用。
17. 试剂辨别：具备读取试剂盒全部信息功能。
18. 试剂仓：24小时冷藏功能，存储温度2-8℃。
19. ▲校准和质控：每盒试剂配套校准品和质控品，无需购买。
20. 定标方式：电子标签内置主曲线、两点校准定标主曲线。
21. 软件功能：标本稀释比例可任意选定，可汇总、存储、查询病人信息。
22. 联网功能：可与医院LIS、HIS系统连接，实现双向通讯。