**1、数字生化分析仪 1台**

1、仪器类型：全自动随机分立式，有急诊优先检测功能

\*2、分析速度：恒速≥800T/H，配置电解质模块达到≥1100T/H

3、测试原理：比色法、比浊法，

4、分析方法：终点法、固定时间法（两点法）、动力学法（速率法）

\*5、项目设定：用户可自行编辑项目，国产、进口试剂通用

6、样本盘：≥120个样本位，条码自动扫描，试剂盘：≥90个试剂位，均为24小时不间断冷藏。

7、样本管规格：微量样品杯、采血管、塑料试管等自动识别原样管和微量样品杯

8、样本量：2-35ul，0.1ul步进。

9、试剂量：20-350ul，1ul递增。

10、自动重测：样本预稀释重测，稀释比可达150倍，以比色杯为稀释容器

11、自动清洗：高压去离子水内外壁全面清洗，携带污染率≤0.1%

12、反应盘：≥160个重复使用的透紫外光反应杯

13、反应杯采用8阶自动清洗，清洗液、温水独立实时清洗

测试完成后无需换杯，反应杯可重复使用。

14、反应液体积：最小反应体积≥120ul。

15、光源：卤钨灯，12V50W,寿命＞2000小时。

16、分光方式：光纤后分光。

\*17、波长：300-800nm(8-16个波长可选）

\*18、吸光度范围：0.0-4Abs，精度：0.0001Abs

19、定标方式：线性、非线性、Logit-4P、Logit-5P、Spling等

20、恒温方式：免维护固体恒温空气直热

21、操作系统：Windows7、Windows8或Windows10中文全触屏操作

\*22、耗水量：≤15L/h

23、具有试剂项目自动识别，随机摆放自动匹配功能。

24、提供所投产品型号参数整套注册检测报告。

25、产品必须具备医疗器械产品注册证、ISO9001、ISO13485认证。

26、需提供软件产品登记证书。

27、\*项须提供技术白皮书及相关证明文件。

保修2年，2小时响应，24小时到场。

设备中标后负责安装到位，交由采购方验收使用。