**附件1：**

**市场调研项目明细**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **名称** | **技术性能基本要求** | **备注** |
| 1 | 游离β-绒毛膜促性腺激素测定试剂盒（时间分辨荧光免疫分析法） | 该产品用于定量检测人体血清中游离β-绒毛促性腺激素的含量。 | 试剂需提供相应的目标疾病（主要针对唐氏综合征、18三体综合征、开放性神经管缺陷）风险计算软件。软件需获得国家食品药品监督管理局批准上市，并支持对客户所有该项目试剂检测结果进行联合风险计算。 |
| 2 | 甲胎蛋白/游离绒毛膜促性腺素β亚基双标测定试剂盒（时间分辨荧光法） | 该产品用于检测中孕孕期母血清中甲胎蛋白和游离绒毛膜促性腺激素β亚基含量。 |
| 3 | 游离雌三醇测定试剂盒（时间分辨荧光免疫分析法） | 用于定量检测人体血清中的游离雌三醇含量。 |
| 4 | 妊娠相关血浆蛋白A测定试剂盒（时间分辨荧光免疫分析法） | 用于定量检测孕妇血清中的妊娠相关血浆蛋白A。 |
| 5 | Y染色体微缺失基因检测试剂盒（PCR-毛细管电泳法） | 该产品用于体外定性检测人类（男性）全血基因组DNA样本，可以检测Y染色体上影响精子生成的无精子因子（Azoospermiafactor,AZF）区域是否发生片段微缺失。需适用于AB 3500Dx的毛细管基因分析仪。 |  |
| 6 | 精子DNA碎片检测试剂盒（精子染色质扩散法） | 主要用于成年男性精子DNA完整性的检测。 |  |

**附件2.1：**

**报价一览表**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 国家医用耗材编码代码 | 二级分类 | 三级分类 | 产品名称(注册证名称) | 生产厂家 | 规格型号 | 单位 | 报价（元） | 医疗器械注册证/备案凭证编号 | 四川省药械集中采购及医药价格监管平台商品代码 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

公司名称：

代表签字：联系方式：

日期：

**附件3：**

**用户情况表**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 省外省级以上单位用户 | 用户名称 | 规格型号 | 数量 | 合同价格或中标价格 | 使用时间或中标时间 | 联系人及联系方式 | 备注 |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
| 省内省级单位用户 |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
| 省内其他用户 |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |

说明：1、表中产品为近三年销售，用户仍在使用的货物；

2、只填写与本次市场调研产品一致或相当的规格型号。