附件二

**血液处理机一次性使用附件（225、235）要求**

一、资质要求

（一）投标人具有独立承担民事责任的能力和履行合同能力。

（二）投标人参加本次比选活动前三年内，在经营活动中没有重大违法违规记录。

（三）投标人具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度。

（四）投标人具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录。

（五）投标人提供营业执照等相关资质文件，并加盖公章。

二、技术参数

（一）血液处理机一次性使用附件225

1.产品组成：一套产品须包括甘油溶液穿刺器、棘轮夹、血液泵管、细菌过滤器、DPM过滤器、滑动夹和热合软管。

2.加甘油红细胞要求：无菌条件下加入甘油，适宜于红细胞冰冻保存。

（二）血液处理机一次性使用附件235

1.产品组成：一套产品须包括高渗溶液管路、洗涤溶液管路、添加液软管、细菌过滤器、溶液泵管、血液泵管、275ml的BMB离心杯、DPM过滤器、SPM过滤器、热合软管、红细胞成分血收集袋、废液袋和滑动夹组成。必须为密闭系统管路。

2.加甘油红细胞要求：去甘油化洗涤后红细胞质控要求应该达到或优于GB18469-2012标准。在添加红细胞保存液的情况下，洗涤后红细胞可以在4度保存14天。

三、其他要求

（一）适配机型：适用于美国血液技术公司的加甘油去甘油红细胞处理系统（ACP215）。

（二）外包装：密封防压包装。

（三）投标人需报产品的单价。

四、预算金额

年度预算总金额约9万元。