**一、关于评分细则选用说明：**

**评分细则可选择通用版或专用版，请使用科室根据实际需求自主勾选。**

* **通用版评分细则**
* **专用版评分细则**

**特别说明：**

**1、专用版评分细则须将具体参数需求编制为评分细则打分项，并赋分值。评分细则必须客观、量化、无指向性。**

**2、若临床科室选用专用版评分细则，请科室商议制定具体评分细则后交由设备科采购员审核，采购员有权根据政府采购相关法律法规进行修订完善。**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **评审因素** | **评分细则（通用版）** | **权重** | **分值** |
| **一** | **质量部分（45分）** | | | |
|  | 产品设计  合理性 | 评审委员会根据产品设计的合理性情况进行打分。  依据：评审专家以临床使用经验为依据。  A、好 ；得9分；  B、较好；得6分；  C、一般；得2分； | 9% | 9分 |
|  | 产品对比  情况 | 产品临床性能、材质及质量、临床经验及比对结果情况。  依据：评审专家根据样品比对结果来评价。  A、好 ；得20分；  B、较好；得13分；  C、一般；得5分；. | 20% | 20分 |
|  | 产品规格  情况 | 申报产品的规格齐全情况。  依据：以采购人提供的使用规格和评审专家以临床使用经验为依据。  A、齐全 ；得8分；  B、较齐全；得5分；  C、不齐全；得2分； | 8% | 8分 |
|  | 产品品牌  知名度 | 产品品牌知名度。  依据：评审专家以临床使用经验和投标产品在其他“三甲”医院使用情况为依据评价。  （1）满足五家以上三甲医院使用； 8分  （2）满足三家三甲医院使用； 5分  （3）满足三家以下三甲医院使用； 2分  满足第一项要求得8分，满足第二项要求得5分，满足第三项要求得2分，其它情况不得分。 | 8% | 8分 |
| **二** | **服务部分（15分）** | | | |
|  | 配送服务能力 | 对以往配送服务能力及伴随服务评价。  依据：以医院供应商评价结果、近效期产品退换等伴随服务项目的情况为依据进行评价（没有配送过的以承诺书为准）。   1. 好： 6分 2. 较好：4分 3. 一般：2分   没有配送过的以承诺书为准。有承诺的得6分，无承诺的得2分 | 6% | 6分 |
|  | 服务承诺 | 投标、供货、质量保证及伴随服务承诺。  （包括定期随访承诺、破损退换、近效期退换、发票提供及时等）  A、服务好或三项承诺： 6分；  B、服务较好或两项承诺：4分；  C、服务一般或一项承诺：2分；  D、服务差或无承诺： 0分  没有配送过的以供应商递交的申报承诺函为依据。（每项承诺为2分，最高6分，最低0分） | 6% | 6分 |
| 2 | 服务方案 | 针对本项目的需求制定服务方案。  评分标准：  （1）服务方案内容全面；  （2）服务方案内容具体，表达清晰、完整、严谨；  （3）服务方案内容针对性强；  （4）服务方案内容先进，科学合理；  满足以上四项要求得3分，满足以上三项要求得2分，满足以上两项要求得1分，满足以上一项要求得0.5分，其它情况不得分。 | 3% | 3分 |
| **三** | **信誉部分（10分）** | | | |
| 1 | 诚信情况 | 评审标准：  （1）投标人不存在不诚信情况且按照要求提供承诺函的，得6分。  （2）投标人存在不诚信情况或未按规定提供承诺函的，得0分。 | 6% | 6分 |
| 2. | 履约承诺 | 配送商履约能力。  依据：评审专家以配送商以往履约能力为依据进行评分。  （1）提供履约承诺函并在我院有配送的供货商履约评价良好以上，（无配送的供货商只需提供履约承诺函）： 4分；  （2）提供履约承诺函并在我院有配送的供货商履约评价良好以下：1分；  （3）无履约函：0分； | 4% | 4分 |
| **四** | **价格部分（30分）** | | | |
| 1 | 投标报价 | 满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价，其价格分为满分。其他投标人的价格分统一按照下列公式计算：  投标报价得分=(评标基准价／投标报价)×权重  备注：1、评审专家组根据入围企业的报价采用综合评审的办法确定成交候选产品，评审专家组专家以记名的方式打分，依据得分高低确定成交候选产品和候选供应商。  加权平均数：（数量1\*单价1+数量2\*单价2+数量3\*单价3+数量n\*单价n)/(数量1+数量2+数量3+数量n) | 30% | 30分 |
| 合计 | | | 100% | 100分 |

备注：招标文件要求提交的与评价指标体系相关的各类有效资料，投标人如未按要求提交的，该项评分为零分。

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |
| 序号 | 试剂名称 | 详细目录及具体参数需求 |  |
| 1 | H-E染色液 | 主要用于对细胞组织进行染色。 |  |
| 2 | 环保透明剂（超安） | 供组织病理学实验室和细胞学实验室用于组织切片的脱蜡、透明，细胞学制片的透明。 |  |
| 3 | 姬姆萨染色液 /染色体染色（pH6.8） | 染色体染色适用于染色体G显带染色； |  |
| 4 | 冷冻液 | 适用于金泉冷冻仪，快速降温冷冻，达到术中冰冻制片要求 |  |
| 5 | 无水乙醇 | 分析纯 |  |
| 6 | 二甲苯 | 分析纯 |  |
| 7 | IgM/FITC标记抗体 | FITC标记抗体 |  |
| 8 | 纤维蛋白酶/FITC标记抗体 | FITC标记抗体 |  |
| 9 | C3c补体/FITC抗体标记 | FITC标记抗体 |  |
| 10 | IgG/FITC标记抗体 | FITC标记抗体 |  |
| 11 | IgA/FITC标记抗体 | FITC标记抗体 |  |
| 12 | Clq补体/FITC标记抗体 | FITC标记抗体 |  |
| 13 | 抗体稀释液（绿色） | 免疫组化抗体稀释液 |  |
| 14 | 鼠抗人CD7 | 免疫组化抗体，鼠抗 |  |
| 15 | 鼠抗人WT-1蛋白 | 免疫组化抗体，鼠抗 |  |
| 16 | 巴氏吸管 | 塑料白色 |  |
| 17 | 包埋底模 | 不锈钢，适用于制作病理蜡块 |  |
| 18 | 包埋盒记号笔 | 耐受酒精、二甲苯等试剂的处理 |  |
| 19 | 保湿盒 | 塑料，白色或透明 |  |
| 20 | 避光湿盒 | 塑料，黑色 |  |
| 21 | 编号笔 | 免疫组化油笔 |  |
| 22 | 标准级盖玻片 | 适用于标准载玻片 |  |
| 23 | 病理级载玻片载玻片 | 单头单面蒙砂，白色 |  |
| 24 | 擦镜纸 | 适用于擦拭油镜显微镜 |  |
| 25 | 储物箱 | 塑料白色 |  |
| 26 | 穿刺组织包埋盒 | 适用于小组织于脱水机进行脱水处理，保证组织安全，同时允许组织周围的液体均匀交换。 |  |
| 27 | 钢尺 | 不锈钢 |  |
| 28 | 固定液（10%中性福尔马林） | 10%中性缓冲福尔马林固定液 |  |
| 29 | 活检袋 | 适用于小组织于脱水机进行脱水处理，保证组织安全，同时允许组织周围的液体均匀交换。 |  |
| 30 | 记号笔 | 免疫组化油笔。 |  |
| 31 | 胶头滴管 | 胶头玻璃管 |  |
| 32 | 搅拌棒 | 搅拌玻璃棒 |  |
| 33 | 酒精灯 | 杀菌和加热实验材料 |  |
| 34 | 量筒 | 材料透明，刻度清晰 |  |
| 35 | 漏斗 | 不锈钢 |  |
| 36 | 镊子不锈钢 | 不锈钢，直镊 |  |
| 37 | 切片石蜡 | 适用于病理常规组织制作蜡块 |  |
| 38 | 石蜡 | 适用于病理常规组织制作蜡块 |  |
| 39 | 石蜡托盘 | 不锈钢 |  |
| 40 | 移液器枪头 | 塑料一次性使用 |  |
| 41 | 载玻片存储盒 | 塑料 |  |
| 42 | 载玻片晾片板 | 塑料，白色、粉色、蓝色、绿色等多种颜色 |  |
| 43 | 载玻片染色架 | 不锈钢 |  |
| 44 | 载玻片邮寄盒 | 塑料，有盖 |  |
| 45 | 载玻片邮寄夹 | 塑料 |  |
| 46 | 粘附载玻片 | 防脱片，单头单面白色书写面 |  |
| 47 | 组织包埋盒 | 塑料白色体盖分离，适用于金泉激光打号机（条形塑料盒包装） |  |
| 48 | 自封袋 | 用于存放手术中的标本 |  |
| 49 | HE-高清恒染 | 适用于对组织样本的冰冻切片进行染色 |  |
| 50 | 窄刀片 | 一次性刀片，适用于切片机、冰冻切片机 |  |
| 51 | 免胶盖玻片 | 保持固体样品平压，液体样品成形为均匀厚度的平坦层 |  |
| 52 | OCT包埋剂 | 透明，适用于术中冰冻切片 |  |
| 53 | 刀片 | 宽刀片，一次性刀片，适用于切片机、冰冻切片机 |  |
| 54 | 滤纸 | 适用于过滤液体试剂 |  |
| 55 | 细胞离心漏斗 | 适用于离心涂片机 |  |
| 56 | 细胞离心漏斗TPX | 适用于离心涂片机 |  |
| 57 | 载玻片 | 病理级单头单面白色涂装，背面画孔 |  |
| 58 | 显微镜镜油 | 适用于显微镜油镜 |  |
| 59 | 免疫组化玻片 | 免疫组化专用（日本松浪） |  |
| 60 | 封片胶带 | 适用于樱花封片机 |  |
| 61 | OTC包埋剂 | 适用于术中冰冻切片 |  |
| 62 | 质控标签 | 适用于病理方信系统 |  |
| 63 | 质控碳带 | 适用于病理方信系统 |  |
| 64 | 不干胶标签 | 适用于病理方信系统 |  |
| 65 | 树脂碳带 | 适用于病理方信系统 |  |
| 66 | 人类ALDH2基因多态性检测试剂盒（PCR-荧光探针法） | 对DNA样品基因进行准确分型 |  |
| 67 | 人类ApoE基因多态性检测试剂盒（PCR-荧光探针法） | 可提示阿尔兹海默症、冠心病等疾病风险，指导他汀类用药，适用于心内科、神经内科和老年科等科室。 |  |
| 68 | 人类CYP2C19基因多态性检测试剂盒（PCR-荧光探针法） | 预防和治疗血栓性疾病 |  |
| 69 | 人类MTHFR基因多态性检测试剂盒（PCR-荧光探针法） | MTHFR基因多态性检测可指导高血压高危分层管理 |  |
| 70 | 人类VKORC1和CYP2C9基因多态性检测试剂盒（PCR-荧光探针法） | 用于急性冠脉综合征、冠脉支架术和冠心病 |  |
| 71 | 11q23/6p25/6q23基因缺失探针试剂（荧光原位杂交法） | 通过检测多发性骨髓瘤基因异常状况，为临床上白血病患者类型的鉴别、预后判断 |  |
| 72 | 11q23/DLEU1基因缺失探针试剂（荧光原位杂交法） | 通过法检测多发性骨髓瘤基因异常状况，为临床上白血病患者类型的鉴别、预后判断 |  |
| 73 | 16q22/16q23基因缺失探针试剂（荧光原位杂交法） | 常见的儿童肾脏肿瘤 |  |
| 74 | 19p13.3基因缺失探针试剂（荧光原位杂交法） | 用于SMARCA4缺失型胸肉瘤（SMARCA4-DTS）的辅助诊断。 |  |
| 75 | 19q13.42基因扩增探针试剂（荧光原位杂交法） | 用于SMARCA4缺失型胸肉瘤（SMARCA4-DTS）的辅助诊断。 |  |
| 76 | 1q基因扩增探针试剂（荧光原位杂交法） | 检测多发性骨髓瘤基因异常状况，为临床上白血病患者类型的鉴别、预后判断 |  |
| 77 | 6q27(MLLT4)基因缺失探针试剂（荧光原位杂交法） | 可见于良性乳腺肿瘤、可疑癌前病变、乳腺癌。 |  |
| 78 | 8号/17号染色体着丝粒探针试剂（荧光原位杂交法） | 循环肿瘤细胞（CTC）捕获后的进一步检测，以判断细胞是否为肿瘤细胞。 |  |
| 79 | ALK（2p23）基因扩增探针试剂（荧光原位杂交法） | 用于诊断ALK易位型肾细胞癌。 |  |
| 80 | BCL2（18q21）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 滤泡性淋巴瘤（FL）是来源于滤泡发生中心的恶性度较低的B细胞肿瘤。FL是非霍奇金淋巴瘤（NHL）的常见类型，在我国约占NHL的10%，欧美占NHL的25%-45%。BCL2基因断裂可与MYC基因断裂用于双打击淋巴瘤的诊断。 |  |
| 81 | BCL6/IGH融合基因 t(3; 14) 探针试剂（荧光原位杂交法） | 滤泡性淋巴瘤、非霍奇金淋巴瘤 |  |
| 82 | BCL6/MYC/[CCND1/IGH]/[BCL2/IGH]基因探针试剂（荧光原位杂交法） | 滤泡性淋巴瘤、非霍奇金淋巴瘤 |  |
| 83 | BCL6/MYC/IGH/[BCL2/IGH]基因探针试剂（荧光原位杂交法） | 滤泡性淋巴瘤、非霍奇金淋巴瘤 |  |
| 84 | BCOR（Xp11.4)基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 通过免疫组织化学对BCOR和cyclin D1蛋白进行标记是常规临床实践中初筛HGESS的有效手段。 |  |
| 85 | BCOR/CCNB3融合基因inv(X)(p11.4;p11.22) 探针试剂（荧光原位杂交法） | 大约40-60%的MM患者发生IGH基因断裂及易位，其中约4%为IGH与CCND3基因发生相互易位。 |  |
| 86 | BEND2（Xp22）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 87 | BRAF（7q34）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 毛细胞型星形细胞瘤 |  |
| 88 | BRAF/KIAA1549融合基因t(7;7)探针试剂（荧光原位杂交法） | 毛细胞型星形细胞瘤 |  |
| 89 | C11ORF95（11q13）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 用于室管膜瘤的鉴别诊断和预后判断 |  |
| 90 | C11ORF95/RELA融合基因t(11;11)探针试剂（荧光原位杂交法） | 用于室管膜瘤的鉴别诊断和预后判断。 |  |
| 91 | C19MC（19q13.42）基因扩增探针试剂（荧光原位杂交法） | C19MC变异型胚胎性肿瘤伴多层菊形团（ETMR）或ETANTR的诊断；儿童中枢神经系统原始神经外胚层肿瘤(CNS-PNETs)的一种独特的侵袭性分型。 |  |
| 92 | CAMTA1（1p36）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | CAMTA1表达在上皮样血管肉瘤中呈阴性，有助于两者鉴别。EHE鉴别诊断的一线病种：上皮样血管瘤、癌（特别是印戒细胞癌）、黑色素瘤、恶性间皮瘤（上皮样和蜕膜样）、上皮样血管肉瘤、上皮样肉瘤、假肌源性血管内皮瘤、上皮样恶性外周神经鞘膜瘤。二线病种：大细胞淋巴瘤、软组织肌上皮瘤、上皮样施万瘤、上皮样（Spitz）痣、网状组织细胞瘤及上皮样纤维组织细胞瘤、上皮样皮肤附件肿瘤。 |  |
| 93 | CCND2（12p13）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 用于cyclin D1表达阴性或CCND1断裂阴性的套细胞淋巴瘤（MCL）的辅助诊断 |  |
| 94 | CDH1（16q22）基因缺失探针试剂（荧光原位杂交法） | 检测CDH1数目异常 |  |
| 95 | CDK6（7q21）基因扩增探针试剂（荧光原位杂交法） | CDK6（7q21）位点在多种肿瘤中都可发生扩增，表达编码38kDa CDK6蛋白，有激酶催化活性，都可以与cyclin D家族成员结合形成复合物，而且活性都可以被p15和p16抑制。 |  |
| 96 | CHD1（5q15-q21）基因缺失探针试剂（荧光原位杂交法） | 检测CHD1（5q15-q21）位点是否发生缺失。 |  |
| 97 | CIC（19q13）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | CIC阳性肉瘤多发生在软组织，CD99表达变化范围大，核WT1表达见于90%以上病例。CIC阳性肉瘤呈侵袭性表现，预后差于EWSR1阳性肉瘤。 |  |
| 98 | COL1A1/PDGFB融合基因t (17;22)探针试剂（荧光原位杂交法） | 经典型隆突性皮肤纤维肉瘤、色素性隆突性皮肤纤维肉瘤、黏液样隆突性皮肤纤维肉瘤、隆突性皮肤纤维肉瘤伴肌样分化、斑块样隆突性皮肤纤维肉瘤、纤维肉瘤性隆突性皮肤纤维肉瘤 |  |
| 99 | CRTC1（19p13）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | CSF1基因与COL6A3和S100A10发生融合可见于腱鞘滑膜性巨细胞瘤（发生率50%-64%），CSF1基因断裂探针有助于这类肿瘤的诊断 |  |
| 100 | CSF1（1p13）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | CSF1基因与COL6A3和S100A10发生融合可见于腱鞘滑膜性巨细胞瘤（发生率50%-64%），CSF1基因断裂探针有助于这类肿瘤的诊断 |  |
| 101 | D11S1037（11q25）基因缺失探针试剂（荧光原位杂交法） | 儿童肾脏肿瘤 |  |
| 102 | D16S2621（16q24.2）基因缺失探针试剂（荧光原位杂交法） | 在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 103 | EP400（12q24）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | EP400（12q24）基因与PHF1基因发生融合可见于骨化性纤维黏液样肿瘤中，用于辅助诊断 |  |
| 104 | ERG（21q22）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 前列腺癌中，其它肿瘤、良性前列腺增生 |  |
| 105 | ERG、TMPRSS2、ETV1、ETV4基因异常探针检测试剂盒（原位杂交法） | 用于检测疑似为前列腺癌患者的前列腺组织石蜡包埋切片样本中的ERG、TMPRSS2、ETV1、ETV4基因异常。 |  |
| 106 | ESR1（6q25）基因扩增探针试剂（荧光原位杂交法） | 针对雌激素受体基因的检测，部分良性和癌前病变的乳腺癌患者中ESR1基因也出现表达 |  |
| 107 | ETV1（7p21）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 前列腺癌 |  |
| 108 | ETV4（17q21）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 前列腺癌 |  |
| 109 | ETV6/NTRK3融合基因t(12;15)探针试剂（荧光原位杂交法） | 婴儿型纤维肉瘤中，但未见于经典型CMN和混合型CMN中出现细胞型形态的区域 |  |
| 110 | EWSR1/ATF1融合基因t（12；22）探针试剂（荧光原位杂交法） | 软组织透明细胞肉瘤主要与滑膜肉瘤、上皮样恶性外周神经鞘膜瘤鉴别诊断 |  |
| 111 | EWSR1/CREB1融合基因t（2；22）探针试剂（荧光原位杂交法） | 软组织透明细胞肉瘤主要与滑膜肉瘤、上皮样恶性外周神经鞘膜瘤鉴别诊断。另外，胃肠道的透明细胞肉瘤需与低分化腺癌鉴别 |  |
| 112 | EWSR1/FLI1融合基因t(11;22)探针试剂（荧光原位杂交法） | 骨外Ewing肉瘤（ES）的辅助诊断。ES典型的组织学表现是由一致的小圆细胞组成，需与其他小圆细胞肿瘤鉴别 |  |
| 113 | EWSR1/WT1融合基因t (11;22)探针试剂（荧光原位杂交法） | 用于辅助诊断促结缔组织增生性小圆细胞肿瘤 |  |
| 114 | FGFR2（10q26）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 携带FGFR2基因融合的局部晚期或转移性胆管癌 |  |
| 115 | FOS（14q24）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | FOS基因断裂有助于细胞型上皮样血管瘤（cellular EHs)与其他恶性上皮样血管恶性肿瘤的鉴别。 |  |
| 116 | FOSB（19q13）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 梭形细胞鳞状细胞癌、富于细胞性的良性纤维组织细胞瘤、上皮样肉瘤、肌纤维母细胞型或平滑肌肿瘤。 |  |
| 117 | FOXR2（Xp11）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 属于CNS-PNETs的其中一种分子分型“CNS NB-FOXR2”，具有独特的组织病理学和临床特征 |  |
| 118 | FRS2（12q15）基因扩增探针试剂（荧光原位杂交法） | 脂肪肉瘤是成人最常见的恶性软组织肿瘤之一，占软组织肉瘤的10％左右。组织学上分为高分化、去分化、黏液样、圆形细胞和多形性五型，而根据其细胞和分子生物学特征可分为三大类：高分化去分化型，黏液圆细胞型，多形性型脂肪肉瘤； |  |
| 119 | GLI1（12q13）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 软组织肿瘤 |  |
| 120 | HMGA2（12q14）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 纤维上皮样基质息肉、表浅性血管黏液瘤、血管肌纤维母细胞瘤、青春期前的女阴纤维瘤、大范围的外阴水肿 |  |
| 121 | hWAPL（10q23）基因扩增探针试剂（荧光原位杂交法） | 前列腺癌 |  |
| 122 | IRF4（6p25）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | RF4基因断裂在原发皮肤间变性大细胞淋巴瘤中具有很高的特异性及阳性预测值（分别为99%和90%），用于辅助诊断 |  |
| 123 | ITK/SYK融合基因t (5;9) 探针试剂（荧光原位杂交法） | TK-SYK融合基因（t(5;9)(q33;q22)）是血管免疫母细胞型T细胞淋巴瘤（angioimmunoblastic T-cell lymphoma）的一种重现性基因异常，用于辅助诊断 |  |
| 124 | JAZF1（7p15）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 子宫内膜肉瘤 |  |
| 125 | MALAT1（11q13）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 用于肾癌的辅助诊断 |  |
| 126 | MALT1/IGH融合基因t（14; 18）探针试剂（荧光原位杂交法） | 检测MALT1-IGH融合基因t(14;18) |  |
| 127 | MAML2(11q21)基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 用于粘液表皮样癌的辅助诊断 |  |
| 128 | MGEA5（10q24）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 血铁黄素沉积纤维脂肪瘤 |  |
| 129 | MN1(22q12)基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 皮瘤 |  |
| 130 | MYB/NFIB融合基因t (6;9)探针试剂（荧光原位杂交法） | 用于腺样囊腺癌的辅助诊断 |  |
| 131 | MYC（8q24）/BCL6（3q27）/BCL2（18q21）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 可用于双重打击淋巴瘤（DHL）的诊断 |  |
| 132 | MYC（8q24）基因扩增探针试剂（荧光原位杂交法） | 恶性黑色素瘤、癌和多形性肉瘤鉴别 |  |
| 133 | MYC/P16/CSP9基因探针试剂（荧光原位杂交法） | 在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 134 | NCOA2（8q13）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | NCOA2基因断裂探针有助于这类肿瘤的鉴别诊断 |  |
| 135 | NFIB（9p23-p22.3）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 用于腺样囊腺癌的辅助诊断。 |  |
| 136 | NONO/TFE3融合基因t(X；X)探针试剂（荧光原位杂交法） | 用于在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 137 | NR4A3（9q22）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 用于在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 138 | NTRK1/NTRK2/NTRK3基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 宫颈肿瘤 |  |
| 139 | NTRK2（9q21）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 用于在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 140 | NTRK3（15q25）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 用于在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 141 | NUT（15q14）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | NUT断裂探针用于辅助诊断中线癌 |  |
| 142 | PAX3（2q36）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 肿瘤主要与单相型滑膜肉瘤及MPNST相鉴别 |  |
| 143 | PAX5/IGH融合基因t(9;14)探针试剂（荧光原位杂交法） | 细胞淋巴瘤 |  |
| 144 | PD-L1（9p24）/ABL1(9q34)基因扩增探针试剂（荧光原位杂交法） | 霍奇金淋巴瘤 |  |
| 145 | PD-L1（9p24）/CSP 9基因扩增探针试剂（荧光原位杂交法） | 霍奇金淋巴瘤 |  |
| 146 | PD-L1（9p24）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 用于检测PD-L1（9p24）是否发生易位 |  |
| 147 | PD-L2（9p24）基因扩增探针试剂（荧光原位杂交法） | 用于检测PD-L1（9p24）是否发生易位 |  |
| 148 | PLAG1（8q12）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 鉴别诊断是与黏液样脂肪肉瘤 |  |
| 149 | PPARγ（3p25）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 用于检测甲状腺滤泡癌常见的PPARγ基因断裂及与其他基因的易位 |  |
| 150 | PRCC/TFE3融合基因t(X;1)探针试剂（荧光原位杂交法） | 肾细胞癌 |  |
| 151 | PRDM10（11q24）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 本探针应用于伴有PRDM10易位的浅表性CD34阳性纤维母细胞肿瘤的辅助诊断 |  |
| 152 | PRKACA（19p13）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 在常规染色基础上进行原位杂交染色，为医师提供诊断的辅助信息 |  |
| 153 | PTPRZ1/C-MET融合基因t(7；7)探针试剂（荧光原位杂交法） | 胶质母细胞瘤 |  |
| 154 | RELA（11q13）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 室管膜瘤 |  |
| 155 | SMARCB1（22q11）基因缺失探针试剂（荧光原位杂交法） | 在常规染色基础上进行原位杂交染色，为医师提供诊断的辅助信息 |  |
| 156 | SOX2（3q26）基因扩增探针试剂（荧光原位杂交法） | OX2(3q26)扩增在肺及食管的鳞状细胞癌中比较常见，可能与预后好相关 |  |
| 157 | SRD（1p36）基因缺失探针试剂（荧光原位杂交法） | 神经胶质瘤/白血病/淋巴瘤/神经母细胞瘤 |  |
| 158 | STAT6（12q13）基因扩增探针试剂（荧光原位杂交法） | 在常规染色基础上进行原位杂交染色，为医师提供诊断的辅助信息 |  |
| 159 | TERC（3q26）/MYC（8q24）基因扩增探针试剂（荧光原位杂交法） | 在常规染色基础上进行原位杂交染色，为医师提供诊断的辅助信息 |  |
| 160 | TERT（5p15）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 在常规染色基础上进行原位杂交染色，为医师提供诊断的辅助信息 |  |
| 161 | TFEB（6p21）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 透明细胞癌、嫌色细胞癌和上皮样血管平滑肌脂肪瘤 |  |
| 162 | TGFBR3/MGEA5融合基因t (1;10)探针试剂（荧光原位杂交法） | 用于含铁血黄素沉着性纤维脂肪瘤性肿瘤 |  |
| 163 | TNFAIP3(6q23)基因缺失探针试剂（荧光原位杂交法） | 乳腺癌 |  |
| 164 | TOP2A基因扩增探针检测试剂盒（原位杂交法） | 检测TOP2A基因状况对乳腺癌的治疗 |  |
| 165 | TP63（3q28）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 间变大细胞淋巴瘤 |  |
| 166 | Twist基因扩增探针试剂（荧光原位杂交法） | 在常规染色基础上进行原位杂交染色，为医师提供诊断的辅助信息 |  |
| 167 | USP6（17p13）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 主要与纤维瘤病、纤维肉瘤、黏液样脂肪肉瘤、真皮纤维瘤、神经纤维瘤、皮肤黏液瘤等鉴别 |  |
| 168 | WT1（11p13）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 肾脏肿瘤 |  |
| 169 | WWTR1（3q25）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 用以辅助诊断上皮样血管内皮瘤 |  |
| 170 | WWTR1/CAMTA1融合基因t(1;3)探针试剂（荧光原位杂交法） | 在常规染色基础上进行原位杂交染色，为医师提供诊断的辅助信息 |  |
| 171 | YWHAE（17p13）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 用于高级别子宫内膜间质肉瘤诊断 |  |
| 172 | 人类ALK基因融合检测探针（荧光原位杂交法） | 检测非小细胞肺癌 |  |
| 173 | 人类HER2基因扩增检测试剂盒（荧光原位杂交法） | 用于检测于乳腺癌、胃癌患者的HER-2基因扩增 |  |
| 174 | TERC基因扩增探针检测试剂盒（原位杂交法） | 检测TERC基因扩增有助于宫颈癌的筛查及早期诊断 |  |
| 175 | 膀胱癌细胞染色体及基因异常探针检测试剂盒（原位杂交法） | 对尿液沉渣细胞进行荧光原位杂交检测在膀胱癌早期诊断和术后复发检测 |  |
| 176 | 7号/17号/3号/P16基因探针试剂（荧光原位杂交法） | 在常规染色基础上进行原位杂交染色，为医师提供诊断的辅助信息 |  |
| 177 | 单核细胞染色体异常检测试剂盒（荧光原位杂交法） | 在常规染色基础上进行原位杂交染色，为医师提供诊断的辅助信息 |  |
| 178 | [IGH/CCND1]/[IGH/MAF]/[IGH/MAFB]/[IGH/FGFR3]融合基因探针试剂（荧光原位杂交法） | 多发性骨髓瘤IGH断裂初筛阳性后，这些融合基因可用于进一步分型，以判断预后和治疗 |  |
| 179 | [MAFB/IGH]/[CCND3/IGH]/[MYC/IGH]融合基因探针试剂（荧光原位杂交法） | 在常规染色基础上进行原位杂交染色，为医师提供诊断的辅助信息 |  |
| 180 | 11q23.3/11q24.3基因缺失探针试剂（荧光原位杂交法） | 此探针意义类似于F.01315。11q23.3/11q24.3基因缺失探针，但分成两管探针，都搭配有11号着丝粒内参，而F.01315是一管检测、不设有着丝粒内参。 |  |
| 181 | 12号/D13S25基因缺失探针试剂（荧光原位杂交法） | D13S25位点及12号染色体数目检测。 |  |
| 182 | 1q21基因扩增探针试剂（荧光原位杂交法） | 多发性骨髓瘤基因异常状况，为临床上白血病患者类型的鉴别、预后判断 |  |
| 183 | 20q11基因探针试剂（荧光原位杂交法） | 20q11位点检测。 |  |
| 184 | 5q33.3基因探针试剂（荧光原位杂交法） | 在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 185 | 8号/20q基因探针试剂（荧光原位杂交法） | 20q缺失的MDS患者预后较好，伴有单纯20q缺失的MDS患者免疫抑制治疗 |  |
| 186 | ABL1（9q34）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 乳腺癌 |  |
| 187 | ABL1/ABL2/PDGFRB/CRLF2/JAK2基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 在常规染色基础上进行原位杂交染色，为医师提供诊断的辅助信息 |  |
| 188 | ABL2（1q25）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 用于酪氨酸激酶抑制剂治疗 |  |
| 189 | AML1/ETO融合基因检测试剂盒（荧光原位杂交法） | 急性白血病类型，作为AML的辅助诊断以及评估 |  |
| 190 | ATM/p53/13q14/RB1/CSP12基因探针试剂（荧光原位杂交法） | 由p53缺失探针、RB1缺失/ATM缺失探针、13q14缺失/ CSP12探针组成，在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 191 | BCR/ABL融合基因检测试剂盒（荧光原位杂交法） | 急性淋巴白血病、慢性骨髓性白血病患者 |  |
| 192 | CSF1R（5q32）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 由CSF1R双色探针组成，在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 193 | D13S25（13q14）基因缺失探针试剂（荧光原位杂交法） | 由D13S25橘红色探针组成，在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 194 | D13S319基因缺失探针试剂（荧光原位杂交法） | 由D13S319橘红色探针组成，在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 195 | DUX4（4q35）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 由DUX4断裂探针组成，在常规染色基础上进行原位杂交染色，为医师提供诊断的辅助信息 |  |
| 196 | EPOR（19p13）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 由EPOR双色探针组成，在常规染色基础上进行原位杂交染色，为医师提供诊断的辅助信息 |  |
| 197 | FGFR1/PDGFRA/PDGFRB基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 由FGFR1双色探针、PDGFRA双色（CHIC2缺失）探针、PDGFRB双色探针组成，在常规染色基础上进行原位杂交染色，为医师提供诊断的辅助信息 |  |
| 198 | i（17q）基因探针试剂（荧光原位杂交法） | 由P53/MPO双色探针组成，在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 199 | KMT2A（11q23）基因缺失探针试剂（荧光原位杂交法） | 由KMT2A/CEP11双色探针组成，在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 200 | MEF2D（1q22）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 由MEF2D双色探针组成，在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 201 | MLAA-34（13q14）基因扩增探针试剂（荧光原位杂交法） | 本试剂盒由MLAA-34扩增探针组成，在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 202 | NUP98（11p15）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 由NUP98双色探针组成，在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 203 | p53/[CCND1/IGH]/ATM/CSP12/D13S25基因探针试剂（荧光原位杂交法） | 由p53橘红色探针，CCND1/IGH双色探针，D13S25/CEP12双色探针，ATM/CEP11双色探针组成，在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 204 | p53/D13S25基因缺失探针试剂（荧光原位杂交法） | 由p53缺失/D13S25缺失探针组成，在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 205 | p53/D13S319/RB1/1q21/IGH基因探针试剂（荧光原位杂交法） | 由p53/D13S319双色探针组成，在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 206 | p53/D13S319基因缺失探针试剂（荧光原位杂交法） | 由p53/CEP17双色探针，RB1/ATM双色探针，D13S25/CEP12双色探针，6q21/CEP6双色探针，IGH双色探针组成，在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 207 | p53/RB1/ATM/ CSP 12/D13S25/6/6q21/IGH基因探针试剂（荧光原位杂交法） | 由p53/CEP17双色探针，RB1/ATM双色探针，D13S25/CEP12双色探针，6q21/CEP6双色探针，IGH双色探针组成，在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 208 | p53缺失/D13S319缺失探针、1q21扩增探针（单红）、MAF/IGH融合探针、FGFR3/IGH融合探针试剂（荧光原位杂交法） | 由p53缺失/D13S319缺失探针、1q21扩增探针（单红）、MAF/IGH融合探针、FGFR3/IGH融合探针组成，在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 209 | PDGFB（22q13）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 由PDGFB断裂探针组成，在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 210 | RB1(13q14)/ATM(11q22)基因缺失探针试剂（荧光原位杂交法） | 由RB1/ATM双色探针组成，在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 211 | RB1/1q21基因探针试剂（荧光原位杂交法） | 由RB1/1q21双色探针组成，在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 212 | TRA/TRD（14q11）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 由TRA/TRD双色探针组成，在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 213 | WT1（11p13）基因缺失探针试剂（荧光原位杂交法） | 由WT1缺失探针组成，在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 214 | ZNF384（12p13）基因断裂探针试剂（荧光原位杂交法） | 由ZNF384双色探针组成，在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 215 | 骨髓增生异常综合征染色体及及基因异常探针检测试剂盒（原位杂交法） | 由 CSF1R/D5S630、EGR1/D5S630、D7S486/CEP7、D7S522/CEP7、 D20S108/CEP8、CEPY/CEPX、Yq12/CEPX七组探针杂交液组成，在常规染色（如：HE染色）基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息。 |  |
| 216 | 慢性淋巴细胞白血病染色体及基因异常探针检测试剂盒（原位杂交法） | 由 CSF1R/D5S630、EGR1/D5S630、D7S486/CEP7、D7S522/CEP7、 D20S108/CEP8、CEPY/CEPX、Yq12/CEPX七组探针杂交液组成，在常规染色（如：HE染色）基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息。 |  |
| 217 | 11q22.2基因缺失探针试剂（荧光原位杂交法） | 由11q22.2缺失探针组成，在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 218 | 2p基因缺失探针试剂（荧光原位杂交法） | 由2p缺失探针组成，在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 219 | 7号/8号染色体着丝粒探针试剂（荧光原位杂交法） | 由CEP7/CEP8双色探针组成，在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 220 | 8号/11号/17号染色体着丝粒探针试剂（荧光原位杂交法） | 由CEP8/CEP17双色探针，CEP11绿色探针组成，在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 221 | CTNNB1（3p22）基因缺失探针试剂（荧光原位杂交法） | 由CTNNB1缺失探针组成，在常规染色基础上进行原位杂交染色，提供诊断的辅助信息 |  |
| 222 | 样本释放剂 | 用于待测样本的预处理，使样本中的待测物从与其他物质结合的状态中释放出来。以便于使用体外诊断试剂或仪器对待测物进行检测。 |  |
| 223 | 原位杂交蓝染染色液 | 用于在间接生物素抗生物素蛋白链霉素系统中检测特异性荧光素标记的探针。 |  |
| 224 | 生物色标剂(7色） | 主要用于组织切缘的标记识别。 |  |
| 225 | 生物色标剂(橙色） | 主要用于组织切缘的标记识别。 |  |
| 226 | 生物色标剂(黑色） | 主要用于组织切缘的标记识别。 |  |
| 227 | 生物色标剂(红色） | 主要用于组织切缘的标记识别。 |  |
| 228 | 生物色标剂(黄色） | 主要用于组织切缘的标记识别。 |  |
| 229 | 生物色标剂(蓝色） | 主要用于组织切缘的标记识别。 |  |
| 230 | 生物色标剂(绿色） | 主要用于组织切缘的标记识别。 |  |
| 231 | 生物色标剂(紫色） | 主要用于组织切缘的标记识别。 |  |
| 232 | 除蜡去污剂 | 除蜡除油，对工件无腐蚀、环保、无毒。 |  |
| 233 | 组织包埋纸 | 用于小组织标本的包埋，防止小组织在脱水时丢失。 |  |
|  |  |  |  |