附件：

1.获批国家食品药品监督管理总局（NMPA）体外诊断试剂三类证。

▲2.试剂有效期≥12个月。

▲3.参加遴选的产品必须为广西壮族自治区医疗保障一体化平台药品和医用耗材招采管理子系统挂网目录内的耗材产品。

▲4.用于体外定性检测男性尿液或尿道拭子，女性尿液、宫颈拭子或阴道拭子样本中生殖支原体核酸（RNA）。

▲5.检测标本类型多样化，包括男性尿液或尿道拭子，女性尿液、宫颈拭子或阴道拭子样本等。

6.试剂为非干粉材质，不需进一步配制。

7.检测流程简单快速，从样本到检测结果耗时不超过2小时。

7.为保证体外诊断试剂的稳定性，要求已开展该项目的三级医院不少于10家。

8.可搭配全自动核酸检测分析系统，自动化程度高，软件分析结果，无人为误差干扰；

9.免费提供疑难实验结果复测和咨询服务。

▲10.产品有效期应大于等于三分之二效期期限。

▲11.参加遴选的产品必须为广西壮族自治区医疗保障一体化平台药品和医用耗材招采管理子系统挂网目录内的耗材产品。