

政府采购进口产品申请表

一、基本情况			
申请单位	阳江市人民医院		
所属采购项目名称	阳江市人民医院医疗设备采购项目（基因测序仪系统 1 台）	所属采购项目预算金额（单位：万元）	456
进口产品名称	进口产品预算金额（单位：万元）		
基因测序仪系统	456		
二、主要用途			
主要用于基因测序检测。			
三、适用情形（勾选其中 1 项）			
<input checked="" type="checkbox"/> 1. 中国境内有国产同类产品但无法满足实质需求，确需采购进口产品的； <input type="checkbox"/> 2. 中国境内无法获取的： <input type="checkbox"/> 3. 为在中国境外使用而进行采购的； <input type="checkbox"/> 4. 高校、科研院所采购进口科研仪器设备的； <input type="checkbox"/> 5. 使用社科项目资金采购进口科研仪器设备的；			
勾选上述第 1 项适用情形的，需填写下列内容：			
国产同类产品名称	市场价格（单位：万元）		
基因测序仪系统	350		
四、申请理由			
<p>采购进口产品的必要性、不可替代性、经济性和效益性等方面的理由阐述：</p> <p>采购进口产品的必要性：目前市面上基因测序仪，按照检测功能，主要分三大类，分别为一代测序仪，二代测序仪，三代测序仪。其中三代测序仪目前没有一个获得国家药监局获得的产品注册证。截止到目前为止，一代测序仪，只有一个进口产品获得国家药监局的注册证可以临床使用，其他进口和国产均未获得注册证，只能科研使用，不能临床使用。二代测序仪国产和进口都有设备。一代测序仪和二代测序仪虽然都叫基因测序仪，但是其功能无重叠交叉部分，是完全两个不同的仪器，区别如下：一、一代测序大约读长（碱基数）1000，优点：准确度一次性达标率高，能很好处理重复序列和多聚序列，缺点：通量低，一次检测一个样本；样品制备成本高。通常作为二代测序结果的验证使用。二、高通量测序（二代测序），是对传统一代测序技术革命性的改变，一次对几十万到几百万条核酸分子进行序列测定，也称为下一代测序技术，足见其划时代的改变。可以同时完成数十个到上百个临床样本的检测，检测项目广泛。综上所述，关于基因测序仪，一代和二代两种设备都需要配套，才能在临床正常开展工作。一代测序仪只有一个公司的产品具有进口注册证，具有必要性及不可代替性。</p> <p>采购国产同类产品对工作的实质性影响：本次拟采购的基因测序仪系统包括一代测序仪和二代测序仪，一代和二代两种设备需要配套，才能在临床正常开展工作。截止到目前为止，一代测序仪，只有一个进口产品获得国家药监局的注册证可以临床使用，其他进口和国产均未获得注册证，只能科研使用，不能临床使用。二代测序仪国产和进口都有设备。</p>			

注：1. 进口产品或者国产同类产品涉及多个的，逐一详细填写；

2. 进口产品隶属不同采购项目的，按采购项目分别填报。

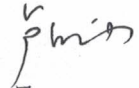
政府采购进口产品专家论证意见

专家信息	姓名:	卢成内		
	职称:	主任医师		
	工作单位:	阳江市人民医院		
	来源:	<input type="checkbox"/> 随机抽取	<input checked="" type="checkbox"/> 自行选定	
	类别:	<input type="checkbox"/> 法律专家	<input checked="" type="checkbox"/> 技术专家	
一、基本情况				
申请单位	阳江市人民医院			
所属采购项目名称	阳江市人民医院医疗设备采购项目 (基因测序仪系统 1 台)		所属采购项目预算金额 (单位: 万元)	456
进口产品名称				进口产品预算金额(单位: 万元)
基因测序仪系统				456
二、采购进口产品的主要用途				
主要用于基因测序检测。				
三、适用情形 (勾选其中 1 项)				
<input checked="" type="checkbox"/> 1. 中国境内有国产同类产品但无法满足实质需求, 确需采购进口产品的;				
<input type="checkbox"/> 2. 中国境内无法获取的;				
<input type="checkbox"/> 3. 为在中国境外使用而进行采购的;				
<input type="checkbox"/> 4. 高校、科研院所采购进口科研仪器设备的;				
<input type="checkbox"/> 5. 使用社科项目资金采购进口科研仪器设备的;				
属于上述第 1 项适用情形的, 需填写下列内容:				
国产同类产品名称	市场价格 (单位: 万元)			
基因测序仪系统	350			
四、申请理由				
<p>采购进口产品的必要性、不可替代性、经济性、效益性等方面的理由阐述:</p> <p>采购进口产品的必要性: 目前市面上基因测序仪, 按照检测功能, 主要分三大类, 分别为一代测序仪, 二代测序仪, 三代测序仪。其中三代测序仪目前没有一个获得国家药监局获得的产品注册证。截止到目前为止, 一代测序仪, 只有一个进口产品获得国家药监局的注册证可以临床使用, 其他进口和国产均未获得注册证, 只能科研使用, 不能临床使用。二代测序仪国产和进口都有设备。一代测序仪和二代测序仪虽然都叫基因测序仪, 但是其功能无重叠交叉部分, 是完全两个不同的仪器, 区别如下: 一、一代测序大约读长(碱基数)1000, 优点: 准确度一次性达标率高, 能很好处理重复序列和多聚序列, 缺点: 通量低, 一次检测一个样本; 样品制备成本高。通常作为二代测序结果的验证使用。二、高通量测序(二代测序), 是对传统一代测序技术革命性的改变, 一次对几十万到几百万条核酸分子进行序列测定, 也称为下一代测序技术, 足见其划时代的改变。可以同时完成数十个到上百个临床样本的检测, 检测项目广泛。综上所述, 关于基因测序仪, 一代和二代两种设备都需要配套, 才能在临床正常开展工作。一代测序仪只有一个公司的产品具有进口注册证, 具有必要性及不可代替性。</p> <p>采购国产同类产品对工作的实质性影响: 本次拟采购的基因测序仪系统包括一代测序仪和二代测序仪, 一代和二代两种设备需要配套, 才能在临床正常开展工作。截止到目前为止,</p>				

一代测序仪，只有一个进口产品获得国家药监局的注册证可以临床使用，其他进口和国产均未获得注册证，只能科研使用，不能临床使用。二代测序仪国产和进口都有设备。

五、专家论证意见（由专家手工填写）

申请单位拟采购的基因测序仪系统，一代测序仪只有一个进口产品获得国家药监局的注册证可以临床使用。三代测序仪目前没有一个获得国家药监局产品注册证。二代测序仪国产和进口都有设备，一代和二代两种设备需要配套才能发挥其全部开展水平。一代测序仪只有一个公司的产品具有进口三代测序仪。具有必要性及不可替代性。建议允许进口产品参与本次采购活动。

论证专家签字： 

2021年4月8日

- 注：1. 专家组应当由5人以上单数组成，其中，必须包括1名法律专家，技术专家应当为熟悉该产品的专家。
2. 专家应当对进口产品的必要性、不可替代性、经济性、效益性等，进行客观、独立地论证并提出具体论证意见。
3. 属于适用情形第4或5的，同一年度内已备案的，无须重新组织专家论证，直接附原专家论证意见。

政府采购进口产品专家论证意见

专家信息	姓名:	jirui		
	职称:	副主任医师		
	工作单位:	阳江市人民医院		
	来源:	<input type="checkbox"/> 随机抽取	<input checked="" type="checkbox"/> 自行选定	
	类别:	<input type="checkbox"/> 法律专家	<input checked="" type="checkbox"/> 技术专家	
一、基本情况				
申请单位	阳江市人民医院			
所属采购项目名称	阳江市人民医院医疗设备采购项目 (基因测序仪系统 1 台)	所属采购项目预算金额 (单位: 万元)	456	
进口产品名称				进口产品预算金额(单位: 万元)
基因测序仪系统				456
二、采购进口产品的主要用途				
主要用于基因测序检测。				
三、适用情形 (勾选其中 1 项)				
<input checked="" type="checkbox"/> 1. 中国境内有国产同类产品但无法满足实质需求, 确需采购进口产品的; <input type="checkbox"/> 2. 中国境内无法获取的; <input type="checkbox"/> 3. 为在中国境外使用而进行采购的; <input type="checkbox"/> 4. 高校、科研院所采购进口科研仪器设备的; <input type="checkbox"/> 5. 使用社科项目资金采购进口科研仪器设备的;				
属于上述第 1 项适用情形的, 需填写下列内容:				
国产同类产品名称	市场价格 (单位: 万元)			
基因测序仪系统	350			
四、申请理由				
<p>采购进口产品的必要性、不可替代性、经济性、效益性等方面的理由阐述:</p> <p>采购进口产品的必要性: 目前市面上基因测序仪, 按照检测功能, 主要分三大类, 分别为一代测序仪, 二代测序仪, 三代测序仪。其中三代测序仪目前没有一个获得国家药监局获得的产品注册证。截止到目前为止, 一代测序仪, 只有一个进口产品获得国家药监局的注册证可以临床使用, 其他进口和国产均未获得注册证, 只能科研使用, 不能临床使用。二代测序仪国产和进口都有设备。一代测序仪和二代测序仪虽然都叫基因测序仪, 但是其功能无重叠交叉部分, 是完全两个不同的仪器, 区别如下: 一、一代测序大约读长(碱基数)1000, 优点: 准确度一次性达标率高, 能很好处理重复序列和多聚序列, 缺点: 通量低, 一次检测一个样本; 样品制备成本高。通常作为二代测序结果的验证使用。二、高通量测序(二代测序), 是对传统一代测序技术革命性的改变, 一次对几十万到几百万条核酸分子进行序列测定, 也称为下一代测序技术, 足见其划时代的改变。可以同时完成数十个到上百个临床样本的检测, 检测项目广泛。综上所述, 关于基因测序仪, 一代和二代两种设备都需要配套, 才能在临床正常开展工作。一代测序仪只有一个公司的产品具有进口注册证, 具有必要性及不可代替性。</p> <p>采购国产同类产品对工作的实质性影响: 本次拟采购的基因测序仪系统包括一代测序仪和二代测序仪, 一代和二代两种设备需要配套, 才能在临床正常开展工作。截止到目前为止,</p>				

一代测序仪，只有一个进口产品获得国家药监局的注册证可以临床使用，其他进口和国产均未获得注册证，只能科研使用，不能临床使用。二代测序仪国产和进口都有设备。

五、专家论证意见（由专家手工填写）

申请单位拟采购的基因测序仪系统包括一代测序仪和二代测序仪，由于一代和二代两种设备需要配套，才能在临床正常开展工作。截至目前为止，一代测序仪，只有一个进口产品获得国家药监局的注册证可以临床使用。其他进口和国产尚未获得注册证可以临床使用。建议允许进口产品能科研使用，不能临床使用。建议允许进口产品参与本次采购活动。

论证专家签字：

2021年4月8日

- 注：1. 专家组应当由5人以上单数组成，其中，必须包括1名法律专家，技术专家应当为熟悉该产品的专家。
2. 专家应当对进口产品的必要性、不可替代性、经济性、效益性等，进行客观、独立地论证并提出具体论证意见。
3. 属于适用情形第4或5的，同一年度内已备案的，无须重新组织专家论证，直接附原专家论证意见。

政府采购进口产品专家论证意见

专家信息	姓名:	高海		
	职称:	副高		
	工作单位:	阳江市人民医院		
	来源:	<input type="checkbox"/> 随机抽取	<input checked="" type="checkbox"/> 自行选定	
	类别:	<input type="checkbox"/> 法律专家	<input checked="" type="checkbox"/> 技术专家	
一、基本情况				
申请单位	阳江市人民医院			
所属采购项目名称	阳江市人民医院医疗设备采购项目 (基因测序仪系统 1 台)	所属采购项目预算金额 (单位: 万元)	456	
进口产品名称	进口产品预算金额(单位: 万元)			
基因测序仪系统	456			
二、采购进口产品的主要用途				
主要用于基因测序检测。				
三、适用情形 (勾选其中 1 项)				
<input checked="" type="checkbox"/> 1. 中国境内有国产同类产品但无法满足实质需求, 确需采购进口产品的; <input type="checkbox"/> 2. 中国境内无法获取的; <input type="checkbox"/> 3. 为在中国境外使用而进行采购的; <input type="checkbox"/> 4. 高校、科研院所采购进口科研仪器设备的; <input type="checkbox"/> 5. 使用社科项目资金采购进口科研仪器设备的;				
属于上述第 1 项适用情形的, 需填写下列内容:				
国产同类产品名称	市场价格 (单位: 万元)			
基因测序仪系统	350			
四、申请理由				
<p>采购进口产品的必要性、不可替代性、经济性、效益性等方面的理由阐述:</p> <p>采购进口产品的必要性: 目前市面上基因测序仪, 按照检测功能, 主要分三大类, 分别为一代测序仪, 二代测序仪, 三代测序仪。其中三代测序仪目前没有一个获得国家药监局获得的产品注册证。截止到目前为止, 一代测序仪, 只有一个进口产品获得国家药监局的注册证可以临床使用, 其他进口和国产均未获得注册证, 只能科研使用, 不能临床使用。二代测序仪国产和进口都有设备。一代测序仪和二代测序仪虽然都叫基因测序仪, 但是其功能无重叠交叉部分, 是完全两个不同的仪器, 区别如下: 一、一代测序大约读长(碱基数)1000, 优点: 准确度一次性达标率高, 能很好处理重复序列和多聚序列, 缺点: 通量低, 一次检测一个样本; 样品制备成本高。通常作为二代测序结果的验证使用。二、高通量测序(二代测序), 是对传统一代测序技术革命性的改变, 一次对几十万到几百万条核酸分子进行序列测定, 也称为下一代测序技术, 足见其划时代的改变。可以同时完成数十个到上百个临床样本的检测, 检测项目广泛。综上所述, 关于基因测序仪, 一代和二代两种设备都需要配套, 才能在临床正常开展工作。一代测序仪只有一个公司的产品具有进口注册证, 具有必要性及不可代替性。</p> <p>采购国产同类产品对工作的实质性影响: 本次拟采购的基因测序仪系统包括一代测序仪和二代测序仪, 一代和二代两种设备需要配套, 才能在临床正常开展工作。截止到目前为止,</p>				

一代测序仪，只有一个进口产品获得国家药监局的注册证可以临床使用，其他进口和国产均未获得注册证，只能科研使用，不能临床使用。二代测序仪国产和进口都有设备。

五、专家论证意见（由专家手工填写）

申请单位拟采购的基因测序系统包括一代测序仪和二代测序仪。这两种设备需要配套使用。目前国产一代测序仪只能科研使用，不能临床使用，无法满足采购要求。而进口一代测序仪有一个公司的产品具有进口产品注册证。测序仪有一个公司的产品具有进口产品注册证。故采购进口产品具有必要性与不可替代性。
建议允许进口产品参与本次采购活动。

论证专家签字：

2021年4月8日

- 注：1. 专家组应当由5人以上单数组成，其中，必须包括1名法律专家，技术专家应当为熟悉该产品的专家。
2. 专家应当对进口产品的必要性、不可替代性、经济性、效益性等，进行客观、独立地论证并提出具体论证意见。
3. 属于适用情形第4或5的，同一年度内已备案的，无须重新组织专家论证，直接附原专家论证意见。

政府采购进口产品专家论证意见

专家信息	姓名:	刘彦-双		
	职称:	主任医师		
	工作单位:	阳江市人民医院		
	来源:	<input type="checkbox"/> 随机抽取	<input checked="" type="checkbox"/> 自行选定	
	类别:	<input type="checkbox"/> 法律专家	<input checked="" type="checkbox"/> 技术专家	
一、基本情况				
申请单位	阳江市人民医院			
所属采购项目名称	阳江市人民医院医疗设备采购项目 (基因测序仪系统 1 台)	所属采购项目预算金额 (单位: 万元)	456	
进口产品名称				进口产品预算金额(单位: 万元)
基因测序仪系统				456
二、采购进口产品的主要用途				
主要用于基因测序检测。				
三、适用情形 (勾选其中 1 项)				
<input checked="" type="checkbox"/> 1. 中国境内有国产同类产品但无法满足实质需求, 确需采购进口产品的; <input type="checkbox"/> 2. 中国境内无法获取的; <input type="checkbox"/> 3. 为在中国境外使用而进行采购的; <input type="checkbox"/> 4. 高校、科研院所采购进口科研仪器设备的; <input type="checkbox"/> 5. 使用社科项目资金采购进口科研仪器设备的;				
属于上述第 1 项适用情形的, 需填写下列内容:				
国产同类产品名称	市场价格 (单位: 万元)			
基因测序仪系统	350			
四、申请理由				
<p>采购进口产品的必要性、不可替代性、经济性、效益性等方面的理由阐述:</p> <p>采购进口产品的必要性: 目前市面上基因测序仪, 按照检测功能, 主要分三大类, 分别为一代测序仪, 二代测序仪, 三代测序仪。其中三代测序仪目前没有一个获得国家药监局获得的产品注册证。截止到目前为止, 一代测序仪, 只有一个进口产品获得国家药监局的注册证可以临床使用, 其他进口和国产均未获得注册证, 只能科研使用, 不能临床使用。二代测序仪国产和进口都有设备。一代测序仪和二代测序仪虽然都叫基因测序仪, 但是其功能无重叠交叉部分, 是完全两个不同的仪器, 区别如下: 一、一代测序大约读长(碱基数)1000, 优点: 准确度一次性达标率高, 能很好处理重复序列和多聚序列, 缺点: 通量低, 一次检测一个样本; 样品制备成本高。通常作为二代测序结果的验证使用。二、高通量测序(二代测序), 是对传统一代测序技术革命性的改变, 一次对几十万到几百万条核酸分子进行序列测定, 也称为下一代测序技术, 足见其划时代的改变。可以同时完成数十个到上百个临床样本的检测, 检测项目广泛。综上所述, 关于基因测序仪, 一代和二代两种设备都需要配套, 才能在临床正常开展工作。一代测序仪只有一个公司的产品具有进口注册证, 具有必要性及不可代替性。</p> <p>采购国产同类产品对工作的实质性影响: 本次拟采购的基因测序仪系统包括一代测序仪和二代测序仪, 一代和二代两种设备需要配套, 才能在临床正常开展工作。截止到目前为止,</p>				

一代测序仪，只有一个进口产品获得国家药监局的注册证可以临床使用，其他进口和国产均未获得注册证，只能科研使用，不能临床使用。二代测序仪国产和进口都有设备。

五、专家论证意见（由专家手工填写）

申请单位拟采购的基因测序仪系统
有准确度一致性的校准品，能很好地证明
其序列和多聚序列。到目前为止，一代
测序仪只有公司的产品具有进口同批
货，具有唯一性及不可替代性，建议允许
此进口产品的采购和使用。

论证专家签字：

2021年4月8日

注：1. 专家组应当由5人以上单数组成，其中，必须包括1名法律专家，技术专家应当为熟悉该产品的专家。

2. 专家应当对进口产品的必要性、不可替代性、经济性、效益性等，进行客观、独立地论证并提出具体论证意见。
3. 属于适用情形第4或5的，同一年度内已备案的，无须重新组织专家论证，直接附原专家论证意见。

政府采购进口产品专家论证意见

专家信息	姓名:	林惠宁		
	职称:	法律服务执业者		
	工作单位:	阳江市人民医院		
	来源:	<input type="checkbox"/> 随机抽取	<input checked="" type="checkbox"/> 自行选定	
	类别:	<input type="checkbox"/> 法律专家	<input type="checkbox"/> 技术专家	
一、基本情况				
申请单位	阳江市人民医院			
所属采购项目名称	阳江市人民医院医疗设备采购项目 (基因测序仪系统 1 台)	所属采购项目预算金额 (单位: 万元)	456	
进口产品名称	进口产品预算金额(单位: 万元)			
基因测序仪系统	456			
二、采购进口产品的主要用途				
主要用于基因测序检测。				
三、适用情形 (勾选其中 1 项)				
<input checked="" type="checkbox"/> 1. 中国境内有国产同类产品但无法满足实质需求, 确需采购进口产品的; <input type="checkbox"/> 2. 中国境内无法获取的; <input type="checkbox"/> 3. 为在中国境外使用而进行采购的; <input type="checkbox"/> 4. 高校、科研院所采购进口科研仪器设备的; <input type="checkbox"/> 5. 使用社科项目资金采购进口科研仪器设备的;				
属于上述第 1 项适用情形的, 需填写下列内容:				
国产同类产品名称	市场价格 (单位: 万元)			
基因测序仪系统	350			
四、申请理由				
<p>采购进口产品的必要性、不可替代性、经济性、效益性等方面的理由阐述:</p> <p>采购进口产品的必要性: 目前市面上基因测序仪, 按照检测功能, 主要分三大类, 分别为一代测序仪, 二代测序仪, 三代测序仪。其中三代测序仪目前没有一个获得国家药监局获得的产品注册证。截止到目前为止, 一代测序仪, 只有一个进口产品获得国家药监局的注册证可以临床使用, 其他进口和国产均未获得注册证, 只能科研使用, 不能临床使用。二代测序仪国产和进口都有设备。一代测序仪和二代测序仪虽然都叫基因测序仪, 但是其功能无重叠交叉部分, 是完全两个不同的仪器, 区别如下: 一、一代测序大约读长(碱基数)1000, 优点: 准确度一次性达标率高, 能很好处理重复序列和多聚序列, 缺点: 通量低, 一次检测一个样本; 样品制备成本高。通常作为二代测序结果的验证使用。二、高通量测序(二代测序), 是对传统一代测序技术革命性的改变, 一次对几十万到几百万条核酸分子进行序列测定, 也称为下一代测序技术, 足见其划时代的改变。可以同时完成数十个到上百个临床样本的检测, 检测项目广泛。综上所述, 关于基因测序仪, 一代和二代两种设备都需要配套, 才能在临床正常开展工作。一代测序仪只有一个公司的产品具有进口注册证, 具有必要性及不可代替性。</p> <p>采购国产同类产品对工作的实质性影响: 本次拟采购的基因测序仪系统包括一代测序仪和二代测序仪, 一代和二代两种设备需要配套, 才能在临床正常开展工作。截止到目前为止,</p>				

一代测序仪，只有一个进口产品获得国家药监局的注册证可以临床使用，其他进口和国产均未获得注册证，只能科研使用，不能临床使用。二代测序仪国产和进口都有设备。

五、专家论证意见（由专家手工填写）

中南单位拟采购的基因测序仪系统设备
不属于国家法律法规政策明确规定禁止进口
或限制进口及其他类产品，符合《政府采购
进口产品管理办法》第七条，建议允许进口
且参考本次采购流程。

论证专家签字：林森海
2021年6月8日

- 注：
1. 专家组应当由5人以上单数组成，其中，必须包括1名法律专家，技术专家应当为熟悉该产品的专家。
 2. 专家应当对进口产品的必要性、不可替代性、经济性、效益性等，进行客观、独立地论证并提出具体论证意见。
 3. 属于适用情形第4或5的，同一年度内已备案的，无须重新组织专家论证，直接附原专家论证意见。

国产同类产品与进口产品对比情况表

序号	进口产品名称	主要内容		国产同类产品名称	主要功能 技术参数	主要内容		主要差异性对比 (功能、技术参数等)
		主要功能	技术参数			主要功能	技术参数	
1	基因测序仪系统	进行 dna 测序、杂合子分析、单链构象多态性分析(sscp)、微卫星序列分析、长片段 pcr、rt-pcr(定量 pcr) 等分析,临 床上可除进行常规 dna 测序外,还可进行单核苷酸多态性(snp) 分析、基因突变检测、hla 配型、法医学上的亲子和个体鉴定、微生物与病毒的分型与鉴定等。	1、高数据通量: 每次反应可生成 15G 碱基数据; 2、配套小于 2M Reads 芯片试剂大于 20M Reads 芯片试剂; 3、可以在几个小时内完成样品制备和数据分析,用于快速鉴定; 4、自动化双端读取系列; 5、可精准读取大于 12 个的连续单个重碱基; 6、可同时进行 96 个样品的 1536 重 pcr 产物的系列。	基因测序仪系统	进行 dna 测序、杂合子分析、单链构象多态性分析(sscp)、微卫星序列分析、长片段 pcr、rt-pcr(定量 pcr) 等分析,临 床上可除进行常规 dna 测序外,还可进行单核苷酸多态性(snp) 分析、基因突变检测、hla 配型、法医学上的亲子和个体鉴定、微生物与病毒的分型与鉴定等。	1、高数据通量: 每次反应可生成 12G 碱基数据; 2、配套小于 2M Reads 芯片试剂大于 20M Reads 芯片试剂; 3、可以在十几个小时内完成样品制备和数据分析,用于快速鉴定; 4、自动化双端读取系列; 5、可精准读取大于 10 个的连续单个重碱基; 6、可同时进行 80 个样品 pcr 产物的系列。	进口产品速度比国产产品要快速; 进口产品高数据通量要优于国产产品; 进口产品样品量比国产产品牌要多。	进口产品速度比国产产品要快速;

注: 填写产品的主要功能、技术参数指标以及国产同类产品与进口产品的主要差异性对比等情况。