

委托检验协议

委托方(甲方):信阳市中心医院

受托方(乙方):杭州艾迪康医学检验中心有限公司

甲乙双方经友好协商就标本检验业务事宜达成一致,特签订本协议,以兹共同遵守。

一、委托方式:

甲方将检验标本委托给乙方进行检验;乙方为甲方提供检验报告,并收取甲方检验服务费。

二、委托期限:

1、委托期限为自 2025 年 7 月 12 日至 2028 年 7 月 11 日, 为期 12 个月。

2、协议期限届满前,经双方协商同意继续委托检验的,重新签订委托检验协议。

三、委托范围:

委托范围为:详见附件一。

四、双方的权利与义务:

(一)甲方的权利义务

1、甲方负责组织医生开检验单,组织护士采血,收集检验标本,对标本来源的合法性、准确性和完整性负责,确保样本信息与检验申请单的信息相符。甲方未履行上述职责导致乙方出具的检验报告错误或检验报告与患者不符的责任由甲方承担。

2、甲方负责向患者收取检验费。

3、甲方同意将委托范围内的检验项目交给乙方检验,甲方原则上按照国家规范的“检验项目目录”开展业务,新增检验项目由甲、乙双方共同商定后执行。项目内容所列的方法和方式应正确填写申请单信息,做好标本采集、处理和保存送检,并应尽到告知其委托方(如患者)相关检验项目的风险义务。

4、甲方工作人员有责任与乙方工作人员在以下环节进行签字确认：标本交接、申请单交接、知情同意书交接、耗材交接、特殊物品回执交接、其他物品交接、报告单交接、结算票据、发票签收回执的交接。

5、甲方对在本协议有效期内从乙方知悉的关于乙方的经营信息、检验技术信息的一切非公开的保密信息负有保密义务，保密期限为壹年未经乙方书面同意，甲方不得将上述信息泄露给任何第三方。

6、甲方委托乙方对大量体检项目标本和科研项目标本进行检验的，需提前通知乙方，以便乙方提前做好检验准备。

7、甲方应配合支持乙方系统与甲方信息系统对接，涉及的具体内容如有必要双方再另行签署相关协议。

8、甲方应对乙方实验室管理质量定期评估，乙方应全力配合。

(二)乙方的权利义务

1、乙方根据标本时效性派人随时到甲方处收取标本，并对标本收取后的运送、储存等安全负责。乙方上门服务人员与甲方之间不存在劳动、雇佣等任何关系，乙方上门服务人员在上门服务中产生的任何问题或责任由乙方承担。

2、乙方对各检验项目的要求，包括样品的状态、数量及检验方法的说明，进行采集样本，并应将病人的常规个人资料、临床诊断、医生和院方必要信息、特殊要求在申请单上填明，乙方负有保密义务。甲方如果不按乙方通知要求取样的，乙方可以拒收并要求甲方三天内重新采样。

3、乙方保证按国家检验规范进行操作，及时向甲方提供规范的检验报告，并对检验报告结果的准确性负责，否则由此产生的一切损失及后果，由乙方承担。

4、乙方有为甲方保密的义务，在未经甲方同意或授权前提下，乙方不得向甲方相关业务和职能科室工作人员以外的任何单位或个人泄露甲方委托检验的项目、检验的内容、检验的结果及其他信息，确保信息安全。

5、甲方就本协议设立危急值处理，报告联系部门及联系人（部门：医学检验科 姓名：余德玲 联系方式：13837689726）

6、甲方应根据《中华人民共和国传染病防治法》《传染病信息报告管理规范》要求及时向乙方告知应知内容。

7、乙方负责与甲方所使用的信息系统进行对接（对接系统接口费由乙方承

担), 并回传电子版检验报告。

8、乙方不得私自接收合同约定检测项目以外的标本。否则, 一经发现甲方有权采取相应的处罚措施。受托的标本检验业务由乙方独立完成, 不得委托第三方或变相委托第三方检验。

五、检验费用:

甲方按规定向患者收取检验费, 乙方按照《河南省(信阳市)医疗服务价格项目收费标准》(截止 2025 年 5 月 31 日)的 27%向甲方收费。

六、付款方式:

1、每月产生的检验费用经双方核对无误后再进行开票结算。

2、检验费用每月结算一次, 乙方根据甲方开具的检验单统计检验费用总额并经甲方确认后开具相应的发票, 甲方收到发票后在《发票签收回执》上签字或者盖章。甲方对发票金额有异议的, 在收到发票之日起 15 日内向乙方提出, 双方协商解决; 未在上述期限提出异议的, 视为甲方确认发票金额无误。甲方应于收到发票后 90 日内将相应检验费用支付至乙方指定的银行账户。甲方未按规定期限将检验费用汇入乙方指定账户的, 乙方有权中止标本检验服务, 因乙方中止服务产生的损失或责任由甲方承担。乙方银行账户信息如下:

乙方:杭州艾迪康医学检验中心有限公司

开户行:招商银行股份有限公司杭州余杭支行

账号:5719 0863 6110 901

3、双方业务往来以对公账号为准, 如有变更或委托第三方支付, 需向另一方出具《授权委托书》或《变更情况说明书》。

七、协议的终止:

(一)乙方存在以下情形, 甲方有权解除本协议:

- 1、乙方未有相应检验资质或检验资质存有瑕疵的;
- 2、未按约定期限提供检验报告或检验报告有误, 给患者或甲方造成损失的。

(二)甲方存在以下情形的, 乙方有权解除本协议:

- 1、甲方不按乙方的规定提供检验样本, 经双方多次协商后仍不予改正
- 2、乙方因国家政策或其他原因不能提供相应的服务。

八、违约责任:

1. 不能在规定时间内完成、漏检、错检的, 给予该项收费标准双倍处罚, 经

多次督促仍不改正的，甲方有权解除合同。

2. 任一方未按照本协议规定履行或履行不符合本协议规定的，即为违约，违约方应承担相应的责任。

九、纠纷的解决：

因乙方出具报告不准确或报告错误，而造成的纠纷，由乙方承担全部责任。

未尽事宜及在本协议履行过程中出现的争议，由双方友好协商解决。协商不能解决的，任何一方可向甲方所在地人民法院提起诉讼解决。

十、协议的效力：

本协议一式肆份，甲乙双方各执贰份，自双方签字并加盖公章后生效。

十一、其他：

1、本协议有效期内，甲方的地址变更的，应及时书面通知乙方。

2、未经另一方书面同意，任何一方不得变更或修改本协议；双方协商达成一致的，应签订书面变更协议或补充协议。

3、因国家法律法规政策因素变化，甲方有权终止第三方委托业务，双方互不承担责任。

甲方（盖章）：



甲方法人签字：

（或授权代表）

日期：2025.7.4

乙方（盖章）：



乙方法人签字：

（或授权代表）

日期：2025.7.4

附件 1: 检测项目清单

序号	项目名称	项目内涵	单位	报告时限 (工作日)
1	丙肝基因分型	包括丙型肝炎。聚合酶链反应法	次	5
2	乙肝病毒耐药基因检测	样本类型: 各种标本。样本采集、签收、处理(根据标本类型不同进行相应的前处理), 提取模板 DNA, 与质控品、阴阳性对照和内参同时扩增, 分析扩增产物或杂交或测序等, 进行基因分析, 判断并审核结果, 录入实验室信息系统或人工登记, 发送报告; 按规定处理废弃物; 接受临床相关咨询。	次	5
3	铜蓝蛋白		项	3
4	免疫球蛋白 G4 测定 (IG4)	指对免疫球蛋白 IgA 亚类 (IgA1、IgA2) 或 IgG 亚类 (IgG1、IgG2、IgG3、IgG4) 的测定。样本类型: 血液。样本采集、签收、处理, 定标和质控, 检测样本, 审核结果, 录入实验室信息系统或人工登记, 发送报告; 按规定处理废弃物; 接受临床相关咨询。	次	3
5	布鲁菌试管凝集试验		项	2
6	抗中性粒细胞浆抗体 pANCA/cANCA	间接免疫荧光法	项	2
		包括 cANCA、pANCA、PR3-ANCA、MPO-ANCA、免疫学法, 每项测定计价一次	项	
7	流行性出血热抗体 IgM/IgG	包括 IgG、IgM	项	2
8	肺吸虫 IgG 抗体		项	2
9	猪囊尾蚴 IgG 抗体		项	2
10	麻疹病毒抗体 IgM/IgG	包括脊髓灰质炎病毒、柯萨奇病毒、流行性乙型脑炎病毒、流行性腮腺炎病毒、麻疹病毒	项	2
		包括脊髓灰质炎病毒、柯萨奇病毒、流行性乙型脑炎病毒、流行性腮腺炎病毒、麻疹病毒、狂犬病毒	项	
11	寄生虫检测	每种寄生虫检查计费一次	项	2
12	肥达氏试验: 伤寒 O、H、副伤寒甲、乙、丙		项	2
13	外斐氏试验: 变形菌 OX19、OX2、OXK、		项	2

学



601

14	血清蛋白电泳		项	4
15	血清/尿免疫固定电泳	包括血清或尿	项	6
16	尿蛋白电泳	琼脂糖凝胶电泳法	项	3
17	尿本-周氏蛋白定性电泳检查	包括血液、尿液样本，指免疫固定电泳法。	项	3
18	血清/尿液轻链测定	每项测定计费一次，包括尿液标本和血清标本	项	3
19	RA33 抗体测定	酶免法	项	3
20	抗角蛋白抗体 (AKA) 测定		项	3
21	基质金属蛋白酶 3 (MMP3) 测定		项	3
22	抗突变型瓜氨酸波型蛋白 (MCV) 抗体测定		次	3
23	降钙素 (CT)	各种免疫学方法	项	2
		化学发光法	项	
24	肾上腺素测定	各种免疫学方法	项	4
		化学发光法	项	
25	去甲肾上腺素测定	各种免疫学方法	项	
		化学发光法	项	
26	血儿茶酚胺 (CA) 测定	放免法	次	
27	3-甲氧基肾上腺素测定		次	
28	3-甲氧基去肾上腺素测定		次	
29	多巴胺测定	包括激素类、感染免疫类、心肌标志物类、维生素类、贫血类、血药浓度类、甲状腺球蛋白及甲状腺相关抗体、总 IgE、CEA、AFP、白介素 IL-6、促红细胞生成素 (EPO) 等检测，不包括乙肝五项定性。微粒子化学发光法、电化学发光法、增强化学发光法。	项	
30	人抑制素 B	包括激素类、感染免疫类、心肌标志物类、维生素类、贫血类、血药浓度类、甲状腺球蛋白及甲状腺相关抗体、总 IgE、CEA、AFP、白介素 IL-6、促红细胞生成素 (EPO) 等检测，不包括乙肝五项定性。	项	3

31	$\alpha + \beta$ 地中海贫血基因分型检测		项	3
32	EB 病毒 Rta 蛋白抗体检测	样本类型：血清标本。样本采集、签收、处理、实验完成后判断并审核结果，录入实验室信息系统或人工登记，发送报告；按规定处理废弃物；接受临床相关咨询。 酶联免疫法	项	3
33	妊娠相关蛋白 A	电化学发光法	次	3
34	血管紧张素 I	各种免疫学方法 化学发光法	项 项	
35	遗传代谢病检测		项	5
36	人胰岛素样生长因子-1 (IGF-1)	酶免法	次	3
37	狼疮抗凝物测定	全自动血凝仪测定。包括蛋白 S (Ps)、蛋白 C (PC)、狼疮抗凝物质等的活性和抗原测定。	项	3
38	抗凝血酶-III		项	3
39	凝血因子 7 项测定	除全自动凝血仪定量测定外的其他方法进行测定，每种因子检测计费一次	项	3
		包括 II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, XII I 等因子，全自动血凝仪定量测定	项	3
40	抗胰岛细胞抗体 (ICA) 测定	各种免疫学方法	项	3
41	抗谷氨酸脱羧酶抗体 (GAD) 测定	各种免疫学方法	项	3
		化学发光法	项	
42	抗胰岛素抗体 (IAA) 测定		项	3
43	17 α -羟孕酮测定	各种免疫学方法	项	3
		化学发光法	项	
44	抗卵巢抗体 IgG/IgM 测定		项	2
45	抗子宫内膜抗体 IgG/IgM 测定		项	2
46	抗精子抗体 IgG/IgM 测定		项	2
47	抗缪勒氏管激素 (AMH)	包括激素类、感染免疫类、心肌标志物类、维生素类、贫血类、血药浓度类、甲状腺球蛋白及甲状腺相关抗体、总 IgE、CEA、AFP、白介素 IL-6、促红细胞生成素 (EPO) 等检测，不包括乙肝五项定性。微粒子化学发光法、电化学发光法、增强化学发光法	项	2

48	磷酸化胰岛素样生长因子结合蛋白 3		次	4
49	24 小时尿游离皮质醇测定	各种免疫学方法	项	3
		化学发光法	项	
50	硫酸脱氢表雄酮测定	包括检测性激素结合球蛋白 (sHBG)、硫酸脱氢表雄甾酮、可的松。	次	3
51	组织病理会诊	由高级职称病理医师主持的专家组会诊	次	5
52	免疫荧光染色 (肝脏、肾脏病理专用)		每个标本, 每种染色	5
53	肝脏、肾活检病理检查与诊断		每个标本	5
54	肝脏、肾穿刺组织活检检查与诊断	以两个蜡块为基价, 超过每个加收 14 元	例	5
55	肝脏、肾脏疾病特殊染色及酶组织化学染色诊断		每个标本, 每种染色	5
56	肝脏、肾脏疾病免疫组织化学染色诊断	快速液盖膜单独温控法加收 96 元	每个标本, 每种染色	5
57	半乳糖甘露聚糖检测 (GM 实验)	样本类型: 各种体液。样本采集, 样本签收, 标本预处理 (适用时), 检测半乳糖甘露聚糖, 人工判读结果。审核结果, 录入实验室信息系统或人工登记, 发送报告; 实验室消毒, 按规定处理废弃物; 接受临床相关咨询。	项	3
58	病毒性脑炎 7 项	单纯疱疹病毒 I 型、EB 病毒、巨细胞病毒、腺病毒为 DNA 病毒, 肠道病毒 EV、肠道病毒 72 型和柯萨奇病毒为 RNA 病毒	每人份	3
			每人份	3
59	血总 IgE	各种免疫学方法	项	3
60	利福平耐药基因检测	适用于各种方法学, 按次收费, 包括利福平、异烟肼、喹诺酮类药物耐药性基因检测。	次	5
61	病原微生物宏基因组测序		项	3
62	呼吸道多重病原体核酸靶向测序检测	病原体 RNA 荧光定量 PCR 测定	每人份	3
		病原体 DNA 荧光定量 PCR 测定	每人份	3
		脱氧核糖核酸 (DNA) 测序	项	3
63	隐球菌荚膜抗原测		项	3

	定			
64	新型隐球菌核酸检测		每人份	3
65	曲霉菌 IgG/IgM/IgE	包括 IgA, IgG, IgM, IgD, IgE	项	3
66	肿瘤异常蛋白测定		项	3
67	血液肿瘤融合基因检测	仪器法	每个基因	5
68	血液肿瘤基因突变检测	一次性探针	项	5
69	血液肿瘤二代测序检测		项	5
70	血液疾病荧光原位杂交 FISH 检测	一次性探针	项	5
71	阿尔茨海默相关神经丝蛋白 (AD7C-NTP) 检测	样本类型: 尿液。样本采集、签收、处理, 检测样本, 质控, 审核结果, 录入实验室信息系统或人工登记。发送报告; 按规定处理废弃物; 接受临床相关咨询。	次	7
72	APOE 基因分型检测		项	14

注: ①检验报告时限若有国家规定的, 按照国家规定的时限为准。

②肝穿标本仅限感染科采集标本, 肾穿标本仅限肾内科采集标本, 严格按规范操作。

③目录中有国家临检中心室间质评项目: 1、抗中性粒细胞胞浆抗体测定; 2、血清蛋白电泳; 3、肾上腺素测定; 4、去甲肾上腺素测定; 5、血儿茶酚胺(CA)测定; 6、3-甲氧基肾上腺素测定; 7、3-甲氧基去甲肾上腺素测定; 8、多巴胺测定; 9、地中海贫血基因分型检测; 10、血管紧张素 I 测定; 11、血清各类氨基酸测定; 12、血浆凝血因子活性检测 (凝血因子测定); 13、17 α -羟孕酮测定; 14、抗缪勒氏管激素; 15、电化学发光法检测内分泌 (硫酸脱氢表雄酮测定); 16、半乳甘露聚糖检测 (GM 实验); 17、血总 IgE (特殊蛋白)。上述项目参加过国家临检中心室间质评活动的, 需提供 2024 年成绩合格证明 (提供证明材料及承诺书)。

④无国家临检中心室间质评项目, 服务期间凡是国家开展室间质评的检验项目, 均需及时提供合格证书。

⑤所有项目参数解释权归信阳市中心医院所有。

三、服务要求:

1、所有样本的运送必须符合样本温度的管理要求, 有专业的标本冷链物流配送, 温度控制全程记录, 数据记录保存 ≥ 2 年, 备查。

2、合作第三方须保证检验项目报告时间严格遵守国家卫生健康委文件关于检验报告时间要求, 满足临

床需求。

3、检验报告信息化对接由合作第三方自行解决，检验报告内容应最少包括检验项目中文名称、报告单位、标本类型、参考范围、异常值提示，唯一编码、标本采集和接收日期时间、报告日期时间、备注、检验者和报告者的双签名。报告单书写必须规范，严禁涂改在报告单发放过程中不得泄露病人检验结果和个人信息。

4、合作第三方须提供 7*24 小时电话随时服务，危急值专人电话跟进确保患者检测信息与临床医生的畅通。

5、标本安全管理：样本交接及运送过程必须符合样本的安全管理要求，符合《病原微生物实验室生物安全管理条例可感染人类的高致病性病原微生物菌(毒)种或样本运输管理规定》《中华人民共和国生物安全法》等相关法律法规规章涉及的生物安全规定。

6、实验室具有完善的质控体系，相关检验项目须参加国家室间质评，并且提供室间质评成绩合格证书，需提供所有合作项目的室内质控记录，保证检验质量。

7、实验室需配备充足的具有检验资质的技术人员，并提供各技术人员的检验资格证书复印件，PCR 资格证复印件、病理技术资格证复印件、病理诊断医师执业医师证书复印件等。

8、检验标本的公司与中标公司需一致。

9、供应商最近三年内没有重大违法记录，没有重大质量安全事故（注：投标人应对此做出说明，提供虚假说明的一经查处按无效投标处理）。

10、中标人出现检验差错、检验准确率、报告延误等不良行为时，采购人有权对责任方进行处罚，情节严重的，直至解除合同，具体罚则双方协商。