

中资国际工程咨询集团有限责任公司

公开招标文件

项目名称：实验室配套试剂耗材及培养基等服务类采购(二次)

项目编号：**[230101]zzgj[GK]20240006-1**

第一章 投标邀请

中资国际工程咨询集团有限责任公司受哈尔滨市疾病预防控制中心的委托，采用公开招标方式组织采购实验室配套试剂耗材及培养基等服务类采购(二次)。欢迎符合资格条件的国内供应商参加投标。

一.项目概述

1.名称与编号

项目名称：实验室配套试剂耗材及培养基等服务类采购(二次)

批准文件编号：社分采[2024]00061

采购项目编号：[230101]zzgj[GK]20240006-1

2.内容及分包情况（技术规格、参数及要求）

包号	货物、服务和工程名称	数量	采购需求	预算金额（元）
1	实验室用培养基_服务采购	1	详见采购文件	687,000.00
2	实验室用各类传染病监测试剂_服务采购	1	详见采购文件	1,307,000.00
3	实验室用核酸检测试剂_服务采购	1	详见采购文件	1,536,000.00
4	实验室用药敏培养基及试剂_服务采购	1	详见采购文件	241,800.00

二.投标人的资格要求

1.投标人应符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。

2.到提交投标文件的截止时间，投标人未被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。（以通过查询“信用中国”网站和“中国政府采购网”网站的信用记录内容为准。）

3.其他资质要求：

合同包1（实验室用培养基_服务采购）：无

合同包2（实验室用各类传染病监测试剂_服务采购）：

1)供应商需提供医疗器械经营许可证

合同包3（实验室用核酸检测试剂_服务采购）：

1)供应商需提供医疗器械经营许可证

合同包4（实验室用药敏培养基及试剂_服务采购）：

1)供应商需提供医疗器械经营许可证

三.获取招标文件的时间、地点、方式

获取招标文件的地点：详见招标公告；

获取招标文件的方式：供应商须在公告期内凭用户名和密码，登录黑龙江省政府采购网，选择“交易执行-应标-项目投标”，在“未参与项目”列表中选择需要参与的项目，确认参与后即可获取招标文件。

其他要求

1.采用“现场网上开标”模式进行开标，投标人需到达开标现场。

2.采用“不见面开标”模式进行开标投标人无需到达开标现场，开标当日在投标截止时间前30分钟登录黑龙江省政府采购网进行签到，选择“交易执行-开标-供应商开标大厅”参加远程开标。请投标人使用投标客户端严格按照招标文件的相关要求制作和上传电子投标文件，并按照相关要求参加开标“不按规范标记导致废标的，由供应商自行承担相关责任”。

3.将采用电子评标的方式，为避免意外情况的发生处理不及时导致投标失败，建议投标人需在开标时间前1小时完成投标

文件上传，否则产生的一系列问题将由投标人自行承担。

注：开标模式详见供应商须知-开标方式

四.招标文件售价

本次招标文件的售价为 无 元人民币。

五.递交投标文件截止时间、开标时间及地点：

递交投标文件截止时间：详见招标公告

投标地点：详见招标公告

开标时间：详见招标公告

开标地点：详见招标公告

备注：所有电子投标文件应在投标截止时间前递交至黑龙江省政府采购云平台，逾期递交的投标文件，为无效投标文件。

六.询问提起与受理：

项目经办人： 李女士、蒋女士 联系方式： 0451-81888888 转 六部、邮箱： yw6@zzgj.net.cn

七.质疑提起与受理：

1.对采购文件的质疑：

项目经办人： 李女士、蒋女士 联系方式： 0451-81888888 转 六部、邮箱： yw6@zzgj.net.cn

2.对评审过程和结果的质疑：

质疑联系人： 李女士 电话： 0451-81888888 转 六部

八.公告发布媒介：

中国政府采购网 黑龙江省政府采购网

联系信息

1. 采购代理机构

采购代理机构名称：中资国际工程咨询集团有限责任公司

地址： 黑龙江省哈尔滨市市本级经开区南岗集中区汉水路7 6—2、4、6、8号

联系人： 李女士、蒋女士

联系电话： 0451-81888888 转 六部、邮箱： yw6@zzgj.net.cn

账户名称：系统自动生成的缴交账户名称

开户行：详见投标人须知

账号：详见投标人须知

2. 采购人信息

采购单位名称：哈尔滨市疾病预防控制中心

地址： 道外区卫星路30号

联系人： 苏先生

联系电话： 0451-85985525

中资国际工程咨询集团有限责任公司

第二章 供应商须知

一、前附表：

序号	条款名称	内容及要求
1	分包情况	共4包
2	采购方式	公开招标
3	开标方式	不见面开标
4	评标方式	现场网上评标
5	是否专门面向中小企业采购	采购包1：面向中小企业，采购包专门预留 采购包2：面向中小企业，采购包专门预留 采购包3：面向中小企业，采购包专门预留 采购包4：面向中小企业，采购包专门预留
6	评标办法	合同包1（实验室用培养基_服务采购）：综合评分法 合同包2（实验室用各类传染病监测试剂_服务采购）：综合评分法 合同包3（实验室用核酸检测试剂_服务采购）：综合评分法 合同包4（实验室用药敏培养基及试剂_服务采购）：综合评分法
7	获取招标文件时间（同招标文件提供期限）	详见招标公告
8	保证金缴纳截止时间（同递交投标文件截止时间）	详见招标公告
9	电子投标文件递交	电子投标文件在投标截止时间前递交至黑龙江省政府采购网--政府采购云平台
10	投标文件数量	（1）加密的电子投标文件 1 份（需在投标截止时间前上传至“黑龙江省政府采购网--黑龙江省政府采购管理平台”）
11	中标人确定	采购人授权评标委员会按照评审原则直接确定中标（成交）人。
12	备选方案	不允许

1 3	联合体投 标	包1： 不接受 包2： 不接受 包3： 不接受 包4： 不接受
1 4	代理服务 费收取方 式	向中标/成交供应商收取 采购机构代理服务收费标准：参照原计价格[2002]1980号文件及发改价格[2011]534号文件的标准，按照发改价格（2015）299号文件的规定并结合市场现行情况；本项目第一包代理服务费14305元，第二包代理服务费22377元，第三包代理服务费24896元，第四包代理服务费8000元，由中标人向代理机构一次性缴纳。
1 5	投标保证 金	<p>本项目允许投标供应商按照相关法律法规自主选择以支票、汇票、本票或者金融机构、担保机构出具的保函等非现金形式缴纳保证金。</p> <p>实验室用培养基_服务采购：保证金人民币：6,800.00元整。</p> <p>实验室用各类传染病监测试剂_服务采购：保证金人民币：13,000.00元整。</p> <p>实验室用核酸检测试剂_服务采购：保证金人民币：15,000.00元整。</p> <p>实验室用药敏培养基及试剂_服务采购：保证金人民币：2,400.00元整。</p> <p>开户单位：中资国际工程咨询集团有限责任公司 开户银行：兴业银行哈尔滨分行营业部 银行账号：562010100100913721</p> <p>特别提示：</p> <p>1、投标供应商应认真核对账户信息，将投标保证金足额汇入以上账户，并自行承担因汇错投标保证金而产生的一切后果。投标保证金到账（保函提交）的截止时间与投标截止时间一致，逾期不交者，投标文件将作无效处理。</p> <p>2、投标供应商在转账或电汇的凭证上应按照以下格式注明，以便核对：“（项目编号：***、包组：***）的投标保证金”。</p>

16	电子招投标	<p>各投标人应当在投标截止时间前上传加密的电子投标文件至“黑龙江省政府采购网”未在投标截止时间前上传电子投标文件的，视为自动放弃投标。投标人因系统或网络问题无法上传电子投标文件时，请在工作时间及时拨打联系电话4009985566按5转1号键。</p> <p>不见面开标（远程开标）：</p> <p>1. 项目采用不见面开标（网上开标），如在开标过程中出现意外情况导致无法继续进行电子开标时，将会由开标负责人视情况来决定是否允许投标人导入非加密电子投标文件继续开标。本项目采用电子评标（网上评标），只对通过开标环节验证的电子投标文件进行评审。</p> <p>2. 电子投标文件是指通过投标客户端编制，在电子投标文件中，涉及“加盖公章”的内容应使用单位电子公章完成。加密后，成功上传至黑龙江省政府采购网的最终版指定格式电子投标文件。</p> <p>3. 使用投标客户端，经过编制、签章，在生成加密投标文件时，会同时生成非加密投标文件，投标人请自行留存。</p> <p>4. 投标人的法定代表人或其授权代表应当按照本招标公告载明的时间和模式等要求参加开标，在开标时间前30分钟，应当提前登录开标系统进行签到，填写联系人姓名与联系号码。</p> <p>5. 开标时，投标人应当使用 CA 证书在开始解密后30分钟内完成投标文件在线解密，若出现系统异常情况，工作人员可适当延长解密时长。（请各投标人在参加开标以前自行对使用电脑的网络环境、驱动安装、客户端安装以及CA证书的有效性等进行检测，保证可以正常使用。具体环境要求详见操作手册）</p> <p>6. 开标时出现下列情况的，将视为逾期送达或者未按照招标文件要求密封的投标文件，采购人、采购代理机构应当视为投标无效处理。</p> <p>（1） 投标人未按招标文件要求参加远程开标会的；</p> <p>（2） 投标人未在规定时间内完成电子投标文件在线解密；</p> <p>（3） 经检查数字证书无效的投标文件；</p> <p>（4） 投标人自身原因造成电子投标文件未能解密的。</p> <p>7. 供应商必须保证在规定时间内完成已投项目的电子响应文件解密，并在规定时间内进行签章确认，未在规定时间内签章的，视同接受开标结果。</p>
17	电子投标文件签字、盖章要求	<p>应按照第七章“投标文件格式”要求，使用单位电子签章（CA）进行签字、加盖公章。</p> <p>说明：若涉及到授权代表签字的可将文件签字页先进行签字、扫描后导入加密电子投标文件。</p>
18	投标客户端	<p>投标客户端需要自行登录“黑龙江省政府采购网--政府采购云平台”下载。</p>

19	有效供应商家数	<p>包1: 3 此数约定了开标与评标过程中的最低有效供应商家数, 当家数不足时项目将不得开标、评标; 文件中其他描述若与此规定矛盾以此为准。</p> <p>包2: 3 此数约定了开标与评标过程中的最低有效供应商家数, 当家数不足时项目将不得开标、评标; 文件中其他描述若与此规定矛盾以此为准。</p> <p>包3: 3 此数约定了开标与评标过程中的最低有效供应商家数, 当家数不足时项目将不得开标、评标; 文件中其他描述若与此规定矛盾以此为准。</p> <p>包4: 3 此数约定了开标与评标过程中的最低有效供应商家数, 当家数不足时项目将不得开标、评标; 文件中其他描述若与此规定矛盾以此为准。</p>
20	报价形式	<p>合同包1 (实验室用培养基_服务采购):产品单价下浮</p> <p>合同包2 (实验室用各类传染病监测试剂_服务采购):产品单价下浮</p> <p>合同包3 (实验室用核酸检测试剂_服务采购):产品单价下浮</p> <p>合同包4 (实验室用药敏培养基及试剂_服务采购):产品单价下浮</p>
21	投标有效期	从提交投标(响应)文件的截止之日起 90 日历天
22	其他	其他, 1、采购人应在收到评审报告后2个工作日内确定中标(成交)结果,并在1个工作日内发出中标(成交)结果通知书。2、询问、质疑相关要求, 供应商对政府采购活动事项有疑问的, 可以向采购人或采购代理机构提出询问, 供应商(潜在供应商)针对同一采购程序环节的询问、质疑须一次性提出。
23	项目兼投兼中规则	兼投不兼中: 本项目兼投不兼中, 每个投标人最多只能被确定为1个子包的第一中标候选人。本项目按子包的顺序进行评审, 依次按照评标总得分由高到低的顺序, 每包组推荐三名中标候选人。已获得子包一的第一中标候选人资格的, 将不具有子包二的候选人推荐资格; 子包二从具有中标候选人资格的投标人中, 排名最高的投标供应商为第一中标候选人, 排名次高的投标供应商为第二中标候选人, 以此类推。

三、投标须知

1. 投标方式

1.1 投标方式采用网上投标, 流程如下:

应在黑龙江省政府采购网 (<http://hljcg.hlj.gov.cn>) 提前注册并办理电子签章CA, CA用于制作投标文件时盖章、加密和开标时解密(CA办理流程及驱动下载参考黑龙江省政府采购网 (<http://hljcg.hlj.gov.cn>) 办事指南-CA办理流程) 具体操作步骤, 在黑龙江省政府采购网 (<http://hljcg.hlj.gov.cn/>) 下载政府采购供应商操作手册。

1.2 缴纳投标保证金(如有)。本采购项目采用“虚拟子账号”形式收退投标保证金, 每一个投标人在所投的每一项目下合同包会对每一家银行自动生成一个账号, 称为“虚拟子账号”。在进行投标信息确认后, 应通过应标管理-已投标的项目, 选择缴纳银行并获取对应不同包的缴纳金额以及虚拟子账号信息, 并在开标时间前, 通过转账至上述账号中, 付款人名称必须为投标单位全称且与投标信息一致。

若出现账号缴纳不一致、缴纳金额与投标人须知前附表规定的金额不一致或缴纳时间超过开标时间, 将导致保证金缴纳失败。

1.3 查看投标状况。通过应标管理-已投标的项目可查看已投标项目信息。

2.特别提示

2.1缴纳保证金时间以保证金到账时间为准，由于投标保证金到账需要一定时间，请投标人在投标截止前及早缴纳。

三、说明

1.总则

本招标文件依据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国政府采购法实施条例》和《政府采购货物和服务招标投标管理办法》（财政部令第87号）及国家和自治区有关法律、法规、规章制度编制。

投标人应仔细阅读本项目信息公告及招标文件的所有内容（包括变更、补充、澄清以及修改等，且均为招标文件的组成部分），按照招标文件要求以及格式编制投标文件，并保证其真实性，否则一切后果自负。

本次公开招标项目，是以招标公告的方式邀请非特定的投标人参加投标。

2.适用范围

本招标文件仅适用于本次招标公告中所涉及的项目和内容。

3.投标费用

投标人应承担所有与准备和参加投标有关的费用。不论投标结果如何，采购代理机构和采购人均无义务和责任承担相关费用。

4.当事人：

4.1“采购人”是指依法进行政府采购的国家机关、事业单位、团体组织。本招标文件的采购人特指本项目采购单位。

4.2“采购代理机构”是指本次招标采购项目活动组织方。本招标文件的采购代理机构特指中资国际工程咨询集团有限责任公司。

4.3“投标人”是指向采购人提供货物、工程或者服务的法人、其他组织或者自然人。

4.4“评标委员会”是指根据《中华人民共和国政府采购法》等法律法规规定，由采购人代表和有关专家组成以确定中标人或者推荐中标候选人的临时组织。

4.5“中标人”是指经评标委员会评审确定的对招标文件做出实质性响应，取得与采购人签订合同资格的投标人。

5.合格的投标人

5.1符合本招标文件规定的资格要求，并按照要求提供相关证明材料。

5.2单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同投标人，不得参加同一合同项下的政府采购活动。

5.3为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的投标人，不得再参加该采购项目的其他采购活动。

6.以联合体形式投标的，应符合以下规定：

6.1联合体各方应签订联合体协议书，明确联合体牵头人和各方权利义务，并作为投标文件组成部分。

6.2联合体各方均应当具备政府采购法第二十二条规定的条件，并在投标文件中提供联合体各方的相关证明材料。

6.3联合体成员存在不良信用记录的，视同联合体存在不良信用记录。

6.4联合体各方中至少应当有一方符合采购人规定的资格要求。由同一资质条件的投标人组成的联合体，应当按照资质等级较低的投标人确定联合体资质等级。

6.5联合体各方不得再以自己名义单独在同一项目中投标，也不得组成新的联合体参加同一项目投标。

6.6联合体各方应当共同与采购人签订采购合同，就合同约定的事项对采购人承担连带责任。

6.7投标时，应以联合体协议中确定的主体方名义投标，以主体方名义缴纳投标保证金，对联合体各方均具有约束力。

7.语言文字以及度量衡单位

7.1所有文件使用的语言文字为简体中文。专用术语使用外文的，应附有简体中文注释，否则视为无效。

7.2所有计量均采用中国法定的计量单位。

7.3所有报价一律使用人民币，货币单位：元。

8.现场踏勘

- 8.1招标文件规定组织踏勘现场的，采购人按招标文件规定的时间、地点组织投标人踏勘项目现场。
- 8.2投标人自行承担踏勘现场发生的责任、风险和自身费用。
- 8.3采购人在踏勘现场中介绍的资料和数据等，不构成对招标文件的修改或不作为投标人编制投标文件的依据。

9.其他条款

- 9.1无论中标与否投标人递交的投标文件均不予退还。

四、招标文件的澄清和修改

1.采购人或采购代理机构对已发出的招标文件进行必要的澄清或修改的，澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，采购人或者采购代理机构应当在投标截止时间15日前，不足15日的，顺延投标截止之日，同时在“黑龙江省政府采购网”、“黑龙江省公共资源交易网”上发布澄清或者变更公告进行通知。澄清或者变更公告的内容为招标文件的组成部分，投标人应自行上网查询，采购人或采购代理机构不承担投标人未及时关注相关信息的责任。

五、投标文件

1.投标文件的构成

投标文件应按照招标文件第七章“投标文件格式”进行编写（可以增加附页），作为投标文件的组成部分。

2.投标报价

2.1投标人应按照“第四章招标内容与要求”的需求内容、责任范围以及合同条款进行报价。并按“开标一览表”和“分项报价明细表”规定的格式报出总价和分项价格。投标总价中不得包含招标文件要求以外的内容，否则，在评审时不予核减。

2.2投标报价包括本项目采购需求和投入使用的所有费用，如主件、标准附件、备品备件、施工、服务、专用工具、安装、调试、检验、培训、运输、保险、税款等。

2.3投标报价不得有选择性报价和附有条件的报价。

2.4对报价的计算错误按以下原则修正：

- （1）投标文件中开标一览表（报价表）内容与投标文件中相应内容不一致的，以开标一览表（报价表）为准；
- （2）大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；
- （3）单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以开标一览表的总价为准，并修改单价。

注：修正后的报价投标人应当采用书面形式，并加盖公章，或者由法定代表人或其授权的代表签字确认后产生约束力，但不得超出投标文件的范围或者改变投标文件的实质性内容，投标人不确认的，其投标无效。

3.投标有效期

3.1投标有效期从提交投标文件的截止之日起算。投标文件中承诺的投标有效期应当不少于招标文件中载明的投标有效期。投标有效期内投标人撤销投标文件的，采购人或者采购代理机构可以不退还投标保证金。

3.2出现特殊情况需要延长投标有效期的，采购人以书面形式通知所有投标人延长投标有效期。投标人同意延长的，应相应延长其投标保证金的有效期，但不得要求或被允许修改或撤销其投标文件；投标人拒绝延长的，其投标失效，但投标人有权收回其投标保证金。

4.投标保证金

4.1投标保证金的缴纳：

投标人在提交投标文件的同时，应按投标人须知前附表规定的金额、开户银行、行号、开户单位、账号和招标文件本章“投标须知”规定的投标保证金缴纳要求递交投标保证金，并作为其投标文件的组成部分。

4.2投标保证金的退还：

- （1）投标人在投标截止时间前放弃投标的，自所投合同包结果公告发出后5个工作日内退还，但因投标人自身原因导致

无法及时退还的除外；

(2) 未中标供应商投标保证金，自中标通知书发出之日起5个工作日内退还；

(3) 中标供应商投标保证金，自政府采购合同签订之日起5个工作日内退还。

4.3有下列情形之一的，投标保证金将不予退还：

- (1) 中标后，无正当理由放弃中标资格；
- (2) 中标后，无正当理由不与采购人签订合同；
- (3) 在签订合同时，向采购人提出附加条件；
- (4) 不按照招标文件要求提交履约保证金；
- (5) 要求修改、补充和撤销投标文件的实质性内容；
- (6) 要求更改招标文件和中标结果公告的实质性内容；
- (7) 法律法规和招标文件规定的其他情形。

5.投标文件的修改和撤回

5.1投标人在提交投标截止时间前，可以对所递交的投标文件进行补充、修改或者撤回。补充、修改的内容旁签署（法人或授权委托人签署）、盖章、密封和上传至系统后生效，并作为投标文件的组成部分。

5.2在提交投标文件截止时间后到招标文件规定的投标有效期终止之前，投标人不得补充、修改、替代或者撤回其投标文件。

6.投标文件的递交

6.1在招标文件要求提交投标文件的截止时间之后送达或上传的投标文件，为无效投标文件，采购单位或采购代理机构拒收。采购人、采购代理机构对误投或未按规定时间、地点进行投标的概不负责。

7.样品（演示）

7.1招标文件规定投标人提交样品的，样品属于投标文件的组成部分。样品的生产、运输、安装、保全等一切费用由投标人自理。

7.2开标前，投标人应将样品送达至指定地点，并按要求摆放并做好展示。若需要现场演示的，投标人应提前做好演示准备（包括演示设备）。

7.3评标结束后，中标供应商与采购人共同清点、检查和密封样品，由中标供应商送至采购人指定地点封存。未中标投标人将样品自行带回。

六、开标、评审、结果公告、中标通知书发放

1.网上开标程序

1.1主持人按下列程序进行开标：

- (1) 宣布开标纪律；
- (2) 宣布开标会议相关人员姓名；
- (3) 投标人对已提交的加密文件进行解密，由采购人或者采购代理机构工作人员当众宣布投标人名称、投标价格和招标文件规定的需要宣布的其他内容（以开标一览表要求为准）；
- (4) 参加开标会议人员对开标情况确认；
- (5) 开标结束，投标文件移交评标委员会。

1.2开标异议

投标人代表对开标过程和开标记录有疑义，以及认为采购人、采购代理机构相关工作人员有需要回避的情形的，应当当场提出询问或者回避申请，开标会议结束后不再接受相关询问、质疑或者回避申请。

1.3投标人不足三家的，不得开标。

1.4备注说明:

(1) 若本项目采用不见面开标, 开标时投标人使用 CA证书参与远程投标文件解密。投标人用于解密的CA证书应为该投标文件生成加密、上传的同一把 CA证书。

(2) 若本项目采用不见面开标, 投标人在开标时间前30分钟, 应当提前登录开标系统进行签到, 填写联系人姓名与联系号码; 在系统约定时间内使用CA证书签到以及解密, 未成功签到或未成功解密的视为其无效投标。

(3) 投标人对不见面开标过程和开标记录有疑义, 应在开标系统规定时间内在不见面开标室提出异议, 采购代理机构在网上开标系统中进行查看及回复。开标会议结束后不再接受相关询问、质疑或者回避申请。

2.评审(详见第六章)

3.结果公告

3.1中标供应商确定后, 采购代理机构将在黑龙江省政府采购网发布中标结果公告, 中标结果公告期为 1 个工作日。

3.2项目废标后, 采购代理机构将在黑龙江省政府采购网上发布废标公告, 废标结果公告期为 1 个工作日。

4.中标通知书发放

发布中标结果的同时, 中标供应商可自行登录“黑龙江省政府采购网--政府采购云平台”打印中标通知书, 中标通知书是合同的组成部分, 中标通知书对采购人和中标供应商具有同等法律效力。

中标通知书发出后, 采购人不得违法改变中标结果, 中标供应商无正当理由不得放弃中标。

七、询问、质疑与投诉

1.询问

1.1供应商对政府采购活动事项有疑问的, 可以向采购人或采购代理机构提出询问, 采购人或采购代理机构应当在3个工作日内做出答复, 但答复的内容不得涉及商业秘密。供应商提出的询问超出采购人对采购代理机构委托授权范围的, 采购代理机构应当告知其向采购人提出。

1.2为了使提出的询问事项在规定时间内得到有效回复, 询问采用实名制, 询问内容以书面材料的形式亲自递交到采购代理机构, 正式受理后方可生效, 否则, 为无效询问。

2.质疑

2.1潜在投标人已依法获取招标文件, 且满足参加采购项目基本条件的潜在供应商, 可以对招标文件提出质疑; 递交投标文件的供应商, 可以对该项目采购过程和中标结果提出质疑。代理机构应当在正式受理投标人的书面质疑后七个工作日作出答复, 但答复的内容不得涉及商业秘密。

2.2对招标文件提出质疑的, 应当在首次获取招标文件之日起七个工作日内提出; 对采购过程提出质疑的, 为各采购程序环节结束之日起七个工作日内提出; 对中标结果提出质疑的, 为中标结果公告期届满之日起七个工作日内提出。

2.3质疑供应商应当在规定的时限内, 以书面形式一次性地向代理机构递交《质疑函》和必要的证明材料, 不得重复提交质疑材料, 《质疑函》应按标准格式规范填写。

2.4供应商可以委托代理人进行质疑。代理人提出质疑, 应当递交供应商法定代表人签署的授权委托书, 其授权委托书应当载明代理人的姓名或者名称、代理事项、具体权限、期限和相关事项。供应商为自然人的, 应当由本人签字; 供应商为法人或者其他组织的, 应当由法定代表人、主要负责人签字或者盖章, 并加盖公章。

2.5供应商提出质疑应当递交《质疑函》和必要的证明材料。《质疑函》应当包括下列内容:

- (1) 供应商的姓名或者名称、地址、联系人及联系电话;
- (2) 质疑项目的名称、编号;
- (3) 具体、明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求;
- (4) 事实依据;
- (5) 必要的法律依据;

(6) 提出质疑的日期;

(7) 供应商首次下载招标文件的时间截图。

2.6有下列情形之一的, 代理机构不予受理:

(1) 按照“谁主张、谁举证”的原则, 应由质疑供应商提供质疑事项的相关证据、依据和其他有关材料, 未能提供的;

(2) 未按照补正期限进行补正或者补正后仍不符合规定的;

(3) 未在质疑有效期限内提出的;

(4) 超范围提出质疑的;

(5) 同一质疑供应商一次性提出质疑后又提出新质疑的。

2.7有下列情形之一的, 质疑不成立:

(1) 质疑事项缺乏事实依据的;

(2) 质疑供应商捏造事实或者提供虚假材料的;

(3) 质疑供应商以非法手段取得证明材料的。

2.8质疑的撤销。质疑正式受理后, 质疑供应商申请撤销质疑的, 代理机构应当终止质疑受理程序并告知相关当事人。

2.9对虚假和恶意质疑的处理。对虚假和恶意质疑的供应商, 报省级财政部门依法处理, 记入政府采购不良记录, 推送省级信用平台, 限制参与政府采购活动。有下列情形之一的, 属于虚假和恶意质疑:

(1) 主观臆造、无事实依据进行质疑的;

(2) 捏造事实或提供虚假材料进行质疑的;

(3) 恶意攻击、歪曲事实进行质疑的;

(4) 以非法手段取得证明材料的。

3.0接收质疑函的方式: 为了使提出的质疑事项在规定时间内得到有效答复、处理, 质疑采用实名制, 且由法定代表人或授权代表亲自递交至采购代理机构, 正式受理后方可生效。

联系部门: 采购人、采购代理机构(详见第一章 投标邀请)。

联系电话: 采购人、采购代理机构(详见第一章 投标邀请)。

通讯地址: 采购人、采购代理机构(详见第一章 投标邀请)。

3.投诉

3.1质疑人对采购人、采购代理机构的答复不满意或者采购人、采购代理机构未在规定的时间内做出书面答复的, 可以在答复期满后十五个工作日内向监督部门进行投诉。投诉程序按《政府采购法》及相关规定执行。

3.2供应商投诉的事项不得超出已质疑事项的范围。

第三章 合同与验收

一、合同要求

1.一般要求

1.1采购人应当自中标通知书发出之日起30日内, 按照招标文件和中标供应商投标文件的规定, 与中标供应商签订书面合同。所签订的合同不得对招标文件确定的事项和中标供应商投标文件作实质性修改。

1.2合同签订双方不得提出任何不合理的要求作为签订合同的条件。

1.3政府采购合同应当包括采购人与中标人的名称和住所、标的、数量、质量、价款或者报酬、履行期限及地点和方式、验收要求、违约责任、解决争议的方法等内容。

1.4采购人与中标供应商应当根据合同的约定依法履行合同义务。

1.5政府采购合同的履行、违约责任和解决争议的方法等适用《中华人民共和国民法典》。

1.6政府采购合同的双方当事人不得擅自变更、中止或者终止合同。

1.7拒绝签订采购合同的按照相关规定处理，并承担相应法律责任。

1.8采购人应当自政府采购合同签订之日起2个工作日内，将政府采购合同在指定的媒体上公告，但政府采购合同中涉及国家秘密、商业秘密的内容除外。

1.9采购人应当自政府采购合同签订之日起2个工作日内，将政府采购合同在省级以上人民政府财政部门指定的媒体上公告，但政府采购合同中涉及国家秘密、商业秘密的内容除外。

2.合同格式及内容

2.1具体格式见本招标文件后附拟签订的《合同文本》（部分合同条款），投标文件中可以不提供《合同文本》。

2.2《合同文本》的内容可以根据《民法典》和合同签订双方的实际要求进行修改，但不得改变范本中的实质性内容。

二、验收

中标供应商在供货、工程竣工或服务结束后，采购人应及时组织验收，并按照招标文件、投标文件及合同约定填写验收单。

政府采购合同（合同文本）

甲方：***（填写采购单位）

地址（详细地址）：

乙方：***（填写中标投标人）

地址（详细地址）：

合同号：

根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》等相关法律法规，甲、乙双方就（填写项目名称）（政府采购项目编号、备案编号：），经平等自愿协商一致达成合同如下：

1.合同文件

本合同所附下列文件是构成本合同不可分割的部分：

- (1)合同格式以及合同条款
- (2)中标结果公告及中标通知书
- (3)招标文件
- (4)投标文件
- (5)变更合同

2.本合同所提供的标的物、数量及规格等详见中标结果公告及后附清单。

3.合同金额

合同金额为人民币 万元，大写：

4.付款方式及时间

***（见招标文件第四章）

5.交货安装

交货时间：

交货地点：

6.质量

乙方提供的标的物应符合国家相关质量验收标准，且能够提供相关权威部门出具的产品质量检测报告；提供的相关服务符合国家（或行业）规定标准。

7.包装

标的物的包装应按照国家或者行业主管部门的技术规定执行，国家或业务主管部门无技术规定的，应当按双方约定采取足以保护标的物安全、完好的包装方式。

8.运输要求

(1) 运输方式及线路:

(2) 运输及相关费用由乙方承担。

9.知识产权

乙方应保证甲方在中国境内使用标的物或标的物的任何一部分时, 免受第三方提出的侵犯其知识产权的诉讼。

10.验收

(1) 乙方将标的物送达至甲方指定的地点后, 由甲乙双方及第三方(如有)一同验收并签字确认。

(2) 对标的物的质量问题, 甲方应在发现后向乙方提出书面异议, 乙方在接到书面异议后, 应当在 日内负责处理。甲方逾期提出的, 对所交标的物视为符合合同的规定。如果乙方在投标文件及谈判过程中做出的书面说明及承诺中, 有明确质量保证期的, 适用质量保证期。

(3) 经双方共同验收, 标的物达不到质量或规格要求的, 甲方可以拒收, 并可解除合同且不承担任何法律责任,

11.售后服务

(1) 乙方应按招标文件、投标文件及乙方在谈判过程中做出的书面说明或承诺提供及时、快速、优质的售后服务。

(2) 其他售后服务内容: (投标文件售后承诺等)

12.违约条款

(1) 乙方逾期交付标的物、甲方逾期付款, 按日承担违约部分合同金额的违约金。

(2) 其他违约责任以相关法律法规规定为准, 无相关规定的, 双方协商解决。

13.不可抗力条款

因不可抗力致使一方不能及时或完全履行合同的, 应及时通知另一方, 双方互不承担责任, 并在 天内提供有关不可抗力的相关证明。合同未履行部分是否继续履行、如何履行等问题, 双方协商解决。

14.争议的解决方式

合同发生纠纷时, 双方应协商解决, 协商不成可以采用下列方式解决:

(1) 提交 仲裁委员会仲裁。

(2) 向 人民法院起诉。

15.合同保存

合同文本一式五份, 采购单位、投标人、政府采购监管部门、采购代理机构、国库支付执行机构各一份, 自双方签订之日起生效。

16.合同未尽事宜, 双方另行签订补充协议, 补充协议是合同的组成部分。

甲方: (章)

乙方: (章)

采购方法人代表: (签字)

投标人法人代表: (签字)

开户银行:

开户银行:

帐号:

帐号:

联系电话:

联系电话:

签订时间 年 月 日

附表: 标的物清单(主要技术指标需与投标文件相一致)(工程类的附工程量清单等)

名称	品牌、规格、标准/主要服务内容	产地	数量	单位	单价(元)	金额(元)
**	**	**	**	**	**	**

名称	品牌、规格、标准/主要服务内容	产地	数量	单位	单价（元）	金额（元）
合计：人民币大写：**元整						¥：**

第四章 招标内容与技术要求

一、项目概况：

完成重大传染病防控及各类国家防疫项目工作

合同包1（实验室用培养基_服务采购）

1.主要商务要求

标的提供的时间	合同签订后服务周期一年
标的提供的地点	哈尔滨市道外区卫星路30号
投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天
付款方式	1期：支付比例100%，每月根据当月供货量15日内将资金支付到合同约定的供应商账户
验收要求	1期：按照每次实际供货量，在3个工作日内完成验收
履约保证金	不收取
合同履行期限	自合同签订之日起一年
其他	报价要求： 本项目每包预算金额为全年采购金额上限。投标人依据本项目招标文件附件表中产品单价整体报下浮率。下浮率标准为0%至50%区间（即折扣为50%-100%之间）为有效，否则投标无效。最终以产品中标单价和实际发生数量进行结算，年结算总金额不超过本包预算金额。

2.技术标准与要求

序号	核心产品（“△”）	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价（元）	分项预算总价（元）	权重%	所属行业	招标技术要求
1		公共卫生事件 防控服务	实验室用 培养基	批	1. 0 0	687,000.00	687,000.00	10 0.0	其他未列 明行业	详见附表一

备注：最终综合总报价=（各产品报价×各项产品权重）的相加值

附表一：实验室用培养基 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	志贺氏菌显色平板：1，产品用途：用于志贺氏菌的显色培养选择性分离 2，技术要求：无菌包装； 3，规格：直径90mm，20皿/盒
	2	弧菌显色平板：1，产品用途：用于弧菌的显色培养 2，技术要求：无菌包装； 3，规格：直径90mm，20皿/盒
	3	蜡样显色平板：1，产品用途：用于蜡样芽胞杆菌的显色培养 2，技术要求：无菌包装； 3，规格：直径90mm，20皿/盒
	4	沙门显色平板：1，产品用途：用于沙门氏菌的显色培养 2，技术要求：无菌包装； 3，规格：直径90mm，20皿/盒
	5	单增显色平板：1，产品用途：用于单增李斯特氏菌的显色培养 2，技术要求：无菌包装； 3，规格：直径90mm，20皿/盒

6	金葡显色平板：1，产品用途：用于金黄色葡萄球菌的显色培养 2，技术要求：无菌包装； 3，规格：直径90mm， 20皿/盒
7	大肠杆菌显色平板：1，产品用途：用于大肠杆菌的显色培养 2，技术要求：无菌包装； 3，规格：直径90mm， 20皿/盒
8	铜绿假单胞菌显色平板：1，产品用途：用于铜绿假单胞菌的显色培养 2，技术要求：无菌包装； 3，规格：直径90mm， 20皿/盒
9	坂崎克罗诺杆菌肠杆菌显色平板：1，产品用途：用于坂崎克罗诺杆菌肠杆菌的显色培养 2，技术要求：无菌包装； 3，规格：直径90mm， 20皿/盒
10	志贺氏菌显色平板：pH值：6.7±0.2（25℃） 规格：20皿/盒
11	弧菌显色平板：pH值：9.0±0.2 琼脂15.0g/L 蛋白胨和酵母粉8.0g/L 盐类51.4g/L 色素0.3g/L 规格：20皿/盒
12	蜡样显色平板：pH值：6.8±0.2 琼脂15.0g/L 蛋白胨和酵母粉8.0g/L 氯化钠10.0g/L 色素0.3g/L 规格：20皿/盒
13	沙门显色平板：pH值：7.6±0.2 琼脂15.0g/L 蛋白胨和酵母粉7.0g/L 色素和选择性物质12.9g/L 规格：20皿/盒
14	单增显色平板：pH值：7.0±0.5 琼脂15.0g/L 蛋白胨和酵母粉23.0g/L 氯化钠5.0g/L 色素8.5g/L 规格：20皿/盒
15	金葡显色平板：pH值：6.9±0.2 琼脂15.0g/L 蛋白胨和酵母粉40.0g/L 盐类25.0g/L 色素2.5g/L 规格：20皿/盒
16	大肠杆菌显色平板:pH值：6.0±0.2 琼脂15.0g/L 蛋白胨和酵母粉8.3g/L 氯化钠5.0g/L 色素9.0g/L 规格：20皿/盒
17	坂崎克罗诺杆菌肠杆菌显色平板：pH值：7.0±0.2 琼脂15.0g/L 蛋白胨7.0g/L 酵母膏3.0g/L 氯化钠5.0g/L 结晶紫0.002g/L 脱氧胆酸钠0.6g/L 规格：20皿/盒
18	225ml 生理盐水：1，产品用途：用作稀释液； 2，技术要求：独特双层拉链、透明均质袋，无菌型； 3，规格：225ml*10袋/盒
19	9mL生理盐水：1，产品用途：用作稀释液； 2，技术要求：一次性塑料管，单收推盖，无菌型； 3，规格：9m*20支/盒
20	225ml磷酸盐缓冲液：1，产品用途：用作稀释液； 2，技术要求：独特双层拉链、透明均质袋，无菌型； 3，规格：225ml*10袋/盒
21	9ml磷酸盐缓冲液：1，产品用途：用作稀释液； 2，技术要求：一次性塑料管，单收推盖，无菌型； 3，规格：9m*20支/盒
22	225ml改良磷酸盐缓冲液：1，产品用途：用作稀释液； 2，技术要求：独特双层拉链、透明均质袋，无菌型； 3，规格：225ml*10袋/盒
23	营养琼脂平板：1，产品用途：用于细菌总数测定（GB,ISO） 2，技术要求：包装内部附带有可吸水干燥剂 3，规格：平皿直径90mm， 20皿/盒
24	沙氏平板：1，产品用途：用于真菌的分离培养，一次性使用卫生用品真菌菌落总数检测； 2，技术要求：包装内部附带有可吸水干燥剂 3，规格：平皿直径90mm， 20皿/盒
25	血平板：1，产品用途：用于营养苛求菌的培养，以及溶血实验（GB） 2，技术要求：包装内部附带有可吸水干燥剂 3，规格：平皿直径90mm， 20皿/盒

26	巧克力琼脂平板：1，产品用途：用于细菌的培养，特别是病原性奈瑟氏球菌和嗜血杆菌等细菌的培养；2，技术要求：包装内部附带有可吸水干燥剂 3，规格：平皿直径90mm，20皿/盒
27	双料乳糖胆盐发酵培养基：1，产品用途：用于多管发酵法测定食品、矿泉水、一次性使用卫生用品和药品中大肠菌群、粪大肠菌群和大肠杆菌；2，技术要求：一次性塑料管，单手推盖；3，规格：10ml/支，20支/盒
28	单料乳糖胆盐发酵培养基：1，产品用途：用于多管发酵法测定食品、矿泉水、一次性使用卫生用品和药品中大肠菌群、粪大肠菌群和大肠杆菌；2，技术要求：一次性塑料管，单手推盖；3，规格：10ml/支，20支/盒
29	双料乳糖蛋白胨培养基：1，产品用途：用于多管发酵法测定食品、矿泉水、一次性使用卫生用品和药品中大肠菌群、粪大肠菌群和大肠杆菌；2，技术要求：一次性塑料管，单手推盖；3，规格：10ml/支，20支/盒
30	单料乳糖蛋白胨培养基：1，产品用途：用于多管发酵法测定食品、矿泉水、一次性使用卫生用品和药品中大肠菌群、粪大肠菌群和大肠杆菌；2，技术要求：一次性塑料管，单手推盖；3，规格：10ml/支，20支/盒
31	225ml弯曲菌增菌肉汤（Preston肉汤）：1，产品用途：用于空肠弯曲杆菌的选择性增菌培养；2，技术要求：独特双层拉链，透明均质袋，无菌包装；3，规格：225ml/袋，10袋/盒
32	225ml BPW：1，产品用途：用于沙门氏菌的前增菌培养；2，技术要求：独特双层拉链，透明均质袋，无菌包装；3，规格：225ml/袋，10袋/盒
33	9ml BPW：1，产品用途：用于沙门氏菌的前增菌培养；2，技术要求：一次性塑料管，单手推管 3，规格：9ml/支，20支/盒
34	10 ml TTB：1，产品用途：用于沙门氏菌的前增菌培养；2，技术要求：内含碘液及煌绿，一次性塑料管，单手推管 3，规格：10ml/支，20支/盒
35	225ml7.5%氯化钠肉汤：1，产品用途：用于金葡菌的前增菌培养；2，技术要求：独特双层拉链，透明均质袋，无菌包装；3，规格：225ml/袋，10袋/盒
36	10ml7.5%氯化钠肉汤：1，产品用途：用于金葡菌的前增菌培养；2，技术要求：一次性塑料管，单手推管，无菌包装；3，规格：10ml/支，20支/盒
37	冻干血浆：1，产品用途：用于葡萄球菌的血浆凝固酶实验；2，技术要求：西林瓶包装 3，规格：0.5 ml/支，10支/盒
38	脑心浸出液肉汤（BHI）：1，产品用途：用于霉菌酵母细菌培养，包括营养要求较高微生物的培养，特别用于食品微生物检验中金黄色葡萄球菌纯培养；2，技术要求：一次性塑料管，单手推管，无菌包装；3，规格：10ml/支，20支/盒
39	Baird- Parker：1，产品用途：用于凝固酶阳性葡萄球菌的选择性分离培养和计数 2，技术要求：包装内部附带有可吸水干燥剂 3，规格：平皿直径90mm，20皿/盒
40	225ml LB1增菌液：1，产品用途：用于李斯特氏菌的前增菌培养；2，技术要求：独特双层拉链，内含萘啶酮酸和吡啶黄素，透明均质袋，无菌包装；3，规格：225ml/袋，10袋/盒
41	10ml LB1增菌液：1，产品用途：用于李斯特菌的前增菌培养；2，技术要求：内含萘啶酮酸和吡啶黄素，一次性塑料管，单手推管，无菌包装；3，规格：10ml/支，20支/盒
42	10ml LB2：1，产品用途：用于李斯特菌的前增菌培养；2，技术要求：内含萘啶酮酸和吡啶黄素，一次性塑料管，单手推管，无菌包装；3，规格：10ml/支，20支/盒

43	225ml 3%氯化钠碱性蛋白胨水：1，产品用途：用于副溶血性弧菌的前增菌培养； 2，技术要求：独特双层拉链，透明均质袋，无菌包装； 3，规格：225ml/袋，10袋/盒
44	10ml 3%氯化钠碱性蛋白胨水：1，产品用途：用于副溶血性弧菌增菌培养； 2，技术要求：一次性塑料管，单手推管，无菌包装； 3，规格：10ml/支，20支/盒
45	225 ml碱性蛋白胨水：1，产品用途：用于霍乱弧菌的前增菌培养； 2，技术要求：独特双层拉链，透明均质袋，无菌包装； 3，规格：225ml/袋，10袋/盒
46	10ml碱性蛋白胨水：1，产品用途：用于嗜碱性细菌特别是弧菌的选择性增菌培养； 2，技术要求：一次性塑料管，单手推管，无菌包装； 3，规格：10ml/支，20支/盒
47	225 ml营养肉汤：1，产品用途：用于一般细菌的培养、复壮、增菌； 2，技术要求：独特双层拉链，透明均质袋，无菌包装； 3，规格：225ml/袋，10袋/盒
48	10 ml营养肉汤：1，产品用途：用于一般细菌培养、复壮、增菌等，也可用于消毒剂定性消毒效果测定。； 2，技术要求：一次性塑料管，单手推管，无菌包装； 3，规格：10ml/支，20支/盒
49	225ml志贺氏菌增菌肉汤：1，产品用途：用于志贺氏菌的前增菌培养； 2，技术要求：独特双层拉链，透明均质袋，无菌包装； 3，规格：225ml/袋，10袋/盒
50	10ml志贺氏菌增菌肉汤：1，产品用途：用于志贺氏菌的前增菌培养； 2，技术要求：一次性塑料管，单手推管，无菌包装； 3，规格：10ml/支，20支/盒
51	10 mL 肠道菌增菌肉汤（EE肉汤）：1，产品用途：用于肠道菌的增菌培养； 2，技术要求：一次性塑料管，单手推管，无菌包装； 3，规格：10ml/支，20支/盒
52	30 mL 肠道菌增菌肉汤（EE肉汤）：1，产品用途：用于肠道菌的增菌培养； 2，规格：30ml/袋，10袋/盒
53	双糖铁琼脂（即用型不要微量生化管）：1，产品用途：用于鉴别肠道菌发酵葡萄糖和乳糖及产生硫化氢的生化反应。 2，技术要求：一次性塑料管，单手推管，无菌包装； 3，规格：20支/盒
54	三糖铁琼脂（即用型不要微量生化管）：1，产品用途：用于鉴别肠道菌发酵蔗糖、乳糖、葡萄糖及产生硫化氢的生化反应； 2，技术要求：大口径玻璃支装，长15mm，直径18mm； 3，规格：10ml/支，20支/盒
55	3%氯化钠三糖铁琼脂（即用型不要微量生化管）：1，产品用途：用于鉴别副溶血性弧菌的生化反应； 2，技术要求：大口径玻璃支装，长15mm，直径18mm； 3，规格：10ml/支，20支/盒
56	半固体（即用型不要微量生化管）：1，产品用途：供细菌动力观察、菌种保存，H抗原位相变异实验等； 2，技术要求：大口径玻璃支装，长15mm，直径18mm； 3，规格：5ml/支，20支/盒
57	含0.6%酵母浸膏的胰酪胨大豆琼脂平板（TSA-YE平板）：1，产品用途：用于单增李斯特氏菌的分离、培养； 2，技术要求：包装内附带可吸水干燥剂； 3，规格：直径90mm，20皿/盒
58	3%氯化钠胰蛋白胨大豆琼脂平板：1，产品用途：用于副溶血性弧菌的生长实验； 2，技术要求：包装内附带可吸水干燥剂； 3，规格：直径90mm，20皿/盒
59	SS平板：1，产品用途：用于沙门氏菌和某些志贺氏菌的选择性分离培养； 2，技术要求：包装内附带可吸水干燥剂； 3，规格：直径90mm，20皿/盒
60	麦康凯平板：1，产品用途：用于沙门氏菌和某些志贺氏菌的选择性分离培养； 2，技术要求：包装内附带可吸水干燥剂； 3，规格：直径90mm，20皿/盒
61	伊红美兰平板（EMB）：1，产品用途：用于分离革兰氏阴性肠道菌特别是大肠菌群和粪大肠菌群； 2，技术要求：包装内附带可吸水干燥剂； 3，规格：直径90mm，20皿/盒

62	mCPC琼脂平板：1，产品用途：用于创伤弧菌的选择性分离培养(GB/T4789.-2008)； 2，技术要求：包装内附带可吸水干燥剂； 3，规格：直径90mm，20皿/盒
63	TCBS琼脂平板：1，产品用途：用于肠道致病性弧菌特别是霍乱弧菌和副溶血性弧菌的选择性分离培养； 2，技术要求：包装内附带可吸水干燥剂； 3，规格：直径90mm，20皿/盒
64	庆大琼脂平板：1，产品用途：用于霍乱弧菌的选择性分离培养； 2，技术要求：包装内附带可吸水干燥剂； 3，规格：直径90mm，20皿/盒
65	4号琼脂平板：1，产品用途：用于霍乱弧菌的选择性分离培养； 2，技术要求：内含亚硝酸钾，包装内附带可吸水干燥剂； 3，规格：直径90mm，20皿/盒
66	10 mIEC 肉汤管（带导管）：1，产品用途：用于多管发酵法测定粪大肠菌群和大肠杆菌的确证试验； 2，技术要求：内含煌绿碘液，一次性塑料管，单手推盖； 3，规格：10ml/支，20支/盒
67	10mL EC-MUG培养基：1，产品用途：用于多管发酵法测定生活饮用水及其水源水中的大肠埃希氏菌； 2，技术要求：一次性塑料管，单手推盖； 3，规格：10ml/支，20支/盒
68	双料-月桂基硫酸盐胰蛋白胨LST肉汤管（带导管）：1，产品用途：用于多管发酵法测定大肠菌群和粪大肠菌群； 2，技术要求：无菌包装，一次性塑料管，单手推盖； 3，规格：10ml/支，20支/盒
69	单料-月桂基硫酸盐胰蛋白胨LST肉汤管（带导管）：1，产品用途：用于多管发酵法测定大肠菌群和粪大肠菌群； 2，技术要求：无菌包装，一次性塑料管，单手推盖； 3，规格：10ml/支，20支/盒
70	煌绿乳糖胆盐肉汤BGLB肉汤（带导管）：1，产品用途：用于多管发酵法测定大肠菌群和粪大肠菌群； 2，技术要求：无菌包装，一次性塑料管，单手推盖； 3，规格：10ml/支，20支/盒
71	改良月桂基硫酸盐胰蛋白胨肉汤（mLST）：1，产品用途：用于阪崎肠杆菌检验的选择性增菌培养； 2，技术要求：无菌包装，一次性塑料管，单手推盖； 3，规格：10ml/支，20支/盒
72	CIN-1琼脂平板：1，产品用途：用于小肠结肠炎耶尔森氏菌的选择性分离培养； 2，技术要求：包装内附带可吸水干燥剂； 3，规格：直径90mm，20皿/盒
73	改良Y培养基：1，产品用途：用于小肠结肠炎耶尔森氏菌的选择性分离培养； 2，技术要求：包装内附带可吸水干燥剂； 3，规格：直径90mm，20皿/盒
74	改良克氏双糖（即用型不要微量生化管）：1，产品用途：用于鉴别肠道菌发酵乳糖、葡萄糖及产生硫化氢的生化反应； 2，技术要求：大口径玻璃支装，长15mm，直径18mm； 3，规格：20支/盒
75	BCYE琼脂平板：1，产品用途：为培养军团菌的标准培养基，内含军团菌生长必须的各种营养成分； 2，技术要求：包装内附带可吸水干燥剂； 3，规格：直径90mm，20皿/盒
76	BCYE-CYS琼脂平板：1，产品用途：为培养军团菌的标准培养基，内含军团菌生长必须的各种营养成分； 2，技术要求：包装内附带可吸水干燥剂； 3，规格：直径90mm，20皿/盒
77	GVPC琼脂平板：1，产品用途：为培养军团菌的标准培养基，内含军团菌生长必须的各种营养成分； 2，技术要求：包装内附带可吸水干燥剂； 3，规格：直径90mm，20皿/盒
78	10mL 10%氯化钠胰酪胨大豆肉汤：1，产品用途：用于金葡菌的增菌培养； 2，技术要求：无菌包装，一次性塑料管，单手推盖； 3，规格：10ml/支，20支/盒
79	亚硒酸盐胱氨酸增菌液）（SC）1，产品用途：用于沙门氏菌的增菌培养； 2，技术要求：无菌包装，一次性塑料管，单手推盖； 3，规格：10ml/支，20支/盒
80	BS琼脂平板：1，产品用途：用于沙门氏菌特别是伤寒沙门氏菌的选择性分离培养； 2，技术要求：包装内附带可吸水干燥剂； 3，规格：直径90mm，20皿/盒

81	XLD琼脂平板：1，产品用途：用于沙门氏菌的分离；2，技术要求：包装内附带可吸水干燥剂；3，规格：直径90mm，20皿/盒
82	胰蛋白胨大豆琼脂培养基（TSA）：1，产品用途：用于细菌以及医药工业洁净室无菌程度的监测及消毒剂效果的测试；2，技术要求：包装内附带可吸水干燥剂；3，规格：直径90mm，20皿/盒
83	225mL改良EC肉汤（mEC+n）：1，产品用途：用于致病性大肠杆菌O157:H7的增菌培养；2，技术要求：独特双层拉链，透明均质袋，无菌包装；3，规格：225ml/袋，10袋/盒
84	改良山梨醇麦康凯琼脂平板：1，产品用途：用于大肠埃希氏菌O157:H7/NM的选择性分离培养2，技术要求：包装内附带可吸水干燥剂；3，规格：直径90mm，20皿/盒
85	CN琼脂平板：1，产品用途：用于铜绿假单胞菌的选择性分离培养2，技术要求：包装内附带可吸水干燥剂；3，规格：直径90mm，20皿/盒
86	结晶紫中性红胆盐葡萄糖琼脂（VRBGA）平板：1，产品用途：用于水或食品中大肠菌群平板菌落计数2，技术要求：包装内附带可吸水干燥剂；3，规格：直径90mm，20皿/盒
87	蛋白质毒素结晶体染色液1，产品用途：用于蜡样芽胞杆菌鉴定试验中蛋白质毒素结晶体的染色2，规格：10ml/支
88	225mL0.1%蛋白胨水：1，产品用途：用于样品的稀释。2，技术要求：独特双层拉链，透明均质袋，无菌包装；3，规格：225ml/袋，10袋/盒
89	9mL0.1%蛋白胨水：1，产品用途：用于样品的稀释。2，规格：9ml/支，20支/盒
90	缓冲动力硝酸盐培养基（生化反应管）：1，产品用途：细菌生化鉴定。2，规格：西林瓶，20支/盒
91	乳糖-明胶培养基（生化反应管）：1，产品用途：乳糖明胶培养基用于产气荚膜梭菌的验证试验。2，规格：西林瓶，20支/盒
92	0.1%蛋白胨水干粉：1，产品用途：用于样品的稀释。2，技术要求：蛋白胨1.0g，pH7.0±0.2；3，规格：250g/瓶
93	胰胨-亚硫酸盐—环丝氨酸（TSC）琼脂干粉：1，产品用途：用于食品和临床样本中产气荚膜梭菌的分离培养和计数。2，技术要求：胰胨15.0g，大豆胨5g，酵母膏粉5g，焦亚硫酸钠1.0g，柠檬酸铁铵1.0g，琼脂15.0g pH7.6±0.2；3，规格：100g/瓶
94	液体硫乙醇酸盐（FTG）琼脂干粉：1，产品用途：用于培养需氧菌、微需氧菌和厌氧菌，还用于药品生物制品的无菌试验，及食品中产气荚膜梭菌的厌氧培养。2，技术要求：胰酪胨15.0g，L-胱氨酸0.5g，无水葡萄糖5.0g，酵母膏粉5.0g，氯化钠2.5g，硫乙醇酸钠0.5g，刃天青0.001g，琼脂0.75g，pH值7.1±0.2；3，规格：250g/瓶
95	含铁牛乳培养基干粉：1，产品用途：用于产气荚膜梭菌的鉴定。。2，技术要求：全脂奶粉199.0g，硫酸亚铁1.0g，3，规格：250g/瓶
96	BCYE琼脂平板：1，产品用途：为培养军团菌的标准培养基，内含军团菌生长必须的各种营养成分；2，技术要求：包装内附带可吸水干燥剂；3，规格：直径90mm，20皿/盒
97	GVPC琼脂平板：1，产品用途：为培养军团菌的标准培养基，内含军团菌生长必须的各种营养成分；2，技术要求：包装内附带可吸水干燥剂；3，规格：直径90mm，20皿/盒
98	铜绿假单胞菌增菌肉汤（干粉）：1，产品用途：用于铜绿假单胞菌的选择性增菌培养。2，技术要求：明胶胨17.6g，胰蛋白胨11.6g，K ₂ SO ₄ 10.0g，氯化镁1.4g，溴化十六烷基三甲胺1.4g，萘啶酮酸0.015g，pH7.1±0.2；3，规格：250g/瓶

99	SS培养基：1，产品用途：用于沙门氏菌和某些志贺氏菌的选择性分离培养。2，技术要求：牛肉浸出粉5.0g，胨5.0g，牛胆盐8.5g，琼脂16.0g，乳糖10.0g，枸橼酸钠8.5g，硫代硫酸钠8.5g，枸橼酸铁1.0g，中性红0.025g，煌绿0.00033g，pH7.2±0.1；3，规格：250g/瓶
100	庆大琼脂：1，产品用途：用于霍乱弧菌的选择性分离培养。2，技术要求：蛋白胨10g，牛肉膏粉3.0g，氯化钠5.0g，蔗糖10.0g，柠檬酸钠10.0g，无水亚硫酸钠3.0g，庆大霉素500u，琼脂15.0g pH8.5±0.2；3，规格：250g/瓶
101	营养肉汤（NB）：1，产品用途：用于一般细菌培养、复壮、增菌等，也可用于消毒剂定性消毒效果测定。2，技术要求：蛋白胨10.0g，牛肉膏粉3.0g，氯化钠5.0g pH7.4±0.2；3，规格：250g/瓶
102	沙氏葡萄糖琼脂培养基（沙氏琼脂）1，产品用途：用于真菌和酵母菌的培养。2，技术要求：葡萄糖40g，混合物10g，琼脂15.0g pH5.6±0.2；3，规格：250g/瓶
103	志贺氏菌增菌肉汤基础：1，产品用途：用于志贺氏菌的选择性增菌培养。2，技术要求：胰蛋白胨20.0g，葡萄糖1.0g，氯化钠5.0g，磷酸氢二钾2.0g，磷酸二氢钾2.0g，吐温80 1.5ml pH7.0±0.2；3，规格：250g/瓶
104	碱性蛋白胨水（APW）：1，产品用途：用于霍乱弧菌增菌培养。2，技术要求：蛋白胨20.0g，氯化钠20.0g pH8.5±0.2；3，规格：250g/瓶
105	磷酸盐缓冲液：1，产品用途：用于样品的稀释。2，技术要求：磷酸二氢钾34.0g，氢氧化钠7.0g pH7.2 3，规格：250g/瓶
106	胰蛋白胨大豆肉汤（TSB）：1，产品用途：广泛应用于细菌的培养。2，技术要求：胰蛋白胨17.0g，植物蛋白胨3.0g，氯化钠5.0g，磷酸氢二钾2.5g，葡萄糖2.5g pH7.3±0.2；3，规格：250g/瓶
107	胰蛋白胨大豆琼脂（TSA）：1，产品用途：用于普通的或营养要求较高的细菌的培养，还用于医药工业洁净室无菌程度的监测及消毒剂消毒效果的测试。2，技术要求：胰蛋白胨15.0g，大豆蛋白胨5.0g，氯化钠5.0g，琼脂15.0g pH7.3±0.2；3，规格：250g/瓶
108	营养琼脂（NA）：1，产品用途：用于细菌总数测定，保存菌种及纯培养，也可用于消毒效果测定。2，技术要求：蛋白胨10.0g，牛肉膏粉3.0g，氯化钠5.0g，琼脂15.0g pH7.3±0.2；3，规格：250g/瓶
109	克氏双糖铁琼脂（KIA）：1，产品用途：用于鉴别肠道菌发酵葡萄糖和乳糖，及产生硫化氢的生化反应（GB/T4789.28—2003中4.29）。2，技术要求：蛋白胨20.0g，牛肉膏粉3.0g，乳糖1.0g，葡萄糖1.0g，氯化钠5.0g，柠檬酸铁铵0.5g，硫代硫酸钠0.5g，琼脂12.0g，酚红0.025g，pH7.4±0.2；3，规格：250g/瓶
110	乳糖蛋白胨培养液：1，产品用途：用于水中多管发酵法或滤膜法测定大肠菌群。2，技术要求：蛋白胨10.0g，乳糖5.0g，牛肉膏粉3.0g，氯化钠5.0g，溴甲酚紫0.016g pH7.3±0.2；3，规格：250g/瓶
111	孟加拉红培养基（cl）：1，产品用途：供霉菌和酵母的计数、分离和培养用。2，技术要求：蛋白胨5.0g，葡萄糖10.0g，磷酸二氢钾10.0g，氯化镁0.5g，琼脂15.0g，孟加拉红0.033g，氯霉素0.1g 3，规格：250g/瓶
112	伊红美蓝琼脂（EMB）：1，产品用途：用于分离肠道致病菌特别是大肠菌群和粪大肠菌群。（GB、美国FDA、USP、ISO）2，技术要求：蛋白胨10.0g，乳糖10.0g，磷酸氢二钾2.0g，琼脂15.0g，伊红0.4g，美兰0.065g pH7.1±0.2；3，规格：250g/瓶
113	真菌培养基：1，产品用途：用于真菌培养及药品和生物制品无菌检查用 2，技术要求：胨5.0g，酵母浸出粉2.0g，葡萄糖20.0g，磷酸氢二钾1.0g，硫酸镁0.5g。Ph6.4±0.2；3，规格：250g/瓶

114	GVC增菌液（干粉）：1，产品用途：用于酵米面、变质银耳及其他淀粉类发酵食品引起的食物中毒样品中唐菖蒲伯克霍尔德氏菌的增菌培养 2，技术要求：马铃薯300.0g，葡萄糖20.0g，结晶紫0.01g pH 7.0±0.2； 3，规格：250g/瓶
115	马铃薯葡萄糖水（干粉）：1，产品用途：用于酵米面、变质银耳及其它淀粉类发酵食品引起的食物中毒样品中椰毒伯克霍尔德氏菌的增菌培养 2，技术要求：马铃薯300g，葡萄糖20.0g 3，规格：250g/瓶
116	马铃薯葡萄糖琼脂（干粉）：1，产品用途：供霉菌和酵母菌计数及分离培养。 2，技术要求：马铃薯300.0g，葡萄糖20.0g，琼脂15.0g，氯霉素0.1g 3，规格：250g/瓶
117	马铃薯葡萄糖半固体琼脂（干粉）：1，产品用途：酵米面、变质银耳及其它淀粉类发酵食品引起的食物中毒样品中椰毒伯克霍尔德氏菌的产毒培养 2，技术要求：马铃薯300.0g，葡萄糖20.0g，琼脂7.5g pH 5.6±0.2； 3，规格：250g/瓶
118	EC-MUG培养基（干粉）：1，产品用途：用于多管发酵法测定生活饮用水及其水源水中的大肠埃希氏菌 2，技术要求：胰蛋白胨20.0g，3号胆盐1.5g，乳糖5.0g，磷酸氢二钾4.0g，磷酸二氢钾1.5g，氯化钠5.0g，mug0.005g pH6.9±0.2； 3，规格：100g/瓶
119	结晶紫中性红胆盐葡萄糖琼脂（VRBGA）干粉：1，产品用途：用于肠杆菌科细菌的分离 2，技术要求：蛋白胨7.0g，酵母浸膏3.0g，3号胆盐1.5g，葡萄糖10.0g，氯化钠5.0g，中性红0.03g，结晶紫0.02g，琼脂12.0g pH7.4±0.2； 3，规格：250g/瓶
120	煌绿乳糖胆盐肉汤（BGLB）干粉：1，产品用途：用于多管发酵法测定大肠菌群的确证试验。 2，技术要求：蛋白胨10.0g，乳糖10.0g，牛胆粉20.0g，煌绿0.0133g， pH7.2±0.1； 3，规格：250g/瓶
121	副溶血性弧菌细菌生化鉴定盒（套装）：1，产品用途：常规鉴定副溶血性弧菌生化反应。 2，技术要求：鉴定生化反应的10种试剂(表1)、10瓶0.85%无菌生理盐水、1瓶0.5 McFarland的浊度管、10支一次性吸管。 3，规格：5套
122	过氧化氢酶：1，产品用途：细菌生化鉴定。 2，技术要求：西林瓶 3，规格：10支/盒
123	马尿酸盐：1，产品用途：细菌生化鉴定。 2，技术要求：西林瓶 3，规格：20支/盒
124	触酶：1，产品用途：细菌生化鉴定。 2，技术要求：西林瓶 3，规格：20支/盒
125	氧化酶：1，产品用途：用于氧化酶试验。 2，技术要求：液体 3，规格：50测试
126	营养琼脂平板（含中和剂）：1，产品用途：用于消毒效果评价测定 2，技术要求：包装内附带可吸水干燥剂； 3，规格：直径90mm，20皿/盒
127	蛋白质结晶毒素染色液（含甲醇和0.5%的碱性复红）：1，产品用途：用于蜡样芽胞杆菌鉴定试验中蛋白质毒素结晶体的染色。 2，规格：10ml/支
128	赫氏培养基平板1，产品用途：用于鼠疫杆菌分离、培养的基础培养基 2，技术要求：无菌包装； 3，规格：直径90mm，20皿/盒
129	营养琼脂：1，产品用途：用于菌落总数的测定（该培养基不含糖）；用于菌种的保存、传代及纯培养；也可用作血琼脂基础（GB 标准） 2，技术要求：蛋白胨10.0g，牛肉粉3.0g，氯化钠5.0g，琼脂15.0g， pH值7.3±0.2 3，规格：250g/瓶
130	沙氏琼脂：1，产品用途：用于一次性卫生用品中真菌菌落总数的测定。（GB 标准） 2，技术要求：蛋白胨10.0g，葡萄糖40.0g，琼脂20.0g，氯霉素0.1g 3，规格：250g/瓶

13 1	乳糖胆盐发酵培养基：1，产品用途：用于大肠菌群、粪大肠菌群的测定 (GB 标准) 2，技术要求：蛋白胨20.0g，牛胆盐5.0g，乳糖10.0g，溴甲酚紫0.01g，pH值7.4±0.2 3，规格：250g/瓶
13 2	SCDLP液体培养基：1，产品用途：用于化妆品样品制备、前增菌培养 (GB 标准) 2，技术要求：酪蛋白胨17.0g，大豆蛋白胨3.0g，氯化钠5.0g，磷酸氢二钾2.5g，葡萄糖2.5g，卵磷脂1.0g，吐温80 7.0g，pH值7.2±0.2 3，规格：250g/瓶
13 3	亚硒酸盐增菌液：1，产品用途：用于标本中沙门氏菌的选择性增菌培养 2，技术要求：蛋白胨5.0g，乳糖4.0g，亚硒酸氢钠4.0g，磷酸氢二钠6.5g，磷酸二氢钠3.5g，pH值7.0±0.2 3，规格：250g/瓶
13 4	GN增菌液：1，产品用途：用于革兰氏阴性肠杆菌特别是志贺氏菌、变形杆菌的增菌培养。(GB、SN 标准) 2，技术要求：胰蛋白胨20.0g，葡萄糖1.0g，甘露醇2.0g，柠檬酸钠5.0g，去氧胆酸钠0.5g，磷酸氢二钾4.0g，磷酸二氢钾1.5g，氯化钠5.0g，pH值7.0±0.2 3，规格：250g/瓶
13 5	胰蛋白胨大豆琼脂培养基 (TSA)：1，产品用途：用于阪崎肠杆菌 (克罗诺杆菌属) 色素生成试验 (FDA BAM、SN、GB 标准); 也可用于一般细菌的培养 2，技术要求：胰蛋白胨15.0g，植物蛋白胨5.0g，氯化钠5.0g，琼脂15.0g，pH值7.3±0.2 3，规格：250g/瓶
13 6	十六烷三甲基溴化铵琼脂平板1，产品用途：用于绿脓杆菌的选择性分离培养 (GB 标准) 2，技术要求：无菌包装 3，规格：直径90mm，20皿/盒
13 7	BGLB1，产品用途：用于大肠菌群的测定 (FDA BAM、GB、SN 标准) 2，技术要求：蛋白胨10.0g，乳糖10.0g，牛胆盐20.0g，煌绿0.0133g，pH值7.2±0.2 3，规格：250g/瓶
13 8	哥伦比亚血琼脂平板：1，产品用途：用于弯曲菌的培养，相关鉴定及确认试验 (SN、GB 4789.9-2014)；用于溶血性链球菌的纯培养。(GB 标准) 2，技术要求：无菌包装 3，规格：直径90mm，20皿/盒
13 9	麦康凯琼脂平板：1，产品用途：用于志贺氏菌和致泻大肠埃希氏菌的选择性分离 (GB 标准) 2，技术要求：无菌包装 3，规格：直径90mm，20皿/盒
14 0	伊红美蓝琼脂 (EMS)：1，产品用途：用于革兰氏阴性肠杆菌尤其是大肠杆菌的分离和鉴定 (FDA BAM、GB、SN 标准) 2，技术要求：无菌包装 3，规格：直径90mm，20皿/盒
14 1	SS琼脂：1，产品用途：用于沙门氏菌和志贺氏菌的选择性分离培养 (GB 标准) 2，技术要求：无菌包装 3，规格：直径90mm，20皿/盒
14 2	亚硒酸盐胱氨酸 (SC) 增菌液：1，产品用途：用于沙门氏菌选择性增菌培养 (FDA BAM、GB、SN 标准) 2，技术要求：一次性塑料试管，无菌包装 3，规格：10ml/支，20支/盒
14 3	四硫磺酸钠煌绿 (TTB) 增菌液：1，产品用途：用于沙门氏菌选择性增菌培养 (FDA BAM、GB、SN 标准) 2，技术要求：一次性塑料试管，无菌包装 3，规格：10ml/支，20支/盒
14 4	志贺氏菌显色平板：1，产品用途：用于志贺氏菌的选择分离培养 2，技术要求：无菌包装 3，规格：直径90mm，20皿/盒
14 5	弧菌显色平板1，产品用途：用于弧菌的选择分离培养 2，技术要求：无菌包装 3，规格：直径90mm，20皿/盒
14 6	蜡样显色平板1，产品用途：用于蜡样芽孢杆菌的选择分离培养 2，技术要求：无菌包装 3，规格：直径90mm，20皿/盒
14 7	沙门显色平板1，产品用途：用于沙门氏菌选择分离培养 2，技术要求：无菌包装 3，规格：直径90mm，20皿/盒
14 8	单增显色平板1，产品用途：用于单增李斯特氏菌的选择分离培养 2，技术要求：无菌包装 3，规格：直径90mm，20皿/盒

14 9	金葡显色平板1, 产品用途: 用于金黄色葡萄球菌的选择分离培养 2, 技术要求: 无菌包装 3, 规格: 直径90mm, 20皿/盒
15 0	大肠杆菌显色平板1, 产品用途: 用于大肠杆菌的选择分离培养 2, 技术要求: 无菌包装 3, 规格: 直径90mm, 20皿/盒
15 1	铜绿假单胞菌显色平板1, 产品用途: 用于铜绿假单胞菌的显色培养单增李斯特氏菌的选择分离培养 2, 技术要求: 无菌包装 3, 规格: 直径90mm, 20皿/盒
15 2	坂崎克罗诺杆菌肠杆菌显色平板1, 产品用途: 用于阪崎克罗诺杆菌的显色培养 2, 技术要求: 无菌包装 3, 规格: 直径90mm, 20皿/盒
15 3	225ml生理盐水1, 产品用途: 用作稀释液 2, 技术要求: 独特双层拉链, 透明均质袋, 无菌包装; 3, 规格: 225ml/袋, 10袋/盒
15 4	9mL生理盐水1, 产品用途: 用作稀释液 2, 技术要求: 一次性塑料管, 无菌包装, 推盖设计; 3, 规格: 9ml/支, 20支/盒
15 5	225ml磷酸盐缓冲液1, 产品用途: 用于菌落总数及大肠菌群等测定的稀释液 (GB、SN 标准) 2, 技术要求: 独特双层拉链, 透明均质袋, 无菌包装; 3, 规格: 225ml/袋, 10袋/盒
15 6	9ml磷酸盐缓冲液1, 产品用途: 用于菌落总数及大肠菌群等测定的稀释液 (GB、SN 标准) 2, 技术要求: 一次性塑料管, 无菌包装, 推盖设计; 3, 规格: 9ml/支, 20支/盒
15 7	225ml改良磷酸盐缓冲液1, 产品用途: 用于小肠结肠炎耶尔森氏菌的增菌培养 (GB 标准) 2, 技术要求: 独特双层拉链, 透明均质袋, 无菌包装; 3, 规格: 225ml/袋, 10袋/盒
15 8	营养琼脂平板 1, 产品用途: 用于菌落总数的测定 (该培养基不含糖); 用于菌种的保存、传代及纯培养; 也可用作血琼脂基础 (GB 标准)。2, 技术要求: 无菌包装 3, 规格: 直径90mm, 20皿/盒
15 9	沙氏平板1, 产品用途: 用于商业无菌检查中真菌培养 (GB4789.26-2013) 2, 技术要求: 无菌包装 3, 规格: 直径90mm, 20皿/盒
16 0	血平板1, 产品用途: 用于一般病原菌的分离、培养和溶血性鉴别, 以及菌种保存 2, 技术要求: 无菌包装 3, 规格: 直径90mm, 10皿/盒
16 1	巧克力琼脂平板1, 产品用途: 用于嗜血杆菌的分离、培养, 亦可用于奈瑟氏菌的增殖培养 2, 技术要求: 无菌包装 3, 规格: 直径90mm, 20皿/盒
16 2	双料乳糖胆盐发酵培养基1, 产品用途: 用于大肠菌群、粪大肠菌群的测定 (GB 标准) 2, 技术要求: 一次性塑料管, 无菌包装, 推盖设计; 3, 规格: 10ml/支, 20支/盒
16 3	单料乳糖胆盐发酵培养基1, 产品用途: 用于大肠菌群、粪大肠菌群的测定 (GB 标准) 2, 技术要求: 一次性塑料管, 无菌包装, 推盖设计; 3, 规格: 10ml/支, 20支/盒
16 4	双料乳糖蛋白胨培养基1, 产品用途: 用于饮用水、水源水中大肠菌群的测定 (GB 标准) 2, 技术要求: 一次性塑料管, 无菌包装, 推盖设计; 3, 规格: 10ml/支, 20支/盒
16 5	单料乳糖蛋白胨培养基1, 产品用途: 用于饮用水、水源水中大肠菌群的测定 (GB 标准) 2, 技术要求: 一次性塑料管, 无菌包装, 推盖设计; 3, 规格: 10ml/支, 20支/盒
16 6	225ml弯曲菌增菌肉汤 (Preston肉汤) 1, 产品用途: 用于弯曲杆菌增菌培养 (2, 技术要求: 独特双层拉链, 透明均质袋, 无菌包装; 3, 规格: 225ml/袋, 10袋/盒
16 7	225ml BPW1, 产品用途: 用于沙门氏菌、李斯特氏菌、阪崎肠杆菌和克雷伯氏菌的前增菌培养 (ISO、GB、SN 标准) 2, 技术要求: 独特双层拉链, 透明均质袋, 无菌包装; 3, 规格: 225ml/袋, 10袋/盒

16 8	9ml BPW1, 产品用途: 用于沙门氏菌、李斯特氏菌、阪崎肠杆菌和克雷伯氏菌的前增菌培养 (ISO、G B、SN 标准) 2, 技术要求: 一次性塑料管, 无菌包装, 推盖设计; 3, 规格: 9ml/支, 20支/盒
16 9	10 ml TTB1, 产品用途: 用于沙门氏菌选择性增菌培养 2, 技术要求: 一次性塑料管, 无菌包装, 推盖设计; 3, 规格: 10ml/支, 20支/盒
17 0	225ml 7.5%氯化钠肉汤1, 产品用途: 用于金黄色葡萄球菌的增菌培养 (GB 标准) 2, 技术要求: 独特双层拉链, 透明均质袋, 无菌包装; 3, 规格: 225ml/袋, 10袋/盒
17 1	9ml 7.5%氯化钠肉汤1, 产品用途: 用于金黄色葡萄球菌的增菌培养 (GB 标准) 2, 技术要求: 一次性塑料管, 无菌包装, 推盖设计; 3, 规格: 9ml/支, 20支/盒
17 2	冻干血浆1, 产品用途: 用于血浆凝固酶试验 2, 规格: 0.5ml/支, 10支/盒
17 3	脑心浸出液肉汤 (BHI) 1, 产品用途: 用于食品中金黄色葡萄球菌的纯培养 (GB 标准) 2, 技术要求: 一次性塑料管, 无菌包装, 推盖设计; 3, 规格: 10ml/支, 20支/盒
17 4	Baird- Parker1, 产品用途: 用于金黄色葡萄球菌的选择性分离培养 (ISO、FDA BAM、GB、SN 标准) 2, 技术要求: 无菌包装; 3, 规格: 直径90mm, 20皿/盒
17 5	225ml LB1增菌液1, 产品用途: 用于李斯特氏菌的增菌培养 (GB 标准) 2, 技术要求: 独特双层拉链, 透明均质袋, 无菌包装; 3, 规格: 225ml/袋, 10袋/盒
17 6	10ml LB1增菌液1, 产品用途: 用于李斯特氏菌的增菌培养 (GB 标准) 2, 技术要求: 一次性塑料管, 无菌包装, 推盖设计; 3, 规格: 10ml/支, 20支/盒
17 7	10ml LB21, 产品用途: 用于李斯特氏菌的增菌培养 (GB 标准) 2, 技术要求: 一次性塑料管, 无菌包装, 推盖设计; 3, 规格: 10ml/支, 20支/盒
17 8	225ml 3%氯化钠碱性蛋白胨水1, 产品用途: 用于副溶血性弧菌的增菌培养 (GB 标准) 2, 技术要求: 独特双层拉链, 透明均质袋, 无菌包装; 3, 规格: 225ml/袋, 10袋/盒
17 9	9ml 3%氯化钠碱性蛋白胨水1, 产品用途: 用于副溶血性弧菌的增菌培养 (GB 标准) 2, 技术要求: 一次性塑料管, 无菌包装, 推盖设计; 3, 规格: 9ml/支, 20支/盒
18 0	225 ml碱性蛋白胨水1, 产品用途: 用于霍乱弧菌选择性增菌培养 (SN 标准) 2, 技术要求: 独特双层拉链, 透明均质袋, 无菌包装; 3, 规格: 225ml/袋, 10袋/盒
18 1	10ml碱性蛋白胨水1, 产品用途: 用于霍乱弧菌选择性增菌培养 (SN 标准) 2, 技术要求: 一次性塑料管, 无菌包装, 推盖设计; 3, 规格: 10ml/支, 20支/盒
18 2	225 ml营养肉汤1, 产品用途: 用于一般营养不苛求细菌的培养 (SN、GB 标准) 2, 技术要求: 独特双层拉链, 透明均质袋, 无菌包装; 3, 规格: 225ml/袋, 10袋/盒
18 3	10 ml营养肉汤1, 产品用途: 用于一般营养不苛求细菌的培养 (SN、GB 标准) 2, 技术要求: 一次性塑料管, 无菌包装, 推盖设计; 3, 规格: 10ml/支, 20支/盒
18 4	225ml志贺氏菌增菌肉汤1, 产品用途: 用于志贺氏菌的选择性增菌培养 (GB 标准) 2, 技术要求: 独特双层拉链, 透明均质袋, 无菌包装; 3, 规格: 225ml/袋, 10袋/盒
18 5	10ml志贺氏菌增菌肉汤1, 产品用途: 用于志贺氏菌的选择性增菌培养 (GB 标准) 2, 技术要求: 一次性塑料管, 无菌包装, 推盖设计; 3, 规格: 10ml/支, 20支/盒
18 6	10 mL 肠道菌增菌肉汤 (EE肉汤) 1, 产品用途: 用于肠道菌的增菌培养, 特别用于阪崎肠杆菌和克雷伯氏菌的选择性增菌培养 (FDA BAM、SN、GB 标准) 2, 技术要求: 独特双层拉链, 透明均质袋, 无菌包装; 3, 规格: 10袋/盒

18 7	30 mL 肠道菌增菌肉汤 (EE肉汤) 1, 产品用途: 用于肠道菌的增菌培养, 特别用于阪崎肠杆菌和克雷伯氏菌的选择性增菌培养 (FDA BAM、SN、GB 标准) 2, 技术要求: 独特双层拉链, 透明均质袋, 无菌包装; 3, 规格: 30ml/袋, 10袋/盒
18 8	双糖铁琼脂 (即用型不要微量生化管) 1, 产品用途: 用于革兰氏阴性杆菌发酵葡萄糖、乳糖及产硫化氢的复合生化试验 2, 技术要求: 一次性塑料管, 无菌包装, 推盖设计; 3, 规格: 20支/盒
18 9	三糖铁琼脂 (即用型不要微量生化管) 1, 产品用途: 用于革兰氏阴性肠杆菌的生化鉴定 (ISO、FDA BAM、GB、SN 标准) 2, 技术要求: 一次性塑料管, 无菌包装, 推盖设计; 3, 规格: 20支/盒
19 0	3%氯化钠三糖铁琼脂 (即用型不要微量生化管) 1, 产品用途: 用于副溶血性弧菌的生化试验 2, 技术要求: 一次性塑料管, 无菌包装, 推盖设计; 3, 规格: 20支/盒
19 1	半固体 (即用型不要微量生化管) 1, 产品用途: 用于动力观察试验、菌种保存及 H 抗原位相变异试验等 2, 技术要求: 一次性塑料管, 无菌包装, 推盖设计; 3, 规格: 20支/盒
19 2	含0.6%酵母浸膏的胰酪胨大豆琼脂平板 (TSA-YE平板) 1, 产品用途: 用于李斯特氏菌的纯培养 (GB 标准) 2, 技术要求: 无菌包装; 3, 规格: 直径90mm, 20皿/盒
19 3	3%氯化钠胰蛋白胨大豆琼脂平板1, 产品用途: 用于副溶血性弧菌的培养及细胞色素氧化酶试验 (GB、SN 标准) 2, 技术要求: 无菌包装; 3, 规格: 直径90mm, 20皿/盒
19 4	SS平板1, 产品用途: 用于沙门氏菌和志贺氏菌的选择性分离培养 (GB 标准) 2, 技术要求: 无菌包装; 3, 规格: 直径90mm, 20皿/盒
19 5	麦康凯平板 (Mac) 1, 产品用途: 用于志贺氏菌和致泻大肠埃希氏菌的选择性分离 (GB 标准), 用于肠道致病菌的选择性分离、培养 (GB 标准) 2, 技术要求: 无菌包装; 3, 规格: 直径90mm, 20皿/盒
19 6	伊红美兰平板 (EMB) 1, 产品用途: 用于革兰氏阴性肠杆菌尤其是大肠杆菌的分离和鉴定 (FDA BAM、GB、SN 标准) 2, 技术要求: 无菌包装; 3, 规格: 直径90mm, 20皿/盒
19 7	TCBS琼脂平板1, 产品用途: 用于致病性弧菌的选择性分离 (FDA BAM、GB、SN 标准) 2, 技术要求: 无菌包装; 3, 规格: 直径90mm, 20皿/盒
19 8	庆大琼脂平板1, 产品用途: 用于霍乱弧菌的选择性分离培养 2, 技术要求: 无菌包装; 3, 规格: 直径90mm, 20皿/盒
19 9	4号琼脂平板1, 产品用途: 用于霍乱弧菌的选择性分离培养 2, 技术要求: 无菌包装; 3, 规格: 直径90mm, 20皿/盒
20 0	10mlEC 肉汤管 (带导管) 1, 产品用途: 用于粪大肠菌群、大肠杆菌的测定 (FDA BAM、GB、SN 标准) 2, 技术要求: 一次性塑料管, 无菌包装, 推盖设计; 3, 规格: 20支/盒
20 1	10mL EC-MUG培养基1, 产品用途: 用于多管发酵法测定生活饮用水及水源水中大肠埃希氏菌 (GB 标准) 2, 技术要求: 一次性塑料管, 无菌包装, 推盖设计; 3, 规格: 20支/盒
20 2	双料-月桂基硫酸盐胰蛋白胨LST肉汤管 (带导管) 1, 产品用途: 用于 MPN 法测定大肠菌群和大肠杆菌 (GB、SN、FDA BAM 标准) 2, 技术要求: 一次性塑料管, 无菌包装, 推盖设计; 3, 规格: 10ml/支, 20支/盒
20 3	单料-月桂基硫酸盐胰蛋白胨LST肉汤管 (带导管) 1, 产品用途: 用于 MPN 法测定大肠菌群和大肠杆菌 (GB、SN、FDA BAM 标准) 2, 技术要求: 一次性塑料管, 无菌包装, 推盖设计; 3, 规格: 10ml/支, 20支/盒
20 4	煌绿乳糖胆盐肉汤BGLB肉汤 (带导管) 1, 产品用途: 用于大肠菌群的测定 (FDA BAM、GB、SN 标准) 2, 技术要求: 一次性塑料管, 无菌包装, 推盖设计; 3, 规格: 10ml/支, 20支/盒

205	改良月桂基硫酸盐胰蛋白胨肉汤 (mLST) 1, 产品用途: 用于阪崎肠杆菌的选择性增菌培养 (GB、SN 标准) 2, 技术要求: 一次性塑料管, 无菌包装, 推盖设计; 3, 规格: 10ml/支, 20支/盒
206	CIN-1琼脂平板1, 产品用途: 用于小肠结肠炎耶尔森氏菌的分离培养 (GB 标准) 2, 技术要求: 无菌包装; 3, 规格: 直径90mm, 20皿/盒
207	改良Y培养基1, 产品用途: 用于小肠结肠炎耶尔森氏菌的分离培养 (GB 标准) 2, 技术要求: 无菌包装; 3, 规格: 直径90mm, 20皿/盒
208	改良克氏双糖 (即用型不要微量生化管) 1, 产品用途: 用于小肠结肠炎耶尔森氏菌的生化鉴定 (SN、GB 标准) 2, 技术要求: 无菌包装; 3, 规格: 20支/盒
209	BCYE琼脂平板1, 产品用途: 用于军团菌培养 2, 技术要求: 无菌包装; 3, 规格: 直径90mm, 20皿/盒
210	BCYE-CYS琼脂平板1, 产品用途: 用于军团菌培养 2, 技术要求: 无菌包装; 3, 规格: 直径90mm, 20皿/盒
211	GVPC琼脂平板1, 产品用途: 用于军团菌的选择性分离培养 2, 技术要求: 无菌包装; 3, 规格: 直径90mm, 20皿/盒
212	10mL 10%氯化钠胰酪大豆肉汤1, 产品用途: 用于金黄色葡萄球菌的选择性增菌培养 (GB 标准) 2, 技术要求: 无菌包装; 3, 规格: 10ml/支, 20支/盒
213	225ml亚硒酸氢钠增菌液 (SF) 1, 产品用途: 用于标本中沙门氏菌的选择性增菌培养 2, 技术要求: 独特双层拉链, 透明均质袋, 无菌包装; 3, 规格: 225ml/袋, 10袋/盒
214	亚硒酸盐胱氨酸增菌液) (SC) 1, 产品用途: 用于沙门氏菌选择性增菌培养 (FDA BAM、GB、SN 标准) 2, 技术要求: 无菌包装; 3, 规格: 10ml/支, 20支/盒
215	BS琼脂平板1, 产品用途: 用于沙门氏菌的选择性分离培养 (ISO、FDA BAM、GB、SN 标准) 2, 技术要求: 无菌包装; 3, 规格: 直径90mm, 20皿/盒
216	XLD琼脂平板1, 产品用途: 用于革兰氏阴性肠杆菌, 尤其是沙门氏菌和志贺氏菌的选择性分离培养, 用于志贺氏菌的选择性分离。(GB 标准) 2, 技术要求: 无菌包装; 3, 规格: 直径90mm, 20皿/盒
217	胰蛋白胨大豆琼脂培养基 (TSA)1, 产品用途: 用于阪崎肠杆菌 (克罗诺杆菌属) 色素生成试验 (FDA BAM、SN、GB 标准); 也可用于一般细菌的培养 2, 技术要求: 无菌包装; 3, 规格: 直径90mm, 20皿/盒
218	225mL改良EC肉汤 (mEC+n) 1, 产品用途: 用于粪大肠菌群、大肠杆菌的测定 (FDA BAM、GB、SN 标准) 2, 技术要求: 独特双层拉链, 透明均质袋, 无菌包装; 3, 规格: 225ml/袋, 10袋/盒
219	改良山梨醇麦康凯琼脂平板1, 产品用途: 用于肠出血性大肠杆菌 O157: H7 的分离培养 (GB、SN 标准) 2, 技术要求: 无菌包装; 3, 规格: 直径90mm, 20皿/盒
220	CN琼脂平板1, 产品用途: 用于饮用天然矿泉水中铜绿假单胞菌的选择性分离培养 (GB 标准) 2, 技术要求: 无菌包装; 3, 规格: 直径90mm, 20皿/盒
221	结晶紫中性红胆盐葡萄糖琼脂 (VRBGA) 平板1, 产品用途: 用于肠道菌计数和鉴别; 也用于阪崎肠杆菌的选择性分离培养 (FDA BAM、SN 标准) 2, 技术要求: 无菌包装; 3, 规格: 直径90mm, 20皿/盒
222	225mL0.1%蛋白胨水1, 产品用途: 用于产气荚膜梭菌检验用稀释液 (GB 标准) 2, 技术要求: 独特双层拉链, 透明均质袋, 无菌包装; 3, 规格: 225ml/袋, 10袋/盒

22 3	9mL0.1%蛋白胨水1, 产品用途: 用于产气荚膜梭菌检验用稀释液 (GB 标准) 2, 技术要求: 一次性塑料管, 推盖设计, 无菌包装; 3, 规格: 9ml/支, 20支/盒
22 4	胰酪-亚硫酸盐—环丝氨酸 (TSC) 琼脂平板1, 产品用途: 用于产气荚膜梭菌的平板计数 (GB 标准) 2, 技术要求: 无菌包装; 3, 规格: 直径90mm, 20皿/盒
22 5	10mL液体硫乙醇酸盐 (FTG) 培养基1, 产品用途: 用于产气荚膜梭菌的培养 (GB、SN 标准) 2, 技术要求: 一次性塑料管, 推盖设计, 无菌包装; 3, 规格: 10ml/支, 20支/盒
22 6	缓冲动力硝酸盐培养基 (生化反应管) 1, 产品用途: 用于产气荚膜梭菌的生化鉴定) 2, 技术要求: 安瓿瓶, 20支/盒
22 7	乳糖-明胶培养基 (生化反应管) 1, 产品用途: 用于产气荚膜梭菌的生化鉴定) 2, 技术要求: 安瓿瓶, 20支/盒
22 8	0.1%蛋白胨水干粉1, 产品用途: 用于产气荚膜梭菌检验用稀释液 (GB 标准) 2, 技术要求: 蛋白胨1.0g, pH值7.1±0.2 3, 规格: 250g/瓶
22 9	胰酪-亚硫酸盐—环丝氨酸 (TSC) 琼脂干粉1, 产品用途: 用于产气荚膜梭菌的平板计数 (GB 标准) 2, 技术要求: 胰酪15.0g, 大豆胨5.0g, 酵母粉5.0g, 焦亚硫酸钠1.0g, 柠檬酸铁铵1.0g, 琼脂15.0g, pH值7.6±0.2 3, 规格: 250g/瓶
23 0	液体硫乙醇酸盐 (FTG) 琼脂干粉1, 产品用途: 用于产气荚膜梭菌的培养 (GB、SN 标准) 2, 技术要求: 酪胨15.0g, 酵母粉5.0g, 硫乙醇酸钠0.5g, 葡萄糖5.0g, 氯化钠2.5g, 胱氨酸0.5g, 刃天青0.001g, 琼脂0.75g, pH值7.1±0.2 3, 规格: 250g/瓶
23 1	含铁牛乳培养基干粉1, 产品用途: 用于食品和饮用天然矿泉水中产气荚膜梭菌的牛奶发酵试验 (GB 标准) 2, 技术要求: 全脂奶粉100.0g, 硫酸亚铁1.0g 3, 规格: 250g/瓶
23 2	BCYE琼脂平板1, 产品用途: 用于军团菌培养 2, 技术要求: 无菌包装; 3, 规格: 直径90mm, 20皿/盒
23 3	BCYE-CYS琼脂平板1, 产品用途: 用于军团菌培养 2, 技术要求: 无菌包装; 3, 规格: 直径90mm, 20皿/盒
23 4	GVPC琼脂平板1, 产品用途: 用于军团菌的选择性分离培养 2, 技术要求: 无菌包装; 3, 规格: 直径90mm, 20皿/盒
23 5	铜绿假单胞菌增菌肉汤 (干粉) 1, 产品用途: 用于铜绿假单胞菌的选择性增菌培养。2, 技术要求: 明胶胨17.6g, 蛋白胨11.6g, 硫酸钾10.0g, 氯化镁1.4g, 溴化十六烷基三甲胺0.2g, 萘啶酮酸0.015g, pH值7.1±0.2 3, 规格: 250g/瓶
23 6	SS培养基1, 产品用途: 用于沙门氏菌和志贺氏菌的选择性分离培养 (GB 标准) 2, 技术要求: 牛肉粉5.0g, 胨5.0g, 三号胆盐3.5g, 乳糖10.0g, 柠檬酸钠8.5g, 柠檬酸铁1.0g, 硫代硫酸钠8.5g, 中性红0.025g, 煌绿0.00033g, 琼脂17g, pH值7.0±0.2 3, 规格: 250g/瓶
23 7	庆大琼脂1, 产品用途: 用于霍乱弧菌的选择性分离培养 2, 技术要求: 蛋白胨14.8g, 牛肉粉3.0g, 氯化钠5.0g, 蔗糖10.0g, 枸橼酸钠10.0g, 亚硫酸钠3.0g, 多粘菌素B6000iu庆大霉素500iu, 亚硝酸钾0.01g, 琼脂12.0g, pH值8.4±0.2 3, 规格: 250g/瓶
23 8	营养肉汤 (NB) 1, 产品用途: 用于一般营养不苛求细菌的培养 (SN、GB 标准) 2, 技术要求: 蛋白胨10.0g, 牛肉粉3.0g, 氯化钠5.0g, 葡萄糖1.0g, pH值7.5±0.2 3, 规格: 250g/瓶
23 9	沙氏葡萄糖琼脂培养基 (沙氏琼脂) 1, 产品用途: 用于商业无菌检查中真菌培养 (GB4789.26-2013) 2, 技术要求: 蛋白胨10.0g, 葡萄糖40.0g, 琼脂15.0g, pH值5.6±0.2 3, 规格: 250g/瓶

240	志贺氏菌增菌肉汤基础1, 产品用途: 用于志贺氏菌的选择性增菌培养 (GB 标准) 2, 技术要求: 胰蛋白胨20.0g, 葡萄糖1.0g, 磷酸二氢钾2.0g, 磷酸氢二钾2.0g, 氯化钠5.0g, 吐温80 1.5g, pH值7.0±0.2 3, 规格: 250g/瓶
241	碱性蛋白胨水 (APW) 1, 产品用途: 用于霍乱弧菌选择性增菌培养 (SN 标准) 2, 技术要求: 蛋白胨20.0g, 氯化钠20.0g, pH值8.6±0.2 3, 规格: 250g/瓶
242	磷酸盐缓冲液1, 产品用途: 用于菌落总数及大肠菌群等测定的稀释液 (GB、SN 标准) 2, 技术要求: 磷酸二氢钾34.0g, 氢氧化钠7.0g, pH值7.2 3, 规格: 250g/瓶
243	胰蛋白胨大豆肉汤 (TSB) 1, 产品用途: 用于金黄色葡萄球菌 MPN 法测定的增菌培养, NaCl 浓度可根据需要而调整 (FDA BAM、SN 标准); 用于 β 溶血性链球菌的增菌培养 (GB 标准); 也用于一般细菌的培养 2, 技术要求: 胰蛋白胨17.0g, 植物蛋白胨3.0g, 氯化钠5.0g, 磷酸氢二钾2.5g, 葡萄糖2.5g, pH值7.3±0.2 3, 规格: 250g/瓶
244	胰蛋白胨大豆琼脂 (TSA) 1, 产品用途: 用于阪崎肠杆菌 (克罗诺杆菌属) 色素生成试验 (FDA BAM、SN、GB 标准); 也可用于一般细菌的培养 2, 技术要求: 胰蛋白胨15.0g, 植物蛋白胨5.0g, 氯化钠5.0g, 琼脂15.0g, pH值7.3±0.2 3, 规格: 250g/瓶
245	营养琼脂 (NA) 1, 产品用途: 用于菌落总数的测定 (该培养基不含糖); 用于菌种的保存、传代及纯培养; 也可用作血琼脂基础 (GB 标准) 2, 技术要求: 蛋白胨10.0g, 氯化钠5.0g, 琼脂15.0g, 牛肉粉3.0g, pH值7.3±0.2 3, 规格: 250g/瓶
246	克氏双糖铁琼脂 (KIA) 1, 产品用途: 用于革兰氏阴性杆菌发酵葡萄糖、乳糖及产硫化氢的复合生化试验 2, 技术要求: 胰酪胨10.0g, 胃蛋白胨10.0g, 牛肉粉3.0g, 酵母粉3.0g, 乳糖10.0g, 葡萄糖1.0g, 氯化钠5.0g, 枸橼酸铁铵0.5g, 硫代硫酸钠0.5g, 酚红0.025g, 琼脂15.0g, pH值7.4±0.2 3, 规格: 250g/瓶
247	乳糖蛋白胨培养液1, 产品用途: 用于饮用水、水源水中大肠菌群的测定 (GB 标准) 2, 技术要求: 蛋白胨10.0g, 牛肉粉3.0g, 乳糖5.0g, 氯化钠5.0g, 溴甲酚紫0.016g, pH值7.3±0.2 3, 规格: 250g/瓶
248	孟加拉红培养基 (cl) 1, 产品用途: 用于霉菌和酵母菌的计数 (GB、SN 标准) 2, 技术要求: 蛋白胨5.0g, 葡萄糖10.0g, 磷酸二氢钾1.0g, 硫酸镁0.5g, 孟加拉红0.033g, 氯霉素1.0g, 琼脂20.0g 3, 规格: 250g/瓶
249	伊红美蓝琼脂 (EMB) 1, 产品用途: 用于革兰氏阴性肠杆菌尤其是大肠杆菌的分离和鉴定 (FDA BAM、GB、SN 标准) 2, 技术要求: 蛋白胨10.0g, 乳糖10.0g, 磷酸氢二钾2.0g, 伊红0.4g, 美兰0.065g, 琼脂15.0g, pH值7.1±0.2 3, 规格: 250g/瓶
250	真菌培养基1, 产品用途: 用于无菌生长试验 2, 技术要求: 蛋白胨5.0g, 酵母粉2.0g, 葡萄糖20.0g, 磷酸氢二钾1.0g, 硫酸镁0.5g, 琼脂15.0g, pH值6.4±0.2 3, 规格: 250g/瓶
251	GVC增菌液 (干粉) 1, 产品用途: 用于唐菖蒲伯克霍尔德氏菌 (椰毒假单胞菌酵米面亚种) 选择性增菌。 (GB 标准) 2, 技术要求: 马铃薯6.0g, 葡萄糖20.0g, 龙胆紫0.01g, 氯霉素0.02g 3, 规格: 250g/瓶
252	马铃薯葡萄糖水 (干粉) 1, 产品用途: 用于酵米面、变质银耳及其它淀粉类发酵食品引起的食物中毒样品中椰毒伯克霍尔德氏菌的增菌培养 2, 技术要求: 马铃薯300g, 葡萄糖20.0g 3, 规格: 250g/瓶

25 3	马铃薯葡萄糖琼脂（干粉）1，产品用途：供霉菌和酵母菌计数。2，技术要求：马铃薯浸粉5.0g，葡萄糖20.0g，琼脂15.0g，氯霉素0.1g 3，规格：250g/瓶
25 4	马铃薯葡萄糖半固体琼脂（干粉）1，产品用途：酵米面、变质银耳及其它淀粉类发酵食品引起的食物中毒样品中椰毒伯克霍尔德氏菌的产毒培养 2，技术要求：马铃薯300.0g，葡萄糖20.0g，琼脂7.5g pH5.6±0.2； 3，规格：250g/瓶
25 5	EC-MUG培养基（干粉）1，产品用途用于多管发酵法测定生活饮用水及水源水中大肠埃希氏菌（GB 标准）2，技术要求：胰蛋白胨20.0g乳糖5.0g，三号胆盐1.5g，磷酸氢二钾4.0g，磷酸二氢钾1.5g，氯化钠5.0g，mug0.05g，pH值6.9±0.2 3，规格：100g/瓶
25 6	结晶紫中性红胆盐葡萄糖琼脂（VRBGA）干粉1，产品用途：用于肠道菌计数和鉴别；也用于阪崎肠杆菌的选择性分离培养（FDA BAM、SN 标准）2，技术要求：酵母粉3.0g，葡萄糖10.0g，蛋白胨7.0g，中性红0.03g，氯化钠5.0g，结晶紫0.002g，三号胆盐1.5g，琼脂15.0g，pH值7.4±0.2 3，规格：250g/瓶
25 7	煌绿乳糖胆盐肉汤（BGLB）干粉1，产品用途：用于大肠菌群的测定（FDA BAM、GB、SN 标准）2，技术要求：蛋白胨10.0g，乳糖10.0g，牛胆盐20.0g，煌绿0.0133g，pH值7.2±0.2 3，规格：250g/瓶
25 8	副溶血性弧菌细菌生化鉴定盒（套装）1，产品用途：用于副溶血性弧菌的生化鉴定（GB 4789.7-2013）2，技术要求：包括 无盐胨水、6% 盐胨水、8% 盐胨水、10% 盐胨水、葡萄糖、蔗糖、乳糖、甘露醇、氨基酸对照、赖氨酸脱羧酶、鸟氨酸脱羧酶、精氨酸双水解酶、VP、ONPG、3%NaCl 三糖铁、3%NaCl 半固体共 16 种生化鉴定试验和配套试剂 3，规格：10套/盒
25 9	过氧化氢酶1，产品用途：常规生化鉴定项目 2，技术要求：安瓿瓶 3，规格：20支/盒
26 0	马尿酸盐1，产品用途：常规生化鉴定项目 2，技术要求：安瓿瓶 3，规格：20支/盒
26 1	氧化酶1，产品用途：常规生化鉴定项目 2，技术要求：安瓿瓶 3，规格：20支/盒
26 2	杆菌肽纸片1，产品用途：常规生化鉴定项目 2，技术要求：玻璃瓶， 3，规格：20支/盒
26 3	卵黄双抗琼脂平板1，产品用途：用于脑膜炎双球菌分离培养 2，技术要求：无菌包装； 3，规格：直径90mm，20皿/盒
26 4	半固体琼脂1，产品用途：用于沙门氏菌血清学鉴定培养（GB 标准）2，技术要求：蛋白胨5.0g，牛肉粉3.0g，琼脂4.0g，pH值7.0±0.2 3，规格：250g/瓶
26 5	葡萄糖肉汤1，产品用途：用于溶血性链球菌的增菌培养（GB 标准）2，技术要求：蛋白胨10.0g，牛肉膏粉5.0g，氯化钠5.0g，葡萄糖10.0g，pH值7.3±0.2 3，规格：250g/瓶
26 6	蛋白胨-氯化钠-纤维二糖-多粘菌素E（PNCC）增菌液1，产品用途：用于创伤弧菌的选择性增菌培养 2，技术要求：独特双层拉链，透明均质袋，无菌包装； 3，规格：225ml/袋，10袋/盒
26 7	改良纤维二糖多粘菌素B多粘菌素E琼脂（mCPC）平板1，产品用途：用于弧菌的选择性分离培养（FDA BAM）2，技术要求：无菌包装； 3，规格：直径90mm，20皿/盒
26 8	纤维二糖多粘菌素E琼脂平板（CC平板）1，产品用途：用于弧菌的选择性分离培养（FDA BAM）2，技术要求：无菌包装； 3，规格：直径90mm，20皿/盒

26 9	VRBGA平板1, 产品用途: 用于肠道菌计数和鉴别; 也用于阪崎肠杆菌的选择性分离培养 (FDA BAM、SN 标准) 2, 技术要求: 无菌包装; 3, 规格: 直径90mm, 20皿/盒
27 0	肠道菌计数琼脂 (VRBDA/VRBGA干粉) 1, 产品用途: 用于肠道菌计数和鉴别; 也用于阪崎肠杆菌的选择性分离培养 (FDA BAM、SN 标准) 2, 技术要求: 酵母粉3.0g, 葡萄糖10.0g, 蛋白胨7.0g, 中性红0.03g, 氯化钠5.0g, 结晶紫0.002g, 三号胆盐1.5g, 琼脂15.0g, pH值7.4±0.2 3, 规格: 250g/瓶
27 1	孟加拉红琼脂平板1, 产品用途: 用于霉菌和酵母菌的计数 (GB、SN 标准) 2, 技术要求: 无菌包装; 3, 规格: 直径90mm, 22皿/盒
27 2	900ml缓冲蛋白胨水 (BPW) 1, 产品用途: 用于沙门氏菌、李斯特氏菌、阪崎肠杆菌和克雷伯氏菌的前增菌培养 (ISO、GB、SN 标准) 2, 技术要求: 独特双层拉链, 透明均质袋, 无菌包装; 3, 规格: 900ml/袋, 2袋/盒
27 3	改良月桂基硫酸盐胰蛋白胨-万古霉素肉汤(mLST-Vm) 1, 产品用途: 用于阪崎肠杆菌的选择性增菌培养 (GB、SN 标准) 2, 技术要求: 一次性塑料管, 无菌包装, 推盖设计; 3, 规格: 10ml/支, 20支/盒
27 4	一次性培养皿1, 产品用途: 用于微生物实验, 以及悬液培养或细胞培养 2, 材质要求: PS材质, 环氧乙烷灭菌 3, 规格: 500个/箱
27 5	采集转运拭子1, 产品用途: 用于采集、保存和转运食品、环境及临床标本至微生物实验室 2, 不含生物灭杀剂, 能有效收集生物样本并维持其生物活性 3, 规格: 50支/包
27 6	双料肠球菌肉汤培养液1, 规格: 10ml*20/盒 2, 产品说明: 用于肠球菌的 MPN 法测定 (SN 标准)
27 7	单料肠球菌肉汤培养液1, 规格: 10ml*20/盒 2, 产品说明: 用于肠球菌的 MPN 法测定 (SN 标准)
27 8	肠球菌琼脂平板1, 规格: 20皿/盒 2, 产品说明: 用于链球菌的平板计数
27 9	胆汁七叶苷琼脂培养基1, 规格: 20皿 2, 产品说明: 用于肠球菌的选择性分离 (SN 标准)
28 0	脑心浸液琼脂培养基1, 规格: 20皿 2, 产品用途: 营养丰富, 用于培养各种细菌
28 1	6.5%氯化钠脑心浸液肉汤培养基1, 规格: 250g 2, 产品用途: 用于肠球菌的耐盐试验(GB/T5750.12-2023 生活饮用水标准)
28 2	0.1%蛋白胨水1, 规格: 9ml*20支 2, 产品用途: 用于制备药品样品的稀释液或冲洗液
28 3	SPS培养基1, 规格: 10皿/包*2 2, 产品说明: 用于产气荚膜梭菌的平板计数 (GB 标准)
28 4	液体硫乙醇酸盐培养基1, 规格: 10ml*20支/盒 2, 产品说明: 用于产气荚膜梭菌的培养 (GB、SN 标准), 3, 成分: 配方: (g/L) 胰蛋白胨15.0, 酵母粉5.0, 硫乙醇酸钠 0.5, 葡萄糖5.0, 氯化钠2.5, L-胱氨酸0.5, 刃天青 0.001, 琼脂0.75,
28 5	含铁牛乳培养基1, 规格: 10ml*20支/盒 2, 产品用途: 用于产气荚膜梭菌的牛奶发酵试验
28 6	硝酸盐还原甲乙液1, 规格: 10mL×2, 2, 产品说明: 用于硝酸盐还原试验

28 7	卵黄琼脂1, 规格: 20皿/盒 2, 产品说明: 用于唐菖蒲伯克霍尔德氏菌的确证实验。(GB标准)
28 8	EC-MUG1, 规格: 20支/盒 2, 产品说明: 用于多管发酵法测定生活饮用水及水源水中大肠埃希氏菌 (GB 标准)
28 9	亮绿乳糖胆盐培养液1, 规格: 10ml*20/盒 2, 用途: 用于多管发酵法测定饮用矿泉水中大肠菌群的确证试验
29 0	KF链球菌琼脂培养基1, 规格: 20皿/盒 2, 用途: 用于粪性链球菌选择性培养和计数。
29 1	脑心浸液琼脂1, 规格: 90mm*20个/盒, 2, 用途: 水中粪肠球菌滤膜法确证实验。
29 2	脑心浸液液态培养基1, 规格: 10ml*20支 2, 产品说明: 用于饮用天然矿泉水中粪链球菌的生化鉴定
29 3	胆汁液态培养基: 规格: 20支/盒 产品说明: 用于细菌的胆汁生长实验
29 4	绿脓菌素测定培养基1, 产品用途: 用于铜绿假单胞菌(绿脓杆菌)的绿脓菌素测定试验 2, 规格: 13 ml*20支/盒
29 5	金氏B培养基斜面1, 规格: 20支/盒, 2, 产品说明: 用于饮用天然矿泉水中铜绿假单胞菌的产荧光素测定实验(GB 标准)
29 6	产氨实验全套试剂1, 规格: 21支 产品说明: 用于观察产氨实验
29 7	粪肠球菌标准菌株1, 拉丁名称: <i>Enterococcus faecalis</i> 2, 参考用途: 分类学研究, 质控菌株, 培养基控制, 产品质量控制
29 8	大肠埃希氏菌1, 拉丁名称: <i>Escherichia coli</i> 2, 参考用途: 抗生素敏感试验质控菌株, 《GB 4789.28 培养基和试剂的质量要求》标准菌株, 《GB 4789.36-2016大肠埃希氏菌O157:H7NM检验》阴性对照菌株
29 9	产气荚膜梭菌1, 拉丁名称: <i>Clostridium perfringens</i> 2, 参考用途: 研究、质量控制, GB 4789.13-2012《产气荚膜梭菌检验》阳性对照菌株, GB 4789.28《培养基和试剂的质量要求》标准菌株。GB/T 5750.12-2023《生活饮用水标准检验方法 第12部分: 微生物指标》标准菌株
30 0	艰难梭菌1, 拉丁名称: <i>Clostridium difficile</i> 2, 参考用途: 研究、质量控制, 《GB 4789.28 培养基和试剂的质量要求》标准菌株
30 1	磁珠菌种保存管1, 规格: 100支/盒 2, 产品用途: 用于菌种冻存, 其中的磁珠起吸附作用
30 2	带封口的无菌袋(中号)(无菌自封袋, 20cm*32cm) 1, 规格: 50片/包, 2, 尺寸: 20cm*32cm 要求: 带自封口, 无菌包装
30 3	平板计数琼脂(PCA) 1, 规格: 100ml/袋*10, 2, 产品说明: 用于菌落总数的测定(该培养基含糖)(FDA BAM、ISO、GB、SN 标准)
30 4	营养琼脂1, 产品用途: 用于菌落总数的测定; 用于菌种的保存、传代及纯培养; 也可用作血琼脂基础(GB 标准) 2, 技术要求: 蛋白胨10.0g, 氯化钠5.0g, 琼脂15.0g, 牛肉粉3.0g, pH值7.3±0.2 3, 规格: 250ml*6瓶/盒

30 5	结晶紫中性红胆盐琼脂（VRBA）1，规格：100mL/袋×10，2，产品说明：用于大肠菌群的固体平板检测（GB、SN 标准）
30 6	沙门氏菌干制生化鉴定试剂盒1，规格：10种*10套，2，产品说明：用于沙门氏菌的生化鉴定（GB4789.4-2016）
30 7	swarm琼脂1，规格：250g 2，产品说明：用于沙门氏菌的血清学鉴定 3，配方：（g/L）胰蛋白胨 17.0，氯化钠 5.0，葡萄糖 2.5 大豆胨 3.0，磷酸氢二钾2.5，去氧胆酸钠0.3，琼脂6.0
30 8	致泻大肠埃希氏菌干制生化鉴定试剂盒1，规格：5种*10套 2，产品说明：用于致泻大肠埃希氏菌的生化鉴定（GB 4789.6-2016）
30 9	副溶血性弧菌干制生化鉴定试剂盒1，规格：16 种 ×10 套 2，产品说明：用于副溶血性弧菌的生化鉴定（GB 4789.7-2013）
31 0	尿素酶1，规格：20支，2，产品说明：用于细菌的尿素酶生化实验
31 1	半固体琼脂1，规格：6ml/支*20 2，产品说明：用于动力观察试验、菌种保存及 H 抗原位相变异试验等（GB 标准、SN 标准）
31 2	小肠结肠炎耶尔森氏菌干制生化鉴定试剂盒1，规格：10种*10套，2，产品说明：用于小肠结肠炎耶尔森氏菌的生化鉴定（GB 4789.8-2016）
31 3	Bolton肉汤1，规格：225mL/袋×10，2，产品说明：用于弯曲杆菌的选择性增菌培养（GB 4789.9-2014）
31 4	改良 CCDA 平板规格：10皿/包×2 产品说明：用于弯曲杆菌选择性分离培养（WHO 方法、GB 标准）
31 5	（改良）Skirrow 血琼脂平板1，规格：10皿/包*2，2，产品说明：用于弯曲杆菌的选择性分离培养（SN、GB4789.9-2014）用于空肠弯曲菌的分离培养。（GB标准）
31 6	弯曲菌显色培养基1，产品用途：用于弯曲菌的显色培养选择性分离 2，技术要求：无菌包装； 3，规格：直径90mm，20皿/盒
31 7	马尿酸钠1，规格：0.1g，2，产品说明：溶于 10mLPBS 缓冲液中，制成 1% 溶液备用
31 8	茚三酮1，规格：0.35g，2，产品说明：溶于 10mL1：1 丙酮和丁醇的混合物中，用于马尿酸 盐水解试验（GB、SN 标准）
31 9	吡啶乙酸酯弯曲杆菌生化鉴定试剂1，规格：0.05g，2，产品说明：溶于 0.5mL 丙酮备用，用于弯曲菌的吡啶乙酸酯实验。
32 0	吡啶乙酸酯纸片1，规格：20片/瓶 2，产品说明：用于空肠弯曲菌的吡啶乙酸酯试验
32 1	3%过氧化氢试剂1，规格：1mL/支*20，2，产品说明：用于细菌的触媒生化实验
32 2	布氏肉汤1，规格：250g，2，产品说明：用于空肠弯曲杆菌增菌肉汤，布氏琼脂，半固体琼脂的制备（GB、SN 标准）
32 3	革兰氏染色液试剂盒1，产品用途：用于细胞革兰氏染色 2，构成：初染液：结晶紫；媒染液：碘液；脱色液：95%乙醇；复染液：沙黄
32 4	脑心浸出液肉汤（BHI）1，规格：5mL/支*20 2，产品说明：用于食品中金黄色葡萄球菌的纯培养（GB 标准）

32 5	营养琼脂斜面 (NA)1, 规格: 20支, 2, 产品说明: 用于菌落总数的测定 (该培养基不含糖); 用于菌种的保存、传代及纯培养; 也可用作血琼脂基础 (GB 标准)
32 6	改良胰蛋白胨大豆肉汤1, 规格: 225ml/袋*10, 2, 产品说明: 用于食品和动物饲料中大肠杆菌 O157 的增菌培养 (SN、ISO 标准)
32 7	哥伦比亚CNA血琼脂平板1, 规格: 10皿/包×2 2, 产品说明: 用于食品中 β 溶血性链球菌的选择性分离培养。(GB 标准)
32 8	触媒有色鉴定试剂1, 规格: 100人份/盒 2, 产品用途: 细菌鉴定用
32 9	无菌液体石蜡1, 规格: 5ml*10 2, 产品说明: 用于氨基酸脱羧酶系列及氰化钾生化试验
33 0	D-环丝氨酸1, 规格: 0.04g/支*5 2, 产品说明: 每支添加于 100mL TSC 基础中, 用于产气荚膜梭菌的平板计数 (GB 标准)
33 1	甘露醇卵黄多粘菌素B琼脂平板 (MYP) 1, 规格: 10皿*2包 2, 产品说明: 用于蜡样芽孢杆菌的选择性分离 (GB、SN 标准)
33 2	蜡样芽孢杆菌干制生化鉴定试剂盒1, 规格: 8种*10套, 2, 产品说明: 用于蜡样芽孢杆菌的生化鉴定 (GB 4789.14-2014)
33 3	胰酪胨大豆羊血琼脂平板1, 规格: 10皿/包*2 2, 产品说明: 用于蜡样芽孢杆菌的溶血试验 (GB、SN 标准)
33 4	硫酸锰营养琼脂1, 规格: 250g 2, 产品说明: 用于食品中蜡样芽孢杆菌的蛋白毒素结晶试验用 (GB 标准)
33 5	0.5%碱性复红染色液1, 规格: 10mL/瓶, 2, 产品说明: 用于蜡样芽孢杆菌染色 (GB、SN 标准)
33 6	酪蛋白琼脂1, 产品说明: 用于蜡样芽孢杆菌的酪蛋白分解试验 (GB 标准), 2, 规格: 250g/瓶
33 7	孟加拉红 (虎红) 培养基1, 产品用途: 用于霉菌和酵母菌的计数 (GB、SN 标准) 2, 技术要求: 蛋白胨5.0g, 葡萄糖10.0g, 磷酸二氢钾1.0g, 硫酸镁0.5g, 孟加拉红0.033g, 氯霉素1.0g, 琼脂20.0g 3, 规格: 100ml/袋*10
33 8	VITEK2-GP鉴定卡1, 产品规格: 规格10 cm x 6 cm x 0.5 cm,16 g 2, 产品用途: 快速、准确地鉴定临床上常见的种级革兰氏阳性菌
33 9	VITEK2-GN鉴定卡1, 产品规格: 规格10 cm x 6 cm x 0.5 cm,16 g 2, 产品用途: 快速、准确地鉴定临床上常见的种级革兰氏阴性菌
34 0	VITEK2-BCL鉴定卡1,规格: 20条/盒 2, 产品用途: 适用于和批准供工业使用。以便自动化鉴定芽孢杆菌菌属的需氧芽孢细菌。VITEK 2 BCL鉴定卡只供一次性使用
34 1	LB营养琼脂平板1,产品用途: 用于分子生物学中大肠杆菌的保存、增殖及遗传学鉴定 2, 规格: 20皿/盒
34 2	BPW1, 产品用途: 用于沙门氏菌、李斯特氏菌、阪崎肠杆菌和克雷伯氏菌的前增菌培养 (ISO、GB、SN 标准) 2, 技术要求: 独特双层拉链, 透明均质袋, 无菌包装; 3, 规格: 900ml/袋
34 3	营养琼脂袋装1, 产品用途: 用于菌落总数的测定; 用于菌种的保存、传代及纯培养; 也可用作血琼脂基础 (GB 标准) 2, 技术要求: 蛋白胨10.0g, 氯化钠5.0g, 琼脂15.0g, 牛肉粉3.0g, pH值7.3±0.2 3, 规格: 500ml*4袋/盒

34 4	革兰氏阴性菌药敏板1号板1, 产品用途: 与微生物鉴定药敏分析系统配套, 用于革兰阴性需氧菌的鉴定检测。 2, 规格: 10块/盒
34 5	革兰氏阴性菌药敏板2号板1, 产品用途: 与微生物鉴定药敏分析系统配套, 用于革兰阴性需氧菌的鉴定检测。 2, 规格: 10块/盒
34 6	三料乳糖胆盐发酵培养基1, 产品用途: 用于大肠菌群的测定 2, 产品规格: 5ml*20支/盒,
34 7	GN增菌液1, 规格: 10mLx20支/盒 2, 用途: 用于革兰氏阴性肠杆菌增菌培养。
34 8	SCDLP培养基1, 用途: 用于疏水性化妆品样品处理及化妆品和一次性使用卫生用品中细菌的增菌培养。 , 2, 配方成分: 酪蛋白胨17g、大豆蛋白胨3g、磷酸氢二钾2.5g、氯化钠5g、葡萄糖2.5g、卵磷脂1g、吐温80 (7g)、蒸馏水1000mL; 最终pH: 7.2±0.2。
34 9	R2A琼脂平板培养基1, 产品用途: 制药用水中菌落总数的测定, 2, 成分组成: 酵母浸出粉、蛋白胨、酸蛋白水解物、维生素、生长因子、葡萄糖、可溶性淀粉、丙酮酸钠、磷酸氢二钾、无水硫酸镁、琼脂
35 0	自含式压力蒸汽灭菌生物指示剂 (121°C) 1, 产品用途: 121°C压力蒸汽灭菌过程及效果监测 2, 菌种: ATCC 7953 嗜热脂肪芽孢杆菌, 3, 芽孢含量: 5.0×10 ⁵ ~ 3.0×10 ⁶ CFU/片
35 1	革兰氏染色液1, 产品用途: 用于细胞革兰氏染色 2, 构成: 初染液: 结晶紫; 媒染液: 碘液; 脱色液: 95%乙醇; 复染液: 沙黄
35 2	0.45um一次性过滤器1, 材质: pp聚丙烯 2, 特点: 规格稳定, 可耐高温, 反复使用
35 3	防爆酒精灯1, 全不锈钢材质, 满足食品、化工等领域的检测要求 2, 可以整体高压灭菌, 耐腐蚀性强 3, 灯体底部宽大, 耐冲击, 安全性高
35 4	LB营养琼脂干粉1, 产品用途: 用于分子生物学中大肠杆菌的保存、增殖及遗传学鉴定 2, 规格: 250g/瓶 3, 产品形态: 干粉状, 无颗粒
35 5	沙门氏菌O抗原全套诊断血清1, 规格: 每只2ml, 每套72支 2, 产品用途: 用于沙门氏菌的血清分型鉴定
35 6	沙门氏菌H抗原全套诊断血清1, 规格: 每只2ml, 每套121支 2, 产品用途: 用于沙门氏菌的血清分型鉴定
35 7	大肠埃希氏菌诊断血清 (全套) 1, 规格: 每只2ml, 每套22支 2, 产品用途: 用于大肠埃希氏菌的血清分型鉴定
35 8	霍乱诊断血清 (全套) 1, 规格: 每只2ml, 每套5支 2, 产品用途: 用于霍乱弧菌的血清分型鉴定
35 9	志贺氏菌诊断血清 (全套) 1, 规格: 每只2ml, 每套34支 2, 产品用途: 用于志贺氏菌的血清分型鉴定
36 0	军团菌诊断血清 (全套) 1, 规格: 每只1ml, 每套22支 2, 产品用途: 用于军团菌的血清分型鉴定
36 1	一次性无菌规格板1, 产品用途: 为微生物表面取样提供标准面积 2, 包装: 无菌, 独立包装 3, 材料: 食品级聚丙烯
36 2	mtsb培养基1, 产品用途: 用于食品和动物饲料中大肠杆菌 O157 的增菌培养 2, 规格: 20支/盒 3, 包装: 试管装, 无菌

	36 3	消毒剂消毒效果评估布片（大肠杆菌）1，用途：用于非气雾或超低容量喷雾等消毒方式的消毒效果评价指示微生物 2，规格：33片/盒
	36 4	含复方中和剂营养琼脂平板1，产品用途：用于消毒效果评价测定 2，规格：5块/包 3，参考文献：GB/T 38502-2020 消毒剂实验室杀菌效果检验方法
	36 5	氢氧化钠1，分子量：39.9970 2，密度：2.130 g/cm ³ 熔点：318.4°C(591 K)
	36 6	氯化钠1，分子量：58.44 2，水不溶物≤0.005 3，规格：500g/瓶
	36 7	L-组氨酸1，规格：25g/瓶 2，分子量：155.15 3，分子式：C ₆ H ₉ N ₃ O ₂
	36 8	（甘氨酸）1，规格：生化试剂，100g。 2，化学式：C ₂ H ₅ NO ₂
	36 9	卵磷脂1，规格：10g/瓶 2，丙酮不溶物 98% 3，PC≥10%
	37 0	无水磷酸氢二钠1，产品用途：缓冲剂，软化剂，印染业防火剂，织物增重剂，食品品质改良剂 2，规格：500克/瓶
	37 1	大肠杆菌8099（布片载体1cm*1cm）1，用途：用于非气雾或超低容量喷雾等消毒方式的消毒效果评价指示微生物 2，规格：100片/盒
	37 2	营养琼脂平板（含中和剂）1，产品用途：用于消毒效果评价测定 2，规格：10套/包，2包/盒 3，参考文献：GB/T 38502-2020 消毒剂实验室杀菌效果检验方法
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。	

合同包2（实验室用各类传染病监测试剂_服务采购）

1.主要商务要求

标的提供的时间	合同签订后服务周期一年
标的提供的地点	哈尔滨市道外区卫星路30号
投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天
付款方式	1期：支付比例100%，每月根据当月供货量15日内将资金支付到合同约定的供应商账户
验收要求	1期：按照每次实际供货量，在3个工作日内完成验收
履约保证金	不收取
合同履行期限	自合同签订之日起一年
其他	报价要求： 本项目每包预算金额为全年采购金额上限。投标人依据本项目招标文件附件表中产品单价整体报下浮率。下浮率标准为0%至50%区间（即折扣为50%-100%之间）为有效，否则投标无效。最终以产品中标单价和实际发生数量进行结算，年结算总金额不超过本包预算金额。

2.技术标准与要求

序号	核心产品 （“△”）	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单 价（元）	分项预算总 价（元）	权重 %	所属行业	招标技术 要求
----	---------------	------	------	----	----	---------------	---------------	---------	------	------------

序号	核心产品 ("△")	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单 价(元)	分项预算总 价(元)	权 重 %	所属行 业	招标技 术要求
1		公共卫生事件 防控服务	实验室用各类传染 病监测试剂	批	1. 0 0	1,307,000. 00	1,307,000. 00	10 0.0	其他未列 明行业	详见附 表一

备注：最终综合总报价=（各产品报价×各项产品权重）的相加值

附表一：实验室用各类传染病监测试剂 是否进口：否

参数性质	序 号	具体技术(参数)要求
	1	<p>名称：九种病毒性腹泻病病原体核酸检测试剂盒（荧光 PCR法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 九种病毒性腹泻病病原体核酸检测试剂盒（荧光 PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对九种常见腹泻病病毒：诺如病毒 I 型、诺如病毒 II 型、轮状病毒 A 组、轮状病毒 B组、轮状病毒 C 组、轮状病毒 H 组、肠道腺病毒、人星状病毒、札如病毒设计特异性引物和 Taqman 探针，通过荧光 PCR 扩增仪进行检测，从而实现九种病毒核酸的检测。 2、技术参数 1)样品种类：适用于检测粪便、呕吐物等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对九种常见腹泻病病毒：诺如病毒 I 型、诺如病毒 II 型、轮状病毒 A 组、轮状病毒 B组、轮状病毒 C 组、轮状病毒 H 组、肠道腺病毒、人星状病毒、札如病毒设计特异性引物和 Taqman 探针，通过荧光 PCR 扩增仪进行检测，从而实现九种病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*3管，qRCR酶混液 200μL*3管，引物探针 200μL*3管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”、“HEX/VIC”和“CY5”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对其他病原体无交叉反应。 10)★生产厂家通过ISO13485和ISO9001认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

2	<p>名称：甲型流感病毒/乙型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 甲型流感病毒/乙型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对甲型流感病毒/乙型流感病毒设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，实现对甲型流感病毒/乙型流感病毒核酸的定性检测，用于甲型流感病毒/乙型流感病毒感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样本类型：适用于鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；细胞、鸡胚培养物；禽类咽喉拭子、粪便；环境标本等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对甲型流感病毒/乙型流感病毒设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现甲型流感病毒/乙型流感病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”和“HEX/VIC”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对甲型流感病毒/乙型流感病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★配套试剂：针对检测结果阳性的样本，可配套提供悬浮细胞培养液用于后续毒株培养以及HxNy核酸检测试剂盒用于样本亚型鉴别； 11)★生产厂家通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 12)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
3	<p>名称：乙型流感病毒 Victoria/Yamagata 系核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 乙型流感病毒 Victoria/Yamagata 系核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）根据荧光PCR技术原理，针对乙型流感病毒Victoria/Yamagata 系设计特异性引物和 Taqman 探针，通过荧光定量 PCR仪进行扩增，从而实现乙型流感病毒Victoria/Yamagata系核酸的检测。 2、技术参数 1)样品种类：鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；细胞、鸡胚培养物；禽类咽喉拭子、粪便；环境标本等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对乙型流感病毒Victoria/Yamagata 系设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现乙型流感病毒Victoria/Yamagata 系核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”和“ROX”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对乙型流感病毒 Victoria/Yamagata 系各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★生产厂家通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

4	<p>名称：麻疹病毒/风疹病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 麻疹病毒/风疹病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对麻疹病毒/风疹病毒（MV/RuV）设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对麻疹病毒/风疹病毒（MV/RuV）核酸的定性检测，用于麻疹病毒/风疹病毒（MV/RuV）感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：疱疹液、唾液、咽喉嗽洗液、眼角膜拭子、分泌物、脑脊液等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对麻疹病毒/风疹病毒（MV/RuV）设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现麻疹病毒/风疹病毒（MV/RuV）核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”和“HEX/VIC”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500 copies/mL。 9)特异性：对麻疹病毒/风疹病毒（MV/RuV）各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
5	<p>名称：H3亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 H3亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对H3亚型流感病毒设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对H3亚型流感病毒核酸的定性检测，用于H3亚型流感病毒感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；细胞、鸡胚培养物；禽类咽喉拭子、粪便；环境标本等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI 7500等系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对H3亚型流感病毒设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现H3亚型流感病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对H3亚型流感病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

6	<p>名称：H7N9亚型禽流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 H7N9亚型禽流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对H7N9亚型禽流感病毒设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对H7N9亚型禽流感病毒核酸的定性检测，用于H7N9亚型禽流感病毒感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；细胞、鸡胚培养物；禽类咽喉拭子、粪便；环境标本等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对H7N9亚型禽流感病毒设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对H7N9亚型禽流感病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”和“HEX/VIC”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对H7N9亚型禽流感病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
7	<p>名称：H5/H7/H9亚型禽流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 H5/H7/H9亚型禽流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对H5/H7/H9亚型禽流感病毒设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对H5/H7/H9亚型禽流感病毒核酸的定性检测，用于H5/H7/H9亚型禽流感病毒感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；细胞、鸡胚培养物；禽类咽喉拭子、粪便；环境标本等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对H5/H7/H9亚型禽流感病毒设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对H5/H7/H9亚型禽流感病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”、“HEX/VIC”和“CY5”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对H5/H7/H9亚型禽流感病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

8	<p>名称：H5/H7/H9 亚型禽流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 H5/H7/H9 亚型禽流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对H5/H7/H9 亚型禽流感病毒设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对H5/H7/H9 亚型禽流感病毒核酸的定性检测，用于H5/H7/H9 亚型禽流感病毒感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；细胞、鸡胚培养物；禽类咽喉拭子、粪便；环境标本等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对H5/H7/H9 亚型禽流感病毒设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对H5/H7/H9 亚型禽流感病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”、“HEX/VIC”和“CY5”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500 copies/mL。 9)特异性：对H5/H7/H9 亚型禽流感病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
9	<p>名称：H5/H7/H9 亚型禽流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 H5/H7/H9 亚型禽流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对H5/H7/H9 亚型禽流感病毒设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对H5/H7/H9 亚型禽流感病毒核酸的定性检测，用于H5/H7/H9 亚型禽流感病毒感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；细胞、鸡胚培养物；禽类咽喉拭子、粪便；环境标本等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对H5/H7/H9 亚型禽流感病毒设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对H5/H7/H9 亚型禽流感病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”、“HEX/VIC”和“CY5”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500 copies/mL。 9)特异性：对H5/H7/H9 亚型禽流感病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

10	<p>名称：N1亚型流感病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法) 规格：50人份/盒 1、产品概述 N1亚型流感病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法)根据荧光PCR技术原理，针对N1亚型流感病毒设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对N1亚型流感病毒核酸的定性检测，用于N1亚型流感病毒感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；细胞、鸡胚培养物；禽类咽喉拭子、粪便；环境标本等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI 7500等系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对N1亚型流感病毒设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现N1亚型流感病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qPCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qPCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对N1亚型流感病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
11	<p>名称：N2亚型流感病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法) 规格：50人份/盒 1、产品概述 N2亚型流感病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法)根据荧光PCR技术原理，针对N2亚型流感病毒设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对N2亚型流感病毒核酸的定性检测，用于N2亚型流感病毒感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；细胞、鸡胚培养物；禽类咽喉拭子、粪便；环境标本等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI 7500等系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对N2亚型流感病毒设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现N2亚型流感病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qPCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qPCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对N2亚型流感病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

12	<p>名称：N6亚型流感病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法) 规格：50人份/盒 1、产品概述 N6亚型流感病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法)根据荧光PCR技术原理，针对N6亚型流感病毒设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对N6亚型流感病毒核酸的定性检测，用于N6亚型流感病毒感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；细胞、鸡胚培养物；禽类咽喉拭子、粪便；环境标本等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI 7500等系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对N6亚型流感病毒设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对N6亚型流感病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qPCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qPCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对N6亚型流感病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
13	<p>名称：N9亚型流感病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法) 规格：50人份/盒 1、产品概述 N9亚型流感病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法)根据荧光PCR技术原理，针对N9亚型流感病毒设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对N9亚型流感病毒核酸的定性检测，用于N9亚型流感病毒感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；细胞、鸡胚培养物；禽类咽喉拭子、粪便；环境标本等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI 7500等系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对N9亚型流感病毒设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对N9亚型流感病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qPCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qPCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对N9亚型流感病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

14	<p>名称：副流感病毒I型/副流感病毒II型/副流感病毒III型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法） 规格：50人份/盒</p> <p>1.产品概述 副流感病毒I型/副流感病毒II型/副流感病毒III型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）根据荧光PCR技术原理，针对副流感病毒I型/副流感病毒II型/副流感病毒III型设计特异性引物和 Taqman 探针，通过荧光 PCR 扩增仪进行检测，从而实现副流感病毒I型/副流感病毒II型/副流感病毒III型（PIV1/PIV2/PIV3）核酸的定性检测，用于副流感病毒I型/副流感病毒II型/副流感病毒III型（PIV1/PIV2/PIV3）感染的辅助诊断及流行病学监控。2.技术参数 1.样品种类：鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；组织培养物等样品。2.适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。3.检测原理：本试剂盒根据荧光 PCR 技术原理，针对副流感病毒I型/副流感病毒II型/副流感病毒III型设计特异性引物和 Taqman 探针，通过荧光 PCR 扩增仪进行检测，从而实现副流感病毒I型/副流感病毒II型/副流感病毒III型（PIV1/PIV2/PIV3）核酸的检测。4.主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qPCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。5.反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qPCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。6.★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”、“HEX/VIC”、“CY5”），整个反应时间在80分钟内完成。7.结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。8.最低检测限：500 copies/mL。9.特异性：对副流感病毒I型/副流感病毒II型/副流感病毒III型各标本均能检出且与其他型别无交叉。10.★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。11.保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。3.适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
15	<p>名称：副流感病毒I型/副流感病毒II型/副流感病毒III型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法） 规格：50人份/盒</p> <p>1.产品概述 副流感病毒I型/副流感病毒II型/副流感病毒III型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）根据荧光PCR技术原理，针对副流感病毒I型/副流感病毒II型/副流感病毒III型设计特异性引物和 Taqman 探针，通过荧光 PCR 扩增仪进行检测，从而实现副流感病毒I型/副流感病毒II型/副流感病毒III型（PIV1/PIV2/PIV3）核酸的定性检测，用于副流感病毒I型/副流感病毒II型/副流感病毒III型（PIV1/PIV2/PIV3）感染的辅助诊断及流行病学监控。2.技术参数 1.样品种类：鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；组织培养物等样品。2.适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。3.检测原理：本试剂盒根据荧光 PCR 技术原理，针对副流感病毒I型/副流感病毒II型/副流感病毒III型设计特异性引物和 Taqman 探针，通过荧光 PCR 扩增仪进行检测，从而实现副流感病毒I型/副流感病毒II型/副流感病毒III型（PIV1/PIV2/PIV3）核酸的检测。4.主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qPCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。5.反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qPCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。6.★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”、“HEX/VIC”、“CY5”），整个反应时间在80分钟内完成。7.结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。8.最低检测限：500 copies/mL。9.特异性：对副流感病毒I型/副流感病毒II型/副流感病毒III型各标本均能检出且与其他型别无交叉。10.★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。11.保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。3.适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

16	<p>名称：副流感病毒I型/副流感病毒II型/副流感病毒III型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法） 规格：50人份/盒</p> <p>1.产品概述 副流感病毒I型/副流感病毒II型/副流感病毒III型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）根据荧光PCR技术原理，针对副流感病毒I型/副流感病毒II型/副流感病毒III型设计特异性引物和 Taqman 探针，通过荧光 PCR 扩增仪进行检测，从而实现副流感病毒I型/副流感病毒II型/副流感病毒III型（PIV1/PIV2/PIV3）核酸的定性检测，用于副流感病毒I型/副流感病毒II型/副流感病毒III型（PIV1/PIV2/PIV3）感染的辅助诊断及流行病学监控。 2.技术参数 1.样品种类：鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；组织培养物等样品。 2.适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3.检测原理：本试剂盒根据荧光 PCR 技术原理，针对副流感病毒I型/副流感病毒II型/副流感病毒III型设计特异性引物和 Taqman 探针，通过荧光 PCR 扩增仪进行检测，从而实现副流感病毒I型/副流感病毒II型/副流感病毒III型（PIV1/PIV2/PIV3）核酸的检测。 4.主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qPCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5.反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qPCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6.★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”、“HEX/VIC”、“CY5”），整个反应时间在80分钟内完成。 7.结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8.最低检测限：500 copies/mL。 9.特异性：对副流感病毒I型/副流感病毒II型/副流感病毒III型各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10.★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11.保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3.适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
17	<p>名称：副流感病毒IV型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法） 规格：50人份/盒</p> <p>1、产品概述 副流感病毒IV型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）根据荧光PCR技术原理，针对副流感病毒IV型（PIV4）设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对副流感病毒IV型（PIV4）核酸的定性检测，用于副流感病毒IV型（PIV4）感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；组织培养物等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对副流感病毒IV型设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现副流感病毒IV型核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qPCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qPCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对副流感病毒IV型各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

18	<p>名称：人鼻病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 人鼻病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）根据荧光PCR技术原理，针对人鼻病毒(HRV)设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对人鼻病毒(HRV)核酸的定性检测，用于人鼻病毒(HRV)感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；组织培养物等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对人鼻病毒设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对人鼻病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对人鼻病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
19	<p>名称：呼吸道腺病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 呼吸道腺病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）根据荧光PCR技术原理，针对呼吸道腺病毒（RAcV)设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对呼吸道腺病毒（RAcV)核酸的定性检测，用于呼吸道腺病毒（RAcV)感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；组织培养物等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对呼吸道腺病毒设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现呼吸道腺病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对呼吸道腺病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

20	<p>名称：人博卡病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 人博卡病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）根据荧光PCR技术原理，针对人博卡病毒（HBOV）设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对人博卡病毒（HBOV）核酸的定性检测，用于人博卡病毒（HBOV）感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；组织培养物等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对人博卡病毒设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对人博卡病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR预混液 800μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR预混液 16μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在70分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对人博卡病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。</p> <p>3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
21	<p>名称：呼吸道合胞病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 呼吸道合胞病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）根据荧光PCR技术原理，针对呼吸道合胞病毒(RSV)设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对呼吸道合胞病毒核酸的定性检测，用于呼吸道合胞病毒感染辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；组织培养物等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对呼吸道合胞病毒设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现呼吸道合胞病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qPCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qPCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对呼吸道合胞病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。</p> <p>3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

22	<p>名称：人偏肺病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 人偏肺病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）根据荧光PCR技术原理，针对人偏肺病毒（HMPV)设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对人偏肺病毒（HMPV)核酸的定性检测，用于人偏肺病毒（HMPV)感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；组织培养物等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对人偏肺病毒（HMPV)设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对人偏肺病毒（HMPV)核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对人偏肺病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
23	<p>名称：新型冠状病毒2019-nCoV-B.1.617突变核酸检测试剂盒（荧光定量法） 1.预期用途：本试剂盒用于体外定性检测新型冠状病毒2019-nCoV突变位点L452R、T478K、E484Q、P681R用于新型冠状病毒2019-nCoV突变株B.1.617(B.1.617.1、B.1.617.2、B.1.617.3)的鉴别及流行病学监控。 2.试剂规格：25、50T/盒。 3.样本类型：人口咽拭子、鼻咽拭子和痰液。 4.适配仪器：适用于ABI 7500、Bio-Rad CFX96、Roche LC480、宏石 SLAN-96等全自动荧光PCR 检测仪。 5.试剂有效期：12 个月。 6.★技术方法：分别采用实时荧光PCR和ARMS-PCR技术原理，针对2019新型冠状病毒的ORF1ab基因和L452R、T478K、E484Q、P681R等四个突变位点信息设计特异性引物和TaqMan探针，通过荧光定量PCR仪进行扩增（提供产品说明书）。 7.★结果判读：采用Ct值联合ΔCt值综合判读结果的方式，保证结果判读的准确性和有效性（提供产品说明书）； 8.储存条件：避光-20±5℃储存，避免反复冻融，冻融6次不影响检测效果。 9.最低检测限：500 copies/ml； 10.试剂盒成份精简，组分：RT-PCR 反应液、酶混合液、引物探针、阴阳性对照品，减少加样次数，从而减少操作人员工作量。 11.试剂具有抵抗反复冻融及防污染能力，具有超强的热稳定性。 12.检测精密性参考品的变异系数≤5%。 13.生产厂家获得 ISO 13485 质量管理体系认证。 14.为保证产品供应渠道正规，提供生产商针对此项目销售授权。 15.生产厂家具有所在地当地政府认可的科技型企业等称号。</p>

24	<p>名称：新型冠状病毒2019-nCoV-Omicron突变核酸检测试剂盒（荧光定量法） 1.预期用途：本试剂盒用于体外定性检测新型冠状病毒2019-nCoV突变位点E484A、N679K，用于新型冠状病毒2019-nCoV-Omicron突变株的鉴别及流行病学监控。 2.试剂规格：25、50T/盒。 3.样本类型：人口咽拭子、鼻咽拭子和痰液。 4.适配仪器：适用于ABI PRISM 7500、Bio-Rad CFX96、Roche LC480、宏石 SLAN-96等全自动荧光PCR 检测仪。 5.试剂有效期：12 个月。 6.★技术方法：分别采用实时荧光PCR和ARMS-PCR技术原理，针对2019新型冠状病毒的ORF1ab基因保守区域和E484A、N679K等两个突变位点信息设计特异性引物和TaqMan探针，通过荧光定量PCR仪进行扩增（提供产品说明书）。 7.★结果判读：采用Ct值联合ΔCt值综合判读结果的方式，保证结果判读的准确性和有效性（提供产品说明书）。 8.储存条件：避光-20\pm5$^{\circ}$C储存，避免反复冻融，冻融6次不影响检测效果。 9.最低检测限：500 copies/ml； 10.试剂盒成份精简，组分：RT-PCR 反应液、酶混合液、引物探针、阴阳性对照品，减少加样次数，从而减少操作人员工作量。 11.试剂具有抵抗反复冻融及防污染能力，具有超强的热稳定性。 12.检测精密性参考品的变异系数\leq5%。 13.生产厂家获得 ISO 13485 质量管理体系认证。 14.为保证产品供应渠道正规，提供生产商针对此项目销售授权。 15.生产厂家具有所在地当地政府认可的科技型企业等称号。</p>
25	<p>名称：人新型冠状病毒D614-A/G突变核酸检测试剂盒（双重荧光定量法） 1.预期用途：本试剂盒用于体外定性检测新型冠状病毒2019-nCoV突变位点D614G，用于新型冠状病毒2019-nCoV野生株的鉴别及流行病学监控。 2.试剂规格：25、50T/盒。 3.样本类型：咽拭子和痰液 4.适配仪器：适用于ABI PRISM 7500、Bio-Rad CFX96、Roche LC480、宏石 SLAN-96等全自动荧光PCR 检测仪。 5.试剂有效期：12 个月。 6.★技术方法：分别采用实时荧光PCR和ARMS-PCR技术原理，针对2019新型冠状病毒的ORF1ab基因和D614G突变位点信息设计特异性引物和TaqMan探针，通过荧光定量PCR仪进行扩增（提供产品说明书）。 7.★结果判读：采用Ct值联合ΔCt值综合判读结果的方式，保证结果判读的准确性和有效性（提供产品说明书）； 8.储存条件：避光-20\pm5$^{\circ}$C储存，避免反复冻融，冻融6次不影响检测效果。 9.最低检测限：500 copies/ml； 10.试剂盒成份精简，组分：RT-PCR 反应液、酶混合液、引物探针、阴阳性对照品，减少加样次数，从而减少操作人员工作量。 11.试剂具有抵抗反复冻融及防污染能力，具有超强的热稳定性。 12.检测精密性参考品的变异系数\leq5%。 13.生产厂家获得 ISO 13485 质量管理体系认证。 14.为保证产品供应渠道正规，提供生产商针对此项目销售授权。 15.生产厂家具有所在地当地政府认可的科技型企业等称号。</p>
26	<p>名称：鼠疫杆菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1.用途：用于鼠疫耶尔森氏菌chro392基因的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20$^{\circ}$C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>

27	<p>名称：霍乱弧菌通用型/O1群/O139群/CTX基因四重实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于霍乱弧菌种属、血清型以及毒力基因的定性检测。 2.采用一个反应管对霍乱弧菌种属基因、O1血清型、O139血清型以及ctx毒力基因进行定性检测。 3.检测技术：实时荧光PCR。 4.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 5.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 6.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 7.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 8.试剂规格：50T/盒。 9.运输保存：冷冻条件下运输，—20℃保存。 10.有效期：12个月。 11.反应体系：不超过20μL。 12.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 13.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 14.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
28	<p>名称：单核细胞增生李斯特菌核酸检测试剂盒 1.用途：用于单核细胞增生性李斯特氏菌的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，—20℃保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
29	<p>名称：金黄色葡萄球菌核酸检测试剂盒 1.用途：用于金黄色葡萄球菌的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，—20℃保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
30	<p>名称：大肠杆菌O157：H7核酸检测试剂盒 1.用途：用于大肠埃希氏菌O157：H7的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，—20℃保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>

31	<p>名称：副溶血弧菌核酸检测试剂盒 1.用途：用于副溶血性弧菌种属的定性检测。 2.采用一个反应管对副溶血性弧菌2个种属（toxR及tlh）基因及2个毒力基因（tdh及trh）进行定性检测。 3.检测技术：实时荧光PCR。 4.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 5.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 6.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 7.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 8.试剂规格：50T/盒。 9.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 10.有效期：12个月。 11.反应体系：不超过20μL。 12.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 13.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 14.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
32	<p>名称：致泻大肠埃希氏菌多重荧光PCR核酸检测试剂盒 1.用途：用于肠道致病性（EPEC）、肠道出血性（EHEC）、产肠毒素（ETEC）、肠道侵袭性（EIEC）、肠道集聚性（EAEC）大肠埃希氏菌的核酸提取及毒力基因谱和其致病型别的定性检测。 2.采用三个反应管一次完成五种致泻大肠埃希氏菌的型别及毒力基因定性检测，A管可用于EPEC和EHEC/STEC的检测，B管可用于ETEC和EIEC的检测，C管可用于EAEC和大肠埃希氏菌种属的鉴定。 3.符合GB 4789.6-2016关于致泻大肠埃希氏菌PCR确认试验的标准要求，需检测包括种属基因uidA在内，及毒力基因eae、stx1、stx2、bfpB、ipaH、elt（同lt）、estla、estlb、、astA、aggR、pic共12个基因。 4.检测技术：实时荧光PCR。 5.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 6.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 7.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 8.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 9.试剂规格：50T/盒。 10.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 11.有效期：12个月。 12.反应体系：不超过20μL。 13.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 14.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 15.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
33	<p>名称：空肠弯曲菌荧光PCR核酸检测 1.用途：用于空肠弯曲菌的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>

34	<p>名称：空肠弯曲菌与结肠弯曲菌双重荧光PCR核酸检测 1.用途：用于空肠弯曲菌与结肠弯曲菌的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
35	<p>名称：弯曲菌核酸检测试剂盒（三重） 1.用途：用于空肠弯曲菌/结肠弯曲菌/海鸟弯曲菌的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
36	<p>名称：六重脑膜炎球菌核酸检测试剂盒荧光探针法 1.用途：用于脑膜炎奈瑟菌（A、B、C、W、X、Y）血清群的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
37	<p>名称：溶藻弧菌核酸检测试剂盒 1.用途：用于溶藻弧菌的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>

38	<p>名称：霍乱弧菌核酸检测试剂盒 1.用途：用于霍乱弧菌的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
39	<p>名称：坂崎克罗诺杆菌多重PCR试剂盒 1.用途：用于克罗诺杆菌的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
40	<p>名称：百日咳核酸检测试剂盒 1.用途：用于百日咳博德特氏菌的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
41	<p>名称：肺炎核酸检测试剂盒 1.用途：用于肺炎链球菌的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>

42	<p>名称：脑膜炎核酸检测试剂盒 1.用途：用于脑膜炎奈瑟菌的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本及病毒分离物中提取的RNA样品。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
43	<p>名称：人副流感病毒1型核酸荧光检测试剂盒 1.用途：用于副流感病毒I型的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本及病毒分离物中提取的RNA样品。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
44	<p>名称：人副流感病毒2型核酸荧光检测试剂盒 1.用途：用于副流感病毒II型的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本及病毒分离物中提取的RNA样品。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
45	<p>名称：人副流感病毒3型核酸荧光检测试剂盒 1.用途：用于副流感病毒III型的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本及病毒分离物中提取的RNA样品。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>

46	<p>名称：人副流感病毒4型核酸荧光检测试剂盒 1.用途：用于副流感病毒IV型的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本及病毒分离物中提取的RNA样品。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
47	<p>名称：人鼻病毒（HRV）核酸荧光检测试剂盒 1.用途：用于鼻病毒的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本及病毒分离物中提取的RNA样品。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
48	<p>名称：呼吸道腺病毒核酸荧光检测试剂盒 1.用途：用于呼吸道腺病毒的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本及病毒分离物中提取的RNA样品。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
49	<p>名称：人博卡病毒核酸荧光检测试剂盒 1.用途：用于博卡病毒的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本及病毒分离物中提取的RNA样品。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>

50	<p>名称：人偏肺病毒核酸荧光检测试剂盒 1.用途：用于人偏肺病毒的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本及病毒分离物中提取的RNA样品。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
51	<p>名称：轮状/诺如（I/II）三通病毒核酸测定试剂盒（荧光PCR法） 1.用途：用于A组轮状病毒/诺如病毒GI/诺如病毒GII的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本及病毒分离物中提取的RNA样品。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
52	<p>名称：诺如（I/II）病毒核酸测定试剂盒（荧光PCR法） 1.用途：用于诺如病毒GI/诺如病毒GII的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本及病毒分离物中提取的RNA样品。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
53	<p>名称：肠道腺病毒病毒核酸测定试剂盒（荧光PCR法） 1.用途：用于肠道腺病毒的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本及病毒分离物中提取的RNA样品。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>

54	<p>名称：星状病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1.用途：用于星状病毒的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本及病毒分离物中提取的RNA样品。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
55	<p>名称：核酸提取试剂 1.用途：用于临床标本、食品样品进行细菌分离培养获得的单菌落，或保存的菌株经培养获得的纯培养物或单菌落进行核酸快速提取。DNA提取试剂盒。 2.规格：50T/盒。 3.与细菌类PCR检测试剂盒搭配使用。</p>
56	<p>名称：五种致泻大肠埃希氏菌核酸检测试剂盒（普通PCR法） 1.用途：用于肠道致病性（EPEC）、肠道出血性（EHEC）、产肠毒素（ETEC）、肠道侵袭性（EIEC）、肠道集聚性（EAEC）大肠埃希氏菌的核酸提取及毒力基因谱和其致病型别的定性检测。 2.仅采用一管一次反应可对五种型别致泻大肠埃希氏菌进行鉴定和毒力基因筛查。 3.符合GB 4789.6-2016关于致泻大肠埃希氏菌PCR确认试验的标准要求，可覆盖包括种属基因uidA在内，及11个毒力基因escV（eae）、bfpB、stx1、stx2、invE（ipaH）、elt（同lt）、estI（同st，可覆盖estla及estlb）、astA、aggR、pic共12个基因，以及以及国标文件中标注的3个替代基因。 4.检测技术：普通多重PCR。 5.检测性能：灵敏度最高达103CFU/mL，与其他致病菌无交叉反应。 6.试剂规格：50T/盒。 7.有效期：12个月。 8.企业通过ISO13485质量体系认证，可提供相应证明文件。 9.企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 10.可提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
57	<p>名称：五种致泻大肠埃希氏菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1.用途：用于肠道致病性（EPEC）、肠道出血性（EHEC）、产肠毒素（ETEC）、肠道侵袭性（EIEC）、肠道集聚性（EAEC）大肠埃希氏菌的核酸提取及毒力基因谱和其致病型别的定性检测。 2.采用三个反应管一次完成五种致泻大肠埃希氏菌的型别及毒力基因定性检测，A管可用于EPEC和EHEC/STEC的检测，B管可用于ETEC和EIEC的检测，C管可用于EAEC和大肠埃希氏菌种属的鉴定。 3.符合GB 4789.6-2016关于致泻大肠埃希氏菌PCR确认试验的标准要求，需检测包括种属基因uidA在内，及毒力基因eae、stx1、stx2、bfpB、ipaH、elt（同lt）、estla、estlb、、astA、aggR、pic共12个基因。 4.检测技术：实时荧光PCR。 5.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 6.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 7.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 8.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 9.试剂规格：50T/盒。 10.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 11.有效期：12个月。 12.反应体系：不超过20μL。 13.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 14.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 15.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>

58	<p>名称：十四种食源性致病菌普通多重PCR检测 1.用途：用于金黄色葡萄球菌、沙门氏菌、克罗诺杆菌属、小肠结肠炎耶尔森氏菌、嗜水气单胞菌、蜡样芽胞杆菌、单核细胞增生性李斯特氏菌、大肠埃希氏菌O157、志贺氏菌、霍乱弧菌、结肠弯曲菌、副溶血性弧菌、大肠埃希氏菌、空肠弯曲菌的定性检测。 2.仅采用一次反应可对十四种食源性致病菌进行筛查。 4.检测技术：普通多重PCR。 5.检测性能：灵敏度最高达103CFU/mL，与其他致病菌无交叉反应。 6.试剂规格：50T/盒。 7.有效期：12个月。 8.企业通过ISO13485质量体系认证，可提供相应证明文件。 9.企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 10.可提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
59	<p>名称：沙门氏菌核酸检测试剂盒 1.用途：用于沙门氏菌的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
60	<p>名称：肠道病毒71型及柯萨奇病毒16型核酸检测试剂盒 1.用途：用于柯萨奇病毒A16型/肠道病毒71型的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本及病毒分离物中提取的RNA样品。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
61	<p>名称：甲型/乙型流感病毒核酸检测试剂盒（PCR荧光探针法） 1.用途：用于甲型流感和乙型流感的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本及病毒分离物中提取的RNA样品。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：48T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.此产品有医疗器械注册证。 14.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>

62	<p>名称：肠道病毒通用型核酸检测试剂盒（PCR荧光探针法） 1.用途：用于肠道病毒的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本及病毒分离物中提取的RNA样品。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：48T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.此产品有医疗器械注册证。 14.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
63	<p>名称：柯萨奇病毒A16型/肠道病毒71型核酸检测试剂盒（PCR荧光探针法） 1.用途：用于柯萨奇病毒A16型/肠道病毒71型的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本及病毒分离物中提取的RNA样品。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：48T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.此产品有医疗器械注册证。 14.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
64	<p>名称：金黄色葡萄球菌肠毒素基因多重实时荧光PCR检测试剂盒(检测目标:肠毒素A、B、C、D、E型) 1.用途：用于金黄色葡萄球菌肠毒素A、B、C、D、E型的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
65	<p>名称：金黄色葡萄球菌和耐甲氧西林金黄色葡萄球菌核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于金黄色葡萄球菌和耐甲氧西林金黄色葡萄球菌的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>

66	<p>名称：食源性致病菌核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒（检测目标：金黄色葡萄球菌、沙门氏菌、克罗诺杆菌属、小肠结肠炎耶尔森氏菌、气单胞菌、蜡样芽孢杆菌、单核细胞增生性李斯特氏菌、大肠埃希氏菌 O157、志贺氏菌、弧菌属、弯曲菌、产气荚膜梭菌） 1.用途：用于金黄色葡萄球菌、沙门氏菌、克罗诺杆菌属、小肠结肠炎耶尔森氏菌、气单胞菌、蜡样芽孢杆菌、单核细胞增生性李斯特氏菌、大肠埃希氏菌 O157、志贺氏菌、弧菌属、弯曲菌、产气荚膜梭菌的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
67	<p>名称：五种致泻大肠埃希氏菌核酸多重实时荧光PCR预分装检测试剂盒 1.用途：用于肠道致病性（EPEC）、肠道出血性（EHEC）、产肠毒素（ETEC）、肠道侵袭性（EIEC）、肠道集聚性（EAEC）大肠埃希氏菌的核酸提取及毒力基因谱和其致病型别的定性检测。 2.采用预分装八连管形式直接加入核酸一次完成五种致泻大肠埃希氏菌的型别及毒力基因定性检测。 3.符合GB 4789.6-2016关于致泻大肠埃希氏菌PCR确认试验的标准要求，需检测包括种属基因uidA在内，及毒力基因eae、stx1、stx2、bfpB、ipaH、elt（同lt）、estla、estlb、astA、aggR、pic共12个基因。 4.检测技术：实时荧光PCR。 5.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 6.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 7.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 8.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 9.试剂规格：48T/盒。 10.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 11.有效期：12个月。 12.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 13.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 14.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 15.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
68	<p>名称：小肠结肠炎耶尔森氏菌种属及毒力基因多重实时荧光PCR检测试剂盒（检测目标：foxA、ail、ystB、virF、yadA、ystA、O:3血清型） 1.用途：用于小肠结肠炎耶尔森氏菌foxA、ail、ystB、virF、yadA、ystA、O:3血清型的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>

69	<p>名称：蜡样芽胞杆菌nheB/cesB/hblC毒力基因三重实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于蜡样芽胞杆菌nheB/cesB/hblC毒力基因的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20℃保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
70	<p>名称：甲型H1N1亚型/季节性H3亚型人类流感病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于甲型H1N1亚型/季节性H3亚型人类流感病毒定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本及病毒分离物中提取的RNA样品。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20℃保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
71	<p>名称：Yamagata系/Victoria系乙型流感病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于Yamagata系/Victoria系乙型流感病毒的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本及病毒分离物中提取的RNA样品。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20℃保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
72	<p>名称：H5/H7/H9亚型禽流感病毒核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于H5/H7/H9亚型禽流感病毒的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本及病毒分离物中提取的RNA样品。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20℃保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>

73	<p>名称：欧亚类禽型H1N1猪流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于欧亚类禽型H1N1猪流感病毒的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本及病毒分离物中提取的RNA样品。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
74	<p>名称：H3N8亚型禽流感病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于H3N8亚型禽流感病毒的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本及病毒分离物中提取的RNA样品。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
75	<p>名称：H7N9亚型禽流感病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于H7N9亚型禽流感病毒的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本及病毒分离物中提取的RNA样品。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
76	<p>名称：埃可病毒11型核酸实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于埃可病毒11型的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本及病毒分离物中提取的RNA样品。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>

77	<p>名称：埃可病毒30型核酸实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于埃可病毒30型的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本及病毒分离物中提取的RNA样品。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
78	<p>名称：柯萨奇病毒A6型/A10型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于柯萨奇病毒A6型/A10型的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本及病毒分离物中提取的RNA样品。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
79	<p>名称：轮状病毒A组/B组/C组核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于轮状病毒A组/B组/C组的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本及病毒分离物中提取的RNA样品。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
80	<p>名称：脑炎脑膜炎细菌群核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒(检测目标:脑膜炎奈瑟菌、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、A族链球菌、金黄色葡萄球菌、单核增生性李斯特菌、无乳链球菌、大肠埃希氏菌) 1.用途：用于脑膜炎奈瑟菌、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、A族链球菌、金黄色葡萄球菌、单核增生性李斯特菌、无乳链球菌、大肠埃希氏菌定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本提取的DNA样本。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>

81	<p>名称：脑膜炎奈瑟菌(A、B、C)血清群核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于脑膜炎奈瑟菌（A、B、C）血清群的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本提取的DNA样本。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
82	<p>名称：脑膜炎奈瑟菌（W、X、Y）血清群核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于脑膜炎奈瑟菌（W、X、Y）血清群的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本提取的DNA样本。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
83	<p>名称：脑膜炎奈瑟菌ctrA/sodC基因双重实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于脑膜炎奈瑟菌ctrA/sodC基因的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本提取的DNA样本。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
84	<p>名称：鼠疫耶尔森氏菌caf1/pla/chro392基因三重实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于鼠疫耶尔森氏菌chro392基因的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本提取的DNA样本。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>

85	<p>名称：鼠疫耶尔森氏菌caf1/pla/chro392基因三重实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于鼠疫耶尔森氏菌caf1/pla/chro392基因的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copie s/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本提取的DNA样本。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
86	<p>名称：创伤弧菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于创伤弧菌的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
87	<p>名称：河弧菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于河弧菌的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
88	<p>名称：拟态弧菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于拟态弧菌的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>

89	<p>名称：创伤弧菌核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：适用于定性检测从食品增菌液、临床样本中提取的创伤弧菌16S rRNA基因、毒力相关基因（vcg）、种属特异性的溶血素A基因（vvhA）、生物型和血清型。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品增菌液、临床腹泻样本中提取的DNA样本。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：可提供25T/盒或50T/盒两个规格。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
90	<p>名称：A组轮状病毒/腺病毒/星状病毒核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于A组轮状病毒/腺病毒/星状病毒的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本及病毒分离物中提取的RNA样品。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
91	<p>名称：A组轮状病毒基因分型多重实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于A组轮状病毒基因分型的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本及病毒分离物中提取的RNA样品。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
92	<p>名称：鼠疫抗体快速检测试剂 1.产品型号/规格人份/袋、10人份/袋 2、膜条宽应不低于2.5mm。 3、液体移行速度应不低于10mm/min。 4、阳性符合率阳性质控品由浓度为1×10^8cfu/mL的2株鼠疫菌标准株（EV和Evp）和2株鼠疫菌分离株组成，检测结果应均为阳性。 5、阴性参考品符合率 阴性质控品由浓度为10^8cfu/mL假结核耶尔森氏菌和小肠结肠炎耶尔森氏菌各2株、土拉热菌和布鲁氏菌各1株组成，检测结果应均为阴性。 6、最低检出限最低检出量应不高于1×10^8cfu/mL。</p>
93	<p>名称：鼠疫菌胶体金抗原快速检测试剂 1.产品型号/规格人份/袋、10人份/袋 2..膜条宽应不低于2.5mm。 3.液体移行速度应不低于10mm/min。 4、阳性参考品符合率阳性质控品由浓度为1×10^8cfu/mL的2株鼠疫菌标准株（EV和Evp）和2株鼠疫菌分离株组成，检测结果应均为阳性。 5.阴性参考品符合率阴性质控品由浓度为10^8cfu/mL假结核耶尔森氏菌和小肠结肠炎耶尔森氏菌各2株、土拉热菌和布鲁氏菌各1株组成，检测结果应均为阴性。 6、最低检出限最低检出量应不高于1×10^8cfu/mL。</p>

94	<p>名称：土拉热菌胶体金抗原快速检测试剂 1.产品型号/规格人份/袋、10人份/袋 2.膜条宽应不低于2.5mm。 3、液体移行速度应不低于10mm/min。 4、阳性参考品符合率将5株不同来源的土拉热菌（包括黑龙江株、内蒙株、西藏株、新疆株和苏联株）分别配制浓度1×10^8cfu/mL和1×10^7cfu/mL，组成阳性质控品，经本试剂检测应均为阳性结果。 5、阴性参考品符合率将布鲁氏菌、鼠疫耶尔森氏菌和嗜肺军团菌各2株分别配制浓度10^8Cfu/mL，组成阴性质控品，经本试剂检测应全部为阴性结果。 6、最低检出限阳性质控品最低检出量应不高于1×10^8</p>
95	<p>名称：土拉热抗体快速检测试剂 1.产品型号/规格人份/袋、10人份/袋 2.膜条宽应不低于2.5mm。 3、液体移行速度应不低于10mm/min。 4、阳性参考品符合率将5株不同来源的土拉热菌（包括黑龙江株、内蒙株、西藏株、新疆株和苏联株）分别配制浓度1×10^8cfu/mL和1×10^7cfu/mL，组成阳性质控品，经本试剂检测应均为阳性结果。 5、阴性参考品符合率将布鲁氏菌、鼠疫耶尔森氏菌和嗜肺军团菌各2株分别配制浓度10^8Cfu/mL，组成阴性质控品，经本试剂检测应全部为阴性结果。 6、最低检出限阳性质控品最低检出量应不高于1×10^8cfu/mL。</p>
96	<p>名称：鼻疽菌胶体金抗原快速检测试剂 1.产品型号/规格人份/袋、10人份/袋 2.膜条宽应不低于2.5mm。 3.液体移行速度应不低于10mm/min。 4.阳性参考品符合率将4株不同来源的鼻疽菌分别配制浓度1×10^8Cfu/mL和1×10^7cfu/mL组成阳性质控品，经本试剂检测应均为阳性结果。 5.阴性参考品符合率将2株类鼻疽假单胞菌、2株绿脓假单胞菌、2株洋葱假单胞菌和1株荧光假单胞菌分别配制浓度为10^8Cfu/mL，组成阴性质控品，经本试剂检测应全部为阴性结果。 6.最低检出限阳性质控品最低检出量应不高于10^8cfu/mL。</p>
97	<p>名称：类鼻疽菌胶体金抗原快速检测试剂 1.产品型号/规格人份/袋、10人份/袋 2.2.1 外 2.膜条宽应不低于2.5mm。 3.液体移行速度应不低于10mm/min。 4、阳性参考品符合率将5株不同来源的类鼻疽菌分别配制浓度1×10^8Cfu/mL和1×10^7cfu/mL组成阳性质控品，经本试剂检测应均为阳性结果。 5、阴性参考品符合率将2株鼻疽假单胞菌、2株绿脓假单胞菌、2株洋葱假单胞菌和1株荧光假单胞菌分别配制浓度为10^8Cfu/mL，组成阴性质控品，经本试剂检测应全部为阴性结果。 6、最低检出限阳性质控品最低检出量应不高于10^8cfu/mL。</p>
98	<p>名称：A型肉毒毒素胶体金抗原快速检测试剂 1.产品型号/规格人份/袋、10人份/袋 2.2. 膜条宽应不低于2.5mm。 3、液体移行速度应不低于10mm/min。 4、阳性参考品符合率标准A型肉毒毒素，用紫外分光光度仪进行蛋白定量，生理盐水稀释成20ng/mL和10ng/mL，组成阳性质控品，经本试剂检测应均为阳性结果。 5、阴性参考品符合率以25ng/mL和10ng/mL A型葡萄球菌肠毒素和B型葡萄球菌肠毒素，以及5份正常兔血清，组成阴性质控品，经本试剂检测应全部为阴性结果。 6、最低检出限检测标准A型肉毒毒素，最低检出应不高于10ng/mL。</p>
99	<p>名称：B型金黄色葡萄球菌肠毒素胶体金抗原快速检测试剂 1.产品型号/规格人份/袋、10人份/袋 查 2. 膜条宽应不低于2.5mm。 3、液体移行速度应不低于10mm/min。 4、阳性参考品符合率SEB标准品，由军事医学科学院微生物流行病学研究所制备，符合上述质控标准。用生理盐水将SEB标准品稀释成100ng/mL、50ng/mL、25ng/mL和10ng/mL，组成阳性质控品，经本试剂检测均为阳性结果。 5、阴性参考品符合率以100ng/mL SEA、A型肉毒毒素以及5份正常兔血清，组成阴性质控品，经本试剂检测全部为阴性结果。 6、最低检出限检测标准SEB，最低检出量应不高于10ng/mL。</p>

100	<p>名称：炭疽抗体快速检测试剂 1.产品型号/规格人份/袋、10人份/袋 2、膜条宽应不低于2.5mm。 3、液体移行速度应不低于10mm/min。 4、阳性参考品符合率阳性质控品由浓度为1×10^8Cfu/mL和1×10^7cfu/mL炭疽杆菌弱毒株（170047）和疫苗株（170042）各1株组成，检测结果应均为阳性。 5、阴性参考品符合率阴性质控品由浓度为10^8Cfu/mL的枯草芽孢杆菌、腊样芽孢杆菌、苏云金芽孢杆菌各3株，巨大芽孢杆菌、矮小芽孢杆菌和地衣芽孢杆菌各1株组成，检测结果均为阴性。 6、最低检出限最低检出量应不高于10^8Cfu/mL。</p>
101	<p>名称：炭疽杆菌胶体金抗原快速检测试剂 1.产品型号/规格：人份/袋、10人份/袋 2.膜条宽应不低于2.5mm。 3.液体移行速度应不低于10mm/min。 4.阳性参考品符合率阳性质控品由浓度为1×10^8Cfu/mL和1×10^7cfu/mL炭疽杆菌弱毒株（170047）和疫苗株（170042）各1株组成，检测结果应均为阳性。 5、阴性参考品符合率阴性质控品由浓度为10^8Cfu/mL的枯草芽孢杆菌、腊样芽孢杆菌、苏云金芽孢杆菌各3株，巨大芽孢杆菌、矮小芽孢杆菌和地衣芽孢杆菌各1株组成，检测结果均为阴性。 6、最低检出限最低检出量应不高于10^8Cfu/mL。</p>
102	<p>名称：布鲁氏菌病抗体快速检测试剂 1.产品型号/规格人份/袋、10人份/袋 2.膜条宽应不低于2.5mm。 3、液体移行速度应不低于10mm/min。 4、阳性参考品符合率阳性质控品由浓度为10^8Cfu/mL和10^7cfu/mL的牛布鲁氏菌2株和猪布鲁氏菌2株组成，检测结果应均为阳性。 5、阴性参考品符合率阴性质控品由浓度为10^8cfu/mL鼠疫耶尔森氏菌、土拉热菌和军团菌各2株组成，检测结果应均为阴性。 6、最低检出限最低检出量应不高于1×10^8Cfu/mL。</p>
103	<p>名称：布鲁氏菌胶体金抗原快速检测试剂 1.产品型号/规格人份/袋、10人份/袋 2.膜条宽应不低于2.5mm。 3.液体移行速度应不低于10mm/min。 4.阳性参考品符合率阳性质控品由浓度为10^8Cfu/mL和10^7cfu/mL的牛布鲁氏菌2株和猪布鲁氏菌2株组成，检测结果应均为阳性。 5. 阴性参考品符合率阴性质控品由浓度为10^8cfu/mL鼠疫耶尔森氏菌、土拉热菌和军团菌各2株组成，检测结果应均为阴性。 6.最低检出限最低检出量应不高于1×10^8Cfu/mL。</p>
104	<p>名称：布鲁氏菌抗体检测试剂盒（试管凝集法） 1. 产品规格 1mL/瓶，5瓶/盒；5mL/瓶，2瓶/盒、4瓶/盒。 2. 性能指标 2.1物理性状 2.1.1外观 试剂盒外观完整、无破损；试剂无漏液。 2.1.2装量 试管凝集抗原不低于1mL/瓶或5mL/瓶。 2.2阳性参考品符合率 用阳性参考品15份检测，结果应均为阳性。 2.3最低检测限 用最低检测限参考品3份检测，S1 结果应为阳性，S2、S3结果无强制要求。 2.4阴性参考品符合率 用阴性参考品7份检测，结果均应为阴性。 2.5重复性 用同一份阳性参考品检测，反应结果应一致且均为阳性。 2.6批间差 取三个批号的试剂盒，对重复性进行检测，三个批号试剂盒的检测结果都应符合重复性的要求。 2.7稳定性 本试剂盒2~30℃保存，有效期为12个月，对到期后两个月内的试剂盒，分别检测 物理性状、阳性参考品符合率、最低检测限、阴性参考品符合率、重复性，结果应符合各项的要求。 3. 检验方法 3.1物理性状 3.1.1外观 取试剂盒，目视检查，外观符合2.1.1规定。</p>

105	<p>名称：布鲁氏菌抗体检测试剂盒（虎红平板凝集法）</p> <p>1. 产品规格 1mL/瓶，5瓶/盒；5mL/瓶，1瓶/盒、2瓶/盒、4瓶/盒。</p> <p>2. 性能指标</p> <p>2.1物理性状 2.1.1外观 试剂盒外观完整、无破损；试剂无漏液。</p> <p>2.1.2装量 虎红平板凝集抗原不低于1mL/瓶或5mL/瓶。</p> <p>2.2阳性参考品符合率 用阳性参考品15份检测，结果应均为阳性。</p> <p>2.3最低检测限 用最低检测限参考品3份检测，S1 结果应为阳性，S2、S3结果无强制要求。</p> <p>2.4阴性参考品符合率 用阴性参考品7份检测，结果均应为阴性。</p> <p>2.5重复性 用同一份阳性参考品检测，反应结果应一致且均为阳性。</p> <p>2.6批间差 取三个批号的试剂盒，对重复性进行检测，三个批号试剂盒的检测结果都应符合重复性的要求。</p> <p>2.7稳定性 本试剂盒2~30℃保存，有效期为12个月，对到效期后两个月内的试剂盒，分别检测 物理性状、阳性参考品符合率、最低检测限、阴性参考品符合率、重复性，结果应符合各项的要求。</p> <p>3. 检验方法</p> <p>3.1物理性状 3.1.1外观 取试剂盒，目视检查，外观符合2.1.1规定。</p>
106	<p>名称：炭疽杆菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒</p> <p>1.用途：用于炭疽杆菌的定性检测。</p> <p>2.检测技术：实时荧光PCR。</p> <p>3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。</p> <p>4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。</p> <p>5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。</p> <p>6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。</p> <p>7.试剂规格：50T/盒。</p> <p>8.运输保存：冷冻条件下运输，-20℃保存。</p> <p>9.有效期：12个月。</p> <p>10.反应体系：不超过20μL。</p> <p>11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。</p> <p>12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。</p> <p>13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
107	<p>名称：离心柱法核酸抽提试剂盒 离心柱法提取试剂，可以提取病毒及细菌。</p>
108	<p>名称：A组链球菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒</p> <p>1.用途：用于A组链球菌的定性检测。</p> <p>2.检测技术：实时荧光PCR。</p> <p>3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。</p> <p>4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。</p> <p>5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。</p> <p>6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。</p> <p>7.试剂规格：50T/盒。</p> <p>8.运输保存：冷冻条件下运输，-20℃保存。</p> <p>9.有效期：12个月。</p> <p>10.反应体系：不超过20μL。</p> <p>11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。</p> <p>12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。</p> <p>13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
109	<p>名称：肠炎沙门氏菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒</p> <p>1.用途：用于肠炎沙门氏菌的定性检测。</p> <p>2.检测技术：实时荧光PCR。</p> <p>3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。</p> <p>4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。</p> <p>5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。</p> <p>6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。</p> <p>7.试剂规格：50T/盒。</p> <p>8.运输保存：冷冻条件下运输，-20℃保存。</p> <p>9.有效期：12个月。</p> <p>10.反应体系：不超过20μL。</p> <p>11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。</p> <p>12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。</p> <p>13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>

110	<p>名称：嗜肺军团菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于嗜肺军团菌的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
111	<p>名称：艰难梭菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于艰难梭菌的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
112	<p>名称：福氏志贺菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于福氏志贺菌的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
113	<p>名称：空肠弯曲菌（HS:2、HS:4、HS:19、HS:23/36）血清型核酸四重实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：适用于定性检测从食品增菌液、临床样本中提取的空肠弯曲菌（HS:2、HS:4、HS:19、HS:23/36）血清型。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品增菌液、临床腹泻样本中提取的DNA样本。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：可提供25T/盒或50T/盒两个规格。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>

114	<p>名称：空肠弯曲菌毒力基因多重实时荧光PCR检测试剂盒（检测目标：菌株致病性基因hcp、virB、ciaB、ggt、cdtA、cdtB、cdtC和格林-巴利综合征基因cgtA、cgtB/wlaN、cstII）1.用途：适用于定性检测从食品增菌液、临床样本中提取的菌株空肠弯曲菌毒力基因包括（致病性基因hcp、virB、ciaB、ggt、cdtA、cdtB、cdtC和格林-巴利综合征基因cgtA、cgtB/wlaN、cstII型）。2.检测技术：实时荧光PCR。3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。4.检测样品：食品增菌液、临床腹泻样本中提取的DNA样本。5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。7.试剂规格：可提供25T/盒或50T/盒两个规格。8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。9.有效期：12个月。10.反应体系：不超过20μL。11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
115	<p>名称：沙门氏菌血清分型核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：适用于定性检测从食品增菌液、临床样本中提取的沙门氏菌血清型包括伤寒沙门菌、甲型副伤寒沙门菌、乙型副伤寒沙门菌、丙型副伤寒沙门菌、肠炎沙门菌、鼠伤寒沙门菌、I,4,[5],12:i:-、猪霍乱沙门菌、德尔卑沙门菌、伦敦沙门菌、斯坦利沙门菌、山夫登堡沙门菌、阿贡纳沙门菌、汤卜逊沙门菌、罗森沙门菌。2.检测技术：实时荧光PCR。3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。4.检测样品：食品增菌液、临床腹泻样本中提取的DNA样本。5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。7.试剂规格：可提供25T/盒或50T/盒两个规格。8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。9.有效期：12个月。10.反应体系：不超过20μL。11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
116	<p>名称：副溶血性弧菌血清分型核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒(检测目标：O3:K6、O4:K8、O10:K4) 1.用途：适用于定性检测从食品增菌液、临床样本中提取的副溶血性弧菌O3:K6、O4:K8、O10:K4型别。2.检测技术：实时荧光PCR。3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。4.检测样品：食品增菌液、临床腹泻样本中提取的DNA样本。5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。7.试剂规格：可提供25T/盒或50T/盒两个规格。8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。9.有效期：12个月。10.反应体系：不超过20μL。11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>

117	<p>名称：单核细胞增生性李斯特氏菌Imo0733/hly基因双重实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：适用于定性检测从食品增菌液、临床样本中提取的单核细胞增生性李斯特氏菌Imo0733基因和hly基因。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品增菌液、临床腹泻样本中提取的DNA样本。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：可提供25T/盒或50T/盒两个规格。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
118	<p>名称：肺炎链球菌血清分型核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒（检测目标：1、2、3、4、5、6B/6D、6A/6B、7F/7A、8、9V/9A、9L/9N、10A、11A/11D/11E、12F/44、14、15B/15C、17F、18C/18F/18B/18A、19A、19F、20、22F、23F、33A/33F/37） 1.用途：适用于定性检测从食品增菌液、临床样本中提取的肺炎链球菌血清型1、2、3、4、5、6B/6D、6A/6B、7F/7A、8、9V/9A、9L/9N、10A、11A/11D/11E、12F/44、14、15B/15C、17F、18C/18F/18B/18A、19A、19F、20、22F、23F、33A/33F/37。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品增菌液、临床腹泻样本中提取的DNA样本。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：可提供25T/盒或50T/盒两个规格。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
119	<p>名称：炭疽芽胞杆菌pagA基因cap基因rpoB基因三重实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于炭疽芽胞杆菌pagA基因cap基因rpoB基因的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>

120	<p>名称：伤寒沙门菌和副伤寒沙门菌核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于伤寒沙门菌和副伤寒沙门菌的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
121	<p>名称：唐菖蒲伯克霍尔德氏菌椰毒假单胞菌酵米面亚种核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于唐菖蒲伯克霍尔德氏菌及椰毒假单胞菌酵米面亚种bon基因的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
122	<p>名称：18种食源性病原体核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒(检测目标:金黄色葡萄球菌、沙门氏菌、大肠埃希氏菌O157、单核细胞增生性李斯特氏菌、克罗诺杆菌属、小肠结肠炎耶尔森氏菌、弧菌属、志贺氏菌、蜡样芽胞杆菌、气单胞菌属、产气荚膜梭菌、弯曲菌属、诺如病毒GI型、诺如病毒GII型、札如病毒、A组轮状病毒、腺病毒、星状病毒) 1.用途：用于金黄色葡萄球菌、沙门氏菌、大肠埃希氏菌O157、单核细胞增生性李斯特氏菌、克罗诺杆菌属、小肠结肠炎耶尔森氏菌、弧菌属、志贺氏菌、蜡样芽胞杆菌、气单胞菌属、产气荚膜梭菌、弯曲菌属、诺如病毒GI型、诺如病毒GII型、札如病毒、A组轮状病毒、腺病毒、星状病毒的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>

12 3	<p>名称：弥散粘附性大肠埃希氏菌（DAEC）核酸实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于弥散粘附性大肠埃希氏菌（DAEC）的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，—20℃保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
12 4	<p>名称：肠道致病性大肠埃希氏菌（EPEC）核酸实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于肠道致病性大肠埃希氏菌（EPEC）的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，—20℃保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
12 5	<p>名称：产肠毒素大肠埃希氏菌（ETEC）核酸实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于产肠毒素大肠埃希氏菌（ETEC）的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，—20℃保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
12 6	<p>名称：肠道出血性大肠埃希氏菌（EHEC）核酸实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于肠道出血性大肠埃希氏菌（EHEC）的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，—20℃保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>

12 7	<p>名称：肠道侵袭性大肠埃希氏菌（EIEC）核酸实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于肠道集聚性大肠埃希氏菌（EAEC）的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过20μL。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
12 8	<p>名称：致病菌其他发热症候群核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒（检测目标：伤寒沙门菌、副伤寒沙门菌、脑膜炎奈瑟菌、A族链球菌、伯氏疏螺旋体、立克次体、无形体、埃立克体、钩端螺旋体、猪链球菌、鼠疫耶尔森菌、布鲁氏菌、曲霉菌、隐球菌、耶氏肺孢子菌） 1.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 ★2.适用范围：适用于定性检测从临床样本及其培养物中提取的伤寒沙门菌、副伤寒沙门菌、脑膜炎奈瑟菌、A族链球菌、伯氏疏螺旋体、立克次体、无形体、埃立克体、钩端螺旋体、猪链球菌、鼠疫耶尔森菌、布鲁氏菌、曲霉菌、隐球菌、耶氏肺孢子菌的核酸。 3.检测技术：多重实时荧光PCR技术。 4.检测性能：灵敏度最低500copies/mL，与其他病原菌均无交叉反应。 ▲5.检测时间：采用全混体系96孔预分装技术，无需配置体系，只需一步加入核酸，即可完成15种病原体基因型的定性检测，反应体系$\leq 25\mu\text{L}$，反应理论时长≤ 38分钟，反应全流程时长$\leq 70\text{min}$。 6.反应体系：不超过25μL。 7.荧光PCR反应程序：a) 预变性95°C，30sec； b) 退火/延伸/检测荧光95°C，5sec及60°C，30 sec，循环40次。 8.质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。 9.试剂规格：10T。 10.有效期：12个月 11.资质证明：生产企业具有医疗器械生产企业许可证，属于国家高新技术企业，通过ISO14001、ISO 45001、ISO13485及ISO9001体系考核。拥有二级病原微生物实验室备案，获得AAA级企业信用等级证书。 12.售后服务保障：试剂在使用过程中，如有任何问题，保证2小时内答复，4小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。在应急突发、节假日期间如遇急需试剂可24小时随时响应，2小时内将试剂送达用户现场，如遇夜间4小时内送达用户现场。</p>

129	<p>名称：致病菌脑炎脑膜炎症候群核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒（检测目标：脑膜炎奈瑟菌、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、A族链球菌、大肠杆菌、金黄色葡萄球菌、单增李斯特菌、无乳链球菌、猪链球菌、结核分枝杆菌、新型隐球菌）</p> <p>1.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。★2.适用范围：适用于定性检测从临床样本及其培养物中提取的致病菌脑炎脑膜炎症候群核酸。检测目标包括脑膜炎奈瑟菌、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、A族链球菌、金黄色葡萄球菌、单核细胞增生性李斯特氏菌、无乳链球菌、大肠埃希氏菌、猪链球菌、结核分枝杆菌、隐球菌。3.检测技术：多重实时荧光PCR技术。4.检测性能：灵敏度最低500copies/mL，与其他病原菌均无交叉反应。▲5.检测时间：采用全混体系96孔预分装技术，无需配置体系，只需一步加入核酸，即可完成11种病原体基因型的定性检测，反应体系≤25μL，反应理论时长≤38分钟，反应全流程时长≤70min。6.反应体系：不超过25μL。7.荧光PCR反应程序：a) 预变性95℃，30sec；b) 退火/延伸/检测荧光95℃，5sec及60℃，30 sec，循环40次。8.质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。9.试剂规格：10T。10.有效期：12个月11.资质证明：生产企业具有医疗器械生产企业许可证，属于国家高新技术企业，通过ISO14001、ISO 45001、ISO13485及ISO9001体系考核。拥有二级病原微生物实验室备案，获得AAA级企业信用等级证书。12.售后服务保障：试剂在使用过程中，如有任何问题，保证2小时内答复，4小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。在应急突发、节假日期间如遇急需试剂可24小时随时响应，2小时内将试剂送达用户现场，如遇夜间4小时内送达用户现场。</p>
130	<p>名称：致病菌呼吸道症候群核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒（检测目标：肺炎链球菌、流感嗜血杆菌、百日咳鲍特菌、A族链球菌、肺炎支原体、肺炎衣原体、鹦鹉热衣原体、军团菌、肺炎克雷伯菌、曲霉菌、隐球菌、耶氏肺孢子菌）</p> <p>1.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。★2.适用范围：用于定性检测从咽拭子、痰液、培养物等样本中提取的肺炎链球菌、流感嗜血杆菌、百日咳鲍特菌、A族链球菌、肺炎支原体、肺炎衣原体、鹦鹉热衣原体、军团菌、肺炎克雷伯菌、曲霉菌、隐球菌、耶氏肺孢子菌的呼吸道症候群核酸。3.检测技术：多重实时荧光PCR技术。4.检测性能：灵敏度最低500copies/mL，与其他病原菌均无交叉反应。▲5.检测时间：采用全混体系96孔预分装技术，无需配置体系，只需一步加入核酸，即可完成12种病原体基因型的定性检测，反应体系≤25μL，反应理论时长≤38分钟，反应全流程时长≤70min。6.反应体系：不超过25μL。7.荧光PCR反应程序：a) 预变性95℃，30sec；b) 退火/延伸/检测荧光95℃，5sec及60℃，30 sec，循环40次。8.质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。9.试剂规格：10T。10.有效期：12个月11.资质证明：生产企业具有医疗器械生产企业许可证，属于国家高新技术企业，通过ISO14001、ISO 45001、ISO13485及ISO9001体系考核。拥有二级病原微生物实验室备案，获得AAA级企业信用等级证书。12.售后服务保障：试剂在使用过程中，如有任何问题，保证2小时内答复，4小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。在应急突发、节假日期间如遇急需试剂可24小时随时响应，2小时内将试剂送达用户现场，如遇夜间4小时内送达用户现场。</p>

13 1	<p>名称：致病菌腹泻症候群核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒（检测目标：霍乱弧菌、副溶血弧菌、沙门菌、志贺菌、致泻性大肠埃希菌、弯曲菌、小肠结肠耶尔森菌、艰难梭菌、阪崎克罗诺杆菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、河弧菌）</p> <p>1.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。★2.适用范围：适用于定性检测从临床样本、食品样品、增菌液及其培养物中提取的五种致泻大肠埃希氏菌、霍乱弧菌、副溶血弧菌、沙门菌、志贺菌、弯曲菌、小肠结肠耶尔森菌、艰难梭菌、阪崎克罗诺杆菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、河弧菌的核酸。3.检测技术：多重实时荧光PCR技术。4.检测性能：灵敏度最低500copies/mL，与其他病原菌均无交叉反应。▲5.检测时间：采用全混体系96孔预分装技术，无需配置体系，只需一步加入核酸，即可完成16种病原体基因型的定性检测，反应体系≤25μL，反应理论时长≤38分钟，反应全流程时长≤70min。6.反应体系：不超过25μL。7.荧光PCR反应程序：a) 预变性95℃，30sec；b) 退火/延伸/检测荧光95℃，5sec及60℃，30 sec，循环40次。8.质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。9.试剂规格：10T。10.有效期：12个月11.资质证明：生产企业具有医疗器械生产企业许可证，属于国家高新技术企业，通过ISO14001、ISO 45001、ISO13485及ISO9001体系考核。拥有二级病原微生物实验室备案，获得AAA级企业信用等级证书。12.售后服务保障：试剂在使用过程中，如有任何问题，保证2小时内答复，4小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。在应急突发、节假日期间如遇急需试剂可24小时随时响应，2小时内将试剂送达用户现场，如遇夜间4小时内送达用户现场。</p>
13 2	<p>名称：霍乱弧菌O1群小川型/稻叶型/彦岛型实时荧光PCR检测试剂盒</p> <p>1.用途：用于霍乱弧菌O1/O139群的定性检测。2.检测技术：实时荧光PCR。3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。7.试剂规格：50T/盒。8.运输保存：冷冻条件下运输，-20℃保存。9.有效期：12个月。10.反应体系：不超过20μL。11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
13 3	<p>名称：霍乱弧菌血清型O1/O139检测试剂盒（荧光PCR法）</p> <p>1.用途：用于霍乱弧菌O1群小川型/稻叶型/彦岛型的定性检测。2.检测技术：实时荧光PCR。3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。7.试剂规格：50T/盒。8.运输保存：冷冻条件下运输，-20℃保存。9.有效期：12个月。10.反应体系：不超过20μL。11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>

13 4	<p>名称：福氏志贺氏菌血清分型核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒（检测目标：1a、1b、1c、2a、2b、3a、3b、4a、4b、5a、5b、X、Xv、Y及F6） 1.用途：适用于定性检测从食品增菌液、临床样本中提取的福氏志贺氏菌血清型1a、1b、1c、2a、2b、3a、3b、4a、4b、5a、5b、X、Xv、Y及F6。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品增菌液、临床腹泻样本中提取的DNA样本。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：可提供25T/盒或50T/盒两个规格。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
13 5	<p>名称：产志贺毒素大肠埃希氏菌（STEC）7种血清分型核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒（检测目标：O26、O45、O103、O111、O121、O145和O157） 1.用途：适用于定性检测从食品增菌液、临床样本中提取的产志贺毒素大肠埃希氏菌（STEC）7种血清型O26、O45、O103、O111、O121、O145和O157。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品增菌液、临床腹泻样本中提取的DNA样本。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：可提供25T/盒或50T/盒两个规格。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
13 6	<p>名称：空肠弯曲菌血清分型核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒（检测目标：HS:1、HS:2、HS:4、HS:19、HS:23/36、HS:41及HS:44） 1.用途：适用于定性检测从食品增菌液、临床样本中提取的空肠弯曲菌HS:1、HS:2、HS:4、HS:19、HS:23/36、HS:41及HS:44血清型。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品增菌液、临床腹泻样本中提取的DNA样本。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：可提供25T/盒或50T/盒两个规格。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>

13 7	<p>名称：肺炎链球菌血清分型核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒（检测目标：6C、7B、7C、10F、11B/11C、13、15A/15F、21、22A、23A、23B、24F/24A/24B、28F/28A、31、34、35A、35B、35F/47F、38、39）</p> <p>1.用途：适用于定性检测从食品增菌液、临床样本中提取的肺炎链球菌血清型6C、7B、7C、10F、11B/11C、13、15A/15F、21、22A、23A、23B、24F/24A/24B、28F/28A、31、34、35A、35B、35F/47F、38、39。</p> <p>2.检测技术：实时荧光PCR。</p> <p>3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。</p> <p>4.检测样品：食品增菌液、临床样本中提取的DNA样本。</p> <p>5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。</p> <p>6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。</p> <p>7.试剂规格：可提供25T/盒或50T/盒两个规格。</p> <p>8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。</p> <p>9.有效期：12个月。</p> <p>10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。</p> <p>11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。</p> <p>12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。</p> <p>13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
13 8	<p>名称：流感嗜血杆菌6种血清分型核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒(检测目标：血清型a、b、c、d、e、f)</p> <p>1.用途：适用于定性检测从食品增菌液、临床样本中提取的流感嗜血杆菌血清型a、b、c、d、e、f。</p> <p>2.检测技术：实时荧光PCR。</p> <p>3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。</p> <p>4.检测样品：食品增菌液、临床腹泻样本中提取的DNA样本。</p> <p>5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。</p> <p>6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。</p> <p>7.试剂规格：可提供25T/盒或50T/盒两个规格。</p> <p>8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。</p> <p>9.有效期：12个月。</p> <p>10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。</p> <p>11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。</p> <p>12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。</p> <p>13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
13 9	<p>名称：肺炎克雷伯菌血清分型核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒(检测目标：血清型K1、K2、K5、K20、K54、K57)</p> <p>1.用途：适用于定性检测从食品增菌液、临床样本中提取的肺炎克雷伯菌血清型K1、K2、K5、K20、K54、K57。</p> <p>2.检测技术：实时荧光PCR。</p> <p>3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。</p> <p>4.检测样品：食品增菌液、临床腹泻样本中提取的DNA样本。</p> <p>5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。</p> <p>6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。</p> <p>7.试剂规格：可提供25T/盒或50T/盒两个规格。</p> <p>8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。</p> <p>9.有效期：12个月。</p> <p>10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。</p> <p>11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。</p> <p>12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。</p> <p>13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>

140	<p>名称：军团菌Lp1及其他 1.用途：用于军团菌Lp1的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
141	<p>名称：脑膜炎奈瑟菌(A、B、C)血清群核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于脑膜炎奈瑟菌(A、B、C)血清群的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本提取的DNA样本。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
142	<p>名称：脑膜炎奈瑟菌(W、X、Y)血清群核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于脑膜炎奈瑟菌(W、X、Y)血清群的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：从各种临床标本提取的DNA样本。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
143	<p>名称：脑膜炎奈瑟菌(29E、H、I、K、L)血清群核酸实时荧光PCR检测试剂和 1.用途：适用于定性检测从食品增菌液、临床样本中提取的脑膜炎奈瑟菌(29E、H、I、K、L)血清群。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品增菌液、临床腹泻样本中提取的DNA样本。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：可提供25T/盒或50T/盒两个规格。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>

144	<p>名称：单核细胞增生性李斯特氏菌血清分型核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒(检测目标：血清型1/2a、1/2b、1/2c、4b) 1.用途：适用于定性检测从食品增菌液、临床样本中提取的单核细胞增生性李斯特氏菌血清型1/2a、1/2b、1/2c、4b。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品增菌液、临床腹泻样本中提取的DNA样本。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：可提供25T/盒或50T/盒两个规格。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
145	<p>名称：无乳链球菌Ia、Ib、II、III、IV、V、VI、VII、VIII、IX、其他 1.用途：适用于定性检测从食品增菌液、临床样本中提取的无乳链球菌Ia、Ib、II、III、IV、V、VI、VII、VIII、IX血清型。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品增菌液、临床腹泻样本中提取的DNA样本。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：可提供25T/盒或50T/盒两个规格。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
146	<p>名称：猪链球菌1型和猪链球菌2型核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于猪链球菌1型和猪链球菌2型的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
147	<p>名称：猪链球菌7、9、14型核酸实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于猪链球菌7、9、14型的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>

148	<p>名称：霍乱弧菌ctxA/ctxB毒力基因双重实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于霍乱弧菌ctxA/ctxB毒力基因的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
149	<p>名称：副溶血性弧菌tdh/trh双重实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于副溶血性弧菌tdh/trh基因的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
150	<p>名称：副溶血性弧菌tlh/tdh/trh三重实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于副溶血性弧菌tlh/tdh/trh基因的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>

15 1	<p>名称：五种致泻大肠埃希氏菌核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒（C版本） 1.用途：用于肠道致病性（EPEC）、肠道出血性（EHEC）、产肠毒素（ETEC）、肠道侵袭性（EIEC）、肠道集聚性（EAEC）大肠埃希氏菌的核酸提取及毒力基因谱和其致病型别的定性检测。 2.采用预分装八连管形式直接加入核酸一次完成五种致泻大肠埃希氏菌的型别及毒力基因定性检测。 3.符合GB 4789.6-2016关于致泻大肠埃希氏菌PCR确认试验的标准要求，需检测包括种属基因uidA在内，及毒力基因eae、stx1、stx2、bfpB、ipaH、elt（同It）、estla、estlb、、astA、aggR、pic共12个基因。 4.检测技术：实时荧光PCR。</p> <p>5.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 6.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 7.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 8.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 9.试剂规格：48T/盒。 10.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 11.有效期：12个月。 12.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 13.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 14.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 15.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
15 2	<p>名称：志贺氏菌stx1/stx2实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于志贺氏菌stx1/stx2基因的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
15 3	<p>名称：艰难梭菌tcdA/tcdB/cdtA/cdtB基因四重实时荧光PCR检测试剂盒 1.用途：用于艰难梭菌tcdA/tcdB/cdtA/cdtB基因的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>

154	<p>名称：白喉棒状杆菌tox毒力基因双重实时荧光PCR检测试剂盒（检测目标：种属基因和毒力基因tox）</p> <p>1.用途：用于白喉棒状杆菌种属基因和毒力基因tox的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
155	<p>名称：白喉棒状杆菌toxA/toxB实时荧光PCR检测试剂盒</p> <p>1.用途：用于白喉棒状杆菌toxA/toxB的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
156	<p>名称：产志贺毒素埃希氏菌(STEC)核酸时荧光PCR检测试剂盒</p> <p>1.用途：用于产志贺毒素埃希氏菌(STEC)的定性检测。 2.检测技术：实时荧光PCR。 3.检测性能：灵敏度10^3 copies/ml，与其他病原无交叉反应。 4.检测样品：食品样品及临床样本分离培养获得的纯培养物或单菌落，以及保存菌种的纯培养物。 5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 6.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。 7.试剂规格：50T/盒。 8.运输保存：冷冻条件下运输，-20°C保存。 9.有效期：12个月。 10.反应体系：不超过$20\mu\text{L}$。 11.生产企业通过ISO13485质量体系认证，提供相应证明文件。 12.生产企业取得《企业信用等级证书》，评定级别为AAA级，可提供证明文件。 13.生产企业提供试剂使用前及使用中的技术支持、培训及售后服务。试剂在使用过程中，如有任何质量问题，保证于3小时内答复，12小时内到达用户现场解决问题，直至保证试剂能够正常使用。</p>
157	<p>名称：金黄色葡萄球菌核酸检测标准品</p> <p>1、产品组成：包含经数字PCR定标的不同浓度灭活的金黄色葡萄球菌培养物标准品5支，不同浓度金黄色葡萄球菌的核酸标准品5支。以及不同于金黄色葡萄球菌以外其它种属病原体核酸标准品6支。 2、规格：16支/盒 3、溯源性：病原菌有明确来源，提供溯源文件。 4、储存条件：常温保存不超过1个月，超过1个月应置于8°C以下保存，有效期24个月。</p>
158	<p>名称：A组链球菌核酸检测标准品</p> <p>1、产品组成：包含经数字PCR定标的不同浓度灭活的A组链球菌培养物标准品5支，不同浓度金A组链球菌的核酸标准品5支。以及不同于A组链球菌以外其它种属病原体核酸标准品6支。 2、规格：16支/盒 3、溯源性：病原菌有明确来源，提供溯源文件。 4、储存条件：常温保存不超过1个月，超过1个月应置于8°C以下保存，有效期24个月。</p>
159	<p>名称：肠炎沙门氏菌核酸检测标准品</p> <p>1、产品组成：包含经数字PCR定标的不同浓度灭活的肠炎沙门氏菌培养物标准品5支，不同浓度肠炎沙门氏菌的核酸标准品5支。以及不同于肠炎沙门氏菌以外其它种属病原体核酸标准品6支。 2、规格：16支/盒 3、溯源性：病原菌有明确来源，提供溯源文件。 4、储存条件：常温保存不超过1个月，超过1个月应置于8°C以下保存，有效期24个月。</p>

160	<p>名称：副溶血性弧菌核酸检测标准品 1、产品组成：包含经数字PCR定标的不同浓度灭活的副溶血性弧菌培养物标准品5支，不同浓度副溶血性弧菌的核酸标准品5支。以及不同于副溶血性弧菌以外其它种属病原体核酸标准品6支。 2、规格：16 支/盒 3、溯源性：病原菌有明确来源，提供溯源文件。 4、储存条件：常温保存不超过 1 个月，超过 1 个月应置于 8℃以下保存，有效期 24 个月。</p>
161	<p>名称：百日咳杆菌核酸检测标准品 1、产品组成：包含经数字PCR定标的不同浓度灭活的百日咳杆菌培养物标准品5支，不同浓度百日咳杆菌的核酸标准品5支。以及不同于百日咳杆菌以外其它种属病原体核酸标准品6支。 2、规格：16 支/盒 3、溯源性：病原菌有明确来源，提供溯源文件。 4、储存条件：常温保存不超过 1 个月，超过 1 个月应置于 8℃以下保存，有效期 24 个月。</p>
162	<p>名称：嗜肺军团菌核酸检测标准品 1、产品组成：包含经数字PCR定标的不同浓度灭活的嗜肺军团菌培养物标准品5支，不同浓度嗜肺军团菌的核酸标准品5支。以及不同于嗜肺军团菌以外其它种属病原体核酸标准品6支。 2、规格：16 支/盒 3、溯源性：病原菌有明确来源，提供溯源文件。 4、储存条件：常温保存不超过 1 个月，超过 1 个月应置于 8℃以下保存，有效期 24 个月。</p>
163	<p>名称：艰难梭菌核酸检测标准品 1、产品组成：包含经数字PCR定标的不同浓度灭活的艰难梭菌培养物标准品5支，不同浓度艰难梭菌的核酸标准品5支。以及不同于艰难梭菌以外其它种属病原体核酸标准品6支。 2、规格：16 支/盒 3、溯源性：病原菌有明确来源，提供溯源文件。 4、储存条件：常温保存不超过 1 个月，超过 1 个月应置于 8℃以下保存，有效期 24 个月。</p>
164	<p>名称：福氏志贺菌核酸检测标准品 1、产品组成：包含经数字PCR定标的不同浓度灭活的福氏志贺菌培养物标准品5支，不同浓度福氏志贺菌的核酸标准品5支。以及不同于福氏志贺菌以外其它种属病原体核酸标准品6支。 2、规格：16 支/盒 3、溯源性：病原菌有明确来源，提供溯源文件。 4、储存条件：常温保存不超过 1 个月，超过 1 个月应置于 8℃以下保存，有效期 24 个月。</p>
165	<p>名称：肠道腺病毒/星状病毒/札如病毒/轮状病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 肠道腺病毒/星状病毒/札如病毒/轮状病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对肠道腺病毒（EADV），星状病毒(ASV),札如病毒(SAV),轮状病毒(RV)设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对肠道腺病毒/星状病毒/札如病毒/轮状病毒核酸的定性检测，用于肠道腺病毒/星状病毒/札如病毒/轮状病毒核酸感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：适用于粪便、呕吐物等样品。。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对肠道腺病毒/星状病毒/札如病毒/轮状病毒设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对肠道腺病毒/星状病毒/札如病毒/轮状病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qPCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qPCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”、“HEX/VIC”、“ROX/TEXAS”和“CY5”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对肠道腺病毒/星状病毒/札如病毒/轮状病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证，提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

166	<p>名称：新型冠状病毒（ORF1ab/N）/甲型流感病毒/乙型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）规格：50人份/盒</p> <p>1、产品概述 新型冠状病毒（ORF1ab/N）/甲型流感病毒/乙型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对新型冠状病毒（ORF1ab基因和N基因）、甲型流感病毒的M基因、乙型流感病毒NS1基因设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，用于新型冠状病毒、甲型流感病毒、乙型流感病毒核酸的定性检测，实现对新型冠状病毒、甲型流感病毒、乙型流感病毒感染的辅助诊断及流行病学监控。</p> <p>2、技术参数</p> <p>1)样品种类：适用于鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；组织培养物等样品。</p> <p>2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p> <p>3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对新型冠状病毒（ORF1ab基因和N基因）、甲型流感病毒的M基因、乙型流感病毒NS1基因设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现了对新型冠状病毒、甲型流感病毒、乙型流感病毒核酸的检测。</p> <p>4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 50μL*1管，阴性对照 50μL*1管。</p> <p>5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。</p> <p>6)★反应程序：逆转录50℃，10 min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共45次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”、“HEX/VIC”、“CY5”和“ROX”），整个反应时间在80分钟内完成。</p> <p>7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。</p> <p>8)最低检测限：500 copies/mL。</p> <p>9)特异性：对新型冠状病毒、甲型流感病毒、乙型流感病毒各标本均能检出，且与其他型别无交叉。</p> <p>10)★质量控制：通过ISO13485认证，提供质量检测合格报告。</p> <p>12)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。</p> <p>3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
167	<p>名称：欧亚类禽猪流感病毒（EA-H1N1）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）规格：50人份/盒</p> <p>1、产品概述 欧亚类禽猪流感病毒（EA-H1N1）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对欧亚类禽猪流感病毒HA基因设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对欧亚类禽猪流感病毒核酸的检测，用于欧亚类禽猪流感病毒感染的辅助诊断及流行病学监控。</p> <p>2、技术参数</p> <p>1)样品种类：人鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；细胞、鸡胚培养物；猪咽喉拭子、粪便；环境标本等样品。</p> <p>2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p> <p>3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对欧亚类禽猪流感病毒HA基因设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现了对欧亚类禽猪流感病毒核酸的检测。</p> <p>4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。</p> <p>5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。</p> <p>6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在80分钟内完成。</p> <p>7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。</p> <p>8)最低检测限：500copies/mL。</p> <p>9)特异性：对EA-H1N1各标本均能检出且与其他型别无交叉。</p> <p>10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。</p> <p>11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。</p> <p>3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

168	<p>名称：森林脑炎病毒(蜱传脑炎病毒)核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法） 规格：25人份/盒 1、产品概述 森林脑炎病毒(蜱传脑炎病毒)核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）根据荧光PCR技术原理，针对森林脑炎病毒(蜱传脑炎病毒)设计特异性引物和 Taqman 探针，通过荧光 PCR 检测仪进行检测，从而实现森林脑炎病毒(蜱传脑炎病毒)核酸的定性检测，检测结果用于森林脑炎病毒(蜱传脑炎病毒)感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：血清、脑脊液、血浆、分泌物和排泄物等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对森林脑炎病毒(蜱传脑炎病毒)设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现森林脑炎病毒(蜱传脑炎病毒)核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 300μL*1管，qPCR酶混液 100μL*1管，引物探针 100μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qPCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对森林脑炎病毒(蜱传脑炎病毒)各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证，提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
169	<p>名称：登革病毒通用型核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 登革病毒通用型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对登革病毒通用型设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对登革病毒通用型（DENV）核酸的定性检测，用于登革病毒通用型感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：血清；蚊虫碾磨液；组织培养物等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对登革病毒通用型设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现登革病毒通用型核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qPCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qPCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对登革病毒通用型各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

170	<p>名称：钩端螺旋体核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 钩端螺旋体核酸检测试剂盒（荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对钩端螺旋体设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对钩端螺旋体核酸的定性检测，用于钩端螺旋体感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：适用于血液、尿液和脑脊液等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对钩端螺旋体设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对钩端螺旋体核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR预混液（含酶）800μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR预混液（含酶）16μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：预变性95℃，5 min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在70分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500 copies/mL。 9)特异性：对钩端螺旋体各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证，提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
171	<p>名称：恙虫病东方体核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 恙虫病东方体核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）根据荧光PCR技术原理，针对恙虫病东方体设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对恙虫病东方体核酸的定性检测，用于恙虫病东方体感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：鼠肝、脾和肾组织。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对恙虫病东方体设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对恙虫病东方体核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR预混液（含酶）800μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR预混液（含酶）16μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在70分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500 copies/mL。 9)特异性：对恙虫病东方体各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证，提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

17 2	<p>名称：巴尔通体核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 巴尔通体核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）根据荧光PCR技术原理，针对巴尔通体设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测，实现对巴尔通体核酸的定性检测，检测结果用于巴尔通体感染的辅助诊断及流行病学监控。</p> <p>2、技术参数 1)样品种类：适用于鼠肝、脾和肾组织等样本 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对巴尔通体设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现巴尔通体核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR预混液 800μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR预混液 16μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在70分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500 copies/mL。 9)特异性：对巴尔通体各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
17 3	<p>名称：土拉弗朗西斯菌核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 土拉弗朗西斯菌核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）根据荧光PCR技术原理，针对土拉弗朗西斯菌设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测，实现对土拉弗朗西斯菌核酸的定性检测，检测结果用于土拉弗朗西斯菌感染的辅助诊断及流行病学监控。</p> <p>2、技术参数 1)样品种类：适用于鼠肝、脾和肾组织等样本 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对土拉弗朗西斯菌设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现土拉弗朗西斯菌核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR预混液 800μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR预混液 16μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在70分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500 copies/mL。 9)特异性：对土拉弗朗西斯菌各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

17 4	<p>名称：莫氏立克次体核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 莫氏立克次体核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）根据荧光PCR技术原理，针对莫氏立克次体设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测，实现对莫氏立克次体核酸的定性检测，检测结果用于莫氏立克次体感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：适用于鼠肝、脾和肾组织等样本 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对莫氏立克次体设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对莫氏立克次体核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR预混液 800μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR预混液 16μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在70分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500 copies/mL。 9)特异性：对莫氏立克次体各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
17 5	<p>名称：嗜吞噬细胞无形体核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 嗜吞噬细胞无形体核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）根据荧光PCR技术原理，针对嗜吞噬细胞无形体设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测，实现对嗜吞噬细胞无形体核酸的定性检测，检测结果用于嗜吞噬细胞无形体感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：适用于鼠肝、脾和肾组织等样本 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对嗜吞噬细胞无形体设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对嗜吞噬细胞无形体核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR预混液 800μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR预混液 16μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在70分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500 copies/mL。 9)特异性：对嗜吞噬细胞无形体各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

17 6	<p>名称：汉滩病毒/汉城病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 汉滩病毒/汉城病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）根据荧光PCR技术原理，针对汉滩病毒/汉城病毒设计特异性引物和 Taqman 探针，通过荧光 PCR 检测仪进行检测，从而实现汉滩病毒/汉城病毒核酸的检测，用于汉滩病毒/汉城病毒感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：血清、尿液；组织培养物等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对汉滩病毒/汉城病毒设计特异性引物和 Taqman 探针，通过荧光 PCR 检测仪进行检测，从而实现汉滩病毒/汉城病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”和“HEX/VIC”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500 copies/mL。 9)特异性：对汉滩病毒/汉城病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
17 7	<p>名称：新布尼亚病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 新布尼亚病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对新布尼亚病毒（NBV）设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对新布尼亚病毒（NBV）核酸的定性检测，用于新布尼亚病毒（NBV）感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：血液、体液、血性分泌物或排泄物；蚊虫碾磨液；组织培养液等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对新布尼亚病毒（NBV）设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对新布尼亚病毒（NBV）核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对新布尼亚病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO 13485认证，提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

178	<p>名称：流行性乙型脑炎病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法） 规格：50人份/盒 1.产品概述 流行性乙型脑炎病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）根据荧光PCR技术原理，针对流行性乙型脑炎病毒设计特异性引物和 Taqman 探针，通过荧光 PCR 检测仪进行检测，从而实现对流性乙型脑炎病毒核酸的检测，用于流行性乙型脑炎病毒感染的辅助诊断及流行病学监控。 2.技术参数 1.样本种类：脑脊液、血清；蚊虫碾磨液；组织培养物等样品。 2.适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3.检测原理：检测原理】本试剂盒根据荧光 PCR 技术原理，针对流行性乙型脑炎病毒设计特异性引物和 Taqman 探针，通过荧光 PCR 检测仪进行检测，从而实现对流性乙型脑炎病毒核酸的检测。 4.主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5.反应体系：25 μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6.★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在80分钟内完成。 7.结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8.最低检测限：500 copies/mL。 9.特异性：对流行性乙型脑炎病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10.★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11.保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3.适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
179	<p>名称：西尼罗河病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法） 规格：50人份/盒 1.产品概述 西尼罗河病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）根据荧光PCR技术原理，针对西尼罗河病毒设计特异性引物和 Taqman 探针，通过荧光 PCR 检测仪进行检测，从而实现对西尼罗河病毒核酸的检测，用于西尼罗河病毒感染的辅助诊断及流行病学监控。 2.技术参数 1.样本种类：脑脊液、血清；蚊虫碾磨液；组织培养物等样品。 2.适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3.检测原理：本试剂盒根据荧光 PCR 技术原理，针对西尼罗河病毒设计特异性引物和 Taqman 探针，通过荧光 PCR 检测仪进行检测，从而实现对西尼罗河病毒核酸的检测。 4.主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5.反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6.★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在80分钟内完成。 7.结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8.最低检测限：500copies/mL。 9.特异性：对西尼罗河病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10.★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11.保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3.适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

18
0

名称：十三种发热伴出血病原体核酸检测试剂盒（A+B 预制版/荧光PCR法） 规格：6人份/盒，12人份/盒 1、产品概述 十三种发热伴出血病原体核酸检测试剂盒（A+B 预制版/荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对十三种发热伴出血病原体（登革病毒通用型、登革病毒I型、登革病毒II型、登革病毒III型、登革病毒IV型、汉坦病毒、汉城病毒、新疆出血热病毒、新布尼亚病毒、埃博拉病毒、鼠杆疫苗、猪链球菌）设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对十三种发热伴出血病原体核酸的定性检测，用于发热伴出血症候群感染的辅助诊断及流行病学监控。试剂盒采用预分装引物探针的形式，PCR 八联管各管已分装多套检测靶标的引物探针。A+B 预制版核酸检测包含1 条预制引物探针PCR 八联管，1 管A 管反应液，1 管B 管酶混合液。检测时将A管反应液所有液体全部吸入B 管酶混合液中，再在B 管中加入适量待检标本核酸，混匀后分装至预制引物探针PCR 八联管中，瞬间离心后即可上机。一分钟加样完成几十种靶标检测，特别适合多种靶标的快速应急检测。 2、技术参数 1)样品种类：适用血液；组织培养物等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对十三种发热伴出血病原体（登革病毒通用型、登革病毒I型、登革病毒II型、登革病毒III型、登革病毒IV型、汉坦病毒、汉城病毒、新疆出血热病毒、新布尼亚病毒、埃博拉病毒、鼠杆疫苗、猪链球菌）设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对十三种发热伴出血病原体核酸的检测。 4)主要组成成分：包含A+B预制板核酸检测包 6包/12包（内含：预制引物探针PCR八联管 4μL/孔*8孔/条*1条，A管反应液 96μL*1管，B管酶混合液 32μL*1管），阳性对照 200μL*1管，阴性对照 200μL*1管，PCR八联管盖 6条/12条。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qPCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”、“HEX/VIC”、“CY5”和“ROX”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对十三种发热伴出血病原体各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。

<p>18 1</p>	<p>名称：二十四种虫媒病原体核酸检测试剂盒（A+B 预制版/荧光 PCR 法） 规格：6人份/盒，12人份/盒</p> <p>1、产品概述 二十四种虫媒病原体核酸检测试剂盒（A+B 预制版/荧光 PCR 法）根据荧光PCR技术原理，针对二十四种虫媒病原体（基孔肯尼雅病毒、寨卡病毒、登革病毒通用性型、Eridge 病毒、版纳病毒、湖北黄斑样病毒、Omono 河病毒、北海小 RNA 病毒、盖塔病毒、湖北小 RNA样病毒、阿卡版病毒、西藏环状病毒、卡迪皮诺病毒、泰纳病毒、Oya病毒、流行性乙型脑炎病毒、蚊传黄病毒、广平病毒、南定病毒、Mangshi 病毒、勐海病毒、龙川病毒、潮州病毒、信宜病毒）设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对二十四种虫媒病原体病原体核酸的定性检测，用于虫媒病原感染的辅助诊断及流行病学监控。试剂盒采用预分装引物探针的形式，PCR 八联管各管已分装多套检测靶标的引物探针。A+B 预制版核酸检测包含1 条预制引物探针PCR 八联管，1 管A 管反应液，1 管B 管酶混合液。检测时将A管反应液所有液体全部吸入B 管酶混合液中，再在B 管中加入适量待检标本核酸，混匀后分装至预制引物探针PCR 八联管中，瞬间离心后即可上机。一分钟加样完成几十种靶标检测，特别适合多种靶标的快速应急检测。</p> <p>2、技术参数 1)样品种类：适用蚊虫碾磨液等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对二十四种虫媒病原体（基孔肯尼雅病毒、寨卡病毒、登革病毒通用性型、Eridge 病毒、版纳病毒、湖北黄斑样病毒、Omono 河病毒、北海小 RNA 病毒、盖塔病毒、湖北小 RNA样病毒、阿卡版病毒、西藏环状病毒、卡迪皮诺病毒、泰纳病毒、Oya病毒、流行性乙型脑炎病毒、蚊传黄病毒、广平病毒、南定病毒、Mangshi 病毒、勐海病毒、龙川病毒、潮州病毒、信宜病毒）设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对二十四种虫媒病原体核酸的检测。 4)主要组成成分：包含A+B预制板核酸检测包 6包/12包（内含：预制引物探针PCR 八联管 4μL/孔*8孔/条*1条，A管反应液 96μL*1管，B管酶混合液 32μL*1管），阳性对照 200μL*1管，阴性对照 200μL*1管，PCR八联管盖 6条/12条。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”、“HEX/VIC”、“CY5”和“ROX”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：50 0copies/mL。 9)特异性：针对可能与检测靶标产生交叉的其他病原无交叉反应。 10)★质量控制：通过ISO13485和ISO9001认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。</p> <p>3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
-----------------	---

18 2	<p>名称：登革病毒通用型核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 登革病毒通用型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对登革病毒通用型设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对登革病毒通用型（DENV）核酸的定性检测，用于登革病毒通用型感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：血清；蚊虫碾磨液；组织培养物等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对登革病毒通用型设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现了对登革病毒通用型核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qPCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qPCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对登革病毒通用型各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
18 3	<p>名称：伯氏疏螺旋体核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 伯氏疏螺旋体核酸检测试剂盒（荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对伯氏疏螺旋体设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对伯氏疏螺旋体核酸的定性检测，用于伯氏疏螺旋体感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：适用于血液、尿液和脑脊液等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对伯氏疏螺旋体设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现了对伯氏疏螺旋体核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR预混液（含酶）800μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR预混液（含酶）16μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在70分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500 copies/mL。 9)特异性：对伯氏疏螺旋体各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证，提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

<p>18 4</p>	<p>名称：二十四种虫媒病原体核酸检测试剂盒（A+B 预制版/荧光 PCR 法） 规格：6人份/盒，12人份/盒</p> <p>1、产品概述 二十四种虫媒病原体核酸检测试剂盒（A+B 预制版/荧光 PCR 法）根据荧光PCR技术原理，针对二十四种虫媒病原体（基孔肯尼雅病毒、寨卡病毒、登革病毒通用性型、Eridge 病毒、版纳病毒、湖北黄斑样病毒、Omono 河病毒、北海小 RNA 病毒、盖塔病毒、湖北小 RNA样病毒、阿卡版病毒、西藏环状病毒、卡迪皮诺病毒、泰纳病毒、Oya病毒、流行性乙型脑炎病毒、蚊传黄病毒、广平病毒、南定病毒、Mangshi 病毒、勐海病毒、龙川病毒、潮州病毒、信宜病毒）设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对二十四种虫媒病原体病原体核酸的定性检测，用于虫媒病原感染的辅助诊断及流行病学监控。试剂盒采用预分装引物探针的形式，PCR 八联管各管已分装多套检测靶标的引物探针。A+B 预制版核酸检测包含1 条预制引物探针PCR 八联管，1 管A 管反应液，1 管B 管酶混合液。检测时将A管反应液所有液体全部吸入B 管酶混合液中，再在B 管中加入适量待检标本核酸，混匀后分装至预制引物探针PCR 八联管中，瞬间离心后即可上机。一分钟加样完成几十种靶标检测，特别适合多种靶标的快速应急检测。</p> <p>2、技术参数 1)样品种类：适用蚊虫碾磨液等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对二十四种虫媒病原体（基孔肯尼雅病毒、寨卡病毒、登革病毒通用性型、Eridge 病毒、版纳病毒、湖北黄斑样病毒、Omono 河病毒、北海小 RNA 病毒、盖塔病毒、湖北小 RNA样病毒、阿卡版病毒、西藏环状病毒、卡迪皮诺病毒、泰纳病毒、Oya病毒、流行性乙型脑炎病毒、蚊传黄病毒、广平病毒、南定病毒、Mangshi 病毒、勐海病毒、龙川病毒、潮州病毒、信宜病毒）设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对二十四种虫媒病原体核酸的检测。 4)主要组成成分：包含A+B预制板核酸检测包 6包/12包（内含：预制引物探针PCR 八联管 4μL/孔*8孔/条*1条，A管反应液 96μL*1管，B管酶混合液 32μL*1管），阳性对照 200μL*1管，阴性对照 200μL*1管，PCR八联管盖 6条/12条。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”、“HEX/VIC”、“CY5”和“ROX”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：50 0copies/mL。 9)特异性：针对可能与检测靶标产生交叉的其他病原无交叉反应。 10)★质量控制：通过ISO13485和ISO9001认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。</p> <p>3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
-----------------	---

18 5	<p>名称：欧亚类禽猪流感病毒（EA-H1N1）核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 欧亚类禽猪流感病毒（EA-H1N1）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对欧亚类禽猪流感病毒HA基因设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对欧亚类禽猪流感病毒核酸的检测，用于欧亚类禽猪流感病毒感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：人鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；细胞、鸡胚培养物；猪咽喉拭子、粪便；环境标本等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对欧亚类禽猪流感病毒HA基因设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对欧亚类禽猪流感病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对EA-H1N1各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
18 6	<p>名称：乙型流感病毒 Victoria/Yamagata 系核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 乙型流感病毒 Victoria/Yamagata 系核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）根据荧光PCR技术原理，针对乙型流感病毒Victoria/Yamagata 系设计特异性引物和 Taqman 探针，通过荧光定量 PCR仪进行扩增，从而实现对乙型流感病毒Victoria/Yamagata系核酸的检测。 2、技术参数 1)样品种类：鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；细胞、鸡胚培养物；禽类咽喉拭子、粪便；环境标本等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对乙型流感病毒Victoria/Yamagata 系设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对乙型流感病毒Victoria/Yamagata 系核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”和“ROX”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对乙型流感病毒 Victoria/Yamagata 系各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

187	<p>名称：H3亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 H3亚型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对H3亚型流感病毒设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对H3亚型流感病毒核酸的定性检测，用于H3亚型流感病毒感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；细胞、鸡胚培养物；禽类咽喉拭子、粪便；环境标本等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI 7500等系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对H3亚型流感病毒设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对H3亚型流感病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对H3亚型流感病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
188	<p>名称：H5/H7/H9 亚型禽流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 H5/H7/H9 亚型禽流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对H5/H7/H9 亚型禽流感病毒设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对H5/H7/H9 亚型禽流感病毒核酸的定性检测，用于H5/H7/H9 亚型禽流感病毒感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；细胞、鸡胚培养物；禽类咽喉拭子、粪便；环境标本等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对H5/H7/H9 亚型禽流感病毒设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对H5/H7/H9 亚型禽流感病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”、“HEX/VIC”和“CY5”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500 copies/mL。 9)特异性：对H5/H7/H9 亚型禽流感病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

189	<p>名称：H5/H7/H9 亚型禽流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 H5/H7/H9 亚型禽流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对H5/H7/H9 亚型禽流感病毒设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对H5/H7/H9 亚型禽流感病毒核酸的定性检测，用于H5/H7/H9 亚型禽流感病毒感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；细胞、鸡胚培养物；禽类咽喉拭子、粪便；环境标本等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对H5/H7/H9 亚型禽流感病毒设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对H5/H7/H9 亚型禽流感病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”、“HEX/VIC”和“CY5”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500 copies/mL。 9)特异性：对H5/H7/H9 亚型禽流感病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
190	<p>名称：H5/H7/H9 亚型禽流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 H5/H7/H9 亚型禽流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对H5/H7/H9 亚型禽流感病毒设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对H5/H7/H9 亚型禽流感病毒核酸的定性检测，用于H5/H7/H9 亚型禽流感病毒感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；细胞、鸡胚培养物；禽类咽喉拭子、粪便；环境标本等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对H5/H7/H9 亚型禽流感病毒设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对H5/H7/H9 亚型禽流感病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”、“HEX/VIC”和“CY5”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500 copies/mL。 9)特异性：对H5/H7/H9 亚型禽流感病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

19 1	<p>名称：N2亚型流感病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法) 规格：50人份/盒 1、产品概述 N2亚型流感病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法) 根据荧光PCR技术原理，针对N2亚型流感病毒设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对N2亚型流感病毒核酸的定性检测，用于N2亚型流感病毒感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；细胞、鸡胚培养物；禽类咽喉拭子、粪便；环境标本等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI 7500等系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对N2亚型流感病毒设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现N2亚型流感病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qPCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qPCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对N2亚型流感病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
19 2	<p>名称：N6亚型流感病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法) 规格：50人份/盒 1、产品概述 N6亚型流感病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法)根据荧光PCR技术原理，针对N6亚型流感病毒设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对N6亚型流感病毒核酸的定性检测，用于N6亚型流感病毒感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；细胞、鸡胚培养物；禽类咽喉拭子、粪便；环境标本等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI 7500等系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对N6亚型流感病毒设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现N6亚型流感病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qPCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qPCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对N6亚型流感病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

193	<p>名称：N9亚型流感病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法) 规格：50人份/盒 1、产品概述 N9亚型流感病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法) 根据荧光PCR技术原理，针对N9亚型流感病毒设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对N9亚型流感病毒核酸的定性检测，用于N9亚型流感病毒感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；细胞、鸡胚培养物；禽类咽喉拭子、粪便；环境标本等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI 7500等系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对N9亚型流感病毒设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对N9亚型流感病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qPCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qPCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对N9亚型流感病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
194	<p>名称：新型冠状病毒（ORF1ab/N）/甲型流感病毒/乙型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 新型冠状病毒（ORF1ab/N）/甲型流感病毒/乙型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 根据荧光PCR技术原理，针对新型冠状病毒（ORF1ab基因和N基因）、甲型流感病毒的M基因、乙型流感病毒NS1基因设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，用于新型冠状病毒、甲型流感病毒、乙型流感病毒核酸的定性检测，实现对新型冠状病毒、甲型流感病毒、乙型流感病毒感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：适用于鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；组织培养物等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对新型冠状病毒（ORF1ab基因和N基因）、甲型流感病毒的M基因、乙型流感病毒NS1基因设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对新型冠状病毒、甲型流感病毒、乙型流感病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qPCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 50μL*1管，阴性对照 50μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qPCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10 min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测55℃，40 s；共45次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”、“HEX/VIC”、“CY5”和“ROX”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500 copies/mL。 9)特异性：对新型冠状病毒、甲型流感病毒、乙型流感病毒各标本均能检出，且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证，提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

19
5

名称：**A组轮状病毒及基因分型核酸检测试剂盒（A+B预制板/荧光PCR法）** 规格：**6人份/盒，12人份/盒**

1、产品概述 A组轮状病毒及基因分型核酸检测试剂盒（A+B预制板/荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对A组轮状病毒的G1、G2、G3、G4、G8、G9、G10、G12、P4、P6、P8、P9、P10、P11基因设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现A组轮状病毒G型及P型的分型检测，用于腹泻病A组轮状病毒基因分型及流行病学监控。试剂盒采用预分装引物探针的形式，PCR八联管各管已分装多套检测靶标的引物探针。A+B 预制版核酸检测包含**1**条预制引物探针PCR 八联管，**1**管A管反应液，**1**管B管酶混合液。检测时将A管反应液所有液体全部吸入B管酶混合液中，再在B管中加入适量待检标本核酸，混匀后分装至预制引物探针PCR 八联管中，瞬间离心后即可上机。一分钟加样完成几十种靶标检测，特别适合多种靶标的快速应急检测。

2、技术参数

1)样品种类：适用粪便、呕吐物等样本。

2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用于ABI 7500，Bio-Rad CFX96，Roche Light cycler480I、Lightcycler480II、cobas Z480，宏石 SLANAN-96S、SLANAN-96P 等实时荧光定量PCR 仪。

3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对A组轮状病毒的G1、G2、G3、G4、G8、G9、G10、G12、P4、P6、P8、P9、P10、P11基因设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现A组轮状病毒G型及P型的分型检测。

4)主要组成成分：包含A+B预制板核酸检测包**6包/12包**（内含：预制引物探针PCR八联管**4μL/孔*8孔/条*1条**，A管反应液**96μL*1管**，B管酶混合液**32μL*1管**），阳性对照**200μL*1管**，阴性对照**200μL*1管**，PCR八联管盖**6条/12条**。

5)反应体系：**25μL**反应体系，两步加样。包含qPCR反应液**12μL**，qPCR酶混液**4μL**，引物探针**4μL**，模板**5μL**。

6)★反应程序：逆转录**50℃，10min**；预变性**95℃，5min**；变性**95℃，10 s**；退火/延伸/检测荧光**55℃，40 s**；共**40**次，在每次循环第二步（**55℃，40s**）收集荧光信号（报告基团“FAM”、“HEX/VIC”、“CY5”和“ROX”），整个反应时间在**80**分钟内完成。

7)结果判读：阴性：**Ct值>38**或未检出；阳性：扩增曲线呈**S**型，且**Ct值≤35**；可疑：扩增曲线呈**S**型，且**35<Ct值≤38**，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。

8)最低检测限：**500copies/mL**。特异性：对A组轮状病毒及G1、G2、G3、G4、G8、G9、G10、G12、P4、P6、P8、P9、P10、P11。

9)★质量控制：通过ISO13485认证，提供质量检测合格报告。

10)保存条件：试剂盒在**-20℃±5℃**及以下避光保存，有效期**12**个月。

3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。

196	<p>名称：轮状病毒A组/诺如病毒I型/诺如病毒II型核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 轮状病毒A组/诺如病毒I型/诺如病毒II型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对轮状病毒A组（RVRVAVA）、诺如病毒I型（NVG1）、诺如病毒II型（NVG2）设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对轮状病毒A组/诺如病毒I型/诺如病毒II型病毒核酸的定性检测，用于轮状病毒A组/诺如病毒I型/诺如病毒II型病毒核酸感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：适用于粪便、呕吐物等样品。。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对轮状病毒A组/诺如病毒I型/诺如病毒II型病毒设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对轮状病毒A组/诺如病毒I型/诺如病毒II型病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”、“HEX/VIC”和“CY5”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对轮状病毒A组/诺如病毒I型/诺如病毒II型各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证，提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
197	<p>称：肠道腺病毒/人星状病毒/札如病毒核酸检测试剂盒/含内标（荧光PCR法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 肠道腺病毒/人星状病毒/札如病毒核酸检测试剂盒/含内标（荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对肠道腺病毒/人星状病毒/札如病毒设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对肠道腺病毒/人星状病毒/札如病毒核酸的定性检测，试剂内标靶基因为人的保守基因,用于肠道腺病毒/人星状病毒/札如病毒感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：适用于检测粪便、呕吐物等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对肠道腺病毒/人星状病毒/札如病毒设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对肠道腺病毒/人星状病毒/札如病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”、“HEX/VIC”和“CY5”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对肠道腺病毒/人星状病毒/札如病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

19 8	<p>名称：诺如病毒 I 型/II 型核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 诺如病毒 I 型/II 型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对诺如病毒 I 型/II 型（NVGI/NVGII）设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对诺如病毒 I 型/II 型（NVGI/NVGII）核酸的定性检测，用于诺如病毒 I 型/II 型（NVGI/NVGII）感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：粪便、呕吐物等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对诺如病毒 I 型/II 型设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对诺如病毒 I 型/II 型核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”和“HEX/VIC”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对诺如病毒 I 型/II 型各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
---------	--

19
9

名称：**A组轮状病毒及基因分型核酸检测试剂盒（A+B预制板/荧光PCR法）** 规格：**6人份/盒，12人份/盒**

1、产品概述 A组轮状病毒及基因分型核酸检测试剂盒（A+B预制板/荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对A组轮状病毒的G1、G2、G3、G4、G8、G9、G10、G12、P4、P6、P8、P9、P10、P11基因设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现A组轮状病毒G型及P型的分型检测，用于腹泻病A组轮状病毒基因分型及流行病学监控。试剂盒采用预分装引物探针的形式，PCR八联管各管已分装多套检测靶标的引物探针。A+B 预制版核酸检测包含**1**条预制引物探针PCR 八联管，**1**管A管反应液，**1**管B管酶混合液。检测时将A管反应液所有液体全部吸入B管酶混合液中，再在B管中加入适量待检标本核酸，混匀后分装至预制引物探针PCR 八联管中，瞬间离心后即可上机。一分钟加样完成几十种靶标检测，特别适合多种靶标的快速应急检测。

2、技术参数

1)样品种类：适用粪便、呕吐物等样本。

2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用于ABI 7500，Bio-Rad CFX96，Roche Light cycler480I、Lightcycler480II、cobas Z480，宏石 SLANAN-96S、SLANAN-96P 等实时荧光定量PCR 仪。

3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对A组轮状病毒的G1、G2、G3、G4、G8、G9、G10、G12、P4、P6、P8、P9、P10、P11基因设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现A组轮状病毒G型及P型的分型检测。

4)主要组成成分：包含A+B预制板核酸检测包**6包/12包**（内含：预制引物探针PCR八联管**4μL/孔*8孔/条*1条**，A管反应液**96μL*1管**，B管酶混合液**32μL*1管**），阳性对照**200μL*1管**，阴性对照**200μL*1管**，PCR八联管盖**6条/12条**。

5)反应体系：**25μL**反应体系，两步加样。包含qPCR反应液**12μL**，qPCR酶混液**4μL**，引物探针**4μL**，模板**5μL**。

6)★反应程序：逆转录**50℃，10min**；预变性**95℃，5min**；变性**95℃，10 s**；退火/延伸/检测荧光**55℃，40 s**；共**40**次，在每次循环第二步（**55℃，40s**）收集荧光信号（报告基团“FAM”、“HEX/VIC”、“CY5”和“ROX”），整个反应时间在**80**分钟内完成。

7)结果判读：阴性：**Ct值>38**或未检出；阳性：扩增曲线呈**S**型，且**Ct值≤35**；可疑：扩增曲线呈**S**型，且**35<Ct值≤38**，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。

8)最低检测限：**500copies/mL**。

9)特异性：对A组轮状病毒及G1、G2、G3、G4、G8、G9、G10、G12、P4、P6、P8、P9、P10、P11型别均能检出且与其他型别无交叉。

10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。

11)保存条件：试剂盒在**-20℃±5℃**及以下避光保存，有效期**12**个月。

3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规

200	<p>名称：诺如病毒 I 型/II 型核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 诺如病毒 I 型/II 型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对诺如病毒 I 型/II 型（NVGI/NVGII）设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对诺如病毒 I 型/II 型（NVGI/NVGII）核酸的定性检测，用于诺如病毒 I 型/II 型（NVGI/NVGII）感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：粪便、呕吐物等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对诺如病毒 I 型/II 型设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对诺如病毒 I 型/II 型核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”和“HEX/VIC”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对诺如病毒 I 型/II 型各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
201	<p>名称：肠道腺病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 肠道腺病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）根据荧光PCR技术原理，针对肠道腺病毒（EAdV）设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对肠道腺病毒（EAdV）核酸的检测，用于肠道腺病毒（EAdV）感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：粪便、呕吐物等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对札如病毒设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对札如病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对肠道腺病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

20 2	<p>名称：人星状病毒核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法) 规格：50人份/盒 1、产品概述 人星状病毒核酸检测试剂盒(荧光 PCR 法)根据荧光PCR技术原理，针对人星状病毒设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而 实现对人星状病毒核酸的检测，用于人星状病毒感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：粪便、呕吐物等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对人星状病毒设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对人星状病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对人星状病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。</p> <p>3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
20 3	<p>名称：轮状病毒 A 组核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 轮状病毒 A 组核酸检测试剂盒（荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对轮状病毒 A 组（RVA）设计特异性的引物和 Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对轮状病毒 A 组(RVA)核酸的定性检测，用于轮状病毒 A 组（RVA）感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：粪便、呕吐物等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对轮状病毒 A 组设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现轮状病毒 A 组核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4 μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对轮状病毒 A 组各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。</p> <p>3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

20 4	<p>名称：六种病毒性腹泻病病原体核酸检测试剂盒（荧光PCR法）规格：50人份/盒 产品概述 六种病毒性腹泻病病原体核酸检测试剂盒（荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，以八种常见腹泻病病毒：诺如病毒I型、诺如病毒II型、轮状病毒A组、轮状病毒B组、轮状病毒C组、肠道腺病毒、人星状病毒、札如病毒的相对保守区域为靶区域设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对八种常见腹泻病病毒的定性检测，用于常见腹泻病病毒的辅助诊断及流行病学监控。</p> <p>1、技术参数</p> <p>1)样品种类：适用于检测粪便、呕吐物等样品。</p> <p>2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p> <p>3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，以八种常见腹泻病病毒：诺如病毒I型、诺如病毒II型、轮状病毒A组、轮状病毒B组、轮状病毒C组、肠道腺病毒、人星状病毒、札如病毒的相对保守区域为靶区域设计特异性引物和Taqman探针，通过3管检测，同时实现对八种病毒RNA/DNA 进行快速检测。</p> <p>4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*3管，qRRCR酶混液 200μL*3管，引物探针 200μL*3管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。</p> <p>5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。</p> <p>6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”、“HEX/VIC”和“CY5”），整个反应时间在80分钟内完成。</p> <p>7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。</p> <p>8)最低检测限：500copies/mL。</p> <p>9)特异性：对其他致病菌无交叉反应。</p> <p>10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。</p> <p>11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。</p> <p>2、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
---------	---

205	<p>名称：肠道病毒通用型/肠道病毒71型/柯萨奇病毒A16型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）规格：50人份/盒 1、产品概述 肠道病毒通用型/肠道病毒71型/柯萨奇病毒A16型（EV/EV71/CA16）根据荧光PCR技术原理，针对肠道病毒通用型/肠道病毒71型/柯萨奇病毒A16型（EV/EV71/CA16）设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对肠道病毒通用型/肠道病毒71型/柯萨奇病毒A16型（EV/EV71/CA16）核酸的定性检测，用于肠道病毒通用型/肠道病毒71型/柯萨奇病毒A16型（EV/EV71/CA16）感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：疱疹液、咽喉分泌物、粪便、血清、脑脊液；组织培养物等样品。。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对肠道病毒通用型/肠道病毒71型/柯萨奇病毒A16型（EV/EV71/CA16）设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对肠道病毒通用型/肠道病毒71型/柯萨奇病毒A16型（EV/EV71/CA16）核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”、“HEX/VIC”和“CY5”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500 copies/mL。 9)特异性：对肠道病毒通用型/肠道病毒71型/柯萨奇病毒A16型（EV/EV71/CA16）各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
206	<p>名称：柯萨奇病毒A6型/柯萨奇病毒A10型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）规格：50人份/盒 1、产品概述 柯萨奇病毒A6型/柯萨奇病毒A10型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对柯萨奇病毒A6型/柯萨奇病毒A10型设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，实现对柯萨奇病毒A6型/柯萨奇病毒A10型核酸的定性检测，用于柯萨奇病毒A6型/柯萨奇病毒A10型感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 样品种类： 1)适用于疱疹液、咽喉分泌物、粪便、血清、脑脊液；组织培养物等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对柯萨奇病毒A6型/柯萨奇病毒A10型设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现柯萨奇病毒A6型/柯萨奇病毒A10型核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”和“HEX/VIC”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对柯萨奇病毒A6型/柯萨奇病毒A10型各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

207	<p>名称：柯萨奇病毒A6型/柯萨奇病毒A10型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）规格：50人份/盒 1、产品概述 柯萨奇病毒A6型/柯萨奇病毒A10型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对柯萨奇病毒A6型/柯萨奇病毒A10型设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，实现对柯萨奇病毒A6型/柯萨奇病毒A10型核酸的定性检测，用于柯萨奇病毒A6型/柯萨奇病毒A10型感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 样品种类： 1)适用于疱疹液、咽喉分泌物、粪便、血清、脑脊液；组织培养物等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对柯萨奇病毒A6型/柯萨奇病毒A10型设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现柯萨奇病毒A6型/柯萨奇病毒A10型核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qPCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系： 25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qPCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板 5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”和“HEX/VIC”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对柯萨奇病毒A6型/柯萨奇病毒A10型各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
208	<p>名称：埃可病毒 30 型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）规格：50人份/盒 1、产品概述 埃可病毒 30 型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）根据荧光PCR技术原理，针对埃可病毒 30 型设计特异性引物和 Taqman 探针，通过荧光 PCR 检测仪进行检测，从而实现埃可病毒 30 型核酸的检测，用于埃可病毒 30 型感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：脑脊液等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对埃可病毒 30 型设计特异性引物和 Taqman 探针，通过荧光 PCR 检测仪进行检测，从而实现埃可病毒 30 型核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qPCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系： 25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qPCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500 copies/mL。 9)特异性：对埃可病毒 30 型各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

209	<p>名称：埃可病毒 11 型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法） 规格：50人份/盒 1.产品概述 埃可病毒 11 型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）根据荧光PCR技术原理，针对埃可病毒 11 型设计特异性引物和 Taqman 探针，通过荧光 PCR 检测仪进行检测，从而实现埃可病毒 11 型核酸的检测。用于埃可病毒 11 型感染的辅助诊断及流行病学监控。 2.技术参数 1.样品种类：粪便、血液、脑脊液、疱疹液、咽喉分泌物、眼结膜分泌物；组织培养物等样品。 2.适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3.检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对埃可病毒 11 型设计特异性引物和 Taqman 探针，通过荧光 PCR 检测仪进行检测，从而实现埃可病毒 11 型核酸的检测。 4.主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qPCR酶混液200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5.反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR预混液 16μL，引物探针4μL，模板5μL。 6.★反应程序：预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”），整个反应时间在70分钟内完成。 7.结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8.最低检测限：500copies/mL。 9.特异性：对埃可病毒 11 型各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10.★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11.保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3.适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
210	<p>名称：新型冠状病毒（ORF1ab/N）/甲型流感病毒/乙型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 新型冠状病毒（ORF1ab/N）/甲型流感病毒/乙型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）根据荧光PCR技术原理，针对新型冠状病毒（ORF1ab基因和N基因）、甲型流感病毒的M基因、乙型流感病毒NS1基因设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，用于新型冠状病毒、甲型流感病毒、乙型流感病毒核酸的定性检测，实现对新型冠状病毒、甲型流感病毒、乙型流感病毒感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：适用于鼻/咽拭子、痰液、支气管肺泡灌洗液；组织培养物等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对新型冠状病毒（ORF1ab基因和N基因）、甲型流感病毒的M基因、乙型流感病毒NS1基因设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现新型冠状病毒、甲型流感病毒、乙型流感病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qPCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 50μL*1管，阴性对照 50μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qPCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10 min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共45次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”、“HEX/VIC”、“CY5”和“ROX”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500 copies/mL。 9)特异性：对新型冠状病毒、甲型流感病毒、乙型流感病毒各标本均能检出，且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证，提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

21 1	<p>1.预期用途：本试剂盒用于体外定性检测新型冠状病毒2019-nCoV突变位点E484A、N679K，用于新型冠状病毒2019-nCoV-Omicron突变株的鉴别及流行病学监控。 2.试剂规格：25、50T/盒。 3.样本类型：人口咽拭子、鼻咽拭子和痰液。 4.适配仪器：适用于ABI PRISM 7500、Bio-Rad CFX96、Roche LC480、宏石 SLAN-96等全自动荧光PCR 检测仪。 5.试剂有效期：12 个月。 6.★技术方法：分别采用实时荧光PCR和ARMS-PCR技术原理，针对2019新型冠状病毒的ORF1ab基因保守区域和E484A、N679K等两个突变位点信息设计特异性引物和TaqMan探针，通过荧光定量PCR仪进行扩增（提供产品说明书）。 7.★结果判读：采用Ct值联合ΔCt值综合判读结果的方式，保证结果判读的准确性和有效性（提供产品说明书）。 8.储存条件：避光-20±5℃储存，避免反复冻融，冻融6次不影响检测效果。 9.最低检测限：500 copies/ml； 10.试剂盒成份精简，组分：RT-PCR 反应液、酶混合液、引物探针、阴阳性对照品，减少加样次数，从而减少操作人员工作量。 11.试剂具有抵抗反复冻融及防污染能力，具有超强的热稳定性。 12.检测精密性参考品的变异系数≤5%。 13.生产厂家获得 ISO 13485 质量管理体系认证。 14.为保证产品供应渠道正规，提供生产商针对此项目销售授权。 15.生产厂家具有所在地当地政府认可的科技型企业等称号。</p>
21 2	<p>名称：九种病毒性腹泻病原体核酸检测试剂盒（荧光 PCR法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 九种病毒性腹泻病原体核酸检测试剂盒（荧光 PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对九种常见腹泻病病毒：诺如病毒 I 型、诺如病毒 II 型、轮状病毒 A 组、轮状病毒 B组、轮状病毒 C 组、轮状病毒 H 组、肠道腺病毒、人星状病毒、札如病毒设计特异性引物和 Taqman 探针，通过荧光 PCR 扩增仪进行检测，从而实现九种病毒核酸的检测。 2、技术参数 1)样品种类：适用于检测粪便、呕吐物等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对九种常见腹泻病病毒：诺如病毒 I 型、诺如病毒 II 型、轮状病毒 A 组、轮状病毒 B组、轮状病毒 C 组、轮状病毒 H 组、肠道腺病毒、人星状病毒、札如病毒设计特异性引物和 Taqman 探针，通过荧光 PCR 扩增仪进行检测，从而实现九种病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*3管，qRCR酶混液 200μL*3管，引物探针 200μL*3管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”、“HEX/VIC”和“CY5”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对其他病原体无交叉反应。 10)★质量控制：通过ISO13485和ISO9001认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

213	<p>名称：肠道腺病毒/人星状病毒/札如病毒核酸检测试剂盒/含内标（荧光PCR法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 肠道腺病毒/人星状病毒/札如病毒核酸检测试剂盒/含内标（荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对肠道腺病毒/人星状病毒/札如病毒设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对肠道腺病毒/人星状病毒/札如病毒核酸的定性检测，试剂内标靶基因为人的保守基因,用于肠道腺病毒/人星状病毒/札如病毒感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：适用于检测粪便、呕吐物等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对肠道腺病毒/人星状病毒/札如病毒设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现肠道腺病毒/人星状病毒/札如病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”、“HEX/VIC”和“CY5”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对肠道腺病毒/人星状病毒/札如病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
214	<p>名称：肠道腺病毒/人星状病毒/札如病毒核酸检测试剂盒/含内标（荧光PCR法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 肠道腺病毒/人星状病毒/札如病毒核酸检测试剂盒/含内标（荧光PCR法）根据荧光PCR技术原理，针对肠道腺病毒/人星状病毒/札如病毒设计特异性的引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪，实现对肠道腺病毒/人星状病毒/札如病毒核酸的定性检测，试剂内标靶基因为人的保守基因,用于肠道腺病毒/人星状病毒/札如病毒感染的辅助诊断及流行病学监控。 2、技术参数 1)样品种类：适用于检测粪便、呕吐物等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对肠道腺病毒/人星状病毒/札如病毒设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现肠道腺病毒/人星状病毒/札如病毒核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”、“HEX/VIC”和“CY5”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对肠道腺病毒/人星状病毒/札如病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

21 5	<p>名称：A 组轮状病毒 G9/P8/G1 基因分型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 A 组轮状病毒 G9/P8/G1 基因分型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）根据荧光PCR技术原理，针对 A 组轮状病毒 G9、P8、G1 型别设计特异性引物和探针，通过荧光定量 PCR 仪进行扩增，从而实现对 A 组轮状病毒 G9、P8、G1 型别的分型检测。。 2、技术参数 1)样品种类：适用于粪便、呕吐物等样品。。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对A 组轮状病毒 G9、P8、G1 型别设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对A 组轮状病毒 G9、P8、G1 型别核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”、“HEX/VIC”和“CY5”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对A 组轮状病毒 G9、P8、G1 型别各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485和ISO9001认证，提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
21 6	<p>名称：A 组轮状病毒 G2/P4/G3 基因分型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法） 规格：50人份/盒 1、产品概述 A 组轮状病毒 G2/P4/G3 基因分型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）根据荧光PCR技术原理，针对 A 组轮状病毒 G2、P4、G3 型别设计特异性引物和探针，通过荧光定量 PCR 仪进行扩增，从而实现对 A 组轮状病毒 G2、P4、G3 型别的分型检测。 2、技术参数 1)样品种类：适用于粪便、呕吐物等样品。。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对A 组轮状病毒 G2、P4、G3 型别设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现对A 组轮状病毒 G2、P4、G3 型别核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”、“HEX/VIC”和“CY5”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对A 组轮状病毒 G2、P4、G3 型别各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485和ISO9001认证，提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

217	<p>名称：A 组轮状病毒 G9P8 基因分型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）规格：50人份/盒 1、产品概述 A 组轮状病毒 G9P8 基因分型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）根据荧光PCR技术原理，针对 A 组轮状病毒 G9P8基因型设计特异性引物和 Taqman 探针，通过荧光 PCR 检测仪进行检测，从而实现 A 组轮状病毒 G9P8 基因型核酸的检测。 2、技术参数 1)样品种类：粪便、呕吐物等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对A 组轮状病毒 G9P8基因型设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现A 组轮状病毒 G9P8基因型核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”和“HEX/VIC”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对A 组轮状病毒 G9P8基因型各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485和ISO 9001认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>
218	<p>名称：A 组轮状病毒 G2P4 基因分型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）规格：50人份/盒 1、产品概述 A 组轮状病毒 G2P4 基因分型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）根据荧光PCR技术原理，针对 A 组轮状病毒 G2P4基因型设计特异性引物和 Taqman 探针，通过荧光 PCR 检测仪进行检测，从而实现 A 组轮状病毒 G2P4 基因型核酸的检测。 2、技术参数 1)样品种类：粪便、呕吐物等样品。 2)适用机型：试剂使用仪器为开放性机型，适用ABI系列仪器、BioRad、罗氏480系列仪器等多种荧光PCR仪器。 3)检测原理：本试剂盒根据荧光PCR技术原理，针对A 组轮状病毒 G2P4基因型设计特异性引物和Taqman探针，通过荧光PCR检测仪进行检测，从而实现A 组轮状病毒 G2P4基因型核酸的检测。 4)主要组成成分：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。 5)反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。 6)★反应程序：逆转录50℃，10min；预变性95℃，5min；变性95℃，10 s；退火/延伸/检测荧光55℃，40 s；共40次，在每次循环第二步（55℃，40s）收集荧光信号（报告基团“FAM”和“HEX/VIC”），整个反应时间在80分钟内完成。 7)结果判读：阴性：Ct值>38或未检出；阳性：扩增曲线呈S型，且Ct值≤35；可疑：扩增曲线呈S型，且35<Ct值≤38，需复检，复检结果若一致，判定结果为阳性。 8)最低检测限：500copies/mL。 9)特异性：对A 组轮状病毒 G2P4基因型各标本均能检出且与其他型别无交叉。 10)★质量控制：通过ISO13485和ISO 9001认证；提供质量检测合格报告。 11)保存条件：试剂盒在-20℃±5℃及以下避光保存，有效期12个月。 3、适用领域 广泛适用于疾控系统、第三方医学检验中心、分子生物学实验等常规科研领域。</p>

219	<p>名称：单增李斯特菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法） 规格：48测试/盒 1.基于Real Time PCR技术，利用针对于食源性致病菌特异性基因的引物、荧光探针以及其他反应所需试剂，加入待检样品即可进行扩增反应；2.即开即用，操作简单，用户只需要提供样品模板即可快速检测； 3.反应特异性强，产品经过大量有自主知识产权的食源性致病菌标准菌株和分离株进行验证，准确度高达99%以上。 4.灵敏度达到10~100 CFU/test; 5.试剂盒采用高质量的酶试剂，保质期内持续保持高扩增力； 6.高度契合国标的前处理流程，提供完备的样品前处理、核酸纯化流程（含产品）、样品检测和判读方案。 7.用于单增李斯特菌核酸检测。</p>
220	<p>名称：副溶血性弧菌 (TDH/TRH基因)核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法） 48测试/盒 规格：48测试/盒 1.基于Real Time PCR技术，利用针对于食源性致病菌特异性基因的引物、荧光探针以及其他反应所需试剂，加入待检样品即可进行扩增反应；2.即开即用，操作简单，用户只需要提供样品模板即可快速检测； 3.反应特异性强，产品经过大量有自主知识产权的食源性致病菌标准菌株和分离株进行验证，准确度高达99%以上。 4.灵敏度达到10~100 CFU/test; 5.试剂盒采用高质量的酶试剂，保质期内持续保持高扩增力； 6.高度契合国标的前处理流程，提供完备的样品前处理、核酸纯化流程（含产品）、样品检测和判读方案。 7.用于副溶血性弧菌 (TDH/TRH基因)核酸。</p>
221	<p>名称：大肠O157：H7核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法） 规格：48测试/盒 1.基于Real Time PCR技术，利用针对于食源性致病菌特异性基因的引物、荧光探针以及其他反应所需试剂，加入待检样品即可进行扩增反应；2.即开即用，操作简单，用户只需要提供样品模板即可快速检测； 3.反应特异性强，产品经过大量有自主知识产权的食源性致病菌标准菌株和分离株进行验证，准确度高达99%以上。 4.灵敏度达到10~100 CFU/test; 5.试剂盒采用高质量的酶试剂，保质期内持续保持高扩增力； 6.高度契合国标的前处理流程，提供完备的样品前处理、核酸纯化流程（含产品）、样品检测和判读方案。 7.用于大肠O157：H7核酸检测。</p>
222	<p>名称：阪崎克罗诺杆菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法） 规格：48测试/盒 1.基于Real Time PCR技术，利用针对于食源性致病菌特异性基因的引物、荧光探针以及其他反应所需试剂，加入待检样品即可进行扩增反应；2.即开即用，操作简单，用户只需要提供样品模板即可快速检测； 3.反应特异性强，产品经过大量有自主知识产权的食源性致病菌标准菌株和分离株进行验证，准确度高达99%以上。 4.灵敏度达到10~100 CFU/test; 5.试剂盒采用高质量的酶试剂，保质期内持续保持高扩增力； 6.高度契合国标的前处理流程，提供完备的样品前处理、核酸纯化流程（含产品）、样品检测和判读方案。 7.用于阪崎克罗诺杆菌核酸检测。</p>
223	<p>名称：小肠结肠炎耶尔森氏菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法） 规格：48测试/盒 1.基于Real Time PCR技术，利用针对于食源性致病菌特异性基因的引物、荧光探针以及其他反应所需试剂，加入待检样品即可进行扩增反应；2.即开即用，操作简单，用户只需要提供样品模板即可快速检测； 3.反应特异性强，产品经过大量有自主知识产权的食源性致病菌标准菌株和分离株进行验证，准确度高达99%以上。 4.灵敏度达到10~100 CFU/test; 5.试剂盒采用高质量的酶试剂，保质期内持续保持高扩增力； 6.高度契合国标的前处理流程，提供完备的样品前处理、核酸纯化流程（含产品）、样品检测和判读方案。 7.用于小肠结肠炎耶尔森氏菌核酸检测。</p>

22 4	<p>名称：溶藻弧菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法） 规格：48测试/盒 1.基于Real Time PCR技术，利用针对于食源性致病菌特异性基因的引物、荧光探针以及其他反应所需试剂，加入待检样品即可进行扩增反应；2.即开即用，操作简单，用户只需要提供样品模板即可快速检测； 3.反应特异性强，产品经过大量有自主知识产权的食源性致病菌标准菌株和分离株进行验证，准确度高达99%以上。 4.灵敏度达到10~100 CFU/test; 5.试剂盒采用高质量的酶试剂，保质期内持续保持高扩增力； 6.高度契合国标的前处理流程，提供完备的样品前处理、核酸纯化流程（含产品）、样品检测和判读方案。 7.用于溶藻弧菌核酸检测。</p>
22 5	<p>名称：创伤弧菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法） 规格：48测试/盒 1.基于Real Time PCR技术，利用针对于食源性致病菌特异性基因的引物、荧光探针以及其他反应所需试剂，加入待检样品即可进行扩增反应；2.即开即用，操作简单，用户只需要提供样品模板即可快速检测； 3.反应特异性强，产品经过大量有自主知识产权的食源性致病菌标准菌株和分离株进行验证，准确度高达99%以上。 4.灵敏度达到10~100 CFU/test; 5.试剂盒采用高质量的酶试剂，保质期内持续保持高扩增力； 6.高度契合国标的前处理流程，提供完备的样品前处理、核酸纯化流程（含产品）、样品检测和判读方案。 7.用于创伤弧菌核酸。</p>
22 6	<p>名称：嗜肺军团菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法） 规格：48测试/盒 1.基于Real Time PCR技术，利用针对于食源性致病菌特异性基因的引物、荧光探针以及其他反应所需试剂，加入待检样品即可进行扩增反应；2.即开即用，操作简单，用户只需要提供样品模板即可快速检测； 3.反应特异性强，产品经过大量有自主知识产权的食源性致病菌标准菌株和分离株进行验证，准确度高达99%以上。 4.灵敏度达到10~100 CFU/test; 5.试剂盒采用高质量的酶试剂，保质期内持续保持高扩增力； 6.高度契合国标的前处理流程，提供完备的样品前处理、核酸纯化流程（含产品）、样品检测和判读方案。 7.用于嗜肺军团菌核酸检测。</p>
22 7	<p>名称：唐菖蒲伯克霍尔德氏菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法） 规格：48测试/盒 1.基于Real Time PCR技术，利用针对于食源性致病菌特异性基因的引物、荧光探针以及其他反应所需试剂，加入待检样品即可进行扩增反应；2.即开即用，操作简单，用户只需要提供样品模板即可快速检测； 3.反应特异性强，产品经过大量有自主知识产权的食源性致病菌标准菌株和分离株进行验证，准确度高达99%以上。 4.灵敏度达到10~100 CFU/test; 5.试剂盒采用高质量的酶试剂，保质期内持续保持高扩增力； 6.高度契合国标的前处理流程，提供完备的样品前处理、核酸纯化流程（含产品）、样品检测和判读方案。 7.用于唐菖蒲伯克霍尔德氏菌核酸检测。</p>
22 8	<p>名称：肠道侵袭性大肠埃希氏菌EIEC核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)48测试/盒 规格：48测试/盒 1.基于Real Time PCR技术，利用针对于食源性致病菌特异性基因的引物、荧光探针以及其他反应所需试剂，加入待检样品即可进行扩增反应；2.即开即用，操作简单，用户只需要提供样品模板即可快速检测； 3.反应特异性强，产品经过大量有自主知识产权的食源性致病菌标准菌株和分离株进行验证，准确度高达99%以上。 4.灵敏度达到10~100 CFU/test; 5.试剂盒采用高质量的酶试剂，保质期内持续保持高扩增力； 6.高度契合国标的前处理流程，提供完备的样品前处理、核酸纯化流程（含产品）、样品检测和判读方案。 7.用于肠道侵袭性大肠埃希氏菌EIEC核酸检测。</p>

229	<p>名称：五种致泻性大肠埃希氏菌核酸多重检测试剂盒(PCR-荧光探针法) 规格：48测试/盒 1.基于Real Time PCR技术，利用针对于食源性致病菌特异性基因的引物、荧光探针以及其他反应所需试剂，加入待检样品即可进行扩增反应；2.即开即用，操作简单，用户只需要提供样品模板即可快速检测； 3.反应特异性强，产品经过大量有自主知识产权的食源性致病菌标准菌株和分离株进行验证，准确度高达99%以上。 4.灵敏度达到10~100 CFU/test; 5.试剂盒采用高质量的酶试剂，保质期内持续保持高扩增力； 6.高度契合国标的前处理流程，提供完备的样品前处理、核酸纯化流程（含产品）、样品检测和判读方案。 7.用于五种致泻性大肠埃希氏菌核酸。</p>
230	<p>名称：蜡样芽孢杆菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法） 规格：48测试/盒 1.基于Real Time PCR技术，利用针对于食源性致病菌特异性基因的引物、荧光探针以及其他反应所需试剂，加入待检样品即可进行扩增反应；2.即开即用，操作简单，用户只需要提供样品模板即可快速检测； 3.反应特异性强，产品经过大量有自主知识产权的食源性致病菌标准菌株和分离株进行验证，准确度高达99%以上。 4.灵敏度达到10~100 CFU/test; 5.试剂盒采用高质量的酶试剂，保质期内持续保持高扩增力； 6.高度契合国标的前处理流程，提供完备的样品前处理、核酸纯化流程（含产品）、样品检测和判读方案。 7.用于蜡样芽孢杆菌核酸检测。</p>
231	<p>名称：致病型唐菖蒲伯克霍尔德氏菌核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)48测试/盒 规格：48测试/盒 1.基于Real Time PCR技术，利用针对于食源性致病菌特异性基因的引物、荧光探针以及其他反应所需试剂，加入待检样品即可进行扩增反应；2.即开即用，操作简单，用户只需要提供样品模板即可快速检测； 3.反应特异性强，产品经过大量有自主知识产权的食源性致病菌标准菌株和分离株进行验证，准确度高达99%以上。 4.灵敏度达到10~100 CFU/test; 5.试剂盒采用高质量的酶试剂，保质期内持续保持高扩增力； 6.高度契合国标的前处理流程，提供完备的样品前处理、核酸纯化流程（含产品）、样品检测和判读方案。 7.用于致病型唐菖蒲伯克霍尔德氏菌核酸检。</p>
232	<p>名称：支原体肉汤培养基 规格：20支/盒 1.用于支原体增菌培养；2.管盖采用贴合操作者拇指的半月弯面设计，无管盖锁扣，单手开盖更方便且省力；特殊设计的胶塞密封试管，密封性更好；特殊设计的集气结构，集气空间大且易观察；管口径1.8cm、15cm长的试管，无菌型，装液量8ml/支；</p>
233	<p>名称：一次性使用病毒采样管 非灭活型（单管单人采样） 规格：3mL*50人份/盒 1.用于病毒采样； 2.单人单管包装，采用无菌一次性塑料采样瓶，5ml采样瓶内含3ml采样液，红色盖子更为醒目以便区分，配有可折断无菌棉签拭子。</p>
234	<p>名称：灭能小牛血清500mL/瓶 塑料瓶包装，500ml/瓶</p>
235	<p>名称：瓷珠冻存管50支/盒 规格：50支/盒 1.用于菌株的-10℃至-80℃保存；2.1毫升/支（每支含12粒瓷珠）；</p>
236	<p>名称：肺炎支原体培养基平板(含血清)20片/盒 规格：20片/盒 1.用于肺炎支原体培养；2.10个一包无菌平板，包装内附有吸水干燥剂，以保证平板水分平衡，每个塑料平板边缘都喷有产品名称标识，以便清晰知道拆包后平板的品种；</p>
237	<p>名称：金黄色葡萄球菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对金黄色葡萄球菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现金黄色葡萄球菌的鉴定； 2、试剂盒组成：SA预混液500u/支、SA阳性对照100u/支、空白对照100u/支； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、检测灵敏度：10-100copies/test.； 7、扩增程序：两步法扩增；</p>

238	<p>名称：金黄色葡萄球菌肠毒素毒力基因（SEA/SEB/SEC/SED/SEE）检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对金黄色葡萄球菌肠毒素毒力基因设计引物和探针，实现金黄色葡萄球菌肠毒素毒力基因的检测； 2、试剂盒组成：SAVG预混液1 500ul/支、SAVG预混液2 500ul/支、SAVG阳性对照 100ul/支、空白对照100ul/支； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM、HEX、CY5检测通道；5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增；</p>
239	<p>名称：金黄色葡萄球菌mecA/nuc基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对金黄色葡萄球菌mecA/nuc基因设计引物和探针，实现金黄色葡萄球菌mecA/nuc基因的检测； 2、试剂盒组成：MRSA预混液 500ul/支、MRSA阳性对照 100ul/支、空白对照100ul/支； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM、HEX、检测通道；5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增；</p>
240	<p>名称：金黄色葡萄球菌肠毒素A分型检测试剂盒(Elisa方法) 1、本试剂盒采用双抗体夹心ELISA方法，在酶标板微孔上预包被金黄色葡萄球菌肠毒素A抗体，预包被的肠毒素A抗体与酶标抗体（酶标物）同时与样本中的肠毒素A结合，形成抗体—肠毒素A—酶标抗体复合物，经TMB底物显色，样本吸光值与金黄色葡萄球菌肠毒素A的含量呈正相关，与标准曲线比较再乘以其对应的校准系数，即可得出样本中肠毒素A的含量； 2、试剂盒灵敏度：2ppb、样本最低检测限：2ppb、精密度：试剂盒的变异系数均小于10%； 3、储存条件：2~8℃以下避光保存，有效期12个月。肠毒素高浓度标准品（1ppm）需-18℃以下冷冻保存； 4、结果判读：使用参数方法（4p）构建标准曲线，分析样本中肠毒素A的含量；配合厂家配套判读方法；</p>
241	<p>名称：金黄色葡萄球菌肠毒素B分型检测试剂盒(Elisa方法) 1、本试剂盒采用双抗体夹心ELISA方法，在酶标板微孔上预包被金黄色葡萄球菌肠毒素B抗体，预包被的肠毒素B抗体与酶标抗体（酶标物）同时与样本中的肠毒素A结合，形成抗体—肠毒素B—酶标抗体复合物，经TMB底物显色，样本吸光值与金黄色葡萄球菌肠毒素B的含量呈正相关，与标准曲线比较再乘以其对应的校准系数，即可得出样本中肠毒素B的含量； 2、试剂盒灵敏度：0.5ppb样本最低检测限：0.5ppb精密度：试剂盒的变异系数均小于10%； 3、储存条件：2~8℃以下避光保存，有效期12个月。肠毒素高浓度标准品（1ppm）需-18℃以下冷冻保存； 4、结果判读：使用参数方法（4p）构建标准曲线，分析样本中肠毒素B的含量；配合厂家配套判读方法；</p>
242	<p>名称：金黄色葡萄球菌肠毒素C分型检测试剂盒(Elisa方法) 1、本试剂盒采用双抗体夹心ELISA方法，在酶标板微孔上预包被金黄色葡萄球菌肠毒素C抗体，预包被的肠毒素C抗体与酶标抗体（酶标物）同时与样本中的肠毒素A结合，形成抗体—肠毒素C—酶标抗体复合物，经TMB底物显色，样本吸光值与金黄色葡萄球菌肠毒素A的含量呈正相关，与标准曲线比较再乘以其对应的校准系数，即可得出样本中肠毒素C的含量； 2、试剂盒灵敏度：0.5ppb样本最低检测限：0.5ppb精密度：试剂盒的变异系数均小于10%； 3、储存条件：2~8℃以下避光保存，有效期12个月。肠毒素高浓度标准品（1ppm）需-18℃以下冷冻保存； 4、结果判读：使用参数方法（4p）构建标准曲线，分析样本中肠毒素C的含量；配合厂家配套判读方法；</p>

24 3	<p>名称：金黄色葡萄球菌肠毒素D分型检测试剂盒(Elisa方法 1、本试剂盒采用双抗体夹心ELISA方法，在酶标板微孔上预包被金黄色葡萄球菌肠毒素D抗体，预包被的肠毒素D抗体与酶标抗体（酶标物）同时与样本中的肠毒素A结合，形成抗体—肠毒素D—酶标抗体复合物，经TMB底物显色，样本吸光值与金黄色葡萄球菌肠毒素D的含量呈正相关，与标准曲线比较再乘以其对应的校准系数，即可得出样本中肠毒素D的含量； 2、试剂盒灵敏度：2ppb、样本最低检测限：2ppb、精密密度：试剂盒的变异系数均小于10%； 3、储存条件：2~8°C以下避光保存，有效期12个月。肠毒素高浓度标准品（1ppm）需-18°C以下冷冻保存； 4、结果判读：使用参数方法（4p）构建标准曲线，分析样本中肠毒素D的含量；配合厂家配套判读方法；</p>
24 4	<p>名称：金黄色葡萄球菌肠毒素E分型检测试剂盒(Elisa方法 1、本试剂盒采用双抗体夹心ELISA方法，在酶标板微孔上预包被金黄色葡萄球菌肠毒素E抗体，预包被的肠毒素E抗体与酶标抗体（酶标物）同时与样本中的肠毒素A结合，形成抗体—肠毒素E—酶标抗体复合物，经TMB底物显色，样本吸光值与金黄色葡萄球菌肠毒素E的含量呈正相关，与标准曲线比较再乘以其对应的校准系数，即可得出样本中肠毒素E的含量； 2、试剂盒灵敏度：2ppb、样本最低检测限：2ppb、精密密度：试剂盒的变异系数均小于10%； 3、储存条件：2~8°C以下避光保存，有效期12个月。肠毒素高浓度标准品（1ppm）需-18°C以下冷冻保存； 4、结果判读：使用参数方法（4p）构建标准曲线，分析样本中肠毒素E的含量；配合厂家配套判读方法；</p>
24 5	<p>名称：金黄色葡萄球菌肠毒素(ABCDE)胶体金卡(胶体金法) 1、金黄色葡萄球菌可产生A、B、C、D、E等多种肠毒素（SE）。本产品以纳米金颗粒作为标记指示物，应用“双抗体夹心法”的原理，样品中的肠毒素和金标记的特异性单克隆抗体结合后，再与包被于NC膜T线位置的特异性多克隆抗体结合，金颗粒的聚集而显示明显的红线。通过肉眼直接观察是否出现T线，判断样品中是否含有金黄色葡萄球菌肠毒素A、B、C、D、E； 2、检测灵敏度：SE(A/B/C/D/E)：1~2μg/kg（μg/kg=ng/g=ppb； 3、适用范围：生鲜乳、菌液、肉制品、环境和其他样品中金黄色葡萄球菌肠毒素A、B、C、D、E的检测； 4、反应时间：15分钟内</p>
24 6	<p>名称：金黄色葡萄球菌肠毒素总量检测试剂盒(Elisa方法) 1、采用双抗体夹心ELISA方法，在酶标板微孔上预包被金黄色葡萄球菌肠毒素总量抗体，预包被的肠毒素总量抗体与酶标抗体（酶标物）同时与样本中的肠毒素结合，形成抗体—肠毒素—酶标抗体复合物，经TMB底物显色，样本吸光值与金黄色葡萄球菌肠毒素的含量呈正相关； 2、试剂盒灵敏度：0.25-2ppb精密密度：试剂盒的变异系数均小于10%； 3、结果判读：阴性对照孔OD值应低于0.2，阳性对照孔应高于0.5，两个阴性对照孔的平均值加上0.2为阈值；</p>
24 7	<p>名称：金黄色葡萄球菌肠毒素分型试剂盒 1、采用双抗体夹心ELISA方法，分别在A~E行酶标微孔上预包被金黄色葡萄球菌肠毒素A~E亚型抗体，F、G行为阴性对照行，H行为阳性对照行。预包被的肠毒素分型抗体与抗试剂同时与样本中的肠毒素结合，再与酶标物结合，最终形成抗体—肠毒素—抗体—酶标物复合物，经TMB底物显色，样本吸光值与金黄色葡萄球菌肠毒素的含量呈正相关； 2、灵敏度：SEA 1ppb、SEB 0.25ppb、SEC 0.25ppb、SED 2ppb、SEE 2ppb； 精密密度：试剂盒的变异系数均小于10%； 3、适用范围：适用于食品及细菌产毒培养基中金黄色葡萄球菌肠毒素的定性检测； 4、储存条件：保存试剂盒于2~8°C； 5、有效期：该产品有效期为12个月</p>

248	名称：蜡样芽胞杆菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对蜡样也抱杆菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现蜡样芽胞杆菌的鉴定； 2、试剂盒组成：BC预混液500ul/支、BC阳性对照100ul/支、空白对照200ul/支； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、检测灵敏度：10-100copies/test； 7、扩增程序：两步法扩增；
249	名称：蜡样芽胞杆菌hblC/nheB/cesB基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对蜡样芽胞杆菌hblC/nheB/cesB基因设计引物和探针，实现蜡样芽胞杆菌hblC/nheB/cesB基因的检测 2、试剂盒组成：BCT预混液500ul/支、BCT阳性对照100ul/支、空白对照100ul/支； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM、HEX、CY5检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增；
250	名称：沙门氏菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对沙门氏菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现沙门氏菌的鉴定； 2、试剂盒组成：SAL预混液8T/条、SAL阳性对照100ul/支、空白对照100ul/支； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM检测通道； 5、反应体系：25ul。 6，检测灵敏度：10-100copies/test； 7、扩增程序：两步法扩增；
251	名称：沙门氏菌血清（O、H）基因分型试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光定量PCR技术，针对沙门氏菌OH因子设计引物和探针，从而实现沙门氏菌血清型在核酸水平上的鉴定； 2、配备厂家“沙门氏菌O-H1-H2血清型分型判读表”； 3、可判读不少于204种沙门菌株； 4、适用范围：纯培养的沙门氏菌的血清型鉴定； 5、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 6、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM/HEX/CY5检测通道； 7、反应体系：25ul；
252	名称：沙门氏菌单项（二项缺失）鉴定试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对双相沙门氏菌特异性基因设计引物和探针，实现双相沙门氏菌在核酸水平上的鉴定，进而实现沙门氏菌二相缺失的鉴定； 2、试剂盒组成：SALH预混液、SALH阳性对照、空白对照； 3、适用范围：纯菌株的鉴定； 4、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 5、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的ROX检测通道； 6、反应体系：25ul； 7、扩增程序：两步法扩增；
253	名称：肠炎沙门氏菌鉴定试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对肠炎沙门氏菌特异性基因设计引物和探针，实现肠炎沙门氏菌的鉴定； 2、适用范围：纯菌株的鉴定； 3、试剂盒组成：SALE预混液、SALE阳性对照、空白对照； 4、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 5、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM检测通道； 6、反应体系：25ul； 7、扩增程序：两步法扩增； 8、灵敏度：2×10 ³ copies/mL；
254	名称：鼠伤寒沙门氏菌鉴定试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对鼠伤寒沙门氏菌特异性基因设计引物和探针，实现鼠伤寒沙门氏菌的鉴定； 2、适用范围：纯菌株的鉴定； 3、试剂盒组成：Typ预混液、Typ阳性对照、空白对照； 4、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 5、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的CY5检测通道； 6、反应体系：25ul； 7、扩增程序：两步法扩增；

25 5	<p>名称：鼠伤寒沙门氏菌单项变种鉴定试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对鼠伤寒沙门氏菌及其单相变种特异性基因设计引物和探针，实现鼠伤寒沙门氏菌及其单相变种的鉴定； 2、适用范围：纯菌株的鉴定； 3、试剂盒组成：TypH预混液、TypH阳性对照、空白对照； 4、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 5、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM/ROX检测通道； 6、反应体系：25ul； 7、扩增程序：两步法扩增；</p>
25 6	<p>名称：15种常见沙门氏菌血清型分子鉴定试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光定量PCR技术，针对15种常见沙门氏菌血清型（肠炎、鼠伤寒及单相变种、伤寒、甲/乙/丙型副伤寒、猪霍乱、德尔卑、伦敦、斯坦利、山夫登堡、阿贡纳、汤姆逊、罗森、印第安纳、黄金海岸、韦太夫雷登、婴儿、纽波特）特异性基因设计引物和探针，从而实现15种常见沙门氏菌血清型在核酸水平上的鉴定； 2、配备厂家“15种沙门氏菌O-H1-H2血清型分型判读表”； 3、适用范围：纯培养的沙门氏菌的血清型鉴定； 4、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列、等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 5、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM/HEX/CY5/ROX检测通道； 6、反应体系：25ul； 7、扩增程序：两步法扩增；</p>
25 7	<p>名称：伤寒沙门氏菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对伤寒沙门氏菌血清型特异性基因设计引物和探针，实现伤寒沙门氏菌在核酸水平上的定性检测； 2、适用范围：纯培养的沙门氏菌菌株； 3、试剂盒组成：Typ预混液、Typ阳性对照、空白对照； 4、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 5、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM、HEX（VIC）、ROX检测通道； 6、反应体系：25ul； 7、扩增程序：两步法扩增；</p>
25 8	<p>名称：沙门氏菌血清型分子鉴定试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对沙门氏菌部分统计学特异性基因设计引物和探针，沙门氏菌血清型在核酸水平上的鉴定； 2、配备厂家“沙门血清型鉴定表判读表”； 3、可判读不少于127种沙门菌株； 4、适用范围：纯培养的沙门氏菌的血清型鉴定； 5、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 6、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM、HEX、CY5检测通道； 7、反应体系：25ul； 8、扩增程序：两步法扩增；</p>
25 9	<p>名称：40种常见沙门氏菌血清型分子鉴定试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对沙门氏菌部分统计学特异性基因设计引物和探针，沙门氏菌血清型在核酸水平上的鉴定； 2、配备厂家“40种沙门氏菌血清型结果判定表”； 3、可判读不少于40种沙门菌株； 4、适用范围：纯培养的沙门氏菌的血清型鉴定； 5、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 6、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM、HEX、CY5检测通道； 7、反应体系：25ul； 8、扩增程序：两步法扩增；</p>
26 0	<p>名称：沙门氏菌血清型分子鉴定多重试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对沙门氏菌部分统计学特异性基因设计引物和探针，沙门氏菌血清型在核酸水平上的鉴定； 2、配备厂家“沙门多重血清型鉴定表判读表”； 3、可判读不少于127种沙门菌株； 4、适用范围：纯培养的沙门氏菌的血清型鉴定； 5、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 6、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM、HEX、CY5检测通道； 7、反应体系：25ul； 8、扩增程序：两步法扩增；</p>

26 1	<p>名称：小肠结肠炎耶尔森氏菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对小肠结肠炎耶尔森氏菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现小肠结肠炎耶尔森氏菌的鉴定； 2、试剂盒组成：YE预混液、YE预混液阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM检测通道； 5、反应体系：25ul； 6，检测灵敏度：10-100copies/test； 7、扩增程序：两步法扩增；</p>
26 2	<p>名称：小肠结肠炎耶尔森氏菌foxA/ail/ystA/ystB/yadA/virF/rfbC基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对小肠结肠炎耶尔森菌毒力基因（foxA/ail/ystA/ystB/yadA/virF/rfbC）设计引物和探针，从而实现小肠结肠炎耶尔森菌毒力基因的检测； 2、适用范围：纯培养的小肠结肠炎耶尔森菌菌株； 3、产品提供空白对照为：DNase-free ddH2O； 4、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 5、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM/HEX/CY5/ROX检测通道； 6、反应体系：25ul； 7、产品说明书配备结果判读表格； 8、扩增程序：两步法扩增；</p>
26 3	<p>名称：小肠结肠炎耶尔森氏菌/假结核耶尔森菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对小肠结肠炎耶尔森氏菌/假结核耶尔森菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现小肠结肠炎耶尔森氏菌/假结核耶尔森菌的鉴定； 2、试剂盒组成：YE预混液、YE预混液阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM、HEX检测通道； 5、反应体系：25ul； 6，检测灵敏度：10-100copies/test； 7、扩增程序：两步法扩增；</p>
26 4	<p>名称：弧菌菌种鉴定试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对弧菌特异性基因设计引物和探针，从而实现弧菌在核酸水平上的菌株鉴定； 2、本产品可鉴定：副溶血性弧菌、霍乱弧菌、创伤弧菌、拟态弧菌、溶藻弧菌、河弧菌等菌株。同时还可以鉴定副溶血性弧菌的毒力基因（TDH/TRH1和TRH2）以及霍乱弧菌的血清型O1和O139； 3、适用范围：纯培养的菌株； 4、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 5、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM/HEX/CY5检测通道； 6、反应体系：25ul； 7、扩增程序：两步法扩增；</p>
26 5	<p>名称：副溶血性弧菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）</p> <p>1、采用实时荧光PCR技术，针对副溶血性弧菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现副溶血性弧菌的鉴定；</p> <p>2、试剂盒组成：VP预混液、VP预混液阳性对照、空白对照；</p> <p>3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认；</p> <p>4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM检测通道；</p> <p>5、反应体系：25ul；</p> <p>6，检测灵敏度：2×10³copies/mL；</p> <p>7、扩增程序：两步法扩增；</p>
26 6	<p>名称：霍乱弧菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对霍乱弧菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现霍乱弧菌的鉴定； 2、试剂盒组成：VCH预混液、VCH预混液阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM检测通道； 5、反应体系：25ul； 6，检测灵敏度：10~100copies/test； 7、扩增程序：两步法扩增；</p>

267	<p>名称：拟态弧菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）</p> <p>1、采用实时荧光PCR技术，针对拟态弧菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现霍乱弧菌的鉴定；</p> <p>2、试剂盒组成：VMI预混液、VMI预混液阳性对照、空白对照；</p> <p>3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认；</p> <p>4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM检测通道；</p> <p>5、反应体系：25ul；</p> <p>6、检测灵敏度：10~100copies/test；</p> <p>7、扩增程序：两步法扩增；</p>
268	<p>名称：溶藻弧菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）</p> <p>1、采用实时荧光PCR技术，针对溶藻弧菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现溶藻弧菌的鉴定；</p> <p>2、试剂盒组成：VAL预混液、VAL预混液阳性对照、空白对照；</p> <p>3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认；</p> <p>4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM检测通道；</p> <p>5、反应体系：25ul；</p> <p>6、检测灵敏度：10~100copies/test；</p> <p>7、扩增程序：两步法扩增；</p>
269	<p>名称：河弧菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）</p> <p>1、采用实时荧光PCR技术，针对河弧菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现河弧菌的鉴定；</p> <p>2、试剂盒组成：VFL预混液、VFL预混液阳性对照、空白对照；</p> <p>3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认；</p> <p>4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM检测通道；</p> <p>5、反应体系：25ul；</p> <p>6、检测灵敏度：10~100copies/test；</p> <p>7、扩增程序：两步法扩增；</p>
270	<p>名称：嗜水气单胞菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）</p> <p>1、采用实时荧光PCR技术，针对嗜水气单胞菌的特异性基因设计引物和探针，实现嗜水气单胞菌在核酸水平上的定性检测；</p> <p>2、试剂盒组成：AH预混液、AH预混液阳性对照、空白对照；</p> <p>3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认；</p> <p>4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的ROX检测通道；</p> <p>5、反应体系：25ul；</p> <p>6、检测灵敏度：2×10³copies/mL；</p> <p>7、扩增程序：两步法扩增；</p>
271	<p>名称：类志贺邻单胞菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）</p> <p>1、采用实时荧光PCR技术，针对类志贺邻单胞菌的特异性基因设计引物和探针，实现类志贺邻单胞菌在核酸水平上的定性检测；</p> <p>2、试剂盒组成：PS预混液、PS预混液阳性对照、空白对照；</p> <p>3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认；</p> <p>4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM检测通道；</p> <p>5、反应体系：25ul；</p> <p>6、检测灵敏度：2×10³copies/mL；</p> <p>7、扩增程序：两步法扩增；</p>

27 2	名称：副溶血性弧菌毒力基因（TDH / TRH1/TRH2）检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对副溶血性弧菌毒力基因（TDH / TRH1/TRH2）设计引物和探针，实现副溶血性弧菌毒力基因（TDH / TRH1/TRH2）在核酸水平上的定性检测； 2、试剂盒组成：VPVG预混液、VPVG预混液阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM、HEX、CY5检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增；
27 3	名称：副溶血性弧菌毒力基因（TDH / TRH1/TLH/TRH2/orf8/toxR）检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对副溶血性弧菌毒力基因设计引物和探针，实现副溶血性弧菌毒力基因的检测； 2、试剂盒组成：VPVG预混液1VPVG预混液2阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM、HEX、ROX、CY5检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增；
27 4	名称：霍乱弧菌血清型O1/O139检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对霍乱弧菌血清型设计引物和探针，实现霍乱弧菌血清型O1和O139在核酸水平上的定性检测； 2、试剂盒组成：VCS预混液、VCS阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的HEX（VIC）、CY5检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增；
27 5	名称：霍乱弧菌ctxA/ctxB基因检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对霍乱弧菌ctxA/ctxB基因设计引物和探针，实现霍乱弧菌ctxA/ctxB基因的检测； 2、试剂盒组成：ctxA/B预混液、ctxA/B阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的HEX、CY5检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增；
27 6	名称：副溶血性弧菌O血清型分子鉴定试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对副溶血性弧菌血清型设计引物和探针，实现副溶血性弧菌在核酸水平上的血清分型； 2、试剂盒组成：预混液VSS1、预混液VSS2、预混液VSS3； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM、HEX、ROX、CY5检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增； 7、配备厂家“目标基因判读表”
27 7	名称：副溶血性弧菌毒力基因（TDH/TRH/TLH/toxR）检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对副溶血性弧菌毒力基因设计引物和探针，实现副溶血性弧菌毒力基因的检测； 2、试剂盒组成：VPVG预混液1VPVG预混液2阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM、HEX、ROX、CY5检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增；
27 8	名称：副溶血性弧菌毒力基因（TLH / TDH/TRH）检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对创伤弧菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现创伤弧菌的鉴定； 2、试剂盒组成：UUV预混液、UUV预混液阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的CY5检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、检测灵敏度：10~100copies/test； 7、扩增程序：两步法扩增；

279	<p>名称：创伤弧菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对创伤弧菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现创伤弧菌的鉴定； 2、试剂盒组成：UUV预混液、UUV预混液阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的CY5检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、检测灵敏度：10~100copies/test； 7、扩增程序：两步法扩增；</p>
280	<p>名称：艰难梭菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）</p> <p>1、采用实时荧光PCR技术，针对艰难梭菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现艰难梭菌的鉴定；</p> <p>2、试剂盒组成：CDI预混液、CDI预混液阳性对照、空白对照；</p> <p>3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认；</p> <p>4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的CY5检测通道；</p> <p>5、反应体系：25ul；</p> <p>6、检测灵敏度：2×10³copies/mL；</p> <p>7、扩增程序：两步法扩增；</p>
281	<p>名称：艰难梭菌tcdA基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对艰难梭菌tcdA的特异性基因设计引物和探针，从而实现艰难梭菌tcdA基因的检测； 2、试剂盒组成：tcdA预混液、tcdA预混液阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增；</p>
282	<p>名称：艰难梭菌tcdB基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对艰难梭菌tcdB的特异性基因设计引物和探针，从而实现艰难梭菌tcdB基因的检测； 2、试剂盒组成：tcdB预混液、tcdB预混液阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增；</p>
283	<p>名称：艰难梭菌tcdE基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对艰难梭菌tcdE的特异性基因设计引物和探针，从而实现艰难梭菌tcdE基因的检测； 2、试剂盒组成：tcdE预混液、tcdE预混液阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增；</p>
284	<p>名称：五种致泻大肠埃希氏菌（DEC）核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对致泻大肠埃希氏菌特异性设计引物和探针，实现致泻大肠埃希氏菌在核酸水平上的定性检测； 2、适用范围：纯培养菌株 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等常见荧光定量PCR仪；</p> <p>4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM、HEX、CY5检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、试剂盒组成：预混液DECM1 1000ul 1支、预混液DECM2 1000ul 1支、预混液DECM3 1000ul 1支、预混液DECM4 1000ul 1支、预混液DECM5 1000ul 1支、DECM阳性对照100ul 1支、空白对照 100ul 1支。</p> <p>7、扩增程序：两步法扩增</p>

28 5	名称：六种致泻大肠埃希氏菌（DEC）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）可鉴定EPEC、EHEC / STEC、ETEC、EIEC、EAEC、DAEC 1、采用实时荧光PCR技术，针对致泻大肠埃希氏菌（DEC）特异性基因设计引物和探针，从而实现致泻大肠埃希氏菌（DEC）在核酸水平上的菌株鉴定； 2、可鉴定：EPEC、EHEC / STEC、ETEC、EIEC、EAEC、DAEC6种基因型； 3、产品说明书附带“致泻大肠目标基因与型别对照表”； 4、适用范围：纯培养的菌株； 5、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 6、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM/HEX/CY5/ROX检测通道； 7、反应体系：25ul； 8、扩增程序：两步法扩增；
28 6	名称：致泻大肠埃希氏菌（DEC）核酸检测试剂盒（普通 PCR） 1、本试剂盒采用多重PCR技术，对大肠埃希氏菌种属鉴定和毒力基因的十五对特异性引物进行检测，根据PCR扩增产物的条带大小来判定菌株中含有的毒力基因种类并确定其致病型别； 2、适用仪器：普通PCR仪进行核酸扩增；市售全自动电泳仪或普通核酸电泳系统对扩增产物进行电泳分析； 3、配备厂家结果判读表：致泻大肠目标基因与型别对照表
28 7	名称：肠产毒性埃希氏菌LT基因检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对肠产毒性埃希氏菌LT基因的特异性基因设计引物和探针，从而实现肠产毒性埃希氏菌LT基因的检测； 2、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 3、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM/HEX检测通道； 4、反应体系：25ul； 5、扩增程序：两步法扩增；
28 8	名称：STEC O血清型分子鉴定试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对STECO血清型的特异性基因设计引物和探针，实现STECO血清型在核酸水平上的分子鉴定； 2、试剂盒组成：STECO预混液1、STECO预混液2、STECO阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM、HEX、ROX、CY5检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增； 7、灵敏度：10~100copies/test；
28 9	名称：产志贺毒素埃希氏菌(STEC)核酸检测试剂盒(荧光PCR法) 1、采用实时荧光PCR技术，针对产志贺毒素大肠埃希氏菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现产志贺毒素大肠埃希氏菌在核酸水平上的定性检测； 2、试剂盒组成：STEC预混液、STEC阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM、HEX、CY5检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、检测灵敏度：10~100copies/test； 7、扩增程序：两步法扩增；
29 0	名称：肉毒梭菌毒素A核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对A型肉毒梭菌产毒基因的特异性基因设计引物和探针，从而实现A型肉毒梭菌产毒基因的检测； 2、试剂盒组成：CBA预混液、CBA阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增；
29 1	名称：肉毒梭菌毒素B核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对B型肉毒梭菌产毒基因的特异性基因设计引物和探针，从而实现B型肉毒梭菌产毒基因的检测； 2、试剂盒组成：CBB预混液、CBB阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增；

29 2	名称：肉毒梭菌毒素E核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对E型肉毒梭菌产毒基因的特异性基因设计引物和探针，从而实现E型肉毒梭菌产毒基因的检测； 2、试剂盒组成：CBE预混液、CBE阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增；
29 3	名称：肉毒梭菌毒素F核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对F型肉毒梭菌产毒基因的特异性基因设计引物和探针，从而实现F型肉毒梭菌产毒基因的检测； 2、试剂盒组成：CBF预混液、CBF阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增；
29 4	名称：肉毒梭菌产毒基因（A型/B型/E型/F型）检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对肉毒梭菌产毒基因的特异性基因设计引物和探针，从而实现肉毒梭菌产毒基因的检测； 2、试剂盒组成：CBVG预混液1、CBVG预混液2、CBVG阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM、HEX、CY5检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增；
29 5	名称：肉毒梭菌/生孢梭菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对肉毒梭菌生孢梭菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现肉毒梭菌生孢梭菌在核酸水平上的定性检测； 2、试剂盒组成：CBS预混液1、CBS预混液2、CBS阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM、HEX、CY5检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增； 7、灵敏度：10~100copies/test；
29 6	名称：梭菌菌种鉴定试剂盒（荧光PCR法） 可鉴定丁酸梭菌、产气荚膜梭菌、新生儿梭菌、艰难梭菌、生孢梭菌、肉毒梭菌、巴氏梭菌等菌株,同时可以鉴定肉毒梭菌的产毒基因,即肉毒A、肉毒B、肉毒E和肉毒F的基因。 1、采用实时荧光PCR技术，针对梭菌特异性基因设计引物和探针，从而实现梭菌在核酸水平上的菌种鉴定； 2、本产品可鉴定：鉴定丁酸梭菌、产气荚膜梭菌、新生儿梭菌、艰难梭菌、生孢梭菌、肉毒梭菌、巴氏梭菌等菌株,同时可以鉴定肉毒梭菌的产毒基因,即肉毒A、肉毒B、肉毒E和肉毒F的基因； 3、适应范围：纯培养菌株； 4、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 5、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM/HEX/CY5检测通道； 6、反应体系：25ul； 7、扩增程序：两步法扩增；
29 7	名称：产气荚膜梭菌荧光定量PCR试剂盒 1、采用实时荧光PCR技术，针对产气荚膜梭菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现产气荚膜梭菌在核酸水平上的定性检测； 2、试剂盒组成：CPE预混液、CPE阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的HEX检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增； 7、灵敏度：10~100copies/test；
29 8	名称：肉毒梭菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒 1、采用实时荧光PCR技术，针对肉毒梭菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现肉毒梭菌在核酸水平上的定性检测； 2、试剂盒组成：CBS预混液1、CBS预混液2、CBS阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM、HEX、CY5检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增； 7、灵敏度：10~100copies/test；

299	<p>名称：弯曲菌菌种鉴定试剂盒（荧光PCR法）</p> <p>1、采用实时荧光PCR技术，针对弯曲菌特异性基因设计引物和探针，从而实现弯曲菌在核酸水平上的菌株鉴定；</p> <p>2、本产品可鉴定：空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、乌普萨拉弯曲菌、海鸥弯曲菌、胎儿弯曲菌、红嘴鸥弯曲菌、猪肠弯曲菌、简明弯曲菌、瑞士弯曲菌、曲形弯曲菌、唾液弯曲菌、昭和弯曲菌等菌株；</p> <p>3、适用范围：纯培养的弯曲菌菌株；</p> <p>4、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认；</p> <p>5、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM/HEX/CY5检测通道；</p> <p>6、反应体系：25ul；</p> <p>7、扩增程序：两步法扩增；</p>
300	<p>名称：胎儿弯曲菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）</p> <p>1、采用实时荧光PCR技术，针对胎儿弯曲菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现胎儿弯曲菌在核酸水平上的定性检测；</p> <p>2、试剂盒组成：预混液1、C BS阳性对照、空白对照；</p> <p>3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认；</p> <p>4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FMA检测通道；</p> <p>5、反应体系：25ul；</p> <p>6、扩增程序：两步法扩增；</p> <p>7、灵敏度：10~100copies/test；</p>
301	<p>名称：空肠弯曲菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）</p> <p>1、采用实时荧光PCR技术，针对空肠弯曲菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现空肠弯曲菌在核酸水平上的定性检测；</p> <p>2、试剂盒组成：CJE预混液1、CJE阳性对照、空白对照；</p> <p>3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认；</p> <p>4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FMA检测通道；</p> <p>5、反应体系：25ul；</p> <p>6、扩增程序：两步法扩增；</p> <p>7、灵敏度：2×10³copies/mL；</p>
302	<p>名称：结肠弯曲菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）</p> <p>1、采用实时荧光PCR技术，针对结肠弯曲菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现结肠弯曲菌在核酸水平上的定性检测；</p> <p>2、试剂盒组成：CCO预混液1、CCO阳性对照、空白对照；</p> <p>3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认；</p> <p>4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FMA检测通道；</p> <p>5、反应体系：25ul；</p> <p>6、扩增程序：两步法扩增；</p> <p>7、灵敏度：2×10³copies/mL；</p>

303	<p>名称：乌普萨拉弯曲菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）</p> <p>1、采用实时荧光PCR技术，针对乌普萨拉弯曲菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现乌普萨拉弯曲菌在核酸水平上的定性检测；</p> <p>2、试剂盒组成：预混液、阳性对照、空白对照；</p> <p>3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认；</p> <p>4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FMA检测通道；</p> <p>5、反应体系：25ul；</p> <p>6、扩增程序：两步法扩增；</p> <p>7、灵敏度：2×10³copies/mL；</p>
304	<p>名称：海鸥弯曲菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）</p> <p>1、采用实时荧光PCR技术，针对海鸥弯曲菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现海鸥弯曲菌在核酸水平上的定性检测；</p> <p>2、试剂盒组成：预混液、阳性对照、空白对照；</p> <p>3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认；</p> <p>4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FMA检测通道；</p> <p>5、反应体系：25ul；</p> <p>6、扩增程序：两步法扩增；</p> <p>7、灵敏度：2×10³copies/mL；</p>
305	<p>名称：猪肠弯曲菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）</p> <p>1、采用实时荧光PCR技术，针对猪肠弯曲菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现猪肠弯曲菌在核酸水平上的定性检测；</p> <p>2、试剂盒组成：预混液、阳性对照、空白对照；</p> <p>3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认；</p> <p>4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FMA检测通道；</p> <p>5、反应体系：25ul；</p> <p>6、扩增程序：两步法扩增；</p> <p>7、灵敏度：2×10³copies/mL；</p>
306	<p>名称：简明弯曲菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）</p> <p>1、采用实时荧光PCR技术，针对简明弯曲菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现简明弯曲菌在核酸水平上的定性检测；</p> <p>2、试剂盒组成：预混液、阳性对照、空白对照；</p> <p>3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认；</p> <p>4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FMA检测通道；</p> <p>5、反应体系：25ul；</p> <p>6、扩增程序：两步法扩增；</p> <p>7、灵敏度：2×10³copies/mL；</p>

307	<p>名称：瑞士弯曲菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）</p> <ol style="list-style-type: none"> 1、采用实时荧光PCR技术，针对瑞士弯曲菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现瑞士弯曲菌在核酸水平上的定性检测； 2、试剂盒组成：预混液、阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FMA检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增； 7、灵敏度：2×10³copies/mL；
308	<p>名称：曲形弯曲菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）</p> <ol style="list-style-type: none"> 1、采用实时荧光PCR技术，针对海鸥弯曲菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现海鸥弯曲菌在核酸水平上的定性检测； 2、试剂盒组成：预混液、阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FMA检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增； 7、灵敏度：2×10³copies/mL；
309	<p>名称：唾液弯曲菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）</p> <ol style="list-style-type: none"> 1、采用实时荧光PCR技术，针对唾液弯曲菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现唾液弯曲菌在核酸水平上的定性检测； 2、试剂盒组成：预混液、阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FMA检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增； 7、灵敏度：2×10³copies/mL；
310	<p>名称：昭和弯曲菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）</p> <ol style="list-style-type: none"> 1、采用实时荧光PCR技术，针对昭和弯曲菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现昭和弯曲菌在核酸水平上的定性检测； 2、试剂盒组成：预混液、阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FMA检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增； 7、灵敏度：2×10³copies/mL；

31 1	<p>名称：空肠弯曲菌/结肠弯曲菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）</p> <p>1、采用实时荧光PCR技术，针对空肠弯曲菌/结肠弯曲菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现空肠弯曲菌/结肠弯曲菌在核酸水平上的定性检测；</p> <p>2、试剂盒组成：CJC预混液、CJC阳性对照、空白对照；</p> <p>3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认；</p> <p>4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FMA检测通道；</p> <p>5、反应体系：25ul；</p> <p>6、扩增程序：两步法扩增；</p> <p>7、灵敏度：2×10³copies/mL；</p>
31 2	<p>名称：伯克霍尔德氏菌属核酸检测试剂盒（荧光PCR法）</p> <p>1、采用实时荧光PCR技术，针对空肠弯曲菌/结肠弯曲菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现空肠弯曲菌/结肠弯曲菌在核酸水平上的定性检测；</p> <p>2、试剂盒组成：CJC预混液、CJC阳性对照、空白对照；</p> <p>3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认；</p> <p>4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FMA检测通道；</p> <p>5、反应体系：25ul；</p> <p>6、扩增程序：两步法扩增；</p> <p>7、灵敏度：2×10³copies/mL；</p>
31 3	<p>名称：椰毒假单胞菌酵米面亚种bon基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法）</p> <p>1、采用实时荧光PCR技术，针对伯克霍尔德氏菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现伯克霍尔德氏菌在核酸水平上的定性检测；</p> <p>2、试剂盒组成：Burk预混液、Burk阳性对照、空白对照；</p> <p>3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认；</p> <p>4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的HEX检测通道；</p> <p>5、反应体系：25ul；</p> <p>6、扩增程序：两步法扩增；</p> <p>7、灵敏度：10~100copies/test；</p>
31 4	<p>名称：克雷伯氏菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）</p> <p>1、采用实时荧光PCR技术，针对唐菖蒲伯克霍尔德菌种属基因及bon基因设计引物和探针，从而实现唐菖蒲伯克霍尔德菌种属基因及bon基因的检测；</p> <p>2、适用范围：椰毒假单胞菌酵米面亚种的bon基因检测。</p> <p>3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认；</p> <p>4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM、HEX、CY5检测通道；</p> <p>5、反应体系：25ul；</p> <p>6、试剂盒组成：BonT预混液 500ul/支、BonT阳性对照 100ul/支、空白对照100ul/支；</p> <p>7、扩增程序：两步法扩增；</p>
31 5	<p>名称：肺炎克雷伯氏菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）</p> <p>1、采用实时荧光PCR技术，针对克雷伯氏菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现克雷伯氏菌在核酸水平上的定性检测；</p> <p>2、试剂盒组成：KL预混液、KL阳性对照、空白对照；</p> <p>3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认；</p> <p>4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM检测通道；</p> <p>5、反应体系：25ul；</p> <p>6、扩增程序：两步法扩增；</p> <p>7、灵敏度：2×10³copies/mL；</p>

316	名称：产酸克雷伯氏菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对肺炎克雷伯氏菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现肺炎克雷伯氏菌在核酸水平上的定性检测； 2、试剂盒组成：PK预混液、PK阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增； 7、灵敏度：2×10 ³ copies/mL；
317	名称：肺炎克雷伯分型试剂盒（普通PCR）（血清型：K1/K2/K5/K20/K54/K57） 1、采用实时荧光PCR技术，针对产酸克雷伯氏菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现产酸克雷伯氏菌在核酸水平上的定性检测； 2、试剂盒组成：KO预混液、KO阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增； 7、灵敏度：2×10 ³ copies/mL；
318	名称：阪崎肠杆菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、本试剂盒采用多重PCR技术，对肺炎克雷伯菌分型的六对特异性引物进行检测，根据PCR扩增产物的条带大小来判定型别； 2、适用仪器：普通PCR仪进行核酸扩增； 3、配备厂家结果判读表；
319	名称：铜绿假单胞菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对阪崎肠杆菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现阪崎肠杆菌在核酸水平上的定性检测； 2、试剂盒组成：预混液、阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增； 7、灵敏度：2×10 ³ copies/mL；
320	名称：克罗诺杆菌属核酸实时荧光PCR检测试剂盒 1、采用实时荧光PCR技术，针对铜绿假单胞菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现铜绿假单胞菌在核酸水平上的定性检测； 2、试剂盒组成：PA预混液、PA阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增； 7、灵敏度：2×10 ³ copies/mL；
321	名称：肺炎链球菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对肺炎链球菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现肺炎链球菌在核酸水平上的定性检测； 2、试剂盒组成：Spn预混液、Spn阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增； 7、灵敏度：2×10 ³ copies/mL；
322	名称：军团菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对军团菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现军团菌在核酸水平上的定性检测； 2、试剂盒组成：Leg预混液、Leg阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增； 7、灵敏度：2×10 ³ copies/mL；
323	名称：嗜肺军团菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对嗜肺军团菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现嗜肺军团菌在核酸水平上的定性检测； 2、试剂盒组成：LP预混液、LP阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的HEX检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增； 7、灵敏度：2×10 ³ copies/mL；

324	<p>名称：百日咳鲍特菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对百日咳鲍特菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现百日咳鲍特菌在核酸水平上的定性检测； 2、试剂盒组成：Bpe预混液、Bpe阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的HEX检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增； 7、灵敏度：2×10³copies/mL；</p>
325	<p>名称：副百日咳杆菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对副百日咳鲍特菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现副百日咳鲍特菌在核酸水平上的定性检测； 2、试剂盒组成：Bpe预混液、Bpe阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的HEX检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增； 7、灵敏度：2×10³copies/mL；</p>
326	<p>名称：霍氏鲍特菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对霍氏鲍特菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现霍氏鲍特菌在核酸水平上的定性检测； 2、试剂盒组成：Bhm预混液、Bhm阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的CY5检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增； 7、灵敏度：2×10³copies/mL；</p>
327	<p>名称：脑膜炎奈瑟菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对脑膜炎奈瑟菌的特异性基因设计引物和探针，从而实现脑膜炎奈瑟菌在核酸水平上的定性检测； 2、试剂盒组成：Nme预混液、Nme阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM、HEX检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增； 7、灵敏度：2×10³copies/mL；</p>
328	<p>名称：流感嗜血杆菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对流感嗜血杆菌特异性基因设计引物和探针，从而实现流感嗜血杆菌在核酸水平上的定性检测； 2、试剂盒组成：Hin预混液、Hin阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增； 7、灵敏度：2×10³copies/mL；</p>
329	<p>名称：A族链球菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对A族链球菌特异性基因设计引物和探针，从而实现A族链球菌在核酸水平上的定性检测； 2、试剂盒组成：streA预混液、streA阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增； 7、灵敏度：2×10³copies/mL；</p>
330	<p>名称：炭疽芽胞杆菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对炭疽芽胞杆菌特异性基因设计引物和探针，从而实现炭疽芽胞杆菌在核酸水平上的定性检测； 2、试剂盒组成：Ba预混液、Ba阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM/HEX检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增； 7、灵敏度：2×10³copies/mL；</p>
331	<p>名称：福氏志贺氏菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对福氏志贺氏菌特异性基因设计引物和探针，从而实现福氏志贺氏菌在核酸水平上的定性检测； 2、试剂盒组成：SF预混液、SF阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增； 7、灵敏度：2×10³copies/mL；</p>

33 2	<p>名称：福氏志贺氏菌血清型分子鉴定试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对福氏志贺氏菌特异性基因设计引物和探针，从而实现福氏志贺氏菌在核酸水平上的血清型鉴定； 2、适用范围：纯培养的福氏志贺氏菌菌株 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM、HEX、CY5检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、配备分型结果判读表； 7、扩增程序：两步法扩增；</p>
33 3	<p>名称：志贺氏菌核酸检测试剂盒 1、采用实时荧光PCR技术，针对志贺氏菌特异性基因设计引物和探针，从而实现志贺氏菌在核酸水平上的定性检测； 2、试剂盒组成：SHI预混液、SHI阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增； 7、灵敏度：10~100copies/test；</p>
33 4	<p>名称：十四种食源性致病菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对14种食源性致病菌特异性基因设计引物和探针，从而实现14种食源性致病菌在核酸水平上的定性检测； 2、本产品可鉴定：金黄色葡萄球菌、沙门氏菌、副溶血性弧菌、阪崎肠杆菌、蜡样芽胞杆菌、大肠埃希氏菌、霍乱弧菌、空肠弯曲菌、志贺氏菌、嗜水气单胞菌、大肠埃希氏菌O157、单核细胞增生李斯特氏菌、结肠弯曲菌、小肠结肠炎耶尔森氏菌； 3、产品说明书配备结果判读表格； 4、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 5、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM/HEX/CY5检测通道； 6、反应体系：25ul； 7、扩增程序：两步法扩增；</p>
33 5	<p>名称：九种食源性致病菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对9种食源性致病菌特异性基因设计引物和探针，从而实现9种食源性致病菌在核酸水平上的定性检测； 2、本产品可鉴定：金黄色葡萄球菌、沙门氏菌、副溶血性弧菌、蜡样芽胞杆菌、空肠弯曲菌、志贺氏菌、嗜水气单胞菌、变形杆菌、产气荚膜梭菌； 3、产品说明书配备结果判读表格； 4、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 5、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM、HEX、ROX、CY5检测通道； 6、反应体系：25ul； 7、扩增程序：两步法扩增； 8、灵敏度：10~100copies/test</p>
33 6	<p>名称：单核细胞增生李斯特菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）</p> <p>1、采用实时荧光PCR技术，针对单核细胞增生李斯特菌特异性基因设计引物和探针，从而实现单核细胞增生李斯特菌在核酸水平上的定性检测；</p> <p>2、试剂盒组成：LM预混液、LM阳性对照、空白对照；</p> <p>3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认；</p> <p>4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的CY5检测通道；</p> <p>5、反应体系：25ul；</p> <p>6、扩增程序：两步法扩增；</p> <p>7、灵敏度：2×10³copies/mL；</p>
33 7	<p>名称：李斯特菌属核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、采用实时荧光PCR技术，针对李斯特菌属特异性基因设计引物和探针，从而实现李斯特菌属在核酸水平上的定性检测； 2、试剂盒组成：List预混液、List阳性对照、空白对照； 3、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 4、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的CY5检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增； 7、灵敏度：10~100copies/test；</p>

338	<p>名称：单核细胞增生李斯特氏菌毒力基因(actA/inlA/plcB)检测试剂盒 1、采用实时荧光PCR技术，针对单核细胞增生李斯特氏菌毒力基因(actA/inlA/plcB)设计引物和探针，从而实现单核细胞增生李斯特氏菌毒力基因(actA/inlA/plcB)的检测； 2、适用机型：ABI系列、Bio-Rad系列、宏石SLAN系列等荧光定量PCR仪，其他未列出机型使用前请确认； 3、通道要求：本试剂盒要求适用仪器的FAM、HEX、CY5检测通道； 5、反应体系：25ul； 6、扩增程序：两步法扩增；</p>
339	<p>名称：动物组织基因组 DNA 提取试剂盒（磁珠法） 1、检测原理：核酸提取过程中，配合天隆NP968系列仪器、GeneRotex96或PANA9600S 核酸提取工作站，利用磁珠吸附原理，通过特制的磁棒吸附、转移和释放磁珠，实现磁珠/核酸的转移，自动完成核酸的提取； 2、样本适用性：鼻咽拭子、环境样本、血清、血拭子、组织样本； 3、操作指示剂：操作孔位具有蓝色指示剂，防止样本加错空位；提供试剂孔位照片； 4、操作简便性：使用时只需加样本，无需再添加其他试剂组分如蛋白酶K等；磁珠和裂解液分同别位于不同孔中； ★5、单次提取时间：≤12分钟；并提供加盖生产厂家公章的说明书复印件； ★6.上样量：≥400ul；并提供加盖生产厂家公章的说明书复印件； 7.板内精密性：同一提取模板16个重复PCR的CT值重复性误差CV≤5%； 8.洗脱体积：≤60ul； 9.灵敏度：达到100copies/ml 检测限； 10、规格：64T/盒（16T/板×4）、20T/盒(5T/板*4板) 40T/盒(10T/板*4板)、480T/盒（16T/板*30板）； 11、储存及有效期：室温保存条件下，有效期≥18个月；提供的试剂到达用户时（以签收日期为准）距该试剂失效日期应不少于16个月；并提供加盖生产厂家公章的说明书复印件； 12、质保期：提供不低于18个月的免费质保；并提供生产厂家针对此次采购的原厂质保函；</p>
340	<p>名称：病毒 DNA/RNA 提取试剂盒（4.0） 1、提取原理：磁珠法提取； ★2、样本适用性：全血、血清、血浆、组织液、尿液、拭子洗液； 3、包装形式：试剂组分已经预封装在提取耗材的不同孔位内，无需单独添加蛋白酶K,减少配液所需时间； ★4、单次提取时间：<20分钟； 5、规格：20T/盒（DT6）1T/条×20条； 20T/盒（预封装）5T/板×4板； 40T/盒（预封装）10T/板×4板； 64T/盒（预封装）16T/板×4板； 6、二维码功能：试剂盒内带有二维码，扫描后仪器可直接调用二维码内包含的程序信息，无需人工编辑、查找程序； 7、储存及有效期：可在室温条件下保存，有效期不少于12个月； 8、仪器匹配性：能够匹配NP968-C/GeneRotex 96/Libex 96/PAN9600S等全自动核酸提取仪。 9、配套耗材：1000ul枪头、50ul枪头、黑色搅拌套（旋转）、4ml冻存管</p>
341	<p>名称：病毒 DNA/RNA 提取试剂盒（4.0） 1、提取原理：磁珠法提取； ★2、样本适用性：全血、血清、血浆、组织液、尿液、拭子洗液； ★3、包装形式：试剂组分已经预封装在提取耗材的不同孔位内，无需单独添加蛋白酶K,减少配液所需时间； ★4、单次提取时间：<20分钟； 5、规格：20T/盒（DT6）1T/条×20条； 20T/盒（预封装）5T/板×4板； 40T/盒（预封装）10T/板×4板； 64T/盒（预封装）16T/板×4板； 6、二维码功能：试剂盒内带有二维码，扫描后仪器可直接调用二维码内包含的程序信息，无需人工编辑、查找程序； 7、储存及有效期：可在室温条件下保存，有效期不少于12个月； 8、仪器匹配性：能够匹配NP968-C/GeneRotex 96/Libex 96/PAN9600S等全自动核酸提取仪。 9、配套耗材：1000ul枪头、50ul枪头、黑色搅拌套（旋转）、4ml冻存管</p>

34 2	<p>名称：核酸提取试剂盒 1.方法学：磁珠法 2.通用名称：核酸提取试剂盒 3.用途：提取核酸，用于后续分子生物学实验 4.提取产物：DNA、RNA 5.样本类型：血清、血浆、鼻咽拭子、细胞保存液、组织液、尿液和分泌物等液体样本 6.操作模式：试剂盒能够匹配手工法和仪器操作 7.★上样量：100μL-200μL 8.包装规格：1人份/盒、8人份/盒、16人份/盒、32人份/盒、96人份/盒 9.提取流程：裂解、洗涤、洗脱 10.精密度：提取200IU/mL DNA或500IU/mL RNA病毒核酸载量样品，Ct值变异系数≤5% 11.▲提取效率：快速提取，一步洗涤，仅需4分钟即可完成细胞裂解与核酸吸附 12.提取性能：RNA/DNA同时提取，1份样本1次提取，同时获得高质量的DNA和RNA，可用于后续多项检测项目 13.提取下限：DNA病毒：10IU/mL；RNA病毒：15IU/mL 14.储存条件及保质期：无需冷链，常温运输，常温保存12个月 15.具备与核酸提取试剂相配套的双靶标位点的新冠核酸检测试剂，以便于新冠核酸检测的质量控制</p>
34 3	<p>名称：新型冠状病毒核酸检测试剂盒 1.产品名称：新型冠状病毒2019-nCoV核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 2.检测基因：ORF1ab基因、N基因。 3.检测方法：实时荧光定量PCR法。 4.NMPA证书：国家药品监督管理局医疗器械注册证（国械注准 20203400212）。 5.★上机反应时间：75分钟以内。 6.荧光通道：3个荧光通道（FAM、VIC/HEX、ROX），可在一个管子中同时检测ORF1ab基因、N基因和内标基因（RNaseP），无需分成多管。 7.★检测操作：预混反应试剂可直接分装，无需混合步骤；反应液预分装，无需配液分装过程，可直接加样。 8.灵敏度（LoD）：200 copies/mL。 9.重复性：中检院检测国家精密性参考品Ct值的CV≤0.7%。 10.质量控制：含有阴阳性质控品和人源性内标，监测样本的采集、核酸提取、PCR扩增等过程中出现的假阴性。采用UNG酶-dUTP反应体系，防止气溶胶污染导致的假阳性。 11.适用机型：开放型平台，适用于市面上大部分全自动荧光PCR检测仪。如：ABI 7500实时荧光定量PCR仪、LightCycler 480实时荧光定量PCR仪、Gentier 96全自动医用PCR分析系统、Q PT1000实时荧光PCR分析仪和SLAN-96全自动医用PCR分析系统等。</p>
34 4	<p>名称：肠道病毒EV71/CA16/EV核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法） 1、通用名称：肠道病毒 EV71/CA16/EV 核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法） 2、包装规格大包装，10 人份/盒；大包装，48 人份/盒；单管单人份，10 人份/盒。 3、预期用途：本品用于体外定性检测粪便、咽拭子、肛拭子样本中的肠道病毒，并可区分肠道病毒 71 型和柯萨奇病毒 A16 型。手足口病（hand, foot and mouth disease ,HFMD)在近年儿童中常见流行，由肠道病毒感染引起，主要表现口腔黏膜溃疡性疱疹及四肢末端水疱样皮疹，主要病原为柯萨奇病毒 A16 型(CA16)和肠道病毒 71 型(EV71),二者所致的手足口病临床难以区别。其中，EV71 不仅引起手足口病，而且可引起严重中枢神经系统并发症，如脑膜炎、脑炎、急性迟缓性瘫痪等。实现对肠道病毒的检测有利于疫情监测以及制定有效的预防控制措施。本试剂盒检测结果仅供临床参考，不能单独作为确诊或排除病例的依据。 4、检验原理本试剂盒利用一步法实时荧光 PCR 技术，分别以肠道病毒 71 型、柯萨奇病毒 A16 型、肠道病毒基因编码区的高度保守区为靶区域，分别设计特异性引物及荧光探针，进行一步法 RT-PCR 多重扩增，用于样本中肠道病毒 RNA 以及肠道病毒 71 型、柯萨奇病毒 A16 型 RNA 的同步定性检测。另外，本试剂盒带有内标物质，用于对核酸提取过程及 PCR 扩增过程的监控，可减少假阴性结果的出现。 5、储存条件及有效期：-20±5℃保存，有效期 9 个月。PCR 检测试剂反复冻融次数不应超过 7 次；各组分开瓶次数不应超过 7 次；试剂盒在 25℃时运输不应超过 3 天。生产日期和有效期至见产品标签。</p>

345	<p>1.产品名称:炭疽杆菌抗原(BA-Ag)检测试剂(胶体金法) 2.检测方法:胶体金法。 3.检测操作:取一个试纸卡,撕开外包装,吸取样品检测液,滴加150μL样本于试剂圆孔中,第15分钟判读。 4.灵敏度(LOD):标准炭疽杆菌最低检出量$\leq 1 \times 10^6$cfu/ml。 5.重复性:1$\times 10^6$cfu/ml和1$\times 10^7$cfu/ml标准炭疽杆菌:分别反应一致,显色均一(n=5)。 6.质量控制:浓度为1$\times 10^8$cfu/ml的枯草芽孢杆菌1、枯草芽孢杆菌2、枯草芽孢杆菌3、蜡样芽孢杆菌1、蜡样芽孢杆菌2、蜡样芽孢杆菌3、苏云金芽孢杆菌1、苏云金芽孢杆菌2、苏云金芽孢杆菌3、巨大芽孢杆菌、矮小芽孢杆菌、地衣芽孢杆菌、分别检测为阴性。浓度分别为1$\times 10^6$cfu/ml和1$\times 10^7$cfu/ml炭疽杆菌弱毒株和炭疽杆菌疫苗株检测为阳性。 7.有效期:12个月,到货后质保期不少于8个月。 8.运输条件:常温运输。 9.储存条件:2-30℃保存。 包装规格:1人份/袋、10人份/盒。</p>
346	<p>1.产品名称:炭疽杆菌抗体(BA-Ab)检测试剂(胶体金法) 2.检测方法:胶体金法。 3.检测操作:打开试剂外包装,取出试剂平衡至室温,吸取上述检测液150μl,滴加于试剂圆孔中,第15分钟判读。 4.灵敏度(LoD):3份强阳性参比血清以生理盐水1:640稀释,检测结果仍为阳性。 5.重复性:1份阳性参比兔血清检测,分别反应一致,显色均一(n=5)。 6.质量控制:菌株(枯草芽孢杆菌、蜡样芽孢杆菌和苏云金芽孢杆菌各2株)免疫兔血清8份,相关疾病(肺炎)患者血清10份,健康人血清10份,全部检测为阴性。3株炭疽杆菌免疫家兔制备免疫血清,强阳性参比血清3份,抗体效价1:1280~1:640;阳性参比血清3份,抗体效价1:320~1:160;弱阳性参比血清3份,抗体效价1:80~1:40,全部检测为阳性。 7.有效期:12个月,到货后质保期不少于8个月。 8.运输条件:常温运输。 9.储存条件:2-30℃保存。 10.包装规格:1人份/袋、10人份/盒。</p>
347	<p>产品名称:炭疽菌诊断用噬菌体 炭疽菌诊断用噬菌体:1ml/支,10支/盒</p>
348	<p>1.产品名称:新型冠状病毒(2019-nCoV)IgM抗体检测试剂盒(酶联免疫法) 2.检测抗体:IgM抗体 3.检测方法:酶联免疫法 4.检测时间:60分钟 5.酶标仪波长:450nm 6.检测操作:样本稀释加样-孵育-酶结合-显色读结果 7.精密度性:CV$\leq 10\%$ 8.特异性:与流感病毒A、呼吸道合胞病毒、腺病毒、副流感病毒无交叉反应 9.质量控制:含有阴阳性对照品,对实验操作过程、试剂质量及检测结果进行质量控制 10.适用机型:开发平台,市面含有检测波长450nm或450/630nm的酶标仪均可</p>
349	<p>1.产品名称:新型冠状病毒(2019-nCoV)IgG抗体检测试剂盒(酶联免疫法) 2.检测抗体:IgG抗体 3.检测方法:酶联免疫法 4.检测时间:60分钟 5.酶标仪波长:450nm 6.检测操作:样本稀释加样-孵育-酶结合-显色读结果 7.精密度性:CV$\leq 10\%$ 8.特异性:与流感病毒A、呼吸道合胞病毒、腺病毒、副流感病毒无交叉反应 9.质量控制:含有阴阳性对照品,对实验操作过程、试剂质量及检测结果进行质量控制 10.适用机型:开发平台,市面含有检测波长450nm或450/630nm的酶标仪均可</p>
说明	<p>打“★”号条款为实质性条款,若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。</p>

合同包3(实验室用核酸检测试剂_服务采购)

1.主要商务要求

标的提供的时间	合同签订后服务周期一年
标的提供的地点	哈尔滨市道外区卫星路30号
投标有效期	从提交投标(响应)文件的截止之日起90日历天
付款方式	1期:支付比例100%,每月根据当月供货量15日内将资金支付到合同约定的供应商账户
验收要求	1期:按照每次实际供货量,在3个工作日内完成验收
履约保证金	不收取

合同履行期限	自合同签订之日起一年
其他	报价要求： 本项目每包预算金额为全年采购金额上限。投标人依据本项目招标文件附件表中产品单价整体报下浮率。下浮率标准为0%至50%区间（即折扣为50%-100%之间）为有效，否则投标无效。最终以产品中标单价和实际发生数量进行结算，年结算总金额不超过本包预算金额。

2.技术标准与要求

序号	核心产品（“△”）	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价（元）	分项预算总价（元）	权重%	所属行业	招标技术要求
1		公共卫生事件防控服务	实验室用核酸检测试剂	批	100	1,536,000.00	1,536,000.00	100.0	其他未列明行业	详见附件一

备注：最终综合总报价=（各产品报价×各项产品权重）的相加值

附表一：实验室用核酸检测试剂 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	金黄色葡萄球菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、本试剂盒用于伤口脓液或渗出液、粪便、呕吐物、肛拭子或污染食品等样本中，金黄色葡萄球菌的核酸的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。 ★3、组成成分：核酸扩增反应液625μL×1 管、金黄色葡萄球菌检测液375μL×1 管、阳性对照50μL×1 管、去 RNA 酶水（空白对照）250μL×1 管。 4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL； 8、线性检测范围：2×10 ³ ~1×10 ⁸ copies/m； 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、小肠结肠炎耶尔森菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。 11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石 SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。
	2	A组乙型溶血性链球菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，A 组乙型溶血性链球菌的核酸的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。 ★3、组成成分：核酸扩增反应液625μL×1 管、A 组乙型溶血性链球菌检测液375μL×1 管、阳性对照50μL×1 管、去 RNA 酶水（空白对照）250μL×1 管。 4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL； 8、线性检测范围：2×10 ³ ~1×10 ⁸ copies/m； 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（B族链球菌、肺炎链球菌、肺炎克雷伯菌、金黄色葡萄球菌、绿脓杆菌、流感嗜血杆菌、军团菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。 11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。

3	<p>肺炎克雷伯菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、本试剂盒用于痰液、鼻咽抽吸物等样本中，肺炎克雷伯菌的核酸的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。 ★3、组成成分：核酸扩增反应液625μL×1 管、肺炎克雷伯菌检测液375μL×1 管、阳性对照 50μL×1 管、去 RNA 酶水（空白对照）250μL×1 管。 4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC。 7、最低检测限：500 copies/mL； 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL； 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（B族链球菌、肺炎链球菌、A组乙型溶血性链球菌、金黄色葡萄球菌、绿脓杆菌、流感嗜血杆菌、军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。 11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S等荧光定量 PCR 仪。</p>
4	<p>军团菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、本试剂盒用于临床样本（如血液、痰液、鼻咽抽吸物等）和环境污染样本（如空调通风系统的冷却水、冷凝水和管道饮用水及其形成的沉淀物等）中军团菌核酸的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。 ★3、组成成分：核酸扩增反应液625μL×1 管、军团菌检测液375μL×1 管、阳性对照50μL×1 管、去 RNA 酶水（空白对照）250μL×1 管 4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC。 7、最低检测限：500 copies/mL； 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/m； 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（沙门氏菌、志贺氏菌、金黄色葡萄球菌、大肠杆菌、单增李斯特菌、副溶血弧菌、小肠结肠耶尔森菌、溶血性链球菌、霍乱弧菌、创伤弧菌、溶藻弧菌、阪崎肠杆菌、绿脓杆菌、嗜水气单胞菌、肺炎克雷伯菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。 11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S等荧光定量 PCR 仪。</p>
5	<p>嗜肺军团菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、本试剂盒用于临床样本（如血液、痰液、鼻咽抽吸物等）和环境污染样本（如空调通风系统的冷却水、冷凝水和管道饮用水及其形成的沉淀物等）中嗜肺军团菌核酸的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。 ★3、组成成分：核酸扩增反应液625μL×1 管、嗜肺军团菌检测液375μL×1 管、阳性对照50μL×1 管、去 RNA 酶水（空白对照）250μL×1 管。 4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL； 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL； 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（沙门氏菌、志贺氏菌、金黄色葡萄球菌、大肠杆菌、单增李斯特菌、副溶血弧菌、小肠结肠耶尔森菌、溶血性链球菌、霍乱弧菌、创伤弧菌、溶藻弧菌、阪崎肠杆菌、绿脓杆菌、嗜水气单胞菌、肺炎克雷伯菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。 11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石 SLAN-96P/S等荧光定量 PCR 仪。</p>

6	<p>绿脓杆菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、本试剂盒用于伤口脓液、渗出液、全血或尿液等样本中，绿脓杆菌的核酸的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。 ★3、组成成分：核酸扩增反应液625μL×1 管、绿脓杆菌检测液375μL×1 管、阳性对照50μL×1 管、去 RNA 酶水（空白对照）250μL×1 管。 4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL； 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL； 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（甲型流感病毒、乙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应；</p>
7	<p>鲍曼不动杆菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1.本试剂盒主要用于血清、血浆、痰液、脑脊液、皮肤感染组织等样本中，鲍曼不动杆菌核酸的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。 ★3、组成成分：核酸扩增反应液625μL×1 管、鲍曼不动杆菌检测液375μL×1 管、阳性对照50μL×1 管、去 RNA 酶水（空白对照）250μL×1 管 4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC。 7、最低检测限：500 copies/mL； 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL； 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（肺炎克雷伯菌、大肠埃希菌、肺炎链球菌、军团菌、金黄色葡萄球菌、绿脓杆菌等）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。 11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>
8	<p>百日咳杆菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、本试剂盒用于咽拭子、痰液等样本中百日咳杆菌核酸的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。 ★3、组成成分：核酸扩增反应液625μL×1 管、百日咳杆菌检测液375μL×1 管、阳性对照50μL×1 管、去 RNA 酶水（空白对照）250μL×1 管 4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL； 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL； 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（肺炎链球菌、肺炎克雷伯菌、流感嗜血杆菌、嗜水气单胞菌、铜绿假单胞菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
9	<p>副百日咳杆菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、本试剂盒用于咽拭子、痰液等样本中副百日咳杆菌核酸的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。 ★3、组成成分：核酸扩增反应液625μL×1 管、副百日咳杆菌检测液375μL×1 管、阳性对照50μL×1 管、去 RNA 酶水（空白对照）250μL×1 管 4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC。 7、最低检测限：500 copies/mL； 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL； 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（百日咳杆菌、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、大肠杆菌、绿脓杆菌、阪崎肠杆菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。 11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>

10	<p>白喉杆菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，白喉杆菌核酸的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：核酸扩增反应液625μL×1 管、白喉杆菌检测液375μL×1 管、阳性对照50μL×1 管、去 RNA 酶水（空白对照）250μL×1 管 4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC。 7、最低检测限：500 copies/mL； 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL； 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（流感病毒、流感嗜血杆菌、肺炎支原体、肺炎衣原体、军团菌、肺炎链球菌、肺炎克雷伯菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。 11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>
11	<p>白喉杆菌毒力基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、本试剂盒用于咽拭子样本中白喉杆菌毒力基因 to x 核酸的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：核酸扩增反应液625μL×1 管、白喉杆菌毒力基因检测液375μL×1 管、阳性对照50μL×1 管、去 RNA 酶水（空白对照）250μL×1 管 4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC。 7、最低检测限：500 copies/mL； 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL； 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（流感病毒、流感嗜血杆菌、肺炎支原体、肺炎衣原体、军团菌、肺炎链球菌、肺炎克雷伯菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。 11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>
12	<p>嗜麦芽窄食单胞菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、本试剂盒用于咽拭子样本中，嗜麦芽窄食单胞菌核酸的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：核酸扩增反应液625μL×1 管、嗜麦芽窄食单胞菌检测液375μL×1 管、阳性对照50μL×1 管、去 RNA 酶水（空白对照）250μL×1 管 4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC。 7、最低检测限：500 copies/mL； 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL； 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（人鼻病毒、人偏肺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。 11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>

13	<p>白喉杆菌tox_A/tox_B毒素基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，白喉杆菌 tox_A/tox_B 毒素基因核酸的定性检测。 2、规格： 25 反应/盒， 50 反应/盒。 ★3、组成成分：核酸扩增反应液625μL×1 管、白喉杆菌 tox_A/tox_B 毒素基因检测液375μL×1 管、阳性对照50μL×1 管、去 RNA 酶水（空白对照） 250μL×1 管 4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道： FAM、VIC、CY5。 7、最低检测限： 500 copies/mL； 8、线性检测范围： 2×10³~1×10⁸ copies/mL； 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性： 与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（流感病毒、流感嗜血杆菌、肺炎支原体、肺炎衣原体、军团菌、肺炎链球菌、肺炎克雷伯菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。 11、适用仪器： ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7 、Roche LightCycler® 480 、Bio-Rad CFX96™ 、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>
14	<p>百日咳杆菌IS481/ptx基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、本试剂盒用于咽拭子、痰液等样本中百日咳杆菌 IS481/ptx基因核酸的定性检测。 2、规格： 25 反应/盒， 50 反应/盒。 ★3、组成成分：核酸扩增反应液625μL×1 管、百日咳杆菌 IS481/ptx 基因检测液375μL×1 管、阳性对照50μL×1 管、去 RNA 酶水（空白对照） 250μL×1 管 4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道： FAM、VIC、CY5。 7、最低检测限： 500 copies/mL； 8、线性检测范围： 2×10³~1×10⁸ copies/mL； 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性： 与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、大肠杆菌、绿脓杆菌、阪崎肠杆菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。 11、适用仪器： ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7 、Roche LightCycler® 480 、Bio-Rad CFX96™ 、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>
15	<p>流感嗜血杆菌和肺炎链球菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、本试剂盒用于痰液、鼻咽抽吸物等样本中，流感嗜血杆菌和肺炎链球菌的核酸的定性检测。 2、规格： 25 反应/盒， 50 反应/盒。 ★3、组成成分：核酸扩增反应液625μL×1 管、流感嗜血杆菌和肺炎链球菌检测液375μL×1 管、阳性对照50μL×1 管、去 RNA 酶水（空白对照） 250μL×1 管 4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道： FAM、VIC。 7、最低检测限： 500 copies/mL； 8、线性检测范围： 2×10³~1×10⁸ copies/mL； 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性： 与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、嗜肺军团菌、肺炎克雷伯杆菌、肺炎支原体、肺炎衣原体、A组乙型溶血性链球菌、金黄色葡萄球菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。 11、适用仪器： ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7 、Roche LightCycler® 480 、Bio-Rad CFX96™ 、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>

16	<p>军团菌和嗜肺军团菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、本试剂盒用于临床样本（如血液、痰液、鼻咽抽吸物等）和环境污染 样本（如空调通风系统的冷却水、冷凝水和管道饮用水及其形成的沉淀物等）中，军团菌、嗜肺军团菌的核酸的定性检测。 2、规格： 25 反应/盒， 50 反应/盒。 ★3、组成成分：核酸扩增反应液625μL×1 管、军团菌和嗜肺军团菌检测液375μL×1 管、阳性对照50μL×1 管、去 RNA 酶水（空白对照） 250μL×1 管 4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道： FAM、 VIC、 ROX 7、最低检测限： 50 0 copies/mL； 8、线性检测范围： 2×10³~1×10⁸ copies/mL； 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（沙门氏菌、志贺氏菌、金黄色葡萄球菌、大肠杆菌、单增李斯特菌、副溶血弧菌、小肠结肠耶尔森菌、溶血性链球菌、霍乱弧菌、创伤弧菌、溶藻弧菌、阪崎肠杆菌、绿脓杆菌、嗜水气单胞菌、肺炎克雷伯菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。 11、适用仪器： ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>
17	<p>百日咳杆菌和副百日咳杆菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、本试剂盒用于咽拭子、痰液等样本中百日咳杆菌和副百日咳杆菌核酸的定性检测。 2、规格： 25 反应/盒， 50 反应/盒。 ★3、组成成分：核酸扩增反应液625μL×1 管、百日咳杆菌和副百日咳杆菌检测液375μL×1 管、阳性对照50μL×1 管、去 RNA 酶水（空白对照） 250μL×1 管 4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道： FAM、 VIC、 ROX 7、最低检测限： 500 copies/mL； 8、线性检测范围： 2×10³~1×10⁸ copies/mL； 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、大肠杆菌、绿脓杆菌、阪崎肠杆菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。 11、适用仪器： ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>
18	<p>肺炎支原体和肺炎衣原体核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、本试剂盒用于痰、咽拭子、胸水、肺泡灌洗液等样本中，肺炎支原体和肺炎衣原体的核酸的定性检测。 2、规格： 25 反应/盒， 50 反应/盒。 ★3、组成成分：核酸扩增反应液625μL×1 管、肺炎支原体和肺炎衣原体检测液375μL×1 管、阳性对照50μL×1 管、去 RNA 酶水（空白对照） 250μL×1 管 4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道： FAM、 VIC、 CY5 7、最低检测限： 500 copies/mL； 8、线性检测范围： 2×10³~1×10⁸ copies/mL； 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（甲型流感病毒、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、人腺病毒、人鼻病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。 11、适用仪器： ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>

19	<p>肺炎链球菌、嗜肺军团菌和流感嗜血杆菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、本试剂盒用于检测咽拭子等样本中，肺炎链球菌、嗜肺军团菌和流感嗜血杆菌核酸的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。 ★3、组成成分：核酸扩增反应液625μL×1 管，肺炎链球菌、嗜肺军团菌和流感嗜血杆菌检测液375μL×1 管，阳性对照50μL×1 管，去 RNA 酶水（空白对照）250μL×1 管 4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL； 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL； 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（卡他莫拉菌、肺炎衣原体、肺炎支原体、肺炎克雷伯菌、百日咳杆菌、副百日咳杆菌、鲍曼不动杆菌、金黄色葡萄球菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。 11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>
20	<p>肺炎支原体、肺炎衣原体和嗜肺军团菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、本试剂盒用于检测咽拭子等样本中，肺炎支原体、肺炎衣原体和嗜肺军团菌核酸的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。 ★3、组成成分：核酸扩增反应液625μL×1 管，肺炎支原体、肺炎衣原体和嗜肺军团菌检测液375μL×1 管，阳性对照50μL×1 管，去 RNA 酶水（空白对照）250μL×1 管 4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX 7、最低检测限：500 copies/mL； 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL； 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（卡他莫拉菌、肺炎链球菌、流感嗜血杆菌、肺炎克雷伯菌、百日咳杆菌、副百日咳杆菌、鲍曼不动杆菌、金黄色葡萄球菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。 11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>
21	<p>嗜肺军团菌、百日咳杆菌和流感嗜血杆菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、本试剂盒用于检测咽拭子等样本中，嗜肺军团菌、百日咳杆菌和流感嗜血杆菌核酸的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。 ★3、组成成分：核酸扩增反应液625μL×1 管，嗜肺军团菌、百日咳杆菌和流感嗜血杆菌检测液375μL×1 管，阳性对照50μL×1 管，去 RNA 酶水（空白对照）250μL×1 管 4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX 7、最低检测限：500 copies/mL； 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL； 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（卡他莫拉菌、肺炎衣原体、肺炎支原体、肺炎链球菌、流感嗜血杆菌、肺炎克雷伯菌、百日咳杆菌、嗜肺军团菌、副百日咳杆菌、鲍曼不动杆菌、金黄色葡萄球菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。 11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>

22	<p>绿脓杆菌、鲍曼不动杆菌和肺炎克雷伯菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、本试剂盒用于检测咽拭子等样本中，绿脓杆菌、鲍曼不动杆菌和肺炎克雷伯菌核酸的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：核酸扩增反应液625μL×1 管，绿脓杆菌、鲍曼不动杆菌和肺炎克雷伯菌检测液375μL×1 管，阳性对照50μL×1 管，去 RNA 酶水（空白对照）250μL×1 管 4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX 7、最低检测限：500 copies/mL； 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL； 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（卡他莫拉菌、肺炎衣原体、肺炎支原体、肺炎链球菌、流感嗜血杆菌百日咳杆菌、嗜肺军团菌、副百日咳杆菌、金黄色葡萄球菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。 11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>
23	<p>肺炎支原体、肺炎衣原体和肺炎链球菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、本试剂盒用于痰、咽拭子、胸水、肺泡灌洗液等样本中，肺炎支原体、肺炎衣原体和肺炎链球菌的核酸的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：核酸扩增反应液625μL×1 管、肺炎/肺支/肺炎链球菌检测液375μL×1 管、肺炎/肺支/肺炎链球菌阳性对照50μL×1 管、去 RNA 酶水（空白对照）250μL×1 管 4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL； 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL； 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（甲型流感病毒、乙型流感病毒、新型冠状病毒、副流感病毒 1/2/3/4 型、人鼻病毒、人偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、肠道病毒、腺病毒、博卡病毒、冠状病毒 229E/OC43/ NL63/HKU1、流感嗜血杆菌、嗜肺军团菌、百日咳杆菌、肺炎克雷伯菌、绿脓杆菌、A 组乙型链球菌、金黄色葡萄球菌等）以及人的总核酸无交叉反应。 11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>
24	<p>绿脓杆菌、A族链球菌、金黄色葡萄球菌和肺炎链球菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）绿脓杆菌、A族链球菌、金黄色葡萄球菌和肺炎链球菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、本试剂盒用于检测咽拭子等样本中，金黄色葡萄球菌、A族链球菌、绿脓杆菌和肺炎链球菌核酸的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：核酸扩增反应液625μL×1 管，金黄色葡萄球菌、A 族链球菌、绿脓杆菌和肺炎链球菌检测液375μL×1 管，阳性对照50μL×1 管，去 RNA 酶水（空白对照）250μL×1 管 4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL； 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL； 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（卡他莫拉菌、肺炎衣原体、肺炎支原体、流感嗜血杆菌、肺炎克雷伯菌、百日咳杆菌、嗜肺军团菌、副百日咳杆菌、鲍曼不动杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。 11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>

25	<p>5种细菌性脑炎核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、本试剂盒用于脑脊液、血清、鼻咽拭子等样本中，脑膜炎奈瑟球菌、肺炎链球菌、结核杆菌、流感嗜血杆菌、无乳链球菌的核酸定性检测。 2、规格： 10 反应/盒， 25 反应/盒， 50 反应/盒。 ★3、组成成分：核酸扩增反应液750μL×1 管，酶混合液500μL×1 管，5 种细菌性脑炎 A 检测液375μL×1 管，5 种细菌性脑炎 B 检测液375μL×1 管，阳性对照A50μL×1 管，阳性对照B50μL×1 管,去 RNA 酶水（空白对照） 250μL×1 管 4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限： 500 copies/mL； 8、线性检测范围： 2×10³~1×10⁸ copies/mL； 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（弓形虫、疱疹病毒、柯萨奇病毒、埃可病毒、疟原虫其他型别）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。 11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7 、Roche LightCycler®480 、Bio-Rad CFX96™ 、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>
26	<p>呼吸道11种病原体核酸检测试剂盒（荧光PCR法）（金黄色葡萄球菌、A族链球菌、绿脓杆菌、肺炎链球菌、流感嗜血杆菌、嗜肺军团菌、百日咳杆菌、军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体、肺炎克雷伯菌） 1、本试剂盒主要用于甲型流感病毒、乙型流感病毒、呼吸道合胞病毒、腺病毒、副流感病毒、博卡病毒、肠道病毒、冠状病毒 OC43/HKU1/NL63/229E 型核酸的定性检测。 2、规格： 10 反应/盒， 25 反应/盒， 50 反应/盒 ★3、主要组成成分： RT-PCR 反应液1125μL×1 管、酶混合液750μL×1 管、呼吸道 11 种病毒检测液 A375μL×1 管、呼吸道 11 种病毒检测液 B375μL×1 管、呼吸道 11种病毒检测液 C 375μL×1 管、呼吸道 11 种病毒阳性对照 A50μL×1 管、呼吸道 11 种病毒阳性对照 B50μL×1 管、呼吸道 11 种病毒阳性对照 C50μL×1 管、去 RNA 酶水（空白对照） 250μL×1 管。 4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限： 500 copies/mL 。 8、线性检测范围： 2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（丙型流感病毒、副百日咳杆菌、金黄色葡萄球菌、绿脓杆菌、A组乙型溶血性链球菌、肺炎衣原体、肺炎支原体、肺炎链球菌、肺炎克雷伯菌、流感嗜血杆菌）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

27	<p>呼吸道12种病原体核酸检测试剂盒(荧光PCR法) (副流感病毒、博卡病毒、肠道病毒、冠状病毒OC43、HKU1、NL63、229E、鼻病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、腺病毒、肺炎衣原体、肺炎支原体、肺炎链球菌、流感嗜血杆菌) 呼吸道12种病原体核酸检测试剂盒(荧光PCR法) 1、本试剂盒用于检测咽拭子等样本中, 呼吸道合胞病毒、腺病毒、副流感病毒、普通冠状病毒(含 OC43、229E、NL63、HKU1)、鼻病毒、偏肺病毒、肠道病毒、博卡病毒、肺炎支原体、肺炎衣原体、肺炎链球菌、流感嗜血杆菌共 12 种病原体核酸的定性检测 2、规格: 10 反应/盒, 25 反应/盒, 50 反应/盒 ★3、主要组成成分: RT-PCR 反应液750μL×2 管、酶混合液1000μL×1 管、呼吸道 12 种病毒检测液 A375μL×1 管、呼吸道 12 种病毒检测液 B375μL×1 管、呼吸道 12种病毒检测液 C375μL×1 管、呼吸道 12种病毒检测液 D375μL×1 管、呼吸道 12 种病毒阳性对照 A50μL×1 管、呼吸道 12 种病毒阳性对照 B50μL×1 管、呼吸道 12种病毒阳性对照 C50μL×1 管、呼吸道 12种病毒阳性对照 D50μL×1 管、去 RNA 酶水(空白对照) 250μL×1 管。 4、储存条件及有效期: 避光-20±5℃贮存, 有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存, 对有效期没有影响; 冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为 Taqman探针, 试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道: FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限: 500 copies/mL。 8、线性检测范围: 2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。 10、特异性: 与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体(甲型流感病毒、乙型流感病毒、新型冠状病毒、百日咳杆菌、副百日咳杆菌、金黄色葡萄球菌、绿脓杆菌、A组乙型溶血性链球菌、军团菌、肺炎克雷伯菌)和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
28	<p>呼吸道20种细菌核酸检测试剂盒(荧光PCR法) (肺炎衣原体、肺炎支原体、肺炎链球菌、流感嗜血杆菌、肺炎克雷伯菌、鲍曼不动杆菌、嗜肺军团菌、副百日咳杆菌、破伤风杆菌、卡他莫拉菌、金黄色葡萄球菌、脑膜炎奈瑟菌、绿脓杆菌、结核分枝杆菌、白喉棒状杆菌、耶氏肺孢子虫、大肠埃希菌、嗜麦芽窄食单胞菌、百日咳杆菌、化脓性链球菌)呼吸道20种细菌核酸检测试剂盒(荧光PCR法) 1、本试剂盒用于检测咽拭子等样本中, 肺炎衣原体、肺炎支原体、肺炎链球菌、流感嗜血杆菌、肺炎克雷伯、鲍曼不动杆菌、嗜肺军团菌、副百日咳杆菌、破伤风杆菌、卡他莫拉菌、金黄色葡萄球菌、脑膜炎奈瑟菌、绿脓杆菌、结核分枝杆菌、白喉棒状杆菌、耶氏肺孢子虫、大肠埃希菌、嗜麦芽窄食单胞菌、百日咳杆菌和化脓性链球菌共 20 种细菌核酸的定性检测。 2、规格: 10 反应/盒, 25 反应/盒。 ★3、组成成分: 核酸扩增反应液、呼吸道 20 种细菌检测液 A、呼吸道 20 种细菌检测液 B、呼吸道 20 种细菌检测液 C、呼吸道 20 种细菌检测液 D、呼吸道 20 种细菌检测液 E、呼吸道 20 种细菌检测液 F、呼吸道 20 种细菌阳性对照 A、呼吸道 20 种细菌阳性对照 B、呼吸道 20 种细菌阳性对照 C、呼吸道 20 种细菌阳性对照 D、呼吸道 20 种细菌阳性对照 E、呼吸道 20 种细菌阳性对照 F、去 RNA 酶水(空白对照)。 4、有效期: 避光-20±5℃贮存, 有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存, 对有效期没有影响; 冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针, 试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道: FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限: 500 copies/mL; 8、线性检测范围: 2×10³~1×10⁸ copies/mL; 9、扩增时间小于80分钟。 10、特异性: 与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体(人鼻病毒、人偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、腺病毒、肠道病毒)以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。 11、适用仪器: ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S等荧光定量 PCR 仪。</p>

29	<p>呼吸道27种病原体核酸检测试剂盒（荧光PCR法）（甲型流感病毒、乙型流感病毒、流感病毒H1亚型、流感病毒H3亚型、副流感病毒4型、副流感病毒2型、副流感病毒1型、副流感病毒3型、人鼻病毒、人偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、肠道病毒、腺病毒、博卡病毒、冠状病毒229E、MERS、SARS、冠状病毒OC43、HKU1、NL63、肺炎衣原体、肺炎支原体、肺炎链球菌、流感嗜血杆菌、肺炎克雷伯菌、百日咳杆菌、军团菌）呼吸道27种1、本试剂盒用于检测咽拭子等样本中，甲型流感病毒、乙型流感病毒、流行性甲型 H1 亚型流感病毒、甲型 H3 亚型流感病毒、副流感病毒 1/2/3/4 型、人鼻病毒、人偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、肠道病毒、腺病毒、博卡病毒、冠状病毒 229E/OC43/ NL63/ HKU1/SARS /MERS、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、肺炎支原体、肺炎衣原体、军团菌、百日咳杆菌、肺炎克雷伯菌共 27 种病原体核酸的定性检测。2、规格：10 反应/盒，25 反应/盒。★3、组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、呼吸道 27 种病原体检测液 A、呼吸道 27 种病原体检测液 B、呼吸道 27 种病原体检测液 C、呼吸道 27 种病原体检测液 D、呼吸道 27 种病原体检测液 E、呼吸道 27 种病原体检测液 F、呼吸道 27 种病原体检测液 G、呼吸道 27 种病原体检测液 H、呼吸道 27 种病原体阳性对照 A、呼吸道 27 种病原体阳性对照 B、呼吸道 27 种病原体阳性对照 C、呼吸道 27 种病原体阳性对照 D、呼吸道 27 种病原体阳性对照 E、呼吸道 27 种病原体阳性对照 F、呼吸道 27 种病原体阳性对照 G、呼吸道 27 种病原体阳性对照 H、去 RNA 酶水（空白对照）。4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（丙型流感病毒、副百日咳杆菌、金黄色葡萄球菌、绿脓杆菌、A组乙型溶血性链球菌）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S等荧光定量PCR仪。</p>
----	---

30	<p>呼吸道27种病原体（含新冠）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）（甲型流感病毒、乙型流感病毒、新冠病毒N、新冠病毒ORF1ab，副流感病毒4型、副流感病毒2型、副流感病毒1型、副流感病毒3型，人鼻病毒、人偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、肠道病毒、腺病毒、博卡病毒、冠状病毒OC43、HKU1、NL63、229E，金黄色葡萄球菌、A组乙型链球菌、绿脓杆菌、肺炎衣原体、肺炎支原体、肺炎链球菌、流感嗜血杆菌，肺炎克雷伯菌、百日咳杆菌、军团菌，）本试剂盒用于检测咽拭子等样本中，甲型流感病毒、乙型流感病毒、新型冠状病毒、副流感病毒 1/2/3/4 型、人鼻病毒、人偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、肠道病毒、腺病毒、博卡病毒、冠状病毒 229E/OC43/ NL63/HKU1、肺炎链球菌、肺炎支原体、肺炎衣原体、流感嗜血杆菌、嗜肺军团菌、百日咳杆菌、肺炎克雷伯菌、绿脓杆菌、A 组乙型链球菌、金黄色葡萄球菌共27 种病原体核酸的定性检测。 2、规格：10 反应/盒，25 反应/盒 ★3、主要组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、呼吸道 27 种病原体检测液 A、呼吸道 27 种病原体检测液 B、呼吸道 27 种病原体检测液 C、呼吸道 27 种病原体检测液 D、呼吸道 27 种病原体检测液E、呼吸道 27 种病原体检测液 F、呼吸道 27 种病原体检测液 G、呼吸道 27 种病原体检测液 H、呼吸道 27 种病原体阳性对照 A、呼吸道 27 种病原体阳性对照 B、呼吸道 27 种病原体阳性对照 C、呼吸道 27 种病原体阳性对照 D、呼吸道 27 种病原体阳性对照 E、呼吸道 27 种病原体阳性对照 F、呼吸道 27 种病原体阳性对照 G、呼吸道 27 种病原体阳性对照 H、去 RNA 酶水（空白对照） 4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期 12 个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输 4 天、反复冻融 5 次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL； 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（丙型流感病毒、副百日咳杆菌、冠状病毒MERS、冠状病毒SARS）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
31	<p>肺炎衣原体核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、用途：本试剂盒用于咽拭子样本中，肺炎衣原体核酸的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒 ★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、肺炎衣原体检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。 4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期 12 个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL 。 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（甲型流感病毒、乙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体）以及人类白细胞的总RNA无交叉反应。 11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石 SLAN-96P/S 荧光定量 PCR 仪。</p>

32	<p>肺炎支原体核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、用途：本试剂盒用于咽拭子样本中，肺炎支原体核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒 ★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、肺炎支原体检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（B族链球菌、肺炎支原体、A组乙型溶血性链球菌、金黄色葡萄球菌、绿脓杆菌、流感嗜血杆菌、军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S等荧光定量PCR仪。</p>
33	<p>肺炎链球菌和肺炎支原体核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于痰液、鼻咽抽吸物等样本中，肺炎链球菌、肺炎支原体核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：核酸扩增反应液、肺炎链球菌和肺炎支原体检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（B族链球菌、肺炎克雷伯菌、A组乙型溶血性链球菌、金黄色葡萄球菌、绿脓杆菌、流感嗜血杆菌、军团菌、肺炎衣原体）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S等荧光定量PCR仪。</p>
34	<p>十二种腹泻病原体核酸检测试剂盒（荧光PCR法）（沙门氏菌、金黄色葡萄球菌、大肠埃希氏菌O157、大肠埃希氏菌H7、志贺氏菌、霍乱弧菌、致病性大肠杆菌(EPEC-eae)、致病性大肠杆菌(EPEC-Bfpa)、副溶血性弧菌、轮状病毒A组、B组、C组）1、本试剂盒用于粪便、呕吐物、食品等样本中沙门氏菌、金黄色葡萄球菌、大肠埃希氏菌 O157、单增李斯特菌、蜡样芽孢杆菌、产气荚膜梭菌、嗜水气单胞菌、弯曲菌、阪崎肠杆菌、志贺氏菌、小肠结肠炎耶尔森氏菌、弧菌属的核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、十二种食源性致病菌检测液 A、十二种食源性致病菌检测液 B、十二种食源性致病菌检测液 C、十二种食源性致病菌阳性对照 A、十二种食源性致病菌阳性对照 B、十二种食源性致病菌阳性对照 C、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（轮状病毒、诺如病毒、肠道腺病毒、人星状病毒、札如病毒）以及人的总核酸无交叉反应。</p>

35	<p>沙门氏菌核酸检测试剂盒(荧光PCR法)1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中沙门氏菌核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：PCR反应液、酶混合液、沙门氏菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、副溶血弧菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
36	<p>志贺氏菌核酸检测试剂盒(荧光PCR法)1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中志贺氏菌核酸的定性检测。。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：PCR反应液、酶混合液、志贺氏菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）检测。4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC。7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、副溶血弧菌、非伤寒沙门菌、沙门氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石 SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>
37	<p>福氏志贺氏菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于人粪便、肛拭子等样本中，福氏志贺氏菌特异性基因。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：核酸扩增反应液、福氏志贺氏菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、扩增时间小于63分钟。10、.特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（痢疾志贺氏菌、鲍氏志贺氏菌、宋内氏志贺氏菌、金黄色葡萄球菌、大肠埃希菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>
38	<p>伤寒沙门菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒主要用于血清、粪便等样本中，伤寒沙门菌核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：核酸扩增反应液、伤寒沙门菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（非伤寒沙门菌、志贺菌、鼠伤寒沙门菌、金黄色葡萄球菌等）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>

39	<p>甲型副伤寒沙门菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒主要用于血清、粪便等样本中，甲型副伤寒沙门菌核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：核酸扩增反应液、甲型副伤寒沙门菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（非伤寒沙门菌、志贺菌、鼠伤寒沙门菌、金黄色葡萄球菌等）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S等荧光定量PCR仪。</p>
40	<p>乙型副伤寒沙门菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒主要用于血清、粪便等样本中，乙型副伤寒沙门菌核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：核酸扩增反应液、乙型副伤寒沙门菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（非伤寒沙门菌、志贺菌、鼠伤寒沙门菌、金黄色葡萄球菌等）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S等荧光定量PCR仪。</p>
41	<p>丙型副伤寒沙门菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒主要用于血清、粪便等样本中，丙型副伤寒沙门菌核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：核酸扩增反应液、丙型副伤寒沙门菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（非伤寒沙门菌、志贺菌、鼠伤寒沙门菌、金黄色葡萄球菌等）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S等荧光定量PCR仪。</p>
42	<p>副伤寒沙门氏菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）、本试剂盒主要用于血清、粪便等样本中，副伤寒沙门菌核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：核酸扩增反应液、副伤寒沙门菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（非伤寒沙门菌、志贺菌、鼠伤寒沙门菌、金黄色葡萄球菌等）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S等荧光定量PCR仪。</p>

43	<p>霍乱弧菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便等样本中，霍乱弧菌核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、霍乱弧菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为 Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC。7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（致泻性大肠杆菌、单增李斯特菌、小肠结肠炎耶尔森菌、拟态弧菌、副溶血弧菌、假结核耶尔森菌、空肠弯曲菌、嗜水气单胞菌、蜡样芽孢杆菌、溶藻弧菌）以及人的总核酸无交叉反应。</p>
44	<p>霍乱弧菌O1群核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中，霍乱弧菌 O1 血清群的核酸定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：核酸扩增反应液、酶混合液、霍乱弧菌 O1 群检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、单增李斯特菌、副溶血弧菌、结肠弯曲菌、小肠结肠炎耶尔森菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
45	<p>霍乱弧菌O139群核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中霍乱弧菌O139群的核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：核酸扩增反应液、酶混合液、霍乱弧菌O139群检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、副溶血弧菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、VQuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石 SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>
46	<p>霍乱弧菌ctxA基因核酸检测试剂盒(荧光PCR法)1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中，霍乱弧菌 ctxA 基因的核酸定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、霍乱弧菌 ctxA 基因检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC。7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、单增李斯特菌、副溶血弧菌、结肠弯曲菌、小肠结肠炎耶尔森菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

47	<p>霍乱弧菌ctxB基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中，霍乱弧菌ctxB基因的核酸的定性检测。2、规格：25反应/盒，50反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、霍乱弧菌ctxB基因检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC。7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、单增李斯特菌、副溶血弧菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、小肠结肠炎耶尔森菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
48	<p>霍乱弧菌ctxA和ctxB毒力基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中，霍乱弧菌ctxA和ctxB毒力基因的核酸定性检测。2、规格：25反应/盒，50反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、霍乱弧菌ctxA和ctxB毒力基因检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、单增李斯特菌、副溶血弧菌、结肠弯曲菌、小肠结肠炎耶尔森菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌等）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
49	<p>副溶血弧菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、呕吐物、肛拭子等样本中副溶血弧菌的核酸的定性检测。2、规格：25反应/盒，50反应/盒。★3、组成成分：核酸扩增反应液、酶混合液、副溶血弧菌检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
50	<p>副溶血弧菌TDH基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中副溶血弧菌TDH基因核酸的定性检测。2、规格：25反应/盒，50反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、副溶血弧菌TDH检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

51	<p>创伤弧菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于尿液、粪便、海产品等样本中，创伤弧菌核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：核酸扩增反应液、创伤弧菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC。7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（大肠杆菌、沙门氏菌、志贺氏菌、小肠结肠耶尔森菌、霍乱弧菌、副溶血弧菌、肠道腺病毒）以及人类白细胞的总RNA无交叉反应。11、适用仪器：ABI7500、ViiA™ 7、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 6/7、Roche LightCycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>
52	<p>拟态弧菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中，拟态弧菌的核酸定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、拟态弧菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、单增李斯特菌、霍乱弧菌、结肠弯曲菌、小肠结肠炎耶尔森菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
53	<p>溶藻弧菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、血液、食物等样本中，溶藻弧菌核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒 ★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、溶藻弧菌检测液、阳性对照、去RNA 酶水（空白对照）4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC。7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、所有RNA类产品使用同一反应程序，反应时间不超过80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（大肠杆菌、志贺氏菌、霍乱弧菌、副溶血弧菌、小肠结肠耶尔森菌、空肠弯曲菌、溶血性链球菌、创伤弧菌、单增李斯特菌、阪崎肠杆菌、金黄色葡萄球菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
54	<p>嗜水气单胞菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中，嗜水气单胞菌的核酸定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、嗜水气单胞菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、单增李斯特菌、霍乱弧菌、结肠弯曲菌、小肠结肠炎耶尔森菌、假结核耶尔森菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

55	<p>副溶血弧菌TRH基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、污染物样本中，副溶血弧菌TRH基因核酸的定性检测。2、规格：25反应/盒，50反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、副溶血弧菌TRH基因检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（致泻性大肠杆菌、霍乱弧菌O1群、霍乱弧菌O139群、单增李斯特菌、小肠结肠炎耶尔森菌、拟态弧菌、假结核耶尔森菌、空肠弯曲菌、嗜水气单胞菌、蜡样芽孢杆菌、溶藻弧菌）以及人的总核酸无交叉反应。</p>
56	<p>副溶血弧菌TLH基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、污染物样本中，副溶血弧菌TLH基因核酸的定性检测。2、规格：25反应/盒，50反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、副溶血弧菌TLH基因检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（致泻性大肠杆菌、霍乱弧菌O1群、霍乱弧菌O139群、单增李斯特菌、小肠结肠炎耶尔森菌、拟态弧菌、假结核耶尔森菌、空肠弯曲菌、嗜水气单胞菌、蜡样芽孢杆菌、溶藻弧菌）以及人的总核酸无交叉反应。</p>
57	<p>副溶血弧菌ToxR基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法）、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中，副溶血弧菌ToxR基因的核酸定性检测。2、规格：25反应/盒，50反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、副溶血弧菌ToxR基因检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、单增李斯特菌、霍乱弧菌、结肠弯曲菌、小肠结肠炎耶尔森菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
58	<p>气单胞菌属核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、呕吐物等样本中气单胞菌属核酸的定性检测。2、规格：25反应/盒，50反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、气单胞菌属检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（大肠杆菌、志贺氏菌、霍乱弧菌、副溶血弧菌、小肠结肠炎耶尔森菌、溶血性链球菌、创伤弧菌、单增李斯特菌、阪崎肠杆菌、金黄色葡萄球菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

59	<p>河弧菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中，河弧菌的核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、河弧菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、霍乱弧菌、单增李斯特菌、副溶血弧菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、小肠结肠炎耶尔森菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
60	<p>弧菌属核酸检测试剂盒（荧光PCR法）、本试剂盒用于粪便、呕吐物、食品等样本中弧菌属核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、弧菌属检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、非伤寒沙门菌、嗜水气单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人的总核酸无交叉反应。</p>
61	<p>小肠结肠炎耶尔森菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、呕吐物、肛拭子等样本中小肠结肠炎耶尔森菌核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、小肠结肠炎耶尔森菌 检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、副溶血弧菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
62	<p>肠出血性大肠杆菌（EHEC）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、肛拭、食品和水等样本中，肠出血性大肠杆菌(EHEC)的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：核酸扩增反应液、EHEC检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（小肠结肠炎耶尔森菌、假结核耶尔森菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、副溶血弧菌、轮状病毒、诺如病毒、札如病毒）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

63	<p>肠侵袭性大肠杆菌 (EIEC) 核酸检测试剂盒 (荧光PCR法) 1、本试剂盒用于粪便、肛拭、食品和水等样本中, 肠侵袭性大肠杆菌(EIEC)的定性检测。 2、规格: 25 反应/盒, 50 反应/盒。 ★3、组成成分: 核酸扩增反应液、EIEC检测液、阳性对照、去 RNA 酶水 (空白对照)。 4、有效期: 避光-20±5°C贮存, 有效期12个月。开封后避光-20±5°C贮存, 对有效期没有影响; 冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针, 试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道: FAM、VIC 7、最低检测限: 500 copies/mL; 8、线性检测范围: 2×10³~1×10⁸ copies/mL; 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性: 与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体 (小肠结肠炎耶尔森菌、假结核耶尔森菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、副溶血弧菌、轮状病毒、诺如病毒、札如病毒) 以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
64	<p>肠集聚性大肠杆菌(EAEC)核酸检测试剂盒 (荧光PCR法) 1、本试剂盒用于粪便、肛拭、食品和水等样本中, 肠集聚性大肠杆菌(EAEC)核酸的定性检测。 2、规格: 25 反应/盒, 50 反应/盒。 ★3、组成成分: 核酸扩增反应液、EAEC检测液、阳性对照、去 RNA 酶水 (空白对照)。 4、有效期: 避光-20±5°C贮存, 有效期12个月。开封后避光-20±5°C贮存, 对有效期没有影响; 冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针, 试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道: FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限: 500 copies/mL; 8、线性检测范围: 2×10³~1×10⁸ copies/mL; 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性: 与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体 (小肠结肠炎耶尔森菌、假结核耶尔森菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、副溶血弧菌、轮状病毒、诺如病毒、札如病毒) 和人类白细胞的总核酸无交叉反应。 11、适用仪器: ABI 7500、QuantStudio 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石 SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>
65	<p>肠致病性大肠杆菌 (EPEC) 核酸检测试剂盒 (荧光PCR法) 1、本试剂盒用于粪便、肛拭、食品和水等样本中, 肠致病性大肠杆菌 (EPEC)核酸的定性检测。 2、规格: 25 反应/盒, 50 反应/盒。 ★3、组成成分: 核酸扩增反应液、(EPEC) 检测液、阳性对照、去 RNA 酶水 (空白对照)。 4、有效期: 避光-20±5°C贮存, 有效期12个月。开封后避光-20±5°C贮存, 对有效期没有影响; 冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针, 试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道: FAM、VIC 7、最低检测限: 500 copies/mL; 8、线性检测范围: 2×10³~1×10⁸ copies/mL; 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性: 与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体 (小肠结肠炎耶尔森菌、假结核耶尔森菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、副溶血弧菌、轮状病毒、诺如病毒、札如病毒) 和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
66	<p>肠产毒性大肠杆菌 (ETEC) 核酸检测试剂盒 (荧光PCR法) 1、本试剂盒用于粪便、肛拭、食品和水等样本中, 肠产毒性大肠杆菌(ETEC)的定性检测。 2、规格: 25 反应/盒, 50 反应/盒。 ★3、组成成分: 核酸扩增反应液、ETEC检测液、阳性对照、去 RNA 酶水 (空白对照)。 4、有效期: 避光-20±5°C贮存, 有效期12个月。开封后避光-20±5°C贮存, 对有效期没有影响; 冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针, 试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道: FAM、VIC 7、最低检测限: 500 copies/mL; 8、线性检测范围: 2×10³~1×10⁸ copies/mL; 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性: 与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体 (小肠结肠炎耶尔森菌、假结核耶尔森菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、副溶血弧菌、轮状病毒、诺如病毒、札如病毒) 以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

67	<p>肠出血性大肠杆菌O157核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、肛拭子、食品和水果等样本中，肠出血性大肠杆菌 O157 核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：核酸扩增反应液、肠出血性大肠杆菌 O157检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（肠集聚性大肠杆菌、肠侵袭性大肠杆菌、肠致病性大肠杆菌、肠产毒性大肠杆菌、空肠弯曲菌、腺病毒、霍乱弧菌、副溶血弧菌、拟态弧菌、小肠结肠耶尔森菌、单增李斯特菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
68	<p>肠出血性大肠杆菌O104核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便样本中，肠出血性大肠杆菌 O104 核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、肠出血性大肠杆菌O104 检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（肠致病性大肠杆菌、肠产毒性大肠杆菌、肠侵袭性大肠杆菌、肠集聚性大肠杆菌、沙门氏菌、志贺氏菌、轮状病毒和霍乱弧菌）以及人类白细胞的总 DNA 无交叉反应。</p>
69	<p>大肠杆菌溶血素基因（HLY）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、肛拭、食品和水等样本中，大肠杆菌溶血素基因（HLY）核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、大肠杆菌溶血素基因（HLY）检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（沙门氏菌、志贺氏菌、嗜水气单胞菌、变形杆菌、霍乱弧菌、副溶血弧菌、小肠结肠耶尔森菌、空肠弯曲菌、溶血性链球菌、创伤弧菌、单增李斯特菌、阪崎肠杆菌、金黄色葡萄球菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
70	<p>空肠弯曲菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中，空肠弯曲菌的核酸定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、空肠弯曲菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、单增李斯特菌、副溶血弧菌、结肠弯曲菌、小肠结肠炎耶尔森菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

71	<p>结肠弯曲菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中结肠弯曲菌的核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、结肠弯曲菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、霍乱弧菌、单增李斯特菌、副溶血弧菌、小肠结肠炎耶尔森菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
72	<p>假结核耶尔森菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便等样本中假结核耶尔森菌核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、假结核耶尔森菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、副溶血弧菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、小肠结肠炎耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
73	<p>产气荚膜梭菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、污染的食品等样本中产气荚膜梭菌核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒★3、主要组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、产气荚膜梭菌检测液、阳性对照、去RNA 酶水（空白对照）4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC。7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、所有RNA类产品使用同一反应程序，反应时间不超过80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、副溶血弧菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、小肠结肠炎耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
74	<p>痢疾杆菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于人粪便、肛拭子等样本中，痢疾志贺氏杆菌的核酸定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、痢疾杆菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、小肠结肠炎耶尔森菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、沙门氏菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

75	<p>变形杆菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、污染的土壤和水等样本中变形杆菌核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、变形杆菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、副溶血弧菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、小肠结肠炎耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
76	<p>阪崎肠杆菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、污染物样本中，阪崎肠杆菌核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、阪崎肠杆菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、副溶血弧菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人的总核酸无交叉反应。</p>
77	<p>克罗诺杆菌属核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于人粪便或呕吐物样本中克罗诺杆菌属的核酸定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、克罗诺杆菌属检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、小肠结肠炎耶尔森菌、志贺氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
78	<p>类志贺邻单胞菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中，类志贺邻单胞菌的核酸定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、类志贺邻单胞菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、单增李斯特菌、霍乱弧菌、结肠弯曲菌、小肠结肠炎耶尔森菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

79	<p>艾伯特埃希氏菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于本试剂盒用于粪便、污染的食品等样本中艾伯特埃希菌的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。 ★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、艾伯特埃希菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。 4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL 。 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（小肠结肠炎耶尔森菌、假结核耶尔森菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、副溶血弧菌、轮状病毒、诺如病毒、札如病毒）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
80	<p>产气荚膜梭菌肠毒素CPE基因核酸检测试剂盒(荧光PCR法)1、本试剂盒用于粪便、污染的食品等样本中产气荚膜梭菌肠毒素 CPE 基因核酸的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。 ★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、产气荚膜梭菌肠毒素CPE 基因检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。 4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM 7、最低检测限：500 copies/mL 。 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、副溶血弧菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、小肠结肠炎耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
81	<p>耐甲氧西林金黄色葡萄球菌核酸检测试剂盒(荧光PCR法)1、本试剂盒用于粪便、呕吐物、肛拭子、患者伤口脓液或渗出液等样本中，耐甲氧西林金黄色葡萄球菌核酸的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。 ★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、耐甲氧西林金黄色葡萄球菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。 4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman 探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 c copies/mL 。 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、大肠杆菌、绿脓杆菌、阪崎肠杆菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
82	<p>金黄色葡萄球菌肠毒素A(SEA)核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便等样本中，金黄色葡萄球菌肠毒素A(SEA)的核酸的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。 ★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、金黄色葡萄球菌肠毒素 A检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。 4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL 。 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、小肠结肠炎耶尔森菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

83	<p>金黄色葡萄球菌肠毒素B(SEB)核酸检测试剂盒(荧光PCR法) 1、本试剂盒用于粪便等样本中,金黄色葡萄球菌肠毒素B(SEB)的核酸的定性检测。 2、规格: 25 反应/盒, 50 反应/盒。 ★3、主要组成成分: 核酸扩增反应液、金黄色葡萄球菌肠毒素B检测液、阳性对照、去 RNA 酶水(空白对照)。 4、储存条件及有效期: 避光-20±5℃贮存, 有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存, 对有效期没有影响; 冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针, 试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道: FAM、VIC 7、最低检测限: 500 copies/mL。 8、线性检测范围: 2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性: 与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体(致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、小肠结肠炎耶尔森菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌)以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
84	<p>金黄色葡萄球菌肠毒素C(SEC)核酸检测试剂盒(荧光PCR法) 1、本试剂盒用于粪便等样本中,金黄色葡萄球菌肠毒素C(SEC)的核酸的定性检测。 2、规格: 25 反应/盒, 50 反应/盒。 ★3、主要组成成分: 核酸扩增反应液、金黄色葡萄球菌肠毒素C检测液、阳性对照、去 RNA 酶水(空白对照)。 4、储存条件及有效期: 避光-20±5℃贮存, 有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存, 对有效期没有影响; 冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针, 试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道: FAM、VIC 7、最低检测限: 500 copies/mL。 8、线性检测范围: 2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性: 与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体(致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、小肠结肠炎耶尔森菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌)以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
85	<p>金黄色葡萄球菌肠毒素D(SED)核酸检测试剂盒(荧光PCR法) 1、本试剂盒用于粪便等样本中,金黄色葡萄球菌肠毒素D(SED)的核酸的定性检测。 2、规格: 25 反应/盒, 50 反应/盒。 ★3、主要组成成分: 核酸扩增反应液、金黄色葡萄球菌肠毒素D检测液、阳性对照、去 RNA 酶水(空白对照)。 4、储存条件及有效期: 避光-20±5℃贮存, 有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存, 对有效期没有影响; 冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针, 试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道: FAM、VIC 7、最低检测限: 500 copies/mL。 8、线性检测范围: 2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性: 与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体(致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、小肠结肠炎耶尔森菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌)以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
86	<p>金黄色葡萄球菌肠毒素E(SEE)核酸检测试剂盒(荧光PCR法) 1、本试剂盒用于粪便等样本中,金黄色葡萄球菌肠毒素E(SEE)的核酸的定性检测。 2、规格: 25 反应/盒, 50 反应/盒。 ★3、主要组成成分: 核酸扩增反应液、金黄色葡萄球菌肠毒素E检测液、阳性对照、去 RNA 酶水(空白对照)。 4、储存条件及有效期: 避光-20±5℃贮存, 有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存, 对有效期没有影响; 冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针, 试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道: FAM、VIC 7、最低检测限: 500 copies/mL。 8、线性检测范围: 2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性: 与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体(致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、小肠结肠炎耶尔森菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌)以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

87	<p>单增李斯特菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中，单增李斯特菌的核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：核酸扩增反应液、单增李斯特检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、霍乱弧菌、结肠弯曲菌、小肠结肠炎耶尔森菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、Quant Studio™ 7、Roche LightCycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石 SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>
88	<p>肉毒杆菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便等样本中，肉毒杆菌核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：PCR 反应液、酶混合液、肉毒杆菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman 探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM 7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（肠杆菌、沙门氏菌、志贺氏菌、嗜水气单胞菌、变形杆菌、霍乱弧菌、副溶血弧菌、小肠结肠耶尔森菌、空肠弯曲菌、溶血性链球菌、创伤弧菌、单增李斯特菌、阪崎肠杆菌、金黄色葡萄球菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
89	<p>肉毒杆菌毒素A核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便等样本中，肉毒杆菌毒素A核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、肉毒杆菌毒素 A 检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（肠杆菌、沙门氏菌、志贺氏菌、嗜水气单胞菌、变形杆菌、霍乱弧菌、副溶血弧菌、小肠结肠耶尔森菌、空肠弯曲菌、溶血性链球菌、创伤弧菌、单增李斯特菌、阪崎肠杆菌、金黄色葡萄球菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
90	<p>肉毒杆菌毒素B核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便等样本中，肉毒杆菌毒素B核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、肉毒杆菌毒素 B检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（肠杆菌、沙门氏菌、志贺氏菌、嗜水气单胞菌、变形杆菌、霍乱弧菌、副溶血弧菌、小肠结肠耶尔森菌、空肠弯曲菌、溶血性链球菌、创伤弧菌、单增李斯特菌、阪崎肠杆菌、金黄色葡萄球菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

91	<p>肉毒杆菌毒素E核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便等样本中，肉毒杆菌毒素E核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、肉毒杆菌毒素 E检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（肠杆菌、沙门氏菌、志贺氏菌、嗜水气单胞菌、变形杆菌、霍乱弧菌、副溶血弧菌、小肠结肠耶尔森菌、空肠弯曲菌、溶血性链球菌、创伤弧菌、单增李斯特菌、阪崎肠杆菌、金黄色葡萄球菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
92	<p>肉毒杆菌毒素F核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便等样本中，肉毒杆菌毒素F核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、肉毒杆菌毒素F检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（肠杆菌、沙门氏菌、志贺氏菌、嗜水气单胞菌、变形杆菌、霍乱弧菌、副溶血弧菌、小肠结肠耶尔森菌、空肠弯曲菌、溶血性链球菌、创伤弧菌、单增李斯特菌、阪崎肠杆菌、金黄色葡萄球菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
93	<p>蜡样芽孢杆菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、污染的土壤和水等样本中蜡样芽孢杆菌核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、蜡样芽孢杆菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM。7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、副溶血弧菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、小肠结肠炎耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
94	<p>艰难梭状芽孢杆菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便等样本中，艰难梭状芽孢杆菌的核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、艰难梭状芽孢杆菌检测液、阳性对照、去RNA 酶水（空白对照）4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC。7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、所有RNA类产品使用同一反应程序，反应时间不超过80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、霍乱弧菌、单增李斯特菌、副溶血弧菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、小肠结肠炎耶尔森菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

95	<p>金黄色葡萄球菌万古霉素耐药基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、试剂盒用于伤口脓液或渗出液、粪便、呕吐物、肛拭子或污染食品等样本中，金黄色葡萄球菌万古霉素耐药基因的核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、金黄色葡萄球菌万古霉素耐药基因检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、小肠结肠炎耶尔森菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
96	<p>金黄色葡萄球菌nuc基因和耐甲氧西林mecA基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于定性检测人痰液样品中金黄色葡萄球菌及超级细菌特异性基因。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：核酸扩增反应液、酶混合液、nuc / mecA 基因检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（伤寒沙门氏菌、肺炎链球菌、志贺氏菌、大肠埃希菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
97	<p>肠出血性大肠杆菌O157：H7核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中，肠出血性大肠杆菌O157：H7 的核酸定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、肠出血性大肠杆菌O157：H7 检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、单增李斯特菌、霍乱弧菌、结肠弯曲菌、小肠结肠炎耶尔森菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
98	<p>大肠杆菌stx1和stx2基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、肛拭子、食品和水等样本中大肠杆菌stx1 和 stx2 基因核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、大肠杆菌 stx1 和 stx2 检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（小肠结肠炎耶尔森菌、假结核耶尔森菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、副溶血弧菌、轮状病毒、诺如病毒、札如病毒）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

99	<p>副溶血弧菌和霍乱弧菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、呕吐物、肛拭子等样本中，副溶血弧菌和霍乱弧菌的核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、副溶血弧菌和霍乱弧菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、小肠结肠炎耶尔森菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
100	<p>霍乱弧菌O1/O139群核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中，霍乱弧菌 O1 群和 O139 群的核酸定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、霍乱弧菌O1/O139群检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（沙门氏菌、志贺氏菌、轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、单增李斯特菌、副溶血弧菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、小肠结肠炎耶尔森菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
101	<p>霍乱弧菌和蜡样芽孢杆菌核酸检测试剂盒(荧光PCR法)1、本试剂盒用于粪便等样本中，霍乱弧菌和蜡样芽孢杆菌核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、霍乱弧菌和蜡样芽孢杆菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（致泻性大肠杆菌、单增李斯特菌、小肠结肠炎耶尔森菌、拟态弧菌、副溶血弧菌、假结核耶尔森菌、空肠弯曲菌、嗜水气单胞菌、溶藻弧菌）以及人的总核酸无交叉反应。</p>
102	<p>嗜水气单胞菌和类志贺邻单胞菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中，嗜水气单胞菌和类志贺单胞菌的核酸定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、嗜水气单胞菌和类志贺邻单胞菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、单增李斯特菌、霍乱弧菌、结肠弯曲菌、小肠结肠炎耶尔森菌、假结核耶尔森菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

103	<p>空肠弯曲菌和结肠弯曲菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便等样本中，空肠弯曲菌和结肠弯曲菌核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒★3、主要组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、空肠弯曲菌和结肠弯曲菌检测液、阳性对照、去RNA 酶水（空白对照）4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX。7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、所有RNA类产品使用同一反应程序，反应时间不超过80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、副溶血弧菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、小肠结肠炎耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
104	<p>伤寒沙门菌和甲型副伤寒沙门菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒主要用于血清、粪便等样本中，伤寒沙门菌和副伤寒沙门菌分型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、伤寒和甲型副伤寒检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（非伤寒沙门菌、志贺菌、鼠伤寒沙门菌、金黄色葡萄球菌等）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
105	<p>蜡样芽孢杆菌毒素腹泻型和呕吐型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、污染的土壤和水等样本中蜡样芽孢杆菌腹泻型和呕吐性毒素基因的核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：RT-PCR反应液、蜡样芽孢杆菌腹泻型和呕吐型毒素基因检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman 探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5。7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、副溶血弧菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、小肠结肠炎耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
106	<p>沙门氏菌、志贺氏菌和霍乱弧菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中，沙门氏菌、志贺氏菌和霍乱弧菌的核酸定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、沙门、志贺和霍乱检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、单增李斯特菌、副溶血弧菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、小肠结肠炎耶尔森菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

10 7	<p>肠出血性大肠杆菌O104:H4核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中，肠出血性大肠杆菌O104:H4 的核酸定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、肠出血性大肠杆菌O104:H4 检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、单增李斯特菌、霍乱弧菌、结肠弯曲菌、小肠结肠炎耶尔森菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
10 8	<p>肉毒杆菌毒素A/B/E/F核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便等样本中，肉毒杆菌肉毒素A/B/E/F核 酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、肉毒杆菌毒素 A/B/E/F检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（肠杆菌、沙门氏菌、志贺氏菌、嗜水气单胞菌、变形杆菌、霍乱弧菌、副溶血弧菌、小肠结肠耶尔森菌、空肠弯曲菌、溶血性链球菌、创伤弧菌、单增李斯特菌、阪崎肠杆菌、金黄色葡萄球菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
10 9	<p>艰难梭状芽孢杆菌tcdA/tcdB/tcdE基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便 等 样 本 中 ， 艰难梭状芽孢杆菌tcdA/tcdB/tcdE 基因核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、艰难梭菌tcdA/tcdB/tcdE 检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、霍乱弧菌、单增李斯特菌、副溶血弧菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、小肠结肠炎耶尔森菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

110	<p>产气荚膜梭菌α、β外毒素和肠毒素CPE基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法）、本试剂盒用于粪便、污染的食品等样本中产气荚膜梭菌α、β外毒素和肠毒素 CPE 基因核酸的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、产气荚膜梭菌 α/β/CPE检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。 4、储存条件及有效期：避光-20\pm5$^{\circ}$C贮存，有效期12个月。开封后避光-20\pm5$^{\circ}$C贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。 8、线性检测范围：2\times10³~1\times10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、副溶血弧菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、小肠结肠炎耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
111	<p>空肠弯曲菌、结肠弯曲菌和海鸥弯曲菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便等样本中，空肠弯曲菌、结肠弯曲菌和海鸥弯曲菌核酸的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、空肠、结肠和海鸥弯曲菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。 4、储存条件及有效期：避光-20\pm5$^{\circ}$C贮存，有效期12个月。开封后避光-20\pm5$^{\circ}$C贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。 8、线性检测范围：2\times10³~1\times10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、霍乱弧菌、单增李斯特菌、副溶血弧菌、小肠结肠炎耶尔森菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
112	<p>霍乱弧菌O1群、O139群和副溶血弧菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便等样本中，霍乱弧菌核酸的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、霍乱弧菌 O1 群、O139 群和副溶血弧菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。 4、储存条件及有效期：避光-20\pm5$^{\circ}$C贮存，有效期12个月。开封后避光-20\pm5$^{\circ}$C贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。 8、线性检测范围：2\times10³~1\times10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（致泻性大肠杆菌、单增李斯特菌、小肠结肠炎耶尔森菌、拟态弧菌、副溶血弧菌、假结核耶尔森菌、空肠弯曲菌、嗜水气单胞菌、蜡样芽孢杆菌、溶藻弧菌）以及人的总核酸无交叉反应。</p>

113	<p>霍乱弧菌通用型/O1型/O139型/CTX基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便等样本中，霍乱弧菌通用型/O1型/O139型/CTX基因核酸的定性检测。2、规格：25反应/盒，50反应/盒。★3、组成成分：核酸扩增反应液、酶混合液、霍乱弧菌通用型/O1型/O139型/CTX基因检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5。7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、副溶血弧菌、小肠结肠炎耶尔森菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石 SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>
114	<p>霍乱弧菌通用型/O1型/O139型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便等样本中，霍乱弧菌通用型、O1型和O139型核酸的定性检测。2、规格：25反应/盒，50反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、霍乱弧菌通用型/O1型/O139型检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（肠炎沙门氏菌、单核细胞增生李斯特菌、空肠弯曲菌、贾第虫和弓形虫）无交叉反应。</p>
115	<p>伤寒沙门菌和副伤寒沙门菌分型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒主要用于血清、粪便等样本中，伤寒沙门菌和副伤寒沙门菌分型核酸的定性检测。2、规格：25反应/盒，50反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、伤寒沙门菌和副伤寒沙门菌分型检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（非伤寒沙门菌、志贺菌、鼠伤寒沙门菌、金黄色葡萄球菌等）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
116	<p>沙门氏菌、单增李斯特菌和副溶血弧菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中沙门氏菌、单增李斯特菌和副溶血弧菌核酸的定性检测。2、规格：25反应/盒，50反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、沙门氏菌、单增李斯特菌和副溶血弧菌检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、志贺氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

117	<p>副溶血弧菌TLH/ TDH /TRH基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、污染物样本中，副溶血弧菌TLH/TDH/TRH 基因核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：核酸扩增反应液、副溶血弧菌TLH/TDH/TRH 基因检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5。7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（致泻性大肠杆菌、霍乱弧菌 O1 群、霍乱弧菌 O139 群、单增李斯特菌、小肠结肠炎耶尔森菌、拟态弧菌、假结核耶尔森菌、空肠弯曲菌、嗜水气单胞菌、蜡样芽孢杆菌、溶藻弧菌）以及人的总核酸无交叉反应。</p>
118	<p>副溶血弧菌TLH/TDH/TRH/ToxR基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、污染物样本中，副溶血弧菌TLH/TDH/TRH/ToxR 基因核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、TLH/TDH/TRH/ToxR检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 c copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（致泻性大肠杆菌、霍乱弧菌 O1 群、霍乱弧菌 O139群、单增李斯特菌、小肠结肠炎耶尔森菌、拟态弧菌、假结核耶尔森菌、空肠弯曲菌、嗜水气单胞菌、蜡样芽孢杆菌、溶藻弧菌）以及人的总核酸无交叉反应。</p>
119	<p>河弧菌、溶藻弧菌和创伤弧菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、血液、食物等样本中，河弧菌、溶藻弧菌和创伤弧菌的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、河弧菌、溶藻弧菌和创伤弧菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（大肠杆菌、志贺氏菌、霍乱弧菌、副溶血弧菌、小肠结肠炎耶尔森菌、空肠弯曲菌、溶血性链球菌、单增李斯特菌、阪崎肠杆菌、金黄色葡萄球菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
120	<p>河弧菌、溶藻弧菌、创伤弧菌和拟态弧菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、血液、食物等样本中，河弧菌、溶藻弧菌、创伤弧菌和拟态弧菌的定性检测。2、2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、河弧菌、溶藻弧菌、创伤弧菌和拟态弧菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（大肠杆菌、志贺氏菌、霍乱弧菌、副溶血弧菌、小肠结肠炎耶尔森菌、空肠弯曲菌、溶血性链球菌、单增李斯特菌、阪崎肠杆菌、金黄色葡萄球菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

12 1	<p>克罗诺杆菌属、沙门氏菌和金黄色葡萄球菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于人粪便或呕吐物样本中，克罗诺杆菌属、沙门氏菌和金黄色葡萄球菌的核酸定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、克罗诺杆菌属、沙门氏菌和金黄色葡萄、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、小肠结肠炎耶尔森菌、志贺氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人的总核酸无交叉反应。</p>
12 2	<p>沙门氏菌、金黄色葡萄球菌、大肠杆菌O157和单增李斯特菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、呕吐物、食品等样本中沙门氏菌、金黄色葡萄球菌、大肠埃希氏菌 O157、单增李斯特菌核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、沙门/金葡/O157/单增检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（轮状病毒、诺如病毒、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、副溶血弧菌、小肠结肠炎耶尔森菌、志贺氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人的总核酸无交叉反应。</p>
12 3	<p>弧菌属、阪崎肠杆菌、志贺氏菌和小肠结肠炎耶尔森菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、呕吐物、食品等样本中阪崎肠杆菌、志贺氏菌、小肠结肠炎耶尔森氏菌、弧菌属的核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、弧菌/阪崎/志贺/小肠结肠检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、非伤寒沙门菌、嗜水气单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人的总核酸无交叉反应。</p>

12 4	痢疾志贺氏菌、福氏志贺氏菌、鲍氏志贺氏菌、宋内氏志贺氏菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于人粪便、肛拭子等样本中，痢疾志贺氏菌、福氏志贺氏菌、鲍氏志贺氏菌、宋内氏志贺氏菌的核酸分型检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、痢疾/福氏/鲍氏/宋内氏志贺氏菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10 ³ ~1×10 ⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、小肠结肠炎耶尔森菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、沙门氏菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。
12 5	蜡样芽孢杆菌、产气荚膜梭菌、嗜水气单胞菌和弯曲菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、呕吐物、食品等样本中蜡样芽孢杆菌、产气荚膜梭菌、嗜水气单胞菌、弯曲菌核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、蜡样/产气/嗜水/弯曲菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10 ³ ~1×10 ⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（大肠杆菌、志贺氏菌、霍乱弧菌、副溶血弧菌、小肠结肠炎耶尔森菌、溶血性链球菌、创伤弧菌、单增李斯特菌、阪崎肠杆菌、金黄色葡萄球菌）以及人的总核酸无交叉反应。
12 6	蜡样芽孢杆菌、克罗诺杆菌和金黄色葡萄球菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于人粪便或呕吐物样本中，蜡样芽孢杆菌、克罗诺杆菌属和金黄色葡萄球菌的核酸定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、蜡样芽孢杆菌、克罗诺杆菌属和金黄色葡萄球菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10 ³ ~1×10 ⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、小肠结肠炎耶尔森菌、志贺氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人的总核酸无交叉反应。
12 7	创伤弧菌分型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便等样本中，创伤弧菌核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、创伤弧菌分型检测液 A、创伤弧菌分型检测液 B、阳性对照 A、阳性对照 B、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10 ³ ~1×10 ⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（大肠杆菌、沙门氏菌、志贺氏菌、小肠结肠炎耶尔森菌、肠道腺病毒）以及人类白细胞的总RNA无交叉反应。

128	<p>单增李斯特菌毒力基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、呕吐物、肛拭子、食品等样本中，单增李斯特菌（<i>Listeria monocytogenes</i>, LM）毒力基因 <i>prfA</i>（编码毒力调节因子转录活化因子）、<i>plcA</i>（编码磷脂酰肌醇磷脂酶 PI-PLC）、<i>hly</i>（编码李斯特菌溶血素, LLO）、<i>mpl</i>（编码依赖锌金属蛋白酶）、<i>actA</i>（编码肌动蛋白聚集蛋白）、<i>plcB</i>（编码磷脂酰胆碱磷脂酶 PC-PLC）、<i>inlA</i>（编码内化素 A）、<i>inlB</i>（编码内化素 B）、<i>iap</i>（编码细胞壁水解酶 p60）和 <i>clpE</i>（编码一种热激蛋白 ATP 依赖型蛋白酶）的核酸定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、单增李斯特菌毒力 A 检测液、单增李斯特菌毒力 B 检测液、单增李斯特菌毒力 C 检测液、单增李斯特菌毒力 D 检测液、单增李斯特菌毒力 A 阳性对照、单增李斯特菌毒力 B 阳性对照、单增李斯特菌毒力 C 阳性对照、单增李斯特菌毒力 D 阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、副溶血弧菌、小肠结肠炎耶尔森菌、非伤寒沙门菌、志贺氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
129	<p>小肠结肠炎耶尔森菌毒力基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中小肠结肠炎耶尔森菌毒力基因核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、小肠结肠炎耶尔森菌毒力基因检测液 A、小肠结肠炎耶尔森菌毒力基因检测液 B、阳性对照 A、阳性对照 B、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、副溶血弧菌、轮状病毒、诺如病毒、札如病毒）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
130	<p>金黄色葡萄球菌肠毒素(SEA/SEB/SEC/SED/SEE)核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于定性检测患者的粪便样本、尿液样本、血液样本、脑脊液样本中，或培养物、食品样品、地表及物体表面样品、草等植物样品中金黄色葡萄球菌肠毒素 SEA/SEB/SEC/SED/SEE基因。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：核酸扩增反应液、A 管金葡肠毒素检测液、B 管金葡肠毒素检测液、阳性对照、空白对照、内标对照。4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（致泻性大肠杆菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、单增李斯特菌、小肠结肠炎耶尔森菌、沙门氏菌、志贺氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

13 1	<p>副溶血弧菌ORF8/toxR/TDH/TRH1/TLH/TRH2核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、污染物等样本中，副溶血弧ORF8/toxR/TDH/TRH1/TLH/TRH2 基因核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、副溶血弧菌ORF8/toxR/TDH/TRH1/TLH/TRH2 检测液 A、副溶血弧菌ORF8/toxR/TDH/TRH1/TLH/TRH2 检测液B、阳性对照 A、阳性对照 B、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（致泻性大肠杆菌、霍乱弧菌 O1 群、霍乱弧菌 O139群、单增李斯特菌、小肠结肠炎耶尔森菌、拟态弧菌、假结核耶尔森菌、空肠弯曲菌、嗜水气单胞菌、蜡样芽孢杆菌、溶藻弧菌）以及人的总核酸无交叉反应。</p>
13 2	<p>五种致泻性大肠杆菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、呕吐物、食品等样本中沙门氏菌、金黄色葡萄球菌、大肠埃希氏菌 O157、单增李斯特菌、阪崎肠杆菌、志贺氏菌、小肠结肠炎耶尔森氏菌、霍乱弧菌、嗜水气单胞菌、蜡样芽孢杆菌、大肠埃希氏菌、副溶血性弧菌、结肠弯曲菌、空肠弯曲菌的核酸的定性检。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒★3、组成成分：核酸扩增反应液、十四种食源性致病菌A管检测液、十四种食源性致病菌B管检测液、十四种食源性致病菌C管检测液、十四种食源性致病菌A管阳性对照、十四种食源性致病菌B管阳性对照、十四种食源性致病菌C管阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）4、储存条件及有效期：：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5。7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸copies/ml；9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（轮状病毒、诺如病毒、肠道腺病毒、人星状病毒、札如病毒）以及人的总核酸无交叉反应。</p>
13 3	<p>六种食源性致病菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）（沙门氏菌、金黄色葡萄球菌、单增李斯特菌，副溶血性弧菌、志贺氏菌、大肠埃希氏菌）1、本试剂盒用于粪便、呕吐物、食品等样本中沙门氏菌、金黄色葡萄球菌、单增李斯特菌、志贺氏菌、大肠埃希氏菌、副溶血性弧菌的核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液六种食源性致病菌检测液 A、六种食源性致病菌检测液 B、六种食源性致病菌阳性对照 A、六种食源性致病菌阳性对照 B、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（蜡样芽孢杆菌、克罗诺杆菌、霍乱弧菌、轮状病毒、诺如病毒、肠道腺病毒、人星状病毒、札如病毒）以及人的总核酸无交叉反应。</p>

134	<p>八种食源性致病菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）（小肠结肠炎耶尔森菌、结肠弯曲菌、大肠埃希氏菌O157、副溶血性弧菌、沙门氏菌、志贺氏菌、空肠弯曲菌、霍乱弧菌）1、本试剂盒用于粪便、呕吐物等样本中，小肠结肠炎耶尔森、霍乱弧菌、肠出血性大肠杆菌 O157 型、副溶血弧菌、沙门氏菌、志贺氏菌、空肠弯曲菌和结肠弯曲菌的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、八种食源性致病菌检测液 A、八种食源性致病菌检测液 B、八种食源性致病菌阳性对照 A、八种食源性致病菌阳性对照 B、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、单增李斯特菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
135	<p>十二种食源性致病菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）（沙门氏菌、金黄色葡萄球菌、大肠埃希氏菌O157、单增李斯特菌、产气荚膜梭菌、蜡样芽孢杆菌、嗜水气单胞菌、弯曲菌、弧菌属、志贺氏菌、小肠结肠炎耶尔森菌、阪崎肠杆菌）1、本试剂盒用于粪便、呕吐物、食品等样本中沙门氏菌、金黄色葡萄球菌、大肠埃希氏菌 O157、单增李斯特菌、蜡样芽孢杆菌、产气荚膜梭菌、嗜水气单胞菌、弯曲菌、阪崎肠杆菌、志贺氏菌、小肠结肠炎耶尔森氏菌、弧菌属的核酸的定性检测。2、规格：10 反应/盒，25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：核酸扩增反应液、十二种食源性致病菌A 管检测液、十二种食源性致病菌B 管检测液、十二种食源性致病菌C管检测液、十二种食源性致病菌A 管阳性对照、十二种食源性致病菌B 管阳性对照、十二种食源性致病菌C管阳性对照,去 RNA 酶水（空白对照）4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（轮状病毒、诺如病毒、肠道腺病毒、人星状病毒、札如病毒）以及人的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>
136	<p>十二种食源性致病菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）（沙门氏菌、金黄色葡萄球菌、大肠埃希氏菌O157、单增李斯特菌、产气荚膜梭菌、蜡样芽孢杆菌、气单胞菌属、弯曲菌、弧菌属、志贺氏菌、小肠结肠炎耶尔森菌、阪崎肠杆菌）1、本试剂盒用于粪便、呕吐物、食品等样本中沙门氏菌、金黄色葡萄球菌、大肠埃希氏菌 O157、单增李斯特菌、蜡样芽孢杆菌、产气荚膜梭菌、气单胞菌、弯曲菌、阪崎肠杆菌、志贺氏菌、小肠结肠炎耶尔森氏菌、弧菌属的核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、十二种食源性致病菌检测液 A、十二种食源性致病菌检测液 B、十二种食源性致病菌检测液 C、十二种食源性致病菌阳性对照 A、十二种食源性致病菌阳性对照 B、十二种食源性致病菌阳性对照 C、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（轮状病毒、诺如病毒、肠道腺病毒、人星状病毒、札如病毒）以及人的总核酸无交叉反应。</p>

137	<p>十四种食源性致病菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）（沙门氏菌、金黄色葡萄球菌、大肠埃希氏菌O157、单增李斯特菌、阪崎肠杆菌、志贺氏菌、小肠结肠炎耶尔森菌、霍乱弧菌、嗜水气单胞菌、蜡样芽孢杆菌、大肠埃希氏菌、副溶血性弧菌、结肠弯曲菌、空肠弯曲菌）1、本试剂盒用于粪便、呕吐物、食品等样本中沙门氏菌、金黄色葡萄球菌、大肠埃希氏菌 O157、单增李斯特菌、阪崎肠杆菌、志贺氏菌、小肠结肠炎耶尔森菌、霍乱弧菌、嗜水气单胞菌、蜡样芽孢杆菌、大肠埃希氏菌、副溶血性弧菌、结肠弯曲菌、空肠弯曲菌的核酸的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、十四种食源性致病菌检测液 A、十四种食源性致病菌检测液 B、十四种食源性致病菌检测液 C、十四种食源性致病菌检测液 D、十四种食源性致病菌阳性对照 A、十四种食源性致病菌阳性对照 B、十四种食源性致病菌阳性对照 C、十四种食源性致病菌阳性对照 D、去 RNA 酶水（空白对照）。 4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（轮状病毒、诺如病毒、肠道腺病毒、人星状病毒、札如病毒）以及人的总核酸无交叉反应。</p>
138	<p>脑膜炎奈瑟菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于鼻咽拭子、脑脊液等样本中脑膜炎奈瑟菌核酸的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、脑膜炎奈瑟菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。 4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（流感嗜血杆菌、葡萄球菌、肺炎链球菌、大肠杆菌、隐球菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
139	<p>脑膜炎奈瑟菌血清群A核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于鼻咽拭子、脑脊液等样本中脑膜炎奈瑟菌血清群 A 核酸的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、脑膜炎奈瑟菌血清群 A 检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。 4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（脑膜炎奈瑟菌血清群B、脑膜炎奈瑟菌血清群C、脑膜炎奈瑟菌血清群X、脑膜炎奈瑟菌血清群Y、脑膜炎奈瑟菌血清群W135、流感嗜血杆菌、金黄色葡萄球菌、肺炎链球菌、大肠杆菌、隐球菌等）以及人的总核酸无交叉反应。</p>

140	<p>脑膜炎奈瑟菌血清群B核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于鼻咽拭子、脑脊液等样本中脑膜炎奈瑟菌血清群B核酸的定性检测。2、规格：25反应/盒，50反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、脑膜炎奈瑟菌血清群B检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（脑膜炎奈瑟菌血清群A、脑膜炎奈瑟菌血清群C、脑膜炎奈瑟菌血清群X、脑膜炎奈瑟菌血清群Y、脑膜炎奈瑟菌血清群W135、流感嗜血杆菌、金黄色葡萄球菌、肺炎链球菌、大肠杆菌、隐球菌等）以及人的总核酸无交叉反应。</p>
141	<p>脑膜炎奈瑟菌血清群C核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于鼻咽拭子、脑脊液等样本中脑膜炎奈瑟菌血清群C核酸的定性检测。2、规格：25反应/盒，50反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、脑膜炎奈瑟菌血清群C检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（脑膜炎奈瑟菌血清群A、脑膜炎奈瑟菌血清群B、脑膜炎奈瑟菌血清群X、脑膜炎奈瑟菌血清群Y、脑膜炎奈瑟菌血清群W135、流感嗜血杆菌、金黄色葡萄球菌、肺炎链球菌、大肠杆菌、隐球菌等）以及人的总核酸无交叉反应。</p>
142	<p>脑膜炎奈瑟菌血清群X核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于鼻咽拭子、脑脊液等样本中脑膜炎奈瑟菌血清群X核酸的定性检测。2、规格：25反应/盒，50反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、脑膜炎奈瑟菌血清群X检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（脑膜炎奈瑟菌血清群A、脑膜炎奈瑟菌血清群B、脑膜炎奈瑟菌血清群C、脑膜炎奈瑟菌血清群Y、脑膜炎奈瑟菌血清群W135、流感嗜血杆菌、金黄色葡萄球菌、肺炎链球菌、大肠杆菌、隐球菌等）以及人的总核酸无交叉反应。</p>
143	<p>脑膜炎奈瑟菌血清群Y核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于鼻咽拭子、脑脊液等样本中脑膜炎奈瑟菌血清群Y核酸的定性检测。2、规格：25反应/盒，50反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、脑膜炎奈瑟菌血清群Y检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（脑膜炎奈瑟菌血清群A、脑膜炎奈瑟菌血清群B、脑膜炎奈瑟菌血清群C、脑膜炎奈瑟菌血清群X、脑膜炎奈瑟菌血清群W135、流感嗜血杆菌、金黄色葡萄球菌、肺炎链球菌、大肠杆菌、隐球菌等）以及人的总核酸无交叉反应。</p>

14 4	<p>脑膜炎奈瑟菌血清群W135核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于鼻咽拭子、脑脊液等样本中脑膜炎奈瑟菌血清群W135 核酸的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、脑膜炎奈瑟菌血清群W135检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。 4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（脑膜炎奈瑟菌血清群A、脑膜炎奈瑟菌血清群B、脑膜炎奈瑟菌血清群C、脑膜炎奈瑟菌血清群X、脑膜炎奈瑟菌血清群Y、流感嗜血杆菌、金黄色葡萄球菌、肺炎链球菌、大肠杆菌、隐球菌等）以及人的总核酸无交叉反应。</p>
14 5	<p>B+W135+Y群脑膜炎奈瑟菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于脑脊液、血清等样本中，膜炎奈瑟菌 B 血清群、W135 血清群、Y 血清群的核酸定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、B+W135+Y 群脑膜炎奈瑟菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。 4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、单增李斯特菌、霍乱弧菌、结肠弯曲菌、小肠结肠炎耶尔森菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
14 6	<p>脑膜炎奈瑟菌（A、B、C）血清群核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于脑脊液、血清等样本中，膜炎奈瑟菌 B 血清群、W135 血清群、Y 血清群的核酸定性检测。 2、有效期：避光-20±5℃贮存，12个月。 3、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。 4、病毒核酸检测通道FAM、VIC、ROX、CY5。 5、组成成份：核酸扩增反应液、脑膜炎奈瑟菌（A、B、C）血清群检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照） 6、最低检测限：1×10³ copies/ml 7、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/ml； 8、扩增时间小于63分钟。 9、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、单增李斯特菌、霍乱弧菌、结肠弯曲菌、小肠结肠炎耶尔森菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
14 7	<p>脑膜炎奈瑟菌（W、X、Y）血清群核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于脑脊液、血清等样本中，膜炎奈瑟菌 B 血清群、W135 血清群、Y 血清群的核酸定性检测。 2、有效期：避光-20±5℃贮存，12个月。 3、规格：25 反应/盒，50 反应/盒 4、病毒核酸检测通道FAM、VIC、ROX、CY5。 5、组成成份：核酸扩增反应液、脑膜炎奈瑟菌（W、X、Y）血清群检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照） 6、最低检测限：1×10³ copies/ml 7、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/ml； 8、扩增时间小于63分钟。 9、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、致泻性大肠杆菌、单增李斯特菌、霍乱弧菌、结肠弯曲菌、小肠结肠炎耶尔森菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

148	<p>脑炎脑膜炎细菌群核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于鼻咽拭子、脑脊液等样本中脑膜炎奈瑟菌核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、脑膜炎奈瑟菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（流感嗜血杆菌、葡萄球菌、肺炎链球菌、大肠杆菌、隐球菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
149	<p>流感嗜血杆菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于痰液、鼻咽抽吸物等样本中，流感嗜血杆菌的核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、流感嗜血杆菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、流感嗜血杆菌、嗜肺军团菌、肺炎克雷伯杆菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
150	<p>副伤寒沙门菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒主要用于血清、粪便等样本中，副伤寒沙门菌核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：核酸扩增反应液、副伤寒沙门菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（非伤寒沙门菌、志贺菌、鼠伤寒沙门菌、金黄色葡萄球菌等）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S等荧光定量PCR仪。</p>
151	<p>肺炎链球菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于痰液、鼻咽抽吸物等样本中，肺炎链球菌的核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、肺炎链球菌检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（B族链球菌、肺炎克雷伯菌、A组乙型溶血性链球菌、金黄色葡萄球菌、绿脓杆菌、流感嗜血杆菌、军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

15 2	<p>炭疽杆菌（pagA基因、cap基因、rpoB基因）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于血清、脓液、渗出物等体液样本中，炭疽杆菌的核酸定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、炭疽杆菌（pagA/cap/rpoB）检测液、阳性对照、去RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（诺卡菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌等）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
15 3	<p>炭疽杆菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于血清、脓液、渗出物等体液样本中，炭疽杆菌的核酸定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒 3、组成成份：核酸扩增反应液、炭疽杆菌检测液、阳性对照、去RNA 酶水（空白对照 4、储存条件及有效期：避光-20℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20℃±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输不超过4天、反复冻融次数不超过5次。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX。7、最低检测限：500 copies/ml 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/ml； 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（诺卡菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、蜡样芽孢杆菌等）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
15 4	<p>鼻疽伯克霍尔德菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒主要用于脓液、鼻腔分泌物等样本中，鼻疽伯克霍尔德菌核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、鼻疽伯克霍尔德菌检测液、阳性对照、去RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（类鼻疽伯克霍尔德菌、伯氏疏螺旋体、土拉弗朗西斯菌、猴痘病毒、东部马脑炎病毒、西部马脑炎病毒、炭疽杆菌等）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
15 5	<p>类鼻疽伯克霍尔德菌核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒主要用于脓液、鼻腔分泌物等样本中，类鼻疽伯克霍尔德菌核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒 ★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、类鼻疽伯克霍尔德菌检测液、阳性对照、去RNA 酶水（空白对照） 4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC。7、最低检测限：500 copies/mL； 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、所有RNA类产品使用同一反应程序，反应时间不超过80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（鼻疽伯克霍尔德菌、伯氏疏螺旋体、土拉弗朗西斯菌、猴痘病毒、东部马脑炎病毒、西部马脑炎病毒、炭疽杆菌等）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

15 6	<p>唐菖蒲伯克霍尔德氏菌米酵菌酸产毒株bon基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于人尿液、血液、粪便、食品等样本中，唐菖蒲伯克霍尔德氏菌米酵菌酸产毒株 bon 基因核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：核酸扩增反应液、唐菖蒲 bon 基因检测液、阳性对照、内标对照、去 RNA 酶水（空白对照）4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（鼻疽伯克霍尔德菌、类鼻疽伯克霍尔德菌、轮状病毒、肠道腺病毒、星状病毒、沙门氏菌、志贺氏菌、致泻性大肠杆菌、小肠结肠耶尔森菌、空肠弯曲菌、嗜水气单胞菌）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
15 7	<p>超级细菌耐药基因（NDM-1）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于痰液、咽拭子、尿液、粪便、创口分泌物等样本中超级细菌耐药基因（NDM-1）核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、超级细菌耐药基因NDM-1 检测液液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 c copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（肠球菌、变形杆菌、肠炎沙门氏菌、阴沟肠杆菌、肺炎克雷伯杆菌、鲍曼不动杆菌、大肠杆菌、小肠耶尔森氏菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
15 8	<p>碳青霉烯类抗生素耐药基因核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于痰液、咽拭子、尿液、粪便、创口分泌物等样本中超级细菌耐药基因（NDM-1）核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、超级细菌耐药基因NDM-1 检测液液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 c copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于63分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（肠球菌、变形杆菌、肠炎沙门氏菌、阴沟肠杆菌、肺炎克雷伯杆菌、鲍曼不动杆菌、大肠杆菌、小肠耶尔森氏菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

159	<p>甲型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，甲型流感病毒核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、甲型流感病毒检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20℃±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20℃±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输不超过4天、反复冻融次数不超过5次。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、PCR扩增不设预循环，从第一个循环起读取荧光值，扩增循环数45次。7、病毒检测通道：FAM。8、最低检测限：500 copies/mL。9、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（乙型流感病毒、丙型流感病毒、腺病毒3型、腺病毒7型、巨细胞病毒、麻疹病毒、人冠状病毒、人偏肺病毒、流行性腮腺炎病毒、呼吸道合胞病毒B型、鼻病毒1A型病毒核酸病原体浓度均为1000 CCID₅₀/50μl；肺炎衣原体、肺炎支原体、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、金黄色葡萄球菌、脑膜炎奈瑟菌、无毒结核分枝杆菌病原体浓度均为10⁶cfu/ml）无交叉反应。</p>
160	<p>甲型H1N1流感病毒（2009）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子样本中，甲型 H1N1 流感病毒（2009）核酸的定性检测。2、规格：25反应/盒，50反应/盒 3、主要组成成份：RT-PCR反应液、酶混合液、甲型 H1N1 流感病毒反应液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC。7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、精密度的检测精密度的参考品的变异系数小于5% 10、所有RNA类产品使用同一反应程序，反应时间不超过80分钟。11、特异性：与感染部位相同或感染症状相似的其它病原体（甲3型流感病毒、乙型流感病毒、丙型流感病毒、腺病毒3型、腺病毒7型、巨细胞病毒、麻疹病毒、人冠状病毒、人偏肺病毒、流行性腮腺炎病毒、呼吸道合胞病毒B型、鼻病毒1A型病毒核酸病原体浓度均为1000 CCID₅₀/50μl；肺炎衣原体、肺炎支原体、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、金黄色葡萄球菌、脑膜炎奈瑟菌、无毒结核分枝杆菌病原体浓度均为10⁶cfu/ml）无交叉反应；</p>
161	<p>欧亚类禽猪流感病毒H1N1亚型核酸检测试剂盒(荧光PCR法)1、本试剂盒用于人咽拭子、鼻咽抽取物及猪鼻拭子等样本中，欧亚类禽猪流感病毒 H1N1 亚型核酸的定性检测。2、规格：25反应/盒，50反应/盒★3、组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、欧亚类禽猪流感病毒H1N1 亚型检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期 12 个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输 4 天、反复冻融 5 次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（冠状病毒 229E 型、冠状病毒 OC43 型、冠状病毒 HKU1型、冠状病毒 NL63 型、流感病毒 H1N1 亚型 pdm09、禽流感病毒 H3N2 亚型、禽流感病毒 H5N1 亚型、禽流感病毒 H5N6亚型、禽流感病毒 H7N9 亚型、禽流感病毒 H9N2 亚型、乙型流感病毒、副流感病毒、腺病毒、呼吸道合胞病毒、偏肺病毒、博卡病毒、鼻病毒、肺炎支原体、肺炎衣原体、肺炎链球菌、肺炎克雷伯菌、军团菌、金黄色葡萄球菌、结核分枝杆菌、流感嗜血杆菌、鲍曼不动杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>

16 2	乙型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，乙型流感病毒核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、乙型流感病毒检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20℃±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20℃±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输不超过 4 天、反复冻融次数不超过5次。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC。7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10 ³ ~1×10 ⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（呼吸道合胞病毒、甲型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总RNA无交叉反应。
16 3	乙型流感病毒Victoria核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，乙型流感病毒Victoria 核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、乙型流感病毒 Victoria检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20℃±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20℃±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输不超过 4 天、反复冻融次数不超过5次。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM。7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10 ³ ~1×10 ⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（乙型流感病毒Yamagata系、呼吸道合胞病毒、甲型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总RNA无交叉反应。
16 4	乙型流感病毒Yamagata核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，乙型流感病毒 Yamagata核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、乙型流感病毒 Yamagata检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20℃±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20℃±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输不超过 4 天、反复冻融次数不超过5次。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM。7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10 ³ ~1×10 ⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（乙型流感病毒Victoria系、呼吸道合胞病毒、甲型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总RNA无交叉反应。

165	<p>甲型H1N1（2009）/甲型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，甲型 H1N1（2009）、甲型流感病毒核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、甲型 H1N1（2009）/甲型流感病毒检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC。7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸copies/ml；9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、Quant Studio™ 7、Roche LightCycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量PCR 仪。</p>
166	<p>甲型H1N1（2009）和H3亚型流感病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法)1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，甲型 H1N1（2009）和 H3亚型流感病毒核酸的定性检测。2、规格：≥50 反应/盒★3、主要组成成分：RT-PCR反应液375μL×1管、酶混合液250μL×1管、甲型 H1N1（2009）和 H3 亚型流感病毒检测液375μL×1管。4、其他组分：阳性对照50μL×1 管、去 RNA 酶水（空白对照）250μL×1管 5、有效期 12 个月，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、双重试剂盒，病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：≤500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL★9、扩增时间≤45分钟。10、结果判读：待测样本检测结果Ct≤37且曲线呈S型，判断为阳性。Ct>40或者未检出，判断为阴性。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 6/7、Roche LightCycler®480 等荧光定量 PCR 仪。</p>
167	<p>乙型流感病毒Victoria/Yamagata核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，乙型流感病毒 Victoria 和Yamagata 系核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒★3、主要组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、乙型流感病毒Victoria/Yamagata 检测液、阳性对照、去RNA 酶水（空白对照）4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、所有RNA类产品使用同一反应程序，反应时间不超过80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（呼吸道合胞病毒、甲型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR仪。</p>

168	<p>Victoria/Yamagata系/乙型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，Victoria/Yamagata系/乙型流感病毒核酸的定性检测。2、规格：25反应/盒，50反应/盒3、组成成份：PCR反应液、酶混合液、Victoria/Yamagata系/乙型流感病毒检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（呼吸道合胞病毒、甲型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
169	<p>高致病性H7N9禽流感病毒变异株核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子、痰液样本等样本中，高致病性H7N9禽流感病毒变异株核酸的定性检测。2、规格：25反应/盒，50反应/盒。★3、组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、高致病性H7N9禽流感病毒变异株检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC。7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸copies/ml；9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（甲型H1N1亚型流感病毒、甲型H3N2亚型流感病毒、甲型H5N1亚型流感病毒、甲型H5N6亚型流感病毒、甲型H7N9亚型流感病毒未突变株、甲型H9N2亚型流感病毒、乙型流感病毒、丙型流感病毒、鼻病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S等荧光定量PCR仪。</p>
170	<p>禽流感病毒H3亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于禽类或畜类咽喉拭子、泄殖腔拭子吸取物混悬液、禽饮水等样本中，禽流感病毒H3亚型核酸的定性检测。2、规格：25反应/盒，50反应/盒。★3、组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、禽流感病毒H3亚型检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM。7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸copies/ml；9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（甲型流感病毒H1N1亚型、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S等荧光定量PCR仪。</p>

17 1	<p>禽流感病毒H5亚型病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于人鼻拭子、咽拭子及鼻咽部吸取物混悬液或禽类咽喉拭子、泄殖腔拭子吸取物混悬液样本中，禽流感病毒H5亚型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、禽流感病毒H5亚型检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM。7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸copies/ml；9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（甲型禽流感病毒H5以外其它亚型、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量PCR仪。</p>
17 2	<p>禽流感病毒H7亚型病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于人鼻拭子、咽拭子及鼻咽部吸取物混悬液或禽类咽喉拭子、泄殖腔拭子吸取物混悬液样本中，禽流感病毒H7亚型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、禽流感病毒 H7 亚型检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM。7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸copies/ml；9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（甲型禽流感病毒H7以外其它亚型、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量PCR仪。</p>
17 3	<p>禽流感病毒H9型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，禽流感病毒 H9 亚型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、禽流感病毒 H9亚型检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM。7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸copies/ml；9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（呼吸道合胞病毒、流感病毒H1N1型、流感病毒H3N2型、禽流感病毒H5型、禽流感病毒H7型、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量PCR仪。</p>

17 4	<p>禽流感病毒H3N8亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，禽流感病毒 H3N8 亚型核酸的定性检测。2、规格：25反应/盒，50反应/盒3、主要组成成份：RT-PCR 反应液、酶混合液、禽流感病毒 H3N8亚型检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC。7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（甲型流感病毒H1N1亚型、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>
17 5	<p>禽流感病毒H5N1亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）11、本试剂盒用于人鼻拭子、咽拭子及鼻咽部吸取物混悬液或禽类咽喉拭子、泄殖腔拭子吸取物混悬液样本中，禽流感病毒H5N1 亚型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、禽流感病毒H5N1亚型检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期 12 个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输 4 天、反复冻融 5 次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC。7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸copies/ml；9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（流感病毒 H3N2 亚型、流感病毒 H7N2 亚型、流感病毒 H7N7 亚型、流感病毒 H9N2 亚型、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>
17 6	<p>禽流感病毒H5N2亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于人鼻拭子、咽拭子及鼻咽部吸取物混悬液或禽类咽喉拭子、泄殖腔拭子吸取物混悬液样本中，禽流感病毒 H5N2亚型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、禽流感病毒H5N2亚型检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期 12 个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输 4 天、反复冻融 5 次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC。7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸copies/ml；9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（流感病毒 H1N1 亚型、流感病毒 H7N7 亚型、流感病毒 H10N8 亚型、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>

177	<p>禽流感病毒H5N6亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，禽流感病毒 H5N6 亚型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、禽流感病毒H5N6亚型检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期 12 个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输 4 天、反复冻融 5 次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC。7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸copies/ml；9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（禽流感病毒 H7N2、禽流感病毒 H9N2、甲型流感病毒H1N1、甲型流感病毒 H3N2、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>
178	<p>禽流感病毒H5N8亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于人鼻拭子、咽拭子及鼻咽部吸物混悬液或禽类咽喉拭子、泄殖腔拭子吸物混悬液样本中，禽流感病毒 H5N8亚型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、禽流感病毒H5N8亚型检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期 12 个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输 4 天、反复冻融 5 次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC。7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸copies/ml；9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（流感病毒H3N2亚型、流感病毒H7N2亚型、流感病毒H7N7亚型、流感病毒H9N2亚型、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>
179	<p>禽流感病毒H7N2亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于人鼻拭子、咽拭子及鼻咽部吸物混悬液或禽类咽喉拭子、泄殖腔拭子吸物混悬液样本中，禽流感病毒H7N2 亚型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、禽流感病毒 H7N2亚型检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC。7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸copies/ml；9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（禽流感病毒H5N1、甲型流感病毒H1N1、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总RNA无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量PCR仪。</p>

180	<p>禽流感病毒H7N4亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于人鼻拭子、咽拭子及鼻咽部吸取物混悬液或禽类咽喉拭子、泄殖腔拭子吸取物混悬液等样本中，禽流感病毒 H7N4亚型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、禽流感病毒 H7N4亚型检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC。7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸copies/ml；9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（禽流感病毒H5N1亚型、禽流感病毒H5N8亚型、禽流感病毒H9N2亚型、流感病毒H1N1亚型、流感病毒H3N2亚型、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量PCR仪。</p>
181	<p>禽流感病毒H7N9亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子、痰液样本等样本中，禽流感病毒H7N9亚型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、禽流感病毒 H7N9亚型检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC。7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸copies/ml；9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（禽流感病毒 H5N6亚型、禽流感病毒 H9N2亚型、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量PCR仪。</p>
182	<p>禽流感病毒H5/H7/H9亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于人鼻拭子、咽拭子及鼻咽部吸取物混悬液或禽类咽喉拭子、泄殖腔拭子吸取物混悬液样本中，禽流感病毒 H5、H7 和 H9 亚型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：RT-PCR反应液，酶混合液，禽流感病毒 H5/H7/H9亚型检测液，阳性对照，去 RNA 酶水（空白对照）。4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期 12 个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输 4 天、反复冻融 5 次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX 7、最低检测限：500copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（甲型流感病毒 H1N1亚型、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>

183	<p>甲型/乙型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子样本中，甲型/乙型流感病毒核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。3、主要组成成分：RT-PCR 反应液375μL×1管、酶混合液250μL×1管、甲型/乙型流感病毒检测液375μL×1管、阳性对照50μL×1管、去RNA酶水（空白对照）250μL×1管。4、储存条件及有效期：避光-20℃±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20℃±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输不超过4天、反复冻融次数不超过5次。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC。7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（腺病毒3型、腺病毒7型、巨细胞病毒、麻疹病毒、人冠状病毒、人偏肺病毒、流行性腮腺炎病毒、呼吸道合胞病毒B型、鼻病毒1A型病毒核酸病原体浓度均为1000 CCID₅₀/50μl；肺炎衣原体、肺炎支原体、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、金黄色葡萄球菌、脑膜炎奈瑟菌、无毒结核分枝杆菌病原体浓度均为10⁶cfu/ml）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。。</p>
184	<p>呼吸道合胞病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，呼吸道合胞病毒核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、呼吸道合胞病毒检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20℃±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20℃±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输不超过4天、反复冻融次数不超过5次。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC。7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（甲型流感病毒、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总RNA无交叉反应。</p>
185	<p>呼吸道合胞病毒A型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，呼吸道合胞病毒A型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、酶混合液、呼吸道合胞病毒A型检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（呼吸道合胞病毒B型、甲型流感病毒、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总RNA无交叉反应。</p>

18 6	<p>呼吸道合胞病毒B型核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，呼吸道合胞病毒 B 型核酸的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。 ★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、酶混合液、呼吸道合胞病毒 B 型检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。 4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM 7、最低检测限：500 copies/mL。 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（呼吸道合胞病毒A型、甲型流感病毒、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总RNA无交叉反应。</p>
18 7	<p>副流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、本试剂盒用于咽拭子样本中，副流感病毒的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。 ★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、副流感病毒检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。 4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM 7、最低检测限：500 copies/mL。 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（甲型流感病毒、乙型流感病毒、丙型流感病毒、鼻病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
18 8	<p>副流感病毒1型核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、本试剂盒用于咽拭子样本中，副流感病毒 1 型的病毒核酸的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。 ★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、HPIV-1 检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。 4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM 7、最低检测限：500 copies/mL。 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（甲型流感病毒、乙型流感病毒、副流感病毒2型、副流感病毒3型、副流感病毒4型、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
18 9	<p>副流感病毒2型核酸检测试剂盒（荧光PCR法） 1、本试剂盒用于咽拭子样本中，副流感病毒 2 型的病毒核酸的定性检测。 2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。 ★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、HPIV-2 检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。 4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。 5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道：FAM 7、最低检测限：500 copies/mL。 8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。 10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（甲型流感病毒、乙型流感病毒、副流感病毒1型、副流感病毒3型、副流感病毒4型、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

190	<p>副流感病毒3型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子样本中，副流感病毒3型的病毒核酸的定性检测。2、规格：25反应/盒，50反应/盒。★3、主要组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、HPIV-3检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（甲型流感病毒、乙型流感病毒、副流感病毒1型、副流感病毒2型、副流感病毒4型、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
191	<p>副流感病毒4型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子样本中，副流感病毒4型的病毒核酸的定性检测。2、规格：25反应/盒，50反应/盒。★3、主要组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、HPIV-4检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（甲型流感病毒、乙型流感病毒、副流感病毒1型、副流感病毒2型、副流感病毒3型、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
192	<p>麻疹病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子样本中麻疹病毒核酸的定性检测。2、规格：25反应/盒，50反应/盒。★3、主要组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、麻疹病毒检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与105TCID₅₀/ml的肠道病毒71型、柯萨奇病毒A16型、腺病毒I型、腺病毒III型、水痘-带状疱疹病毒、鼻病毒、单纯疱疹病毒、腮腺炎病毒、甲型流感病毒、乙型流感病毒、副流感病毒、呼吸道合胞病毒、及105CFU/ml的肺炎链球菌、肺炎支原体、伤寒沙门氏菌和副伤寒沙门氏菌无交叉反应。</p>
193	<p>风疹病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子样本中风疹病毒核酸的定性检测。2、规格：25反应/盒，50反应/盒。★3、主要组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、风疹病毒检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（肠道病毒、麻疹病毒、EB病毒、巨细胞病毒）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

19 4	<p>人鼻病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、用途：本试剂盒主要用于人鼻病毒核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。3、组份：RT-PCR 反应液、酶混合液、人鼻病毒检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期 12 个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输 4 天、反复冻融 5 次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM 7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（麻疹病毒、人巨细胞病毒、腮腺炎病毒、水痘-带状疱疹病毒、肺炎支原体、肺炎衣原体、人偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、金黄色葡萄球菌、肺炎链球菌、腺病毒）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石 SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>
19 5	<p>人偏肺病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，人偏肺病毒核酸的定性检测。2、规格：25反应/盒，50反应/盒3、组成成分RT-PCR 反应液、酶混合液、人偏肺病毒检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期 12 个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输 4 天、反复冻融 5 次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM 7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其他病原体（甲型流感病毒、乙型流感病毒、副流感病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、人博卡病毒、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总RNA无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>
19 6	<p>人博卡病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、用途：本试剂盒主要用于人鼻病毒核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。3、组份：RT-PCR 反应液、酶混合液、人鼻病毒检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期 12 个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输 4 天、反复冻融 5 次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM 7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（麻疹病毒、人巨细胞病毒、腮腺炎病毒、水痘-带状疱疹病毒、肺炎支原体、肺炎衣原体、人偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、金黄色葡萄球菌、肺炎链球菌、腺病毒）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石 SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>

19 7	<p>人博卡病毒核酸定量检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子样本中，人博卡病毒的病毒核酸的定量检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：核酸扩增反应液、人博卡病毒定量检测液、阳性对照、定量参考品、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5°C贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5°C贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（甲型流感病毒、乙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、人疱疹病毒、鼻病毒、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
19 8	<p>呼吸道合胞病毒A型和B型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，呼吸道合胞病毒 A 型和 B 型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、呼吸道合胞病毒A型和B 型检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5°C贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5°C贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（甲型流感病毒、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总RNA无交叉反应。</p>
19 9	<p>新型冠状病毒（2019）核酸检测试剂盒（三重荧光PCR法）1、本试剂盒用于新型冠状病毒（2019）核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、新型冠状病毒（2019）三重检测液、新型冠状病毒（2019）三重阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5°C贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5°C贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（冠状病毒 229E 型、冠状病毒 OC43 型、冠状病毒 HKU1 型、冠状病毒 NL63 型、SARS 冠状病毒、MERS冠状病毒、甲型流感病毒、乙型流感病毒、副流感病毒、腺病毒、呼吸道合胞病毒、偏肺病毒、博卡病毒、鼻病毒、肺炎支原体、肺炎衣原体、肺炎链球菌、肺炎克雷伯菌、军团菌、金黄色葡萄球菌、结核分枝杆菌、流感嗜血杆菌、鲍曼不动杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

200	<p>人鼻病毒、人偏肺病毒和呼吸道合胞病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，人鼻病毒、人偏肺病毒和呼吸道合胞病毒核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。</p> <p>★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、人鼻病毒、人偏肺病毒 和呼吸道合胞病毒检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（甲型流感病毒、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、冠状病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
201	<p>人鼻病毒、呼吸道合胞病毒和腺病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒主要用于人鼻病毒、呼吸道合胞病毒和腺病毒核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、人鼻病毒、呼吸道合胞病毒和腺病毒检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（麻疹病毒、人巨细胞病毒、腮腺炎病毒、水痘-带状疱疹病毒、肺炎支原体、肺炎衣原体、百日咳杆菌、流感嗜血杆菌、金黄色葡萄球菌、肺炎链球菌、化脓性链球菌）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
202	<p>甲型/乙型流感病毒/新型冠状病毒（2019）核酸检测试剂盒（四重荧光PCR法）1、本试剂盒用于甲型/乙型流感病毒/新型冠状病毒（2019）核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。3、主要组成成分：RT-PCR 反应液375μL×1 管、酶混合液250μL×1 管、甲型/乙型流感病毒/新型冠状病毒（2019）四重检测液375μL×1 管、阳性对照50μL×1 管、去 RNA 酶水（空白对照）250μL×1 管。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5。7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、所有RNA类产品使用同一反应程序，反应时间不超过80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（冠状病毒 229E型、冠状病毒OC43型、冠状病毒HKU型、冠状病毒NL63型、SARS冠状病毒、MERS冠状病毒、副流感病毒、腺病毒、巨细胞病毒、麻疹病毒、流行性腮腺炎病毒、脑膜炎奈瑟菌、呼吸道合胞病毒、偏肺病毒、博卡病毒、鼻病毒、肺炎支原体、肺炎衣原体、肺炎链球菌、肺炎克雷伯菌、军团菌、金黄色葡萄球菌、结核分枝杆菌、流感嗜血杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

20 3	<p>呼吸道5种病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）（副流感病毒、偏肺病毒、鼻病毒、呼吸道合胞病毒、腺病毒）1、本试剂盒主要用于副流感病毒、人偏肺病毒、人鼻病毒、呼吸道合胞病毒和腺病毒核酸的定性检测。2、规格：10 反应/盒，25 反应/盒，50 反应/盒 ★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、呼吸道5种病毒检测液A、呼吸道5种病毒检测液B、阳性对照A、阳性对照B、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（甲型流感病毒、乙型流感病毒、博卡病毒、肠道病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
20 4	<p>流感新冠类呼吸道6种病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）（乙型流感病毒、呼吸道合胞病毒、新冠N、新冠ORF1ab、呼吸道合胞病毒、腺病毒、肠道病毒）1、本试剂盒主要用于甲型流感病毒、乙型流感病毒、新型冠状病毒（2019）、呼吸道合胞病毒、腺病毒和肠道病毒核酸的定性检测。2、规格：10 反应/盒，25 反应/盒，50 反应/盒 ★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、流感新冠类呼吸道6种病毒检测液A、流感新冠类呼吸道6种病毒检测液B、流感新冠类呼吸道6种病毒阳性对照A、流感新冠类呼吸道6种病毒阳性对照B、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（人鼻病毒、人偏肺病毒、博卡病毒、副流感病毒、冠状病毒、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
20 5	<p>呼吸道6种病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法)（甲型流感病毒、乙型流感病毒、呼吸道合胞病毒、腺病毒、副流感病毒、人鼻病毒）1、本试剂盒主要用于甲型流感病毒、乙型流感病毒、呼吸道合胞病毒、腺病毒、副流感病毒、人鼻病毒核酸的定性检测。2、规格：10 反应/盒，25 反应/盒，50 反应/盒 ★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、呼吸道6种病毒检测液A、呼吸道6种病毒检测液B、呼吸道6种病毒阳性对照A、呼吸道6种病毒阳性对照B、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（丙型流感病毒、副百日咳杆菌、金黄色葡萄球菌、绿脓杆菌、A组乙型溶血性链球菌、肺炎衣原体、肺炎支原体、肺炎链球菌、肺炎克雷伯菌、流感嗜血杆菌）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

206	<p>呼吸道6种病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法)(甲型流感病毒、乙型流感病毒、呼吸道合胞病毒、腺病毒、鼻病毒、偏肺病毒) 1、本试剂盒主要用于甲型流感病毒、乙型流感病毒、呼吸道合胞病毒、腺病毒、人鼻病毒、人偏肺病毒核酸的定性检测。 2、规格: 10 反应/盒, 25 反应/盒, 50 反应/盒 ★3、主要组成成分: RT-PCR 反应液、酶混合液、呼吸道 6 种病毒检测液 A、呼吸道 6 种病毒检测液 B、呼吸道 6 种病毒阳性对照 A、呼吸道 6 种病毒阳性对照 B、去 RNA 酶水(空白对照)。 4、储存条件及有效期: 避光-20±5℃贮存, 有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存, 对有效期没有影响; 冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针, 试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道: FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限: 500 copies/mL。 8、线性检测范围: 2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。 10、特异性: 与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体(丙型流感病毒、副百日咳杆菌、金黄色葡萄球菌、绿脓杆菌、A组乙型溶血性链球菌、肺炎衣原体、肺炎支原体、肺炎链球菌、肺炎克雷伯菌、流感嗜血杆菌)和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
207	<p>流感新冠类呼吸道9种病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法)(甲型流感病毒、乙型流感病毒、新冠病毒N、新冠病毒ORF1ab、229E、MERS、SARS、OC43、HKU1、NL63) 1、本试剂盒主要用于甲型流感病毒、乙型流感病毒、新型冠状病毒(2019)、冠状病毒 229E、冠状病毒 MERS、SARS 冠状病毒、冠状病毒 OC43、冠状病毒 HKU1、冠状病毒 NL63核酸的定性检测。 2、规格: 25 反应/盒, 50 反应/盒 ★3、主要组成成分: RT-PCR 反应液、酶混合液、流感新冠类呼吸道 9 种病毒检测液 A、流感新冠类呼吸道 9 种病毒检测液 B、流感新冠类呼吸道 9 种病毒检测液 C、流感新冠类呼吸道 9 种病毒阳性对照 A、流感新冠类呼吸道 9 种病毒阳性对照 B、流感新冠类呼吸道 9 种病毒阳性对照 C、去 RNA 酶水(空白对照)。 4、储存条件及有效期: 避光-20±5℃贮存, 有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存, 对有效期没有影响; 冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针, 试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道: FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限: 500 copies/mL。 8、线性检测范围: 2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。 10、特异性: 与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体(人鼻病毒、人偏肺病毒、博卡病毒、副流感病毒、肠道病毒、呼吸道合胞病毒、腺病毒、肺炎支原体、肺炎衣原体)和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
208	<p>呼吸道10种病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法)(甲型流感病毒、乙型流感病毒、呼吸道合胞病毒、肠道病毒、副流感病毒、博卡病毒、人鼻病毒、腺病毒、人冠状病毒、人偏肺病毒) 1、本试剂盒主要用于甲型流感病毒、乙型流感病毒、呼吸道合胞病毒、肠道病毒、副流感病毒、博卡病毒、人鼻病毒、腺病毒、人冠状病毒、人偏肺病毒核酸的定性检测。 2、规格: 25 反应/盒, 50 反应/盒 ★3、主要组成成分: RT-PCR 反应液、酶混合液、呼吸道 10 种病毒检测液 A、呼吸道 10 种病毒检测液 B、呼吸道 10 种病毒检测液 C、呼吸道 10 种病毒阳性对照 A、呼吸道 10 种病毒阳性对照 B、呼吸道 10 种病毒阳性对照 C、去 RNA 酶水(空白对照)。 4、储存条件及有效期: 避光-20±5℃贮存, 有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存, 对有效期没有影响; 冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针, 试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道: FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限: 500 copies/mL。 8、线性检测范围: 2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。 10、特异性: 与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体(丙型流感病毒、副百日咳杆菌、金黄色葡萄球菌、绿脓杆菌、A组乙型溶血性链球菌、肺炎衣原体、肺炎支原体、肺炎链球菌、肺炎克雷伯菌、流感嗜血杆菌)和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

209	<p>呼吸道11种病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法) (甲型流感病毒、乙型流感病毒、呼吸道合胞病毒、腺病毒、副流感病毒、博卡病毒、肠道病毒、冠状病毒OC43、HKU1、NL63、229E型) 1、本试剂盒主要用于甲型流感病毒、乙型流感病毒、呼吸道合胞病毒、腺病毒、副流感病毒、博卡病毒、肠道病毒、冠状病毒 OC43/HKU1/NL63/229E 型核酸的定性检测。 2、规格: 10 反应/盒, 25 反应/盒, 50 反应/盒 ★3、主要组成成分: RT-PCR 反应液、酶混合液、呼吸道 11 种病毒检测液 A、呼吸道 11 种病毒检测液 B、呼吸道 11种病毒检测液 C、呼吸道 11 种病毒阳性对照 A、呼吸道 11 种病毒阳性对照 B、呼吸道 11 种病毒阳性对照 C、去 RNA 酶水(空白对照)。 4、储存条件及有效期: 避光-20±5℃贮存, 有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存, 对有效期没有影响; 冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针, 试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道: FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限: 500 copies/mL。 8、线性检测范围: 2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。 10、特异性: 与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体(丙型流感病毒、副百日咳杆菌、金黄色葡萄球菌、绿脓杆菌、A组乙型溶血性链球菌、肺炎衣原体、肺炎支原体、肺炎链球菌、肺炎克雷伯菌、流感嗜血杆菌)和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
210	<p>呼吸道12种病毒核酸分型检测试剂盒(荧光PCR法) (甲型H1N1亚型、甲型H3N2亚型、副流感病毒I/II/III/IV型、冠状病毒NL63/229E/OC43/HKU1型、呼吸道合胞病毒A/B型) 1、本试剂盒用于检测咽拭子等样本中, 呼吸道合胞病毒、腺病毒、副流感病毒、普通冠状病毒(含 OC43、229E、NL63、HKU1)、鼻病毒、偏肺病毒、肠道病毒、博卡病毒、肺炎支原体、肺炎衣原体、肺炎链球菌、流感嗜血杆菌共 12 种病原体核酸的定性检测。 2、规格: 10 反应/盒, 25 反应/盒, 50 反应/盒。 ★3、组成成分: 核酸扩增反应液, 呼吸道12种病原体 检测液 A, 呼吸道12种病原体检测液 B, 呼吸道12种病原体检测液 C, 呼吸道12种病原体检测液 D, 呼吸道 12 种病原体阳性对照 A, 呼吸道 12 种病原体阳性对照 B, 呼吸道 12 种病原体阳性对照 C, 呼吸道 12 种病原体阳性对照 D,去 RNA 酶水(空白对照) 4、有效期: 避光-20±5℃贮存, 有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存, 对有效期没有影响; 冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针, 试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道: FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限: 500 copies/mL; 8、线性检测范围: 2×10³~1×10⁸ copies/mL; 9、扩增时间小于63分钟。 10、特异性: 与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体(甲型流感病毒、乙型流感病毒、新型冠状病毒、百日咳杆菌、副百日咳杆菌、金黄色葡萄球菌、绿脓杆菌、军团菌、肺炎克雷伯菌)和人类白细胞的总核酸无交叉反应。 11、适用仪器: ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S等荧光定量 PCR 仪。</p>

21 1	<p>流感新冠呼吸道13种病原体核酸检测试剂盒（荧光PCR法）（甲型流感病毒、乙型流感病毒、呼吸道合胞病毒、肠道病毒、副流感病毒、博卡病毒、人鼻病毒、腺病毒、普通冠状病毒、偏肺病毒、肺炎链球菌、肺炎支原体、肺炎衣原体、新冠病毒N、新冠病毒ORF1ab）1、本试剂盒主要用于新型冠状病毒、甲型流感病毒、乙型流感病毒、呼吸道合胞病毒、肠道病毒、副流感病毒、博卡病毒、人鼻病毒、腺病毒、人冠状病毒、人偏肺病毒、肺炎衣原体、肺炎支原体、肺炎链球菌核酸的定性检测。2、规格：10反应/盒，25反应/盒，50反应/盒3、主要组成成份：RT-PCR反应液、酶混合液、流感新冠呼吸道13种病原体检测液（A-E）、流感新冠呼吸道13种病原体阳性对照（A-E）、去RNA酶水（空白对照）4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒核酸检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5。★7、最低检测限：500 copies/ml8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/ml；9、精密度：检测精密度参考品的变异系数小于5%★10、所有RNA类产品使用同一反应程序，反应时间不超过80分钟。11、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（丙型流感病毒、丁型流感病毒、副百日咳杆菌、金黄色葡萄球菌、绿脓杆菌、A组乙型溶血性链球菌、肺炎克雷伯菌、流感嗜血杆菌）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
21 2	<p>呼吸道13种病原体核酸检测试剂盒（荧光PCR法）（甲型流感病毒、乙型流感病毒、呼吸道合胞病毒、肠道病毒、副流感病毒、博卡病毒、人鼻病毒、腺病毒、普通冠状病毒、偏肺病毒、肺炎链球菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）、本试剂盒主要用于甲型流感病毒、乙型流感病毒、呼吸道合胞病毒、肠道病毒、副流感病毒、博卡病毒、人鼻病毒、腺病毒、人冠状病毒、人偏肺病毒、肺炎衣原体、肺炎支原体、肺炎链球菌核酸的定性检测。2、规格：10反应/盒，25反应/盒，50反应/盒★3、主要组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、呼吸道13种病毒检测液A、呼吸道13种病毒检测液B、呼吸道13种病毒检测液C、呼吸道13种病毒检测液D、呼吸道13种病毒阳性对照A、呼吸道13种病毒阳性对照B、呼吸道13种病毒阳性对照C、呼吸道13种病毒阳性对照D、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY57、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（丙型流感病毒、丁型流感病毒、副百日咳杆菌、金黄色葡萄球菌、绿脓杆菌、A组乙型溶血性链球菌、肺炎克雷伯菌、流感嗜血杆菌）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

213	<p>呼吸道15种病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）（乙型流感病毒、甲型流感病毒、呼吸道合胞病毒A型、呼吸道合胞病毒B型、NL63、HKU1、229E、OC43、鼻病毒、偏肺病毒、博卡病毒、腺病毒、副流感病毒1型、副流感病毒3型、副流感病毒2型）1、本试剂盒用于检测咽拭子等样本中，甲型流感病毒（Influenza A, Flu A）、乙型流感病毒（Influenza B, Flu B）、呼吸道合胞病毒A/B（Respiratory syncytial virus A/B, RSVA/B）、冠状病毒229E/OC43/NL63/HKU1（Coronavirus229E/OC43/NL63/HKU1, CoV 229E/OC43/NL63/HKU1）、鼻病毒（Rhinovirus, RV）、偏肺病毒（Metapneumovirus, MPV）、博卡病毒（Bocavirus, BoV）、腺病毒（Adenovirus, AdV）、副流感病毒1/2/3（Parainfluenza 1/2/3, PIV1/2/3）共15种病毒核酸的定性检测。2、规格：10反应/盒★3、主要组成成分：酶混合液、呼吸道15种病毒检测液、呼吸道15种病毒阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（丙型流感病毒、副流感病毒4型、柯萨奇病毒A16型、肠道病毒71型、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
214	<p>呼吸道16种病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）（甲型流感病毒、乙型流感病毒、呼吸道合胞病毒、肠道病毒，副流感病毒4型、副流感病毒2型、副流感病毒1型、副流感病毒3型，人鼻病毒、人偏肺病毒、博卡病毒、冠状病毒229型，冠状病毒OC43型、冠状病毒HKU1型、冠状病毒NL63型、腺病毒）1、本试剂盒用于检测咽拭子等样本中，甲型流感病毒、乙型流感病毒、呼吸道合胞病毒、肠道病毒、副流感病毒1/2/3/4型、人鼻病毒、人偏肺病毒、博卡病毒、冠状病毒229E、冠状病毒OC43、冠状病毒HKU1、冠状病毒NL63、腺病毒共16种病毒核酸的定性检测。2、规格：10反应/盒，25反应/盒，50反应/盒★3、主要组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、呼吸道16种病毒检测液A、呼吸道16种病毒检测液B、呼吸道16种病毒检测液C、呼吸道16种病毒检测液D、呼吸道16种病毒阳性对照A、呼吸道16种病毒阳性对照B、呼吸道16种病毒阳性对照C、呼吸道16种病毒阳性对照D、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（丙型流感病毒、丁型流感病毒、风疹病毒、腮腺炎病毒、副百日咳杆菌、金黄色葡萄球菌、绿脓杆菌、A组乙型溶血性链球菌）和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

215	<p>呼吸道17种病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法) (甲型流感病毒、乙型流感病毒、新冠病毒N、新冠病毒ORF1ab、副流感病毒4型、副流感病毒2型、副流感病毒1型、副流感病毒3型、人鼻病毒、人偏肺病毒、博卡病毒、冠状病毒229型、冠状病毒OC43型、冠状病毒HKU1型、冠状病毒NL63型、腺病毒、肠道病毒、呼吸道合胞病毒) 1、本试剂盒用于检测咽拭子等样本中, 甲型流感病毒、乙型流感病毒、新型冠状病毒、呼吸道合胞病毒、肠道病毒、副流感病毒 1/2/3/4 型、人鼻病毒、人偏肺病毒、博卡病毒、冠状病毒 229E、冠状病毒 OC43、冠状病毒 HKU1、冠状病毒 NL63、腺病毒共 17 种病毒核酸的定性检测。 2、规格: 10 反应/盒, 25 反应/盒, 50 反应/盒 ★3、主要组成成分: RT-PCR 反应液、酶混合液、呼吸道 17 种病毒检测液 A、呼吸道 17 种病毒检测液 B、呼吸道 17 种病毒检测液 C、呼吸道 17 种病毒检测液 D、呼吸道 17 种病毒检测液 E、呼吸道 17 种病毒阳性对照 A、呼吸道 17 种病毒阳性对照 B、呼吸道 17 种病毒阳性对照 C、呼吸道 17种病毒阳性对照 D、呼吸道 17 种病毒检测液 E、去 RNA 酶水(空白对照)。 4、储存条件及有效期: 避光-20±5℃贮存, 有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存, 对有效期没有影响; 冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman 探针, 试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道: FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限: 500 copies/mL 。 8、线性检测范围: 2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。 10、特异性: 与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体(丙型流感病毒、丁型流感病毒、风疹病毒、腮腺炎病毒、副百日咳杆菌、金黄色葡萄球菌、绿脓杆菌、A组乙型溶血性链球菌)和人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
216	<p>肠道病毒71型核酸检测试剂盒(荧光PCR法) 1、本试剂盒用于结膜拭子、眼拭子及眼洗液样本中, 肠道病毒71型核酸的定性检测。 2、规格: 25 反应/盒, 50 反应/盒。 ★3、组成成分: RT-PCR反应液、酶混合液、EV71检测液, 阳性对照、去 RNA 酶水(空白对照)。 4、储存条件及有效期: 避光-20℃贮存, 有效期12个月。开封后避光-20℃±5℃贮存, 对有效期没有影响; 冰袋低温运输不超过 4 天、反复冻融次数不超过5次。 5、探针为Taqman探针, 试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道: FAM、VIC。 7、最低检测限: 500 copies/mL 。 8、线性检测范围: 2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。 10、特异性: 与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体(柯萨奇病毒A6型、柯萨奇病毒A10型、柯萨奇病毒A16型、埃可病毒30型、脊髓灰质炎病毒1型、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体)以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
217	<p>柯萨奇病毒A2型核酸检测试剂盒(荧光PCR法) 1、本试剂盒用于咽拭子等样本中, 柯萨奇病毒 A2 型核酸的定性检测。 2、规格: 25 反应/盒, 50 反应/盒。 ★3、组成成分: RT-PCR反应液、酶混合液、柯萨奇病毒 A2 型检测液、阳性对照、去 RNA 酶水(空白对照)。 4、储存条件及有效期: 避光-20±5℃贮存, 有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存, 对有效期没有影响; 冰袋低温运输 4 天、反复冻融 5 次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针, 试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道: FAM。 7、最低检测限: 500 copies/mL 。 8、线性检测范围: 2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。 10、特异性: 与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体(柯萨奇病毒A4型、柯萨奇病毒A6型、柯萨奇病毒A8型、柯萨奇病毒A10型、肠道病毒71型、埃可病毒30型、脊髓灰质炎病毒、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体)以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。。</p>

218	<p>柯萨奇病毒A3型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，柯萨奇病毒 A3 型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒 ★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、柯萨奇病毒 A3 型检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（柯萨奇病毒A2型、柯萨奇病毒A4型、柯萨奇病毒A5型、柯萨奇病毒A6型、柯萨奇病毒A8型、柯萨奇病毒A9型、柯萨奇病毒A10型、肠道病毒71型、埃可病毒30型、脊髓灰质炎病毒、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
219	<p>柯萨奇病毒A4型核酸检测试剂盒(荧光PCR法)1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，柯萨奇病毒 A4 型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒 ★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、柯萨奇病毒 A4 型检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（柯萨奇病毒A16型、肠道病毒71型、柯萨奇病毒A6型、柯萨奇病毒A10型、柯萨奇病毒B2型、柯萨奇病毒B3型、柯萨奇病毒B5型、埃可病毒30型、脊髓灰质炎病毒、甲型流感病毒、轮状病毒A组）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
220	<p>柯萨奇病毒A5型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，柯萨奇病毒 A5 型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒 ★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、柯萨奇病毒 A5 型检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（柯萨奇病毒A4型、柯萨奇病毒A8型、肠道病毒71型、埃可病毒30型、脊髓灰质炎病毒、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

22 1	<p>柯萨奇病毒A6型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，柯萨奇病毒 A6型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒 ★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、柯萨奇病毒 CA6 型检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（柯萨奇病毒A2型、柯萨奇病毒A4型、柯萨奇病毒A10型、柯萨奇病毒A16型、肠道病毒71型、埃可病毒30型、脊髓灰质炎病毒、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
22 2	<p>柯萨奇病毒A7型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，柯萨奇病毒 A7型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒 ★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、柯萨奇病毒 A7 型检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（柯萨奇病毒A2型、柯萨奇病毒A4型、柯萨奇病毒A5型、柯萨奇病毒A6型、柯萨奇病毒A8型、柯萨奇病毒A10型、肠道病毒71型、埃可病毒30型、脊髓灰质炎病毒、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
22 3	<p>柯萨奇病毒A8型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，柯萨奇病毒 A8型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒 ★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、柯萨奇病毒 A8 型检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（柯萨奇病毒A4型、柯萨奇病毒A10型、肠道病毒71型、埃可病毒30型、脊髓灰质炎病毒1型、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

22 4	<p>柯萨奇病毒A9型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，柯萨奇病毒 A9型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒 ★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、柯萨奇病毒 A9 型检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（柯萨奇病毒A2型、柯萨奇病毒A4型、柯萨奇病毒A5型、柯萨奇病毒A6型、柯萨奇病毒A8型、柯萨奇病毒A10型、肠道病毒71型、埃可病毒30型、脊髓灰质炎病毒、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
22 5	<p>柯萨奇病毒A10型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，柯萨奇病毒 A10型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒 ★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、柯萨奇病毒 A10 型检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（柯萨奇病毒A4型、柯萨奇病毒A6型、柯萨奇病毒A8型、柯萨奇病毒A16型、肠道病毒71型、埃可病毒11型、埃可病毒30型、脊髓灰质炎病毒、甲型流感病毒、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
22 6	<p>柯萨奇病毒A12型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，柯萨奇病毒 A12型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒 ★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、柯萨奇病毒 A12 型检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（柯萨奇病毒A2型、柯萨奇病毒A4型、柯萨奇病毒A5型、柯萨奇病毒A6型、柯萨奇病毒A8型、柯萨奇病毒A9型、柯萨奇病毒A10型、肠道病毒71型、埃可病毒30型、脊髓灰质炎病毒、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

22 7	<p>柯萨奇病毒A14型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，柯萨奇病毒 A12 型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒 ★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、柯萨奇病毒 A12 型检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（柯萨奇病毒A2型、柯萨奇病毒A4型、柯萨奇病毒A5型、柯萨奇病毒A6型、柯萨奇病毒A8型、柯萨奇病毒A9型、柯萨奇病毒A10型、肠道病毒71型、埃可病毒30型、脊髓灰质炎病毒、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
22 8	<p>柯萨奇病毒A16型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，柯萨奇病毒 A16 型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒 ★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、柯萨奇病毒 CA16型检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（柯萨奇病毒A2型、柯萨奇病毒A4型、柯萨奇病毒A6型、柯萨奇病毒A10型、肠道病毒71型、埃可病毒30型、脊髓灰质炎病毒、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
22 9	<p>柯萨奇病毒A24型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，柯萨奇病毒 A24 型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒 ★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、柯萨奇病毒 CoxA24型检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与感染部位相同或感染症状相似的其它病原体（柯萨奇病毒A6型、柯萨奇病毒A10型、柯萨奇病毒A16型、肠道病毒70型、肠道病毒71型、肺炎链球菌、葡萄球菌、军团菌、巨细胞病毒、疱疹病毒、新型隐球菌、沙眼衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

230	<p>柯萨奇病毒B1型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，柯萨奇病毒 B1型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒 ★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、柯萨奇病毒 B1型检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5 °C贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5°C贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（柯萨奇病毒B2型、柯萨奇病毒B3型、柯萨奇病毒B4型、柯萨奇病毒B5型、柯萨奇病毒B6型、柯萨奇病毒A4型、柯萨奇病毒A6型、柯萨奇病毒A10型、柯萨奇病毒A16型、肠道病毒68型、肠道病毒71型、脊髓灰质炎病毒、甲型流感病毒）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
231	<p>柯萨奇病毒B2型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，柯萨奇病毒 B2型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒 ★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、柯萨奇病毒 B2型检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5 °C贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5°C贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（柯萨奇病毒B1型、柯萨奇病毒B3型、柯萨奇病毒B4型、柯萨奇病毒B5型、柯萨奇病毒B6型、柯萨奇病毒A4型、柯萨奇病毒A6型、柯萨奇病毒A10型、柯萨奇病毒A16型、肠道病毒68型、肠道病毒71型、脊髓灰质炎病毒、甲型流感病毒）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
232	<p>柯萨奇病毒B3型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，柯萨奇病毒 B3型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒 ★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、柯萨奇病毒 B3型检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5 °C贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5°C贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（柯萨奇病毒B1型、柯萨奇病毒B2型、柯萨奇病毒B4型、柯萨奇病毒B5型、柯萨奇病毒B6型、柯萨奇病毒A4型、柯萨奇病毒A6型、柯萨奇病毒A10型、柯萨奇病毒A16型、肠道病毒68型、肠道病毒71型、脊髓灰质炎病毒、甲型流感病毒）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
233	<p>柯萨奇病毒B4型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，柯萨奇病毒 B3型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒 ★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、柯萨奇病毒 B3型检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5 °C贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5°C贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（柯萨奇病毒B1型、柯萨奇病毒B2型、柯萨奇病毒B4型、柯萨奇病毒B5型、柯萨奇病毒B6型、柯萨奇病毒A4型、柯萨奇病毒A6型、柯萨奇病毒A10型、柯萨奇病毒A16型、肠道病毒68型、肠道病毒71型、脊髓灰质炎病毒、甲型流感病毒）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

23 4	<p>柯萨奇病毒B5型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，柯萨奇病毒 B3型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒 ★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、柯萨奇病毒 B3型检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5 °C贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5°C贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM 7、最低检测限：500 copies/mL 。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（柯萨奇病毒B1型、柯萨奇病毒B2型、柯萨奇病毒B4型、柯萨奇病毒B5型、柯萨奇病毒B6型、柯萨奇病毒A4型、柯萨奇病毒A6型、柯萨奇病毒A10型、柯萨奇病毒A16型、肠道病毒68型、肠道病毒71型、脊髓灰质炎病毒、甲型流感病毒）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
23 5	<p>柯萨奇病毒B6型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，柯萨奇病毒 B6型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒 ★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、柯萨奇病毒 B6型检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5 °C贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5°C贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM 7、最低检测限：500 copies/mL 。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与感染部位相同或感染症状相似的其它病原体（柯萨奇病毒B1型、柯萨奇病毒B2型、柯萨奇病毒B3型、柯萨奇病毒B4型、柯萨奇病毒B5型、柯萨奇病毒A4型、柯萨奇病毒A6型、柯萨奇病毒A10型、柯萨奇病毒A16型、肠道病毒68型、肠道病毒71型、脊髓灰质炎病毒、甲型流感病毒）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
23 6	<p>柯萨奇病毒A16型和肠道病毒71型+肠道病毒通用型核酸检测试剂盒（2+1）（荧光PCR法）1、本试剂盒用于咽拭子等样本中，肠道病毒通用型、CoxA16 和 EV71 型核酸的定性检测。2、规格：25反应/盒、50反应/盒 3、组成成份：RT-PCR 反应液、酶混合液、EV-U 检测液、CA16 型/EV71 型检测液、EV-U 阳性对照、CA16 型/EV71 型阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照） 4、储存条件及有效期：避光-20±5°C贮存，有效期 12 个月。开封后避光-20±5°C 贮存。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX 7、最低检测限：500 copies/mL 。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与感染部位相同或感染症状相似的其它病原体（柯萨奇病毒A16型、肠道病毒71型和肠道通用型病毒以外其它亚型、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

23 7	<p>柯萨奇病毒A16型、肠道病毒71型和肠道病毒通用型核酸检测试剂盒(荧光PCR法) 1、本试剂盒用于咽拭子等样本中, 肠道病毒通用型、CoxA16和EV71型核酸的定性检测 2、规格: 25反应/盒, 50反应/盒 ★3、组成成分: RT-PCR 反应液、酶混合液、肠道病毒通用型检测液、CoxA16 型/EV71 型双重检测液、肠道病毒通用型阳性对照、CoxA16 型/EV71 型阳性对照、去 RNA 酶水(空白对照) 4、有效期: 避光-20±5℃贮存, 有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存, 对有效期没有影响; 冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针, 试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、PCR扩增不设预循环, 从第一个循环数开始读取荧光值, 扩增循环数45。 7、最低检测限: 500 copies/mL。 8、线性检测范围: 2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。 10、特异性: 与感染部位相同或感染症状相似的其它病原体(柯萨奇病毒A16型、肠道病毒71型和肠道通用型病毒以外其它亚型、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体)以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。 11、适用仪器: ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>
23 8	<p>轮状病毒A组核酸检测试剂盒(荧光PCR法) 1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中, 轮状病毒A组核酸的定性检测。 2、规格: 25 反应/盒, 50 反应/盒。 ★3、组成成分: 核酸扩增反应液、酶混合液、轮状病毒 A 组检测液、阳性对照、去 RNA 酶水(空白对照)。 4、有效期: 避光-20±5℃贮存, 有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存, 对有效期没有影响; 冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针, 试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道: FAM、VIC 7、最低检测限: 500 copies/mL; 8、线性检测范围: 2×10³~1×10⁸ copies/mL; 9、扩增时间小于80分钟。 10、特异性: 与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体(轮状病毒B组、轮状病毒C组、诺如病毒、札如病毒、星状病毒、腺病毒、致泻性大肠杆菌、小肠结肠炎耶尔森菌、副溶血弧菌、空肠弯曲菌、霍乱弧菌)以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
23 9	<p>轮状病毒B组核酸检测试剂盒(荧光PCR法) 1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中, 轮状病毒B组核酸的定性检测。 2、规格: 25 反应/盒, 50 反应/盒。 ★3、主要组成成分: RT-PCR反应液、酶混合液、轮状病毒B组检测液、阳性对照、去 RNA 酶水(空白对照)。 4、储存条件及有效期: 避光-20±5℃贮存, 有效期 12 个月。开封后避光-20±5℃贮存, 对有效期没有影响; 冰袋低温运输 4 天、反复冻融 5 次对效期没有影响。 5、探针为Taqman探针, 试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。 6、病毒检测通道: FAM、VIC。 7、最低检测限: 500 copies/mL。 8、线性检测范围: 2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。 10、特异性: 与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体(轮状病毒其他型别、诺如病毒、星状病毒、札如病毒、肠道腺病毒、沙门氏菌、志贺氏菌、致泻性大肠杆菌、小肠结肠炎耶尔森菌、空肠弯曲菌、嗜水气单胞菌、霍乱弧菌、副溶血弧菌、金黄色葡萄球菌、克罗诺杆菌)以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

240	<p>诺如病毒GI型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便样本中，诺如病毒 GI型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：核酸扩增反应液、酶混合液、诺如病毒 G I型检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒A组、轮状病毒B组、轮状病毒C组、诺如病毒 GII 型、札如病毒、星状病毒、腺病毒、致泻性大肠杆菌、小肠结肠炎耶尔森菌、副溶血弧菌、空肠弯曲菌、霍乱弧菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
241	<p>诺如病毒GII型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便样本中，诺如病毒 GII 型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：核酸扩增反应液、酶混合液、诺如病毒 GII 型核酸检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒 A 组、轮状病毒 B 组、轮状病毒 C 组、诺如病毒 GII 型、札如病毒、星状病毒、腺病毒、致泻性大肠杆菌、小肠结肠炎耶尔森菌、副溶血弧菌、空肠弯曲菌、霍乱弧菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石 SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>
242	<p>诺如病毒GIV型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便样本中，诺如病毒 GIV 型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、诺如病毒 GIV 型检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒 A 组、轮状病毒 B 组、轮状病毒 C 组、诺如病毒 GI 型、诺如病毒 GII 型、札如病毒、星状病毒、腺病毒、致泻性大肠杆菌、小肠结肠炎耶尔森菌、副溶血弧菌、空肠弯曲菌、霍乱弧菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
243	<p>星状病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便等样本中，星状病毒核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、星状病毒检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期 12 个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输 4 天、反复冻融 5 次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC。7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（诺如病毒、札如病毒、腺病毒、致泻性大肠杆菌、小肠结肠炎耶尔森菌、副溶血弧菌、空肠弯曲菌、霍乱弧菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

24 4	<p>札如病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便等样本中，札如病毒核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒 ★3、组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、札如病毒检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融 5 次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC。7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸copies/ml；9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（诸如病毒、星状病毒、腺病毒、致泻性大肠杆菌、小肠结肠炎耶尔森菌、副溶血弧菌、空肠弯曲菌、霍乱弧菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
24 5	<p>札如病毒（含MS2）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便等样本中，札如病毒核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒 ★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、札如病毒检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL 。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（诸如病毒、星状病毒、腺病毒、致泻性大肠杆菌、小肠结肠炎耶尔森菌、副溶血弧菌、空肠弯曲菌、霍乱弧菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
24 6	<p>肠道腺病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中，肠道腺病毒核酸的定性检测。2、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期 12 个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响。3、规格：25 反应/盒，50 反应/盒 4、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强 5、病毒核酸检测通道FAM、VIC。6、最低检测限：500 copies/ml 7、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/ml；8. 特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、诺如病毒、札如病毒、星状病毒、其他腺病毒、致泻性大肠杆菌、小肠结肠炎耶尔森菌、副溶血弧菌、空肠弯曲菌、霍乱弧菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。9、扩增时间小于80分钟。</p>
24 7	<p>诺如病毒GI/GII型（国标版）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于等样本中，诺如病毒 GI/GII 型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒 ★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、诺如病毒 GI/GII 型（国标版）检测液、阳性对照、过程控制对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX 7、最低检测限：500 copies/mL 。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒、肠道腺病毒、星状病毒、沙门氏菌、志贺氏菌、致泻性大肠杆菌、小肠结肠耶尔森菌、空肠弯曲菌、嗜水气单胞菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

248	<p>诺如病毒GI/GII核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中，诺如病毒 GI/GII型核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、诺如病毒 GI/GII反应液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：：避光-20±5℃贮存，有效期 12 个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输 4 天、反复冻融 5 次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX。7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸copies/ml；9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（星状病毒、腺病毒、沙门氏菌、志贺氏菌、致泻性大肠杆菌、小肠结肠耶尔森菌、空肠弯曲菌、嗜水气单胞菌、霍乱弧菌、副溶血弧菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、ViiA™ 7、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 6/7、Roche LightCycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>
249	<p>星状病毒和札如病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便样本中，星状病毒和札如病毒核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、星状病毒和札如病毒检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（柯萨奇病毒 A4 型、柯萨奇病毒 A6 型、柯萨奇病毒A8 型、柯萨奇病毒 A16 型、肠道病毒 71 型、埃可病毒 11 型、埃可病毒 30 型、脊髓灰质炎病毒、甲型流感病毒、乙型流感病毒、丙型流感病毒、副流感病毒、偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、人腺病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、嗜肺军团菌、肺炎支原体、肺炎衣原体）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
250	<p>轮状病毒A组和星状病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）11、本试剂盒用于粪便等样本中，轮状病毒 A 组和星状病毒核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒★3、主要组成成分：RT-PCR 反应液、酶混合液、轮状病毒 A 组和星状病毒检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（诺如病毒、札如病毒、腺病毒、致泻性大肠杆菌、小肠结肠炎耶尔森菌、副溶血弧菌、空肠弯曲菌、霍乱弧菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

25 1	<p>轮状病毒A组、B组和C组核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中，轮状病毒 A 组、B组和 C 组核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：核酸扩增反应液、酶混合液、轮状病毒A组、B组和C组检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC 7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（诺如病毒、札如病毒、星状病毒、腺病毒、致泻性大肠杆菌、小肠结肠炎耶尔森菌、副溶血弧菌、空肠弯曲菌、霍乱弧菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石 SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>
25 2	<p>轮状病毒A组、星状病毒和肠道腺病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、呕吐物样本中，轮状病毒A组、星状病毒和肠道腺病毒的核酸定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、轮状A组、星状和肠道腺病毒检测液、阳性对照、去RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5。7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（轮状病毒其他型别、诺如病毒、札如病毒、沙门氏菌、志贺氏菌、致泻性大肠杆菌、小肠结肠耶尔森菌、空肠弯曲菌、嗜水气单胞菌、霍乱弧菌、副溶血弧菌、金黄色葡萄球菌、克罗诺杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、ViiA™ 7、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 6/7、Roche LightCycler®480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>
25 3	<p>诺如病毒GI/GII型和轮状病毒A组核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中，诺如病毒 GI/GII型和轮状病毒 A 组核酸的定性检测。2、规格：25 反应/盒，50 反应/盒。★3、组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、诺如病毒GI/GII型和轮状病毒 A 组检测液、阳性对照、去 RNA 酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融 5 次对效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5。7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（星状病毒、腺病毒、致泻性大肠杆菌、小肠结肠炎耶尔森菌、副溶血弧菌、空肠弯曲菌、霍乱弧菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

25 4	<p>札如病毒、星状病毒和肠道腺病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、用途：本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中，札如病毒、星状病毒和肠道腺病毒的核酸的定性检测。2、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月，开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响。3、规格：25反应/盒，50反应/盒4、组成成分：RT-PCR反应液，酶混合液，札如病毒、星状病毒和肠道腺病毒检测液，阳性对照，去RNA酶水（空白对照）。5、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY56、检测时间80分钟以内。7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（诺如病毒、札如病毒、星状病毒、腺病毒、致泻性大肠杆菌、小肠结肠炎耶尔森菌、副溶血弧菌、空肠弯曲菌、霍乱弧菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。10、适用仪器：ABI 7500、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 7、Roche LightCycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石SLAN-96P/S等荧光定量PCR仪。</p>
25 5	<p>诺如病毒GI型、GII型和GIV型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中，诺如病毒GI型、GII型和GIV型核酸的定性检测2、规格：25反应/盒，50反应/盒★3、主要组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、诺如GI/GII/GIV型检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY57、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（星状病毒、腺病毒、致泻性大肠杆菌、小肠结肠炎耶尔森菌、副溶血弧菌、空肠弯曲菌、霍乱弧菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
25 6	<p>诺如病毒GI/GII型和札如病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中，诺如病毒GI/GII型和札如病毒的核酸的定性检测。2、规格：25反应/盒，50反应/盒。★3、组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、诺如病毒GI/GII型和札如病毒检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5。7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（星状病毒、腺病毒、沙门氏菌、志贺氏菌、致泻性大肠杆菌、小肠结肠炎耶尔森菌、空肠弯曲菌、嗜水气单胞菌、霍乱弧菌、副溶血弧菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
25 7	<p>诺如病毒GI/GII型、札如病毒和轮状病毒A组核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中，诺如病毒GI/GII型、札如病毒和轮状病毒A组核酸的定性检测。2、规格：25反应/盒，50反应/盒★3、主要组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、诺如GI/GII型、札如和轮状A组病毒检测液、阳性对照、去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY57、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（星状病毒、腺病毒、致泻性大肠杆菌、小肠结肠炎耶尔森菌、副溶血弧菌、空肠弯曲菌、霍乱弧菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

258	<p>轮状病毒A组GP分型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中轮状病毒A组G/P分型核酸的定性检测。2、规格：25反应/盒，50反应/盒。★3、组成成分：RT-PCR反应液、酶混合液、轮状病毒A组G/P分型检测液A、轮状病毒A组G/P分型检测液B、轮状病毒A组G/P分型检测液C、阳性对照A、阳性对照B、阳性对照C、去RNA酶水（空白对照）。4、有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL；8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL；9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（诸如病毒、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、沙门氏菌、假结核耶尔森菌、嗜水气单胞菌、类志贺邻单胞菌、蜡样芽孢杆菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。11、适用仪器：ABI 7500、ViiA™ 7、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 6/7、Roche LightCycler® 480、Bio-Rad CFX96™、上海宏石 SLAN-96P/S 等荧光定量 PCR 仪。</p>
259	<p>腹泻类8种病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）（诸如病毒GI型、诺如病毒GII型、轮状病毒B组、轮状病毒A组、轮状病毒C组、札如病毒、肠道腺病毒、星状病毒）1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中，诸如病毒GI/GII、札如病毒、星状病毒、肠道腺病毒和轮状病毒A组、B组、C组的核酸的定性检测。2、规格：25反应/盒，50反应/盒★3、主要组成成分：RT-PCR反应液，酶混合液，诸如病毒GI/GII检测液，轮状病毒A组、B组和C组检测液，札如、星状和肠道腺病毒检测液，诸如病毒GI/GII阳性对照，轮状病毒A组、B组和C组阳性对照，札如、星状和肠道腺病毒阳性对照，去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（致泻性大肠杆菌、小肠结肠炎耶尔森菌、副溶血弧菌、空肠弯曲菌、霍乱弧菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>
260	<p>腹泻类9种病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）（诸如病毒GI型、诺如病毒GII型、轮状病毒B组、轮状病毒A组、轮状病毒C组、轮状病毒H组、札如病毒、肠道腺病毒、星状病毒）1、本试剂盒用于粪便、肛拭子等样本中，诸如病毒GI/GII、札如病毒、星状病毒、肠道腺病毒和轮状病毒A组、B组、C组、H组的核酸的定性检测。2、规格：25反应/盒，50反应/盒★3、主要组成成分：RT-PCR反应液，酶混合液，诸如病毒GI/GII检测液，轮状病毒A组、B组、C组和H组检测液，札如、星状和肠道腺病毒检测液，诸如病毒GI/GII阳性对照，轮状病毒A组、B组、C组和H组阳性对照，札如、星状和肠道腺病毒阳性对照，去RNA酶水（空白对照）。4、储存条件及有效期：避光-20±5℃贮存，有效期12个月。开封后避光-20±5℃贮存，对有效期没有影响；冰袋低温运输4天、反复冻融5次对有效期没有影响。5、探针为Taqman探针，试剂灵敏度高、特异性好、抗污染性强。6、病毒检测通道：FAM、VIC、ROX、CY5 7、最低检测限：500 copies/mL。8、线性检测范围：2×10³~1×10⁸ copies/mL 9、扩增时间小于80分钟。10、特异性：与其感染部位相同或感染症状相似且常见的其它病原体（致泻性大肠杆菌、小肠结肠炎耶尔森菌、副溶血弧菌、空肠弯曲菌、霍乱弧菌）以及人类白细胞的总核酸无交叉反应。</p>

26 1	<p>流感病毒（甲、乙）双重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对流感病毒（甲、乙型）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
26 2	<p>流感病毒（甲、乙型）双重（带内参）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对流感病毒（甲、乙型）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
26 3	<p>流感病毒（甲、乙、丙型）三重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对流感病毒（甲、乙、丙型）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
26 4	<p>流感病毒（甲、乙型）、甲型流感病毒(H1、H3型)四重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对流感病毒（甲、乙型）、甲型流感病毒(H1、H3型)的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>

265	<p>甲型流感病毒（H1、H3型）、乙型流感病毒（Yamagata、Victoria）四重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对甲型流感病毒（H1、H3型）、乙型流感病毒（Yamagata、Victoria）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2μL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
266	<p>乙型流感病毒（Victoria、Yamagata）双重（带内参）核酸检测分装试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对乙型流感病毒（Yamagata、Victoria）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，反应试剂已用八联管分装，加入模板后离心可以直接上机。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
267	<p>乙型流感病毒（Victoria、Yamagata）双重（带内参）核酸检测全预混分装试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对乙型流感病毒（Yamagata、Victoria）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，反应试剂已用八联管分装，加入模板后离心可以直接上机。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
268	<p>流感病毒（甲、乙）双重核酸检测分装试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对流感病毒（甲、乙型）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，反应试剂已用八联管分装，加入模板后离心可以直接上机。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>

269	<p>流感病毒（甲、乙型）双重（带内参）核酸检测分装试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对流感病毒（甲、乙型）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，反应试剂已用八联管分装，加入模板后离心可以直接上机。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
270	<p>甲型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对甲型流感病毒的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
271	<p>甲型流感病毒H1N1（2009）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对甲型流感病毒H1N1（2009）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
272	<p>甲型H1N1流感病毒（2009）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对甲型H1N1流感病毒（2009）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>

27 3	<p>甲型H3流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对甲型H3流感病毒的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
27 4	<p>季节性甲型H1流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对季节性甲型H1流感病毒的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
27 5	<p>季节性甲型H3流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对季节性甲型H3流感病毒的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
27 6	<p>甲型流感病毒H1亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对甲型流感病毒H1亚型的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>

27 7	<p>甲型流感病毒（H1、H3型）双重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对甲型流感病毒（H1、H3型）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
27 8	<p>甲型流感病毒（H1、H3型）双重（带内参）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对甲型流感病毒（H1、H3型）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
27 9	<p>甲型流感病毒（H1N1(2009)、H3型）双重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对甲型流感病毒（H1N1(2009)、H3型）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
28 0	<p>甲型H3N2流感病毒双重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对甲型H3N2流感病毒的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>

28 1	乙型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对乙型流感病毒的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。
28 2	乙型流感病毒Victoria核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对乙型流感病毒Victoria的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。
28 3	乙型流感病毒Yamagata核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对乙型流感病毒Yamagata的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。
28 4	乙型流感病毒（Victoria、Yamagata）双重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对乙型流感病毒（Victoria、Yamagata）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。

285	<p>乙型流感病毒（Victoria、Yamagata）双重（带内参）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对乙型流感病毒（Victoria、Yamagata）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
286	<p>乙型流感病毒（Victoria、Yamagata）双重（带内参）核酸检测全预混试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对乙型流感病毒（Victoria、Yamagata）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
287	<p>禽流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对禽流感病毒的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
288	<p>禽流感病毒H5亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对禽流感病毒H5亚型的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>

289	<p>禽流感病毒H7亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对禽流感病毒H7亚型的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
290	<p>甲型流感病毒H7亚型(2017变异型)核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对甲型流感病毒H7亚型(2017变异型)的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
291	<p>禽流感病毒H9亚型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对禽流感病毒H9亚型的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
292	<p>欧亚类禽猪流感病毒（EA-H1N1）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对欧亚类禽猪流感病毒（EA-H1N1）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>

29 3	<p>禽流感病毒H5N1亚型双重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对禽流感病毒H5N1亚型的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
29 4	<p>甲型流感病毒H7N9亚型(2017变异型)三重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对甲型流感病毒H7N9亚型(2017变异型)的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
29 5	<p>新型冠状病毒2019-nCoV、甲型流感病毒、乙型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对新型冠状病毒2019-nCoV、甲型流感病毒、乙型流感的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
29 6	<p>流感病毒(甲、乙型)、新型冠状病毒（ORF1ab 基因、N 基因）四重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对流感病毒(甲、乙型)、新型冠状病毒（ORF1ab 基因、N 基因）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>

297	<p>流感病毒(甲、乙型)、新型冠状病毒、腺病毒四重核酸检测试剂盒(荧光PCR法) 1、适用于咽拭子等样本中对流感病毒(甲、乙型)、新型冠状病毒、腺病毒的定性检测。 2、-20±5℃冷冻保存,稳定性好,有效期12个月。 3、试剂盒包装规格: 25T/盒、50T/盒。 ★4、试剂盒组分: RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用,无需参与核酸提取。 5、操作简便, RNA类RT-PCR反应液17μL, 引物探针混合液2uL, 混合酶液1μL, 模板 5μL, 反应体系为25μL。 6、反应程序为: 50℃ 15min; 95℃ 3min; 95℃ 5sec, 55℃ 30sec (单点采集荧光) 45个循环。PCR扩增不设置预循环,从第一个循环数开始读取荧光值。 7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。 8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。 9、检测精密度: 重复检测精密性,检测结果批内和批间变异系数(CV%)<5%。 10、开放性机型,适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
298	<p>流感病毒(甲、乙型)、新型冠状病毒、呼吸道合胞病毒四重核酸检测试剂盒(荧光PCR法) 1、适用于咽拭子等样本中对流感病毒(甲、乙型)、新型冠状病毒、呼吸道合胞病毒的定性检测。 2、-20±5℃冷冻保存,稳定性好,有效期12个月。 3、试剂盒包装规格: 25T/盒、50T/盒。 ★4、试剂盒组分: RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用,无需参与核酸提取。 5、操作简便, RNA类RT-PCR反应液17μL, 引物探针混合液2uL, 混合酶液1μL, 模板 5μL, 反应体系为25μL。 6、反应程序为: 50℃ 15min; 95℃ 3min; 95℃ 5sec, 55℃ 30sec (单点采集荧光) 45个循环。PCR扩增不设置预循环,从第一个循环数开始读取荧光值。 7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。 8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。 9、检测精密度: 重复检测精密性,检测结果批内和批间变异系数(CV%)<5%。 10、开放性机型,适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
299	<p>新型冠状病毒(2019-nCoV)N基因、ORF1ab基因双重(带内参)核酸检测试剂盒(荧光PCR法) 1、适用于咽拭子等样本中对新型冠状病毒(2019-nCoV)(N基因、ORF1ab基因)的定性检测。 2、-20±5℃冷冻保存,稳定性好,有效期12个月。 3、试剂盒包装规格: 25T/盒、50T/盒。 ★4、试剂盒组分: RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用,无需参与核酸提取。 5、操作简便, RNA类RT-PCR反应液17μL, 引物探针混合液2uL, 混合酶液1μL, 模板 5μL, 反应体系为25μL。 6、反应程序为: 50℃ 15min; 95℃ 3min; 95℃ 5sec, 55℃ 30sec (单点采集荧光) 45个循环。PCR扩增不设置预循环,从第一个循环数开始读取荧光值。 7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。 8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。 9、检测精密度: 重复检测精密性,检测结果批内和批间变异系数(CV%)<5%。 10、开放性机型,适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
300	<p>新型冠状病毒(2019-nCoV)N基因、S基因双重核酸检测试剂盒(荧光PCR法) 1、适用于咽拭子等样本中对新型冠状病毒(2019-nCoV)(N基因、S基因)的定性检测。 2、-20±5℃冷冻保存,稳定性好,有效期12个月。 3、试剂盒包装规格: 25T/盒、50T/盒。 ★4、试剂盒组分: RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用,无需参与核酸提取。 5、操作简便, RNA类RT-PCR反应液17μL, 引物探针混合液2uL, 混合酶液1μL, 模板 5μL, 反应体系为25μL。 6、反应程序为: 50℃ 15min; 95℃ 3min; 95℃ 5sec, 55℃ 30sec (单点采集荧光) 45个循环。PCR扩增不设置预循环,从第一个循环数开始读取荧光值。 7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。 8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。 9、检测精密度: 重复检测精密性,检测结果批内和批间变异系数(CV%)<5%。 10、开放性机型,适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>

30 1	<p>新型冠状病毒（2019-nCoV）N 基因、ORF1ab 基因、S 基因三重（带内参）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对新型冠状病毒（2019-nCoV）（N 基因、ORF1ab 基因、S 基因）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
30 2	<p>人副流感病毒通用核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对人副流感病毒的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
30 3	<p>人副流感病毒1型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对人副流感病毒1型的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
30 4	<p>人副流感病毒2型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对人副流感病毒2型的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>

30 5	<p>人副流感病毒3型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对人副流感病毒3型的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。</p> <p>★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
30 6	<p>人副流感病毒4型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对人副流感病毒4型的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。</p> <p>★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
30 7	<p>人副流感病毒（1、2、3型）三重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对人副流感病毒（1、2、3型）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
30 8	<p>人副流感病毒（1、2、3、4型）四重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对人副流感病毒人副流感病毒（1、2、3、4型）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>

309	<p>呼吸道合胞病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对呼吸道合胞病毒的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
310	<p>呼吸道合胞病毒A型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对呼吸道合胞病毒A型的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
311	<p>呼吸道合胞病毒B型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对呼吸道合胞病毒B型的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
312	<p>呼吸道合胞病毒(A、B型)双重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对呼吸道合胞病毒(A、B型)的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>

313	<p>人偏肺病毒A型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对人偏肺病毒A型的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
314	<p>人偏肺病毒B型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对人偏肺病毒B型的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
315	<p>人偏肺病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对人偏肺病毒的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
316	<p>人偏肺病毒（A、B型）双重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对人偏肺病毒（A、B型）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>

317	<p>麻疹病毒、风疹病毒双重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子、疱疹液、血清等样本中麻疹病毒核酸的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RT-PCR反应液按照20 μL/管的分装量分装至八联PCR反应管中，模板5 μL，反应体系为25 μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
318	<p>麻疹病毒、风疹病毒双重（带内参）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子等样本中对麻疹病毒、风疹病毒的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17 μL，引物探针混合液2 μL，混合酶液1 μL，模板5 μL，反应体系为25 μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
319	<p>柯萨奇病毒A组6型（CA6）、10型（CA10）双重（带内参）核酸检测分装试剂盒（荧光PCR法）1、适用于粪便、肛拭子、咽拭子、血清、疱疹液、脑脊液样本中柯萨奇病毒A组6型、10型的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RT-PCR反应液按照20 μL/管的分装量分装至八联PCR反应管中，模板5 μL，反应体系为25 μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
320	<p>肠道病毒通用核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子、粪便样本中肠道病毒的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17 μL，引物探针混合液2 μL，混合酶液1 μL，模板5 μL，反应体系为25 μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>

32 1	<p>肠道病毒通用型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子、粪便样本中肠道病毒核酸的定性检测。</p> <p>2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒。</p> <p>★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RT-PCR反应液按照20 μL/管的分装量分装至八联PCR反应管中，模板5 μL，反应体系为25 μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
32 2	<p>肠道病毒通用（带内参）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子、粪便样本中肠道病毒的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。</p> <p>★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17 μL，引物探针混合液2 μL，混合酶液1 μL，模板5 μL，反应体系为25 μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
32 3	<p>肠道病毒70型（EV70）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子、粪便样本中肠道病毒70型（EV70）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17 μL，引物探针混合液2 μL，混合酶液1 μL，模板5 μL，反应体系为25 μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
32 4	<p>肠道病毒71型（EV71）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子、粪便样本中肠道病毒71型（EV71）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17 μL，引物探针混合液2 μL，混合酶液1 μL，模板5 μL，反应体系为25 μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>

32 5	<p>柯萨奇病毒A组16型（CA16）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子、粪便样本中柯萨奇病毒A组16型（CA16）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
32 6	<p>柯萨奇病毒A组6型（CA6）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子、粪便样本中柯萨奇病毒A组6型（CA6）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
32 7	<p>柯萨奇病毒A组10型（CA10）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子、粪便样本中柯萨奇病毒A组10型（CA10）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
32 8	<p>柯萨奇病毒A组4型（CA4）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子、粪便样本中柯萨奇病毒A组4型（CA4）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>

329	<p>肠道病毒（CA16、EV71）双重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子、粪便样本中肠道病毒（CA16、EV71）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
330	<p>肠道病毒（CA16、EV71）双重（带内参）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子、粪便样本中肠道病毒（CA16、EV71）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
331	<p>肠道病毒71型、柯萨奇病毒A16型双重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于鼻咽拭子、口咽拭子、粪便等样本中肠道病毒（CA16、EV71）核酸的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RT-PCR反应液按照 20 μL/管的分装量分装至八联 PCR 反应管中，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
332	<p>肠道病毒（CA 24 EV70）双重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1.适用于鼻咽拭子、口咽拭子、粪便样本中肠道病毒70型、柯萨奇病毒A组24型核酸的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>

33 3	<p>柯萨奇病毒A组6型（CA6）、10型(CA10)双重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子、粪便样本中柯萨奇病毒A组6型（CA6）、10型(CA10)的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
33 4	<p>柯萨奇病毒A组6型（CA6）、10型(CA10)双重（带内参）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子、粪便样本中柯萨奇病毒A组6型（CA6）、10型(CA10)的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
33 5	<p>肠道病毒（CA16、EV71、通用型）三重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子、粪便样本中肠道病毒（CA16、EV71、通用型）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
33 6	<p>柯萨奇病毒CA6型、CA10型、CA4型三重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子、粪便样本中肠道病毒（CA6型、CA10型、CA4型）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>

337	<p>肠道病毒（CA6、CA10、CA16、EV71）四重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子、粪便样本中肠道病毒（CA6、CA10、CA16、EV71）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
338	<p>诺如病毒（GI、GII型）、肠道病毒、轮状病毒A组四重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于粪便等样本中诺如病毒（GI、GII型）、肠道病毒、轮状病毒A组的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
339	<p>札如病毒、星状病毒双重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于粪便等样本中札如病毒、星状病毒的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
340	<p>札如病毒、星状病毒、腺病毒三重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于粪便等样本中札如病毒、星状病毒、腺病毒的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>

34 1	<p>札如病毒、星状病毒、腺病毒三重（带内参）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于粪便等样本中札如病毒、星状病毒、腺病毒的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
34 2	<p>轮状病毒A组、诺如病毒（GI、GII型）三重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于粪便、呕吐物等样本中轮状病毒A组、诺如病毒（GI、GII型）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
34 3	<p>轮状病毒A组、诺如病毒（GI、GII型）三重（带内参）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于粪便、呕吐物等样本中轮状病毒A组、诺如病毒（GI、GII型）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
34 4	<p>札如病毒、诺如病毒（GI、GII型）三重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于粪便等样本中札如病毒、诺如病毒（GI、GII型）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>

34 5	<p>病毒性腹泻8重核酸检测预分装试剂盒（荧光PCR法）1、适用样本：肛拭子、粪便等样本。检测病原体包括轮状病毒 A 组、B 组、C 组，札如病毒，星状病毒，腺病毒，诺如病毒（GI、GII 型）。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、1人份试剂上机管数不多于3管。9、检测灵敏度不低于500 copies/mL。10、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。11、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
34 6	<p>病毒性腹泻9重核酸检测预分装试剂盒（荧光PCR法）1、适用样本：肛拭子、粪便等样本。检测病原体包括轮状病毒 A 组、B 组、C 组、H 组，札如病毒，星状病毒，腺病毒，诺如病毒（GI、GII 型）。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、1人份试剂上机管数不多于3管。9、检测灵敏度不低于500 copies/mL。10、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。11、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
34 7	<p>病毒性腹泻9重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用样本：肛拭子、粪便等样本。检测病原体包括轮状病毒 A 组、B 组、C 组、H 组，札如病毒，星状病毒，腺病毒，诺如病毒（GI、GII 型）。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、1人份试剂上机管数不多于3管。9、检测灵敏度不低于500 copies/mL。10、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。11、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>

348	<p>轮状病毒A组核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于粪便等样本中轮状病毒A组的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
349	<p>轮状病毒B组核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于粪便等样本中轮状病毒B组的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
350	<p>轮状病毒C组核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于粪便等样本中轮状病毒C组的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
351	<p>轮状病毒（A、B、C组）三重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于粪便等样本中轮状病毒（A、B、C组）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>

35 2	<p>诺如病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于粪便等样本中诺如病毒的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
35 3	<p>诺如病毒GI型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于粪便等样本中诺如病毒GI型的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
35 4	<p>诺如病毒GII型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于粪便等样本中诺如病毒GII型的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
35 5	<p>诺如病毒（GI、GII型）双重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于肛拭子、粪便、呕吐物、食品等样本中诺如病毒GI、GII型的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RT-PCR反应液按照20μL/管的分装量分装至八联PCR反应管中，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>

356	<p>诺如病毒（GI、GII型）双重（带内参）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于肛拭子、粪便、呕吐物、食品等样中诺如病毒 GI、GII型的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RT-PCR反应液按照20 μL/管的分装量分装至八联PCR反应管中，模板5 μL，反应体系为25 μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
357	<p>札如病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于粪便等样本中札如病毒的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17 μL，引物探针混合液2 μL，混合酶液1 μL，模板5 μL，反应体系为25 μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
358	<p>星状病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于粪便等样本中星状病毒的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17 μL，引物探针混合液2 μL，混合酶液1 μL，模板5 μL，反应体系为25 μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
359	<p>腺病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于咽拭子、粪便样本中腺病毒的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17 μL，引物探针混合液2 μL，混合酶液1 μL，模板5 μL，反应体系为25 μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>

360	<p>肠道腺病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于粪便等样本中肠道腺病毒的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
361	<p>蚊媒病毒7种病原体多重核酸检测全预混分装试剂盒（荧光PCR法）1、适用于血清、脑脊液、组织标本（包括脑组织、肝脏和脾脏）及蚊虫标本中登革热病毒、寨卡病毒、基孔肯亚热病毒、西尼罗河病毒、黄热病毒、流行性乙型脑炎病毒和辛德毕斯病毒的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒。★4、试剂盒组分：预分装八联管（含PCR反应所需成分）、阴性对照、阳性对照、内标。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，反应试剂已用八联管分装，加入模板后离心可以直接上机。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、1人份试剂上机管数不多于2管。9、检测灵敏度不低于500 copies/mL。10、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。11、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
362	<p>登革热病毒通用型核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于血清、脑脊液、组织标本（包括脑组织、肝脏和脾脏）及蚊虫标本中登革热病毒的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
363	<p>西尼罗河病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于血清、脑脊液、组织标本（包括脑组织、肝脏和脾脏）及蚊虫标本中西尼罗河病毒的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>

364	<p>流行性乙型脑炎病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于血清、脑脊液、组织标本（包括脑组织、肝脏和脾脏）及蚊虫标本中流行性乙型脑炎病毒的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
365	<p>森林脑炎病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于血清、脑脊液、蜱虫样本中森林脑炎病毒的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
366	<p>疟原虫核酸检测预分装试剂盒（荧光PCR法）1、适用于全血样本和蚊虫样本中疟原虫的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒。★4、试剂盒组成：预分装八联管（含PCR反应所需成分）、阴性对照、阳性对照、DNA提取液。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，反应试剂已用八联管分装，加入模板后离心可以直接上机。6、反应程序为：50℃ 2min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）40个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有DNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
367	<p>疟原虫（疟原虫属、恶性疟原虫、间日疟原虫、卵形疟原虫、三日疟原虫）核酸检测预分装试剂盒（荧光PCR法）1、适用于全血样本或蚊虫样本中疟原虫属、恶性疟原虫、间日疟原虫、卵形疟原虫和三日疟原虫的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒。★4、试剂盒组成：预分装八联管（含PCR反应所需成分）、阴性对照、阳性对照、DNA提取液。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，反应试剂已用八联管分装，加入模板后离心可以直接上机。6、反应程序为：50℃ 2min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）40个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有DNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>

368	<p>伯氏疏螺旋体（莱姆病）核酸检测预分装试剂盒（荧光PCR法）1、适用于血液、实质脏器样本及增菌液中伯氏疏螺旋体的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒。★4、试剂盒组成：预分装八联管（含PCR反应所需成分）、阴性对照、阳性对照、DNA提取液。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，反应试剂已用八联管分装，加入模板后离心可以直接上机。6、反应程序为：50℃ 2min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）40个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有DNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
369	<p>发热伴血小板减少综合征布尼亚病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于血清、蚊虫样本中发热伴血小板减少综合征布尼亚病毒的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
370	<p>发热伴血小板减少综合征布尼亚病毒（L基因、M基因、S基因）三重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于血清、蚊虫样本中发热伴血小板减少综合征布尼亚病毒（L基因、M基因、S基因）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
371	<p>汉坦病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于血清、尿液，鼠肺样本中汉坦病毒的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>

37 2	<p>流行性出血热I型（汉滩病毒）、II型（汉城病毒）双重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）1、适用于血清、尿液，鼠肺样本中流行性出血热I型（汉滩病毒）、II型（汉城病毒）的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：25T/盒、50T/盒。★4、试剂盒组分：RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液、阴性对照、阳性对照。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，RNA类RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板5μL，反应体系为25μL。6、反应程序为：50℃ 15min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）45个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
37 3	<p>致病性钩端螺旋体核酸检测预分装试剂盒（荧光PCR法）1、适用于血清、尿液、组织样本和细菌培养物中致病性钩端螺旋体的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒。★4、试剂盒组成：预分装八联管（含PCR反应所需成分）、阴性对照、阳性对照、DNA提取液。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，反应试剂已用八联管分装，加入模板后离心可以直接上机。6、反应程序为：50℃ 2min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）40个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有DNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
37 4	<p>恙虫病立克次体核酸检测预分装试剂盒（荧光PCR法）1、适用于血液及组织样本中恙虫病立克次体的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒。★4、试剂盒组成：预分装八联管（含PCR反应所需成分）、阴性对照、阳性对照、DNA提取液。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，反应试剂已用八联管分装，加入模板后离心可以直接上机。6、反应程序为：50℃ 2min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）40个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有DNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
37 5	<p>嗜吞噬细胞无形体核酸检测预分装试剂盒（荧光PCR法）1、适用于血液及组织样本中嗜吞噬细胞无形体的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒。★4、试剂盒组成：预分装八联管（含PCR反应所需成分）、阴性对照、阳性对照、DNA提取液。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，反应试剂已用八联管分装，加入模板后离心可以直接上机。6、反应程序为：50℃ 2min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）40个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有DNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>

376	<p>土拉弗朗西斯菌核酸检测预分装试剂盒（荧光PCR法）1、适用于食品、饲料、肝脏、脾脏、血液、淋巴穿刺组织等样本及增菌液中土拉弗朗西斯菌的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒。★4、试剂盒组成：预分装八联管（含PCR反应所需成分）、阴性对照、阳性对照、DNA提取液。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，反应试剂已用八联管分装，加入模板后离心可以直接上机。6、反应程序为：50℃ 2min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）40个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有DNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
377	<p>巴尔通体核酸检测预分装试剂盒（荧光PCR法）1、适用于巴尔通体寄主动物组织样本、血液样本及细菌培养样本中巴尔通体的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒。★4、试剂盒组成：预分装八联管（含PCR反应所需成分）、阴性对照、阳性对照、DNA提取液。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，反应试剂已用八联管分装，加入模板后离心可以直接上机。6、反应程序为：50℃ 2min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）40个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有DNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
378	<p>莫氏立克次体核酸检测预分装试剂盒（荧光PCR法）1、适用于血液、细胞培养液中莫氏立克次体的定性检测。2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。3、试剂盒包装规格：24T/盒、48T/盒。★4、试剂盒组成：预分装八联管（含PCR反应所需成分）、阴性对照、阳性对照、DNA提取液。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。5、操作简便，反应试剂已用八联管分装，加入模板后离心可以直接上机。6、反应程序为：50℃ 2min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）40个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。7、所有DNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。8、检测灵敏度不低于500 copies/mL。9、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）<5%。10、开放性机型，适ABI系列仪器、Roche系列仪器等多种荧光PCR仪器。</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

合同包4（实验室用药敏培养基及试剂_服务采购）

1.主要商务要求

标的提供的时间	合同签订后服务周期一年
标的提供的地点	哈尔滨市道外区卫星路30号
投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天
付款方式	1期：支付比例100%，每月根据当月供货量15日内将资金支付到合同约定的供应商账户
验收要求	1期：按照每次实际供货量，在3个工作日内完成验收
履约保证金	不收取
合同履行期限	自合同签订之日起一年

其他	报价要求： 本项目每包预算金额为全年采购金额上限。投标人依据本项目招标文件附件表中产品单价整体报下浮率。下浮率标准为0%至50%区间（即折扣为50%-100%之间）为有效，否则投标无效。最终以产品中标单价和实际发生数量进行结算，年结算总金额不超过本包预算金额。
----	---

2.技术标准与要求

序号	核心产品 （“△”）	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价（元）	分项预算总价（元）	权重%	所属行业	招标技术要求
1		公共卫生事件 防控服务	实验室用药敏培养基及试剂	批	1.00	241,800.00	241,800.00	100.0	其他未列明行业	详见附件一

备注：最终综合总报价=（各产品报价×各项产品权重）的相加值

附表一：实验室用药敏培养基及试剂 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	<p>药敏培养基套组：</p> <p>1.含药培养基内药物终浓度及数量为：2支异烟肼：0.2μg/ml，2支链霉素：4μg/ml，2支利福平：40μg/ml，2支乙胺丁醇：2μg/ml，2支卡那霉素：30μg/ml，2支氧氟沙星：2μg/ml，2支中性罗氏培养基，1支对硝基苯甲酸：500μg/ml，1支噻吩-2-羧酸肼：5μg/ml。</p> <p>2.管材为PC材质，盖子为PP材质，培养管90℃加热60分钟后不变形、仍保持原有的透明度。</p> <p>3.管内培养基斜面长度，管与管之间误差±0.3mm；盒内有格板防止倾倒，斜面占培养管长度的2/3-4/5；培养基成品表面平滑，触之有一定韧度，背面气泡不多于2个；培养基颜色一致。</p> <p>4.污染试验：培养基出厂前每批进行无菌污染试验，培养基放入35℃-37℃孵育箱内孵育24~48小时，无细菌或霉菌生长。</p> <p>5.生长试验：接种H37Ra 结核分枝杆菌至约2-4 周后可见菌落生长。</p> <p>6.空白对照（CON）有效期时间为6个月，含药培养基有效期时间为3个月，根据客户需求分批提供产品。</p>
	2	<p>药敏培养基套组：</p> <p>1.含药培养基内药物终浓度及数量为：2支异烟肼：0.2μg/ml，2支利福平：40μg/ml，2支中性罗氏培养基，2支左氧氟沙星，2支莫西沙星1支对硝基苯甲酸：500μg/ml，1支噻吩-2-羧酸肼：5μg/ml。</p> <p>2.管材为PC材质，盖子为PP材质，培养管90℃加热60分钟后不变形、仍保持原有的透明度。</p> <p>3.管内培养基斜面长度，管与管之间误差±0.3mm；盒内有格板防止倾倒，斜面占培养管长度的2/3-4/5；培养基成品表面平滑，触之有一定韧度，背面气泡不多于2个；培养基颜色一致。</p> <p>4.污染试验：培养基出厂前每批进行无菌污染试验，培养基放入35℃-37℃孵育箱内孵育24~48小时，无细菌或霉菌生长。</p> <p>5.生长试验：接种H37Ra 结核分枝杆菌至约2-4 周后可见菌落生长。</p> <p>6.空白对照（CON）有效期时间为6个月，含药培养基有效期时间为3个月，根据客户需求分批提供产品。</p>

3	<p>药敏培养基套组：</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.含药培养基内药物终浓度及数量为：2支异烟肼：0.2μg/ml，2支链霉素：4μg/ml，2支利福平：40μg/ml，2支乙胺丁醇：2μg/ml，2支卡那霉素：30μg/ml，2支氧氟沙星：2μg/ml，2支中性罗氏培养基，1支对硝基苯甲酸：500μg/ml，1支噻吩-2-羧酸肼：5μg/ml，2支阿米卡星：30μg/ml，2支左氧氟沙星，2支莫西沙星。 2.管材为PC材质，盖子为PP材质，培养管90℃加热60分钟后不变形、仍保持原有的透明度。 3.管内培养基斜面长度，管与管之间误差±0.3mm；盒内有格板防止倾倒，斜面占培养管长度的2/3-4/5；培养基成品表面平滑，触之有一定韧度，背面气泡不多于2个；培养基颜色一致。 4.污染试验：培养基出厂前每批进行无菌污染试验，培养基放入35℃-37℃孵育箱内孵育24~48小时，无细菌或霉菌生长。 5.生长试验：接种H37Ra 结核分枝杆菌至约2-4 周后可见菌落生长。 6.空白对照（CON）有效期时间为6个月，含药培养基有效期时间为3个月，根据客户需求分批提供产品。
4	<p>中性罗氏培养基：</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.管材为PC材质，盖子为PP材质，培养管90℃加热60分钟后不变形、仍保持原有的透明度。 2.管内培养基斜面长度，管与管之间误差±0.3mm；盒内有格板防止倾倒，斜面占培养管长度的2/3-4/5；培养基成品表面平滑，触之有一定韧度，背面气泡不多于2个；培养基颜色一致。 3.污染试验：培养基出厂前每批进行无菌污染试验，培养基放入35℃-37℃孵育箱内孵育24~48小时，无细菌或霉菌生长。 4.生长试验：接种H37Ra 结核分枝杆菌至约2-4 周后可见菌落生长。 5.有效期时间为6个月，根据客户需求分批提供产品。
5	<p>结核菌荧光染液：</p> <ol style="list-style-type: none"> 1、包装规格：4*250ml，包括金胺O染色液250ml 1瓶，酸性酒精溶液250ml 2瓶，复染液250ml 1瓶。 2、金胺O染色液：金胺O（Auramine O，分子式C17H21N3.HCl）使用有效成分含量超过80%的生物染色剂，石碳酸（phenol，分子式为 C6H6O）使用熔点为40.5℃的分析纯试剂，配置浓度成金胺O0.1%的溶液。 3、酸性酒精溶液，主要成分为盐酸、乙醇，配置浓度成5%盐酸酒精脱色液。 4、复染液为高锰酸钾溶液，使用有效成分含量超过80%的生物染色剂，配置浓度为0.5%高锰酸钾水溶液。 5、稳定性高：产品有效期2年，在有效期内不产生沉渣。
6	<p>分子试剂：</p> <ol style="list-style-type: none"> 1、使用标本：痰标本等； 2、内容物：引物、探针、dNTP/dUTP Mix、Taq 酶、UNG酶、内控模板； 3、试剂方法：实时荧光PCR方法； 4、采用实时荧光PCR方法检测结核分枝杆菌复合群特异的IS6110基因，适用于结核分枝杆菌（TB）的快速检测和筛查； 5、对国家阴性参考品和阳性参考品符合率均为100%，重复性CV≤3%，临床样本阳性符合率、阴性符合率、总符合率均>95%； 6、最低检出限为10菌/ml； 7、稳定性：单管单人份冻干试剂，7天内可常温运输； 8、不受卡介苗和其他非结核分枝杆菌干扰，临床常用的干扰物质药物对检测结果无影响。
7	<p>分子提取试剂：</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.结核分枝杆菌核酸提取试剂。 2.包含48条试剂条 3包磁棒套（2条/包）及2瓶痰处理液。

说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。
----	-------------------------------------

第五章 投标人应当提交的资格、资信证明文件

投标人应提交证明其有资格参加投标和中标后有能力履行合同的相关文件，并作为其投标文件的一部分，所有文件必须真实可靠、不得伪造，否则将按相关规定予以处罚。

1.法人或者其他组织的营业执照等证明文件，自然人的身份证明：

（1）法人包括企业法人、机关法人、事业单位法人和社会团体法人；其他组织主要包括合伙企业、非企业专业服务机构、个体工商户、农村承包经营户；自然人是指《中华人民共和国民法通则》（以下简称《民法通则》）规定的具有完全民事行为能力、能够承担民事责任和义务的公民。如投标人是企业（包括合伙企业），要提供在工商部门注册的有效“企业法人营业执照”或“营业执照”；如投标人是事业单位，要提供有效的“事业单位法人证书”；投标人是非企业专业服务机构的，如律师事务所，会计师事务所要提供执业许可证等证明文件；如投标人是个体工商户，要提供有效的“个体工商户营业执照”；如投标人是自然人，要提供有效的自然人身份证明。

（2）这里所指“其他组织”不包括法人的分支机构，由于法人分支机构不能独立承担民事责任，不能以分支机构的身份参加政府采购，只能以法人身份参加。“但由于银行、保险、石油石化、电力、电信等行业具有其特殊性，如果能够提供其法人给予的相应授权证明材料，可以参加政府采购活动”。

2.投标人应符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件，提供标准格式的《资格承诺函》。

3.信用记录查询

（1）查询渠道：通过“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)和“中国政府采购网”(www.ccgp.gov.cn)进行查询；

（2）查询截止时点：本项目资格审查时查询；

（3）查询记录：对列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单、信用报告进行查询；

4.采购人或采购代理机构应当按照查询渠道、查询时间节点、查询记录内容进行查询，并存档。对信用记录查询结果中显示投标人被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单的投标人作无效投标处理。

5.按照招标文件要求，投标人应当提交的资格、资信证明文件。

第六章 评审

一、评审要求

1. 评标方法

实验室用培养基_服务采购：综合评分法,是指投标文件满足招标文件全部实质性要求,且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为中标候选人的评标方法。(最低报价不是中标的唯一依据。)

实验室用各类传染病监测试剂_服务采购：综合评分法,是指投标文件满足招标文件全部实质性要求,且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为中标候选人的评标方法。(最低报价不是中标的唯一依据。)

实验室用核酸检测试剂_服务采购：综合评分法,是指投标文件满足招标文件全部实质性要求,且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为中标候选人的评标方法。(最低报价不是中标的唯一依据。)

实验室用药敏培养基及试剂_服务采购：综合评分法,是指投标文件满足招标文件全部实质性要求,且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为中标候选人的评标方法。(最低报价不是中标的唯一依据。)

2. 评标原则

2.1 评标活动遵循公平、公正、科学和择优的原则,以招标文件和投标文件为评标的基本依据,并按照招标文件规定的评标方法和评标标准进行评标。

2.2 具体评标事项由评标委员会负责,并按招标文件的规定办法进行评审。

2.3 合格投标人不足三家的,不得评标。

3. 评标委员会

3.1 评标委员会由采购人代表和有关技术、经济等方面的专家组成,成员人数为5人及以上单数,其中技术、经济等方面的评审专家不得少于成员总数的三分之二。

3.2 评标委员会成员有下列情形之一的,应当回避:

(1) 参加采购活动前三年内,与投标人存在劳动关系,或者担任过投标人的董事、监事,或者是投标人的控股股东或实际控制人;

(2) 与投标人的法定代表人或者负责人有夫妻、直系血亲、三代以内旁系血亲或者近姻亲关系;

(3) 与投标人有其他可能影响政府采购活动公平、公正进行的关系;

3.3 评标委员会负责具体评标事务,并独立履行下列职责:

(1) 审查、评价投标文件是否符合招标文件的商务、技术等实质性要求;

(2) 要求投标人对投标文件有关事项作出澄清或者说明;

(3) 对投标文件进行比较和评价;

(4) 确定中标候选人名单,以及根据采购人委托直接确定中标供应商;

(5) 向采购人、采购代理机构或者有关部门报告评标中发现的违法行为;

(6) 法律法规规定的其他职责。

4. 澄清

4.1 对于投标文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容,评标委员会应当以书面形式要求投标人作出必要的澄清、说明或者补正。

4.2 投标人的澄清、说明或者补正应当采用书面形式,并加盖公章,或者由法定代表人或其授权的代表签字。投标人的澄清、说明或者补正不得超出投标文件的范围或者改变投标文件的实质性内容。

4.3 评标委员会不接受投标人主动提出的澄清、说明或补正。

4.4 评标委员会对投标人提交的澄清、说明或补正有疑问的,可以要求投标人进一步澄清、说明或补正。

5. 有下列情形之一的,视为投标人串通投标

5.1 不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制;(不同投标人投标文件上传的项目内部识别码一致);

5.2 不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜;

5.3不同投标人的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；

5.4不同投标人的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；

5.5不同投标人的投标文件相互混装；

5.6不同投标人的投标保证金为从同一单位或个人的账户转出；

说明：在项目评审时被认定为串通投标的投标人不得参加该合同项下的采购活动。

6.有下列情形之一的，属于恶意串通投标

6.1投标人直接或者间接从采购人或者采购代理机构处获得其他投标人的相关情况并修改其投标文件或者响应文件；

6.2投标人按照采购人或者采购代理机构的授意撤换、修改投标文件或者响应文件；

6.3投标人之间协商报价、技术方案等投标文件或者响应文件的实质性内容；

6.4属于同一集团、协会、商会等组织成员的投标人按照该组织要求协同参加政府采购活动；

6.5投标人之间事先约定由某一特定投标人中标、成交；

6.6投标人之间商定部分投标人放弃参加政府采购活动或者放弃中标、成交；

6.7投标人与采购人或者采购代理机构之间、投标人相互之间，为谋求特定投标人中标、成交或者排斥其他投标人的其他串通行为。

7.投标无效的情形

7.1详见资格性审查、符合性审查和招标文件其他投标无效条款。

8.废标的情形

8.1出现下列情形之一的，应予以废标。

(1)符合专业条件的投标人或者对招标文件作实质响应的投标人不足3家；（或参与竞争的核心产品品牌不足3个）的；

(2)出现影响采购公正的违法、违规行为的；

(3)投标人的报价均超过了采购预算；

(4)因重大变故，采购任务取消；

(5)法律、法规以及招标文件规定其他情形。

9.定标

9.1评标委员会按照招标文件确定的评标方法、步骤、标准，对投标文件进行评审。评标结束后，对投标人的评审名次进行排序，确定中标人或者推荐中标候选人。

10.其他说明事项

若出现供应商因在投标客户端中对应答点标记错误，导致评审专家无法进行正常查阅而否决供应商投标的情况发生时，由投标人自行承担责任。

二、政府采购政策落实

1.节能、环保要求

采购的产品属于品目清单范围的，将依据国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品、环境标志产品认证证书，对获得证书的产品实施政府优先采购或强制采购，具体按照本招标文件相关要求执行

2.对小型、微型企业、监狱企业或残疾人福利性单位给予价格扣除

依照《政府采购促进中小企业发展管理办法》、《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》和《财政部民政部中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》的规定，凡符合要求的小型、微型企业、监狱企业或残疾人福利性单位，按照以下比例给予相应的价格扣除：（监狱企业、残疾人福利性单位视同小、微企业）

合同包1（实验室用培养基_服务采购）

序号	情形	适用对象	价格扣除比例	计算公式
注：（1）上述评标价仅用于计算价格评分，成交金额以实际投标价为准。（2）组成联合体的大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织，与小型、微型企业之间不得存在投资关系。				

合同包2（实验室用各类传染病监测试剂_服务采购）

序号	情形	适用对象	价格扣除比例	计算公式
注：（1）上述评标价仅用于计算价格评分，成交金额以实际投标价为准。（2）组成联合体的大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织，与小型、微型企业之间不得存在投资关系。				

合同包3（实验室用核酸检测试剂_服务采购）

序号	情形	适用对象	价格扣除比例	计算公式
注：（1）上述评标价仅用于计算价格评分，成交金额以实际投标价为准。（2）组成联合体的大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织，与小型、微型企业之间不得存在投资关系。				

合同包4（实验室用药敏培养基及试剂_服务采购）

序号	情形	适用对象	价格扣除比例	计算公式
注：（1）上述评标价仅用于计算价格评分，成交金额以实际投标价为准。（2）组成联合体的大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织，与小型、微型企业之间不得存在投资关系。				

3.价格扣除相关要求

3.1所称小型和微型企业应当同时符合以下条件：

- （1）符合中小企业划分标准；
- （2）提供本企业制造的货物、承担的工程或者服务，或者提供其他中小企业制造的货物。本项所称货物不包括使用大型企业注册商标的货物。
- （3）中小企业划分标准，是指国务院有关部门根据企业从业人员、营业收入、资产总额等指标制定的中小企业划型标准。
- （4）小型、微型企业提供中型企业制造的货物的，视同为中型企业。符合中小企业划分标准的个体工商户，在政府采购活动中视同中小企业。

3.2在政府采购活动中，供应商提供的货物、工程或者服务符合下列情形的，享受《政府采购促进中小企业发展管理办法》规定的中小企业扶持政策：

- （1）在货物采购项目中，货物由中小企业制造，即货物由中小企业生产且使用该中小企业商号或者注册商标；
- （2）在工程采购项目中，工程由中小企业承建，即工程施工单位为中小企业；
- （3）在服务采购项目中，服务由中小企业承接，即提供服务的人员为中小企业依照《中华人民共和国劳动合同法》订立劳动合同的从业人员。

在货物采购项目中，供应商提供的货物既有中小企业制造货物，也有大型企业制造货物的，不享受《政府采购促进中小企

业发展管理办法》规定的中小企业扶持政策。

以联合体形式参加政府采购活动，联合体各方均为中小企业的，联合体视同中小企业。其中，联合体各方均为小微企业的，联合体视同小微企业。

3.3投标人属于小微企业的应填写《中小企业声明函》；监狱企业须投标人提供由监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件；残疾人福利性单位应填写《残疾人福利性单位声明函》，否则不认定价格扣除。

说明：投标人应当认真填写声明函，若有虚假将追究其责任。投标人可通过“国家企业信用信息公示系统”（<http://www.gsxt.gov.cn/index.html>），点击“小微企业名录”（<http://xwqy.gsxt.gov.cn/>）对投标人和核心设备制造商进行搜索、查询，自行核实是否属于小微企业。

3.4提供投标人的《中小企业声明函》、《残疾人福利性单位声明函》（格式后附，不可修改），未提供、未盖章或填写内容与相关材料不符的不予价格扣除。

三、评审程序

1. 资格性审查和符合性审查

1.1资格性审查。依据法律法规和招标文件的规定，对投标文件中的资格证明文件等进行审查，以确定投标人是否具备投标资格。（详见后附表一资格性审查表）

1.2符合性审查。依据招标文件的规定，从投标文件的有效性、完整性和对招标文件的响应程度进行审查，以确定是否对招标文件的实质性要求作出响应。（详见后附表二符合性审查表）

1.3资格性审查和符合性审查中凡有其中任意一项未通过的，评审结果为未通过，未通过资格性审查、符合性审查的投标单位按无效投标处理。

2. 投标报价审查

2.1评标委员会认为投标人的报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，应当要求其在评标现场合理的时间内提供书面说明，必要时提交相关证明材料；投标人不能证明其报价合理性的，评标委员会应当将其作为无效投标处理。

3. 政府采购政策功能落实

对于小型、微型企业、监狱企业或残疾人福利性单位给予价格扣除。

4. 核心产品同品牌审查

4.1采用最低评标价法的采购项目，提供相同品牌产品的不同投标人参加同一合同项下投标的，以其中通过资格审查、符合性审查且报价最低的参加评标；报价相同的，按最终上传投标文件时间或技术指标或售后服务条款或业绩的优劣顺序排列确定进入评审的投标人，其他投标无效。

4.2使用综合评分法的采购项目，提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同投标人参加同一合同项下投标的，按一家投标人计算，评审后得分最高的同品牌投标人获得中标人推荐资格；评审得分相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照招标文件规定的方式确定一个投标人获得中标人推荐资格，招标文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他同品牌投标人不作为中标候选人。

5. 详细评审

综合评分法：分为投标报价评审、商务部分评审、技术部分评审（得分四舍五入保留两位小数）。（详见后附表三详细评审表）

最低评标价法：无

6. 汇总、排序

6.1综合评分法：评标结果按评审后总得分由高到低顺序排列。总得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列。得分且投标报价相同的，按技术指标的优劣顺序排列确定，以上均相同的由采购人确定。

6.2最低评标价法：投标文件满足招标文件全部实质性要求，且进行政府采购政策落实的价格扣除后，对投标报价进行由低到高排序，确定价格最低的投标人为中标候选人。价格相同的，按技术指标优劣顺序排列确定，上述均相同的由采购人确定。

表一资格性审查表

合同包1（实验室用培养基_服务采购）

<p>（一）符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。</p>	<p>依据《黑龙江省财政厅关于全面执行政府采购活动“承诺+信用管理”准入管理制度的通知》，供应商须按《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》提供承诺函及承诺函中要求提供的相关材料，不愿承诺、无法承诺、不对社会公开信息、有较严重的不良信用记录或者存在曾作出虚假承诺等情形的，应按照《中华人民共和国政府采购法》二十二条规定，在参与政府采购活动时提供相应证明材料。</p>
<p>（二）承诺通过合法渠道，可查证不存在违反《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十八条“单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动。除单一来源采购项目外，为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。”规定的情形。</p>	<p>依据《黑龙江省财政厅关于全面执行政府采购活动“承诺+信用管理”准入管理制度的通知》，供应商须按照《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》提供相关承诺，承诺人（供应商或自然人CA签章）。</p>
<p>（三）承诺通过“全国企业信用信息公示系统”、“中国执行信息公开网”、“中国裁判文书网”、“信用中国”、“中国政府采购网”等合法渠道，可查证在投标截止日期前未被列入失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。</p>	<p>依据《黑龙江省财政厅关于全面执行政府采购活动“承诺+信用管理”准入管理制度的通知》，供应商须按照《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》提供相关承诺，承诺人（供应商或自然人CA签章）。</p>
<p>（四）承诺通过“中国执行信息公开网”（http://zxgk.court.gov.cn）等合法渠道，可查证法定代表人和负责人近三年内无行贿犯罪记录。</p>	<p>提供相关承诺函或查询截图，承诺人（供应商或自然人CA签章）。</p>

<p>(五) 承诺通过合法渠道，事业单位或社会团体可查证不属于《政府购买服务管理办法》（财政部令第102号）第八条“公益一类事业单位、使用事业编制且由财政拨款保障的群团组织，不作为政府购买服务的购买主体和承接主体。”规定的情形。</p>	<p>如涉及需提供相关承诺函，承诺人（供应商或自然人CA签章）。</p>
<p>法定代表人授权书</p>	<p>提供标准格式的“法定代表人授权书”并按要求签字、加盖公章（法定代表人参加投标的不提供）</p>
<p>促进中小企业发展</p>	<p>采购包整体专门面向中小企业</p>

合同包2（实验室用各类传染病监测试剂_服务采购）

<p>(一) 符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。</p>	<p>依据《黑龙江省财政厅关于全面执行政府采购活动“承诺+信用管理”准入管理制度的通知》，供应商须按《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》提供承诺函及承诺函中要求提供的材料，不愿承诺、无法承诺、不对社会公开信息、有较严重的不良信用记录或者存在曾作出虚假承诺等情形的，应按照《中华人民共和国政府采购法》二十二条规定，在参与政府采购活动时提供相应证明材料。</p>
<p>(二) 承诺通过合法渠道，可查证不存在违反《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十八条“单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动。除单一来源采购项目外，为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。”规定的情形。</p>	<p>依据《黑龙江省财政厅关于全面执行政府采购活动“承诺+信用管理”准入管理制度的通知》，供应商须按照《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》提供相关承诺，承诺人（供应商或自然人CA签章）。</p>

<p>(三) 承诺通过“全国企业信用信息公示系统”、“中国执行信息公开网”、“中国裁判文书网”、“信用中国”、“中国政府采购网”等合法渠道,可查证在投标截止日期前未被列入失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。</p>	<p>依据《黑龙江省财政厅关于全面执行政府采购活动“承诺+信用管理”准入管理制度的通知》, 供应商须按照《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》提供相关承诺, 承诺人(供应商或自然人CA签章)。</p>
<p>(四) 承诺通过“中国执行信息公开网”(http://zxgk.court.gov.cn)等合法渠道,可查证法定代表人和负责人近三年内无行贿犯罪记录。</p>	<p>提供相关承诺函或查询截图, 承诺人(供应商或自然人CA签章)。</p>
<p>(五) 承诺通过合法渠道, 事业单位或社会团体可查证不属于《政府购买服务管理办法》(财政部令第102号)第八条“公益一类事业单位、使用事业编制且由财政拨款保障的群团组织, 不作为政府购买服务的购买主体和承接主体。”规定的情形。</p>	<p>如涉及需提供相关承诺函, 承诺人(供应商或自然人CA签章)。</p>
<p>法定代表人授权书</p>	<p>提供标准格式的“法定代表人授权书”并按要求签字、加盖公章(法定代表人参加投标的不提供)</p>
<p>资质要求</p>	<p>供应商需提供医疗器械经营许可证</p>
<p>促进中小企业发展</p>	<p>采购包整体专门面向中小企业</p>

合同包3 (实验室用核酸检测试剂_服务采购)

<p>(一) 符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。</p>	<p>依据《黑龙江省财政厅关于全面执行政府采购活动“承诺+信用管理”准入管理制度的通知》, 供应商须按《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》提供承诺函及承诺函中要求提供的相关材料, 不愿承诺、无法承诺、不对社会公开信息、有较严重的不良信用记录或者存在曾作出虚假承诺等情形的, 应按照《中华人民共和国政府采购法》二十二条规定, 在参与政府采购活动时提供相应证明材料。</p>
--	---

<p>(二) 承诺通过合法渠道，可查证不存在违反《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十八条“单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动。除单一来源采购项目外，为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。”规定的情形。</p>	<p>依据《黑龙江省财政厅关于全面执行政府采购活动“承诺+信用管理”准入管理制度的通知》，供应商须按照《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》提供相关承诺，承诺人（供应商或自然人CA签章）。</p>
<p>(三) 承诺通过“全国企业信用信息公示系统”、“中国执行信息公开网”、“中国裁判文书网”、“信用中国”、“中国政府采购网”等合法渠道，可查证在投标截止日期前未被列入失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。</p>	<p>依据《黑龙江省财政厅关于全面执行政府采购活动“承诺+信用管理”准入管理制度的通知》，供应商须按照《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》提供相关承诺，承诺人（供应商或自然人CA签章）。</p>
<p>(四) 承诺通过“中国执行信息公开网”（http://zxgk.court.gov.cn）等合法渠道，可查证法定代表人和负责人近三年内无行贿犯罪记录。</p>	<p>提供相关承诺函或查询截图，承诺人（供应商或自然人CA签章）。</p>
<p>(五) 承诺通过合法渠道，事业单位或社会团体可查证不属于《政府购买服务管理办法》（财政部令第102号）第八条“公益一类事业单位、使用事业编制且由财政拨款保障的群团组织，不作为政府购买服务的购买主体和承接主体。”规定的情形。</p>	<p>如涉及需提供相关承诺函，承诺人（供应商或自然人CA签章）。</p>

法定代表人授权书	提供标准格式的“法定代表人授权书”并按要求签字、加盖公章（法定代表人参加投标的不提供）
资质要求	供应商需提供医疗器械经营许可证
促进中小企业发展	采购包整体专门面向中小企业

合同包4（实验室用药敏培养基及试剂_服务采购）

（一）符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。	依据《黑龙江省财政厅关于全面执行政府采购活动“承诺+信用管理”准入管理制度的通知》，供应商须按《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》提供承诺函及承诺函中要求提供的相关材料，不愿承诺、无法承诺、不对社会公开信息、有较严重的不良信用记录或者存在曾作出虚假承诺等情形的，应按照《中华人民共和国政府采购法》二十二条规定，在参与政府采购活动时提供相应证明材料。
（二）承诺通过合法渠道，可查证不存在违反《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十八条“单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动。除单一来源采购项目外，为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。”规定的情形。	依据《黑龙江省财政厅关于全面执行政府采购活动“承诺+信用管理”准入管理制度的通知》，供应商须按照《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》提供相关承诺，承诺人（供应商或自然人CA签章）。
（三）承诺通过“全国企业信用信息公示系统”、“中国执行信息公开网”、“中国裁判文书网”、“信用中国”、“中国政府采购网”等合法渠道，可查证在投标截止日期前未被列入失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。	依据《黑龙江省财政厅关于全面执行政府采购活动“承诺+信用管理”准入管理制度的通知》，供应商须按照《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》提供相关承诺，承诺人（供应商或自然人CA签章）。
（四）承诺通过“中国执行信息公开网”（ http://zxgk.court.gov.cn ）等合法渠道，可查证法定代表人和负责人近三年内无行贿犯罪记录。	提供相关承诺函或查询截图，承诺人（供应商或自然人CA签章）。

（五）承诺通过合法渠道，事业单位或社会团体可查证不属于《政府购买服务管理办法》（财政部令第102号）第八条“公益一类事业单位、使用事业编制且由财政拨款保障的群团组织，不作为政府购买服务的购买主体和承接主体。”规定的情形。	如涉及需提供相关承诺函，承诺人（供应商或自然人CA签章）。
法定代表人授权书	提供标准格式的“法定代表人授权书”并按要求签字、加盖公章（法定代表人参加投标的不提供）
资质要求	供应商需提供医疗器械经营许可证
促进中小企业发展	采购包整体专门面向中小企业

表二符合性审查表：

合同包1（实验室用培养基_服务采购）

投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。
主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行“法定代表人（或授权代表）签字或盖章、单位盖章”。
联合体投标	本项目不涉及。
技术部分实质性内容	1.明确所投产品的品牌规格型号； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

合同包2（实验室用各类传染病监测试剂_服务采购）

投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。
主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行“法定代表人（或授权代表）签字或盖章、单位盖章”。
联合体投标	本项目不涉及。
技术部分实质性内容	1.明确所投产品的品牌规格型号； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

合同包3（实验室用核酸检测试剂_服务采购）

投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。
主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行“法定代表人（或授权代表）签字或盖章、单位盖章”。
联合体投标	本项目不涉及。
技术部分实质性内容	1.明确所投产品的品牌规格型号； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

合同包4（实验室用药敏培养基及试剂_服务采购）

投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。
主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行“法定代表人（或授权代表）签字或盖章、单位盖章”。
联合体投标	本项目不涉及。
技术部分实质性内容	1.明确所投产品的品牌规格型号； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

表三详细评审表：

实验室用培养基_服务采购

评审因素	评审标准	
分值构成	技术部分60.0分 商务部分30.0分 报价得分10.0分	
技术参数 (20.0分)	★条款为必须满足项，有一项不满足，投标无效。功能配置齐全，完全满足招标文件技术指标、参数要求的得20分（招标文件中★条款的技术指标、参数需提供证明材料，不提供或不满足要求的，投标无效）。投标人一般技术指标、参数低于招标文件规定的相应技术指标、参数的，每有一项减1分，减完为止，单项产品一般指标条款有3条及以上与招标文件不符的负偏离，投标无效。	

技术部分	供货方案 (30.0分)	提供完整的供货方案，包括但不限于产品的出库（3分）、包装措施（3分）、运输方案（3分）、产品保障方案（3分）、应急方案（3分）、时限保障方案（3分）、配送人员安排（3分）、货到后的搬运方案（3分）、产品的运输风险预防措施（3分）、产品交接签收方案（3分）。每项方案切实可行，可操作性强该项得满分。每有一项方案存在缺陷的扣2分，每有一项提供与本项目无关的或未提供的该项不得分。（以上缺陷是指：凭空编造或内容前后不一致或前后逻辑错误或涉及的规范及标准错误或地点区域错误或内容缺失）
	安全管理方案 (10.0分)	供应商提供项目安全管理方案，至少包括：危险品安全管理方案（3分）；运输安全管理方案（3分）；搬运安全管理方案（4分）；每项方案切实可行，可操作性强该项得满分。每有一项方案存在缺陷的扣2分，每有一项提供与本项目无关的或未提供的该项不得分。（以上缺陷是指：凭空编造或内容前后不一致或前后逻辑错误或涉及的规范及标准错误或地点区域错误或内容缺失）
商务部分	售后服务 (30.0分)	供应商提供针对本项目的售后服务方案，包含售后服务24小时服务电话及响应时间（5分）、质保期（5分）、调换方案（5分）、质量保证措施（5分）、验收方案（5分）、违约承诺及处罚措施（5分）等内容每项内容切实可行，可操作性强该项得满分。每有一项方案存在缺陷的扣2分，每有一项提供与本项目无关的或未提供的该项不得分。（以上缺陷是指：凭空编造或内容前后不一致或前后逻辑错误或涉及的规范及标准错误或地点区域错误或内容缺失）
投标报价	投标报价得分 (10.0分)	投标报价得分=（评标基准价/投标报价）×价格分值（注：满足招标文件要求且投标价格最高的投标报价为评标基准价。）最高报价不是中标的唯一依据。【注：满足招标文件要求且“XXXX”报价最高（相当于投标价格最低）的为评标基准价。如：投标报价XXXX 60%为报价最高，评标基准价为 1-60%=40%，得满分 10 分；有投标报价为 50%，投标报价为 1-50%=50%；以此类推。】因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。

实验室用各类传染病监测试剂_服务采购

评审因素	评审标准	
分值构成	技术部分60.0分 商务部分30.0分 报价得分10.0分	
技术参数 (20.0分)	★条款为必须满足项，有一项不满足，投标无效。功能配置齐全，完全满足招标文件技术指标、参数要求的得20分（招标文件中★条款的技术指标、参数需提供证明材料，不提供或不满足要求的，投标无效）。投标人一般技术指标、参数低于招标文件规定的相应技术指标、参数的，每有一项减1分，减完为止，单项产品一般指标条款有3条及以上与招标文件不符的负偏离，投标无效。	

技术部分	供货方案 (30.0分)	提供完整的供货方案，包括但不限于产品的出库（3分）、包装措施（3分）、运输方案（3分）、产品保障方案（3分）、应急方案（3分）、时限保障方案（3分）、配送人员安排（3分）、货到后的搬运方案（3分）、产品的运输风险预防措施（3分）、产品交接签收方案（3分）。每项方案切实可行，可操作性强该项得满分。每有一项方案存在缺陷的扣2分，每有一项提供与本项目无关的或未提供的该项不得分。（以上缺陷是指：凭空编造或内容前后不一致或前后逻辑错误或涉及的规范及标准错误或地点区域错误或内容缺失）
	安全管理方案 (10.0分)	供应商提供项目安全管理方案，至少包括：危险品安全管理方案（3分）；运输安全管理方案（3分）；搬运安全管理方案（4分）；每项方案切实可行，可操作性强该项得满分。每有一项方案存在缺陷的扣2分，每有一项提供与本项目无关的或未提供的该项不得分。（以上缺陷是指：凭空编造或内容前后不一致或前后逻辑错误或涉及的规范及标准错误或地点区域错误或内容缺失）
商务部分	售后服务 (30.0分)	供应商提供针对本项目的售后服务方案，包含售后服务24小时服务电话及响应时间（5分）、质保期（5分）、调换方案（5分）、质量保证措施（5分）、验收方案（5分）、违约承诺及处罚措施（5分）等内容每项内容切实可行，可操作性强该项得满分。每有一项方案存在缺陷的扣2分，每有一项提供与本项目无关的或未提供的该项不得分。（以上缺陷是指：凭空编造或内容前后不一致或前后逻辑错误或涉及的规范及标准错误或地点区域错误或内容缺失）
投标报价	投标报价得分 (10.0分)	$\text{投标报价得分} = (\text{评标基准价} / \text{投标报价}) \times \text{价格分值}$ （注：满足招标文件要求且投标价格最高的投标报价为评标基准价。）最高报价不是中标的唯一依据。【注：满足招标文件要求且“XXXX”报价最高（相当于投标价格最低）的为评标基准价。如：投标报价XXXX 60%为报价最高，评标基准价为 $1-60\%=40\%$ ，得满分 10 分；有投标报价为 50%，投标报价为 $1-50\%=50\%$ ；以此类推。】因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。

实验室用核酸检测试剂_服务采购

评审因素	评审标准	
分值构成	技术部分60.0分 商务部分30.0分 报价得分10.0分	
技术参数 (20.0分)	★条款为必须满足项，有一项不满足，投标无效。功能配置齐全，完全满足招标文件技术指标、参数要求的得20分（招标文件中★条款的技术指标、参数需提供证明材料，不提供或不满足要求的，投标无效）。投标人一般技术指标、参数低于招标文件规定的相应技术指标、参数的，每有一项减1分，减完为止，单项产品一般指标条款有3条及以上与招标文件不符的负偏离，投标无效。	

技术部分	供货方案 (30.0分)	提供完整的供货方案，包括但不限于产品的出库（3分）、包装措施（3分）、运输方案（3分）、产品保障方案（3分）、应急方案（3分）、时限保障方案（3分）、配送人员安排（3分）、货到后的搬运方案（3分）、产品的运输风险预防措施（3分）、产品交接签收方案（3分）。每项方案切实可行，可操作性强该项得满分。每有一项方案存在缺陷的扣2分，每有一项提供与本项目无关的或未提供的该项不得分。（以上缺陷是指：凭空编造或内容前后不一致或前后逻辑错误或涉及的规范及标准错误或地点区域错误或内容缺失）
	安全管理方案 (10.0分)	供应商提供项目安全管理方案，至少包括：危险品安全管理方案（3分）；运输安全管理方案（3分）；搬运安全管理方案（4分）；每项方案切实可行，可操作性强该项得满分。每有一项方案存在缺陷的扣2分，每有一项提供与本项目无关的或未提供的该项不得分。（以上缺陷是指：凭空编造或内容前后不一致或前后逻辑错误或涉及的规范及标准错误或地点区域错误或内容缺失）
商务部分	售后服务 (30.0分)	供应商提供针对本项目的售后服务方案，包含售后服务24小时服务电话及响应时间（5分）、质保期（5分）、调换方案（5分）、质量保证措施（5分）、验收方案（5分）、违约承诺及处罚措施（5分）等内容每项内容切实可行，可操作性强该项得满分。每有一项方案存在缺陷的扣2分，每有一项提供与本项目无关的或未提供的该项不得分。（以上缺陷是指：凭空编造或内容前后不一致或前后逻辑错误或涉及的规范及标准错误或地点区域错误或内容缺失）
投标报价	投标报价得分 (10.0分)	$\text{投标报价得分} = (\text{评标基准价} / \text{投标报价}) \times \text{价格分值}$ （注：满足招标文件要求且投标价格最高的投标报价为评标基准价。）最高报价不是中标的唯一依据。【注：满足招标文件要求且“XXXX”报价最高（相当于投标价格最低）的为评标基准价。如：投标报价XXXX 60%为报价最高，评标基准价为 $1-60\%=40\%$ ，得满分 10 分；有投标报价为 50%，投标报价为 $1-50\%=50\%$ ；以此类推。】因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。

实验室用药敏培养基及试剂_服务采购

评审因素	评审标准	
分值构成	技术部分60.0分 商务部分30.0分 报价得分10.0分	
技术参数 (20.0分)	★条款为必须满足项，有一项不满足，投标无效。功能配置齐全，完全满足招标文件技术指标、参数要求的得20分（招标文件中★条款的技术指标、参数需提供证明材料，不提供或不满足要求的，投标无效）。投标人一般技术指标、参数低于招标文件规定的相应技术指标、参数的，每有一项减1分，减完为止，单项产品一般指标条款有3条及以上与招标文件不符的负偏离，投标无效。	

技术部分	供货方案 (30.0分)	提供完整的供货方案，包括但不限于产品的出库（3分）、包装措施（3分）、运输方案（3分）、产品保障方案（3分）、应急方案（3分）、时限保障方案（3分）、配送人员安排（3分）、货到后的搬运方案（3分）、产品的运输风险预防措施（3分）、产品交接签收方案（3分）。每项方案切实可行，可操作性强该项得满分。每有一项方案存在缺陷的扣2分，每有一项提供与本项目无关的或未提供的该项不得分。（以上缺陷是指：凭空编造或内容前后不一致或前后逻辑错误或涉及的规范及标准错误或地点区域错误或内容缺失）
	安全管理方案 (10.0分)	供应商提供项目安全管理方案，至少包括：危险品安全管理方案（3分）；运输安全管理方案（3分）；搬运安全管理方案（4分）；每项方案切实可行，可操作性强该项得满分。每有一项方案存在缺陷的扣2分，每有一项提供与本项目无关的或未提供的该项不得分。（以上缺陷是指：凭空编造或内容前后不一致或前后逻辑错误或涉及的规范及标准错误或地点区域错误或内容缺失）
商务部分	售后服务 (30.0分)	供应商提供针对本项目的售后服务方案，包含售后服务24小时服务电话及响应时间（5分）、质保期（5分）、调换方案（5分）、质量保证措施（5分）、验收方案（5分）、违约承诺及处罚措施（5分）等内容每项内容切实可行，可操作性强该项得满分。每有一项方案存在缺陷的扣2分，每有一项提供与本项目无关的或未提供的该项不得分。（以上缺陷是指：凭空编造或内容前后不一致或前后逻辑错误或涉及的规范及标准错误或地点区域错误或内容缺失）
投标报价	投标报价得分 (10.0分)	$\text{投标报价得分} = (\text{评标基准价} / \text{投标报价}) \times \text{价格分值}$ <p>（注：满足招标文件要求且投标价格最高的投标报价为评标基准价。）最高报价不是中标的唯一依据。【注：满足招标文件要求且“XXXX”报价最高（相当于投标价格最低）的为评标基准价。如：投标报价XXXX 60%为报价最高，评标基准价为 $1-60\%=40\%$，得满分 10 分；有投标报价为 50%，投标报价为 $1-50\%=50\%$；以此类推。】因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。</p>

第七章 投标文件格式与要求

投标人提供投标文件应按照以下格式及要求进行编制，且不少于以下内容。

投标文件封面

(项目名称)

投标文件封面

项目编号：**[230101]zzgj[GK]20240006-1**

所投采购包：第 包

(投标人名称)

年 月 日

投标文件目录

- 一、投标承诺书
- 二、资格承诺函。
- 三、授权委托书
- 四、主要商务要求承诺书
- 五、技术偏离表
- 六、中小企业声明函
- 七、监狱企业
- 八、残疾人福利性单位声明函
- 九、分项报价明细表
- 十、联合体协议书
- 十一、项目实施方案、质量保证及售后服务承诺等
- 十二、项目组成人员一览表
- 十三、投标人业绩情况表
- 十四、各类证明材料

格式一：

投标承诺书

采购单位、中资国际工程咨询集团有限责任公司：

1.按照已收到的 项目（项目编号： ）招标文件要求，经我方（投标人名称）认真研究投标须知、合同条款、技术规范、资质要求和其它有关要求后，我方愿按上述合同条款、技术规范、资质要求进行投标。我方完全接受本次招标文件规定的所有要求，并承诺在中标后执行招标文件、投标文件和合同的全部要求，并履行我方的全部义务。我方的最终报价为总承包价，保证不以任何理由增加报价。

2.我方同意招标文件关于投标有效期的所有规定。

3.我方郑重声明：所提供的投标文件内容全部真实有效。如经查实提供的内容、进行承诺的事项存在虚假，我方自愿接受有关处罚，及由此带来的法律后果。

4.我方将严格遵守《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》等有关法律、法规规定，如有违反，无条件接受相关部门的处罚。

5.我方同意提供贵方另外要求的与其投标有关的任何数据或资料。

6.我方将按照招标文件、投标文件及相关要求、规定进行合同签订，并严格执行和承担协议和合同规定的责任和义务。

7.我单位如果存在下列情形的，愿意承担取消中标资格、接受有关监督部门处罚等后果：

- (1) 中标后，无正当理由放弃中标资格；
- (2) 中标后，无正当理由不与招标人签订合同；
- (3) 在签订合同时，向招标人提出附加条件或不按照相关要求签订合同；
- (4) 不按照招标文件要求提交履约保证金；
- (5) 要求修改、补充和撤销投标文件的实质性内容；
- (6) 要求更改招标文件和中标结果公告的实质性内容；
- (7) 法律法规和招标文件规定的其他情形。

详细地址：

邮政编码：

电话：

电子函件：

投标人开户银行：

账号/行号：

投标人_____ (加盖公章)

法定代表人_____ (签字)

授权委托人_____ (签字)

年 月 日

格式二：

黑龙江省政府采购供应商资格承诺函
(模板)

我方作为政府采购供应商，类型为：企业事业单位社会团体非企业专业服务机构个体工商户自然人（请据实在中勾选一项），现郑重承诺如下：

一、承诺具有独立承担民事责任的能力

(一)供应商类型为企业的，承诺通过合法渠道可查证的信息为：

1.“类型”为“有限责任公司”、“股份有限公司”、“股份合作制”、“集体所有制”、“联营”、“合伙企业”、“其他”等法人企业或合伙企业。

2.“登记状态”为“存续(在营、开业、在册)”。

3.“经营期限”不早于投标截止日期，或长期有效。

(二)供应商类型为事业单位或团体组织的，承诺通过合法渠道可查证的信息为：

1“类型”为“事业单位”或“社会团体”。

2.“事业单位法人证书或社会团体法人登记证书有效期”不早于投标截止日期。

(三) 供应商类型为非企业专业服务机构的，承诺通过合法渠道可查证“执业状态”为“正常”。

(四) 供应商类型为自然人的，承诺满足《民法典》第二章第十八条、第六章第一百三十三条、第八章第一百七十六条等相关条款的规定，可独立承担民事责任。

二、承诺具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度

承诺通过合法渠道可查证的信息为：

(一)未被列入失信被执行人。

(二)未被列入税收违法黑名单。

三、承诺具有履行合同所必需的设备和专业技术能力

承诺按照采购文件要求可提供相关设备和人员清单，以及辅助证明材料。

四、承诺有依法缴纳税收的良好记录

承诺通过合法渠道可查证的信息为;

(一)不存在欠税信息。

(二)不存在重大税收违法。

(三)不属于纳税“非正常户”(供应商类型为自然人的不适用本条)。

五、承诺有依法缴纳社会保障资金的良好记录

在承诺函中以附件形式提供至少开标前三个月依法缴纳社会保障资金的证明材料，其中基本养老保险、基本医疗保险(含生育保险)、工伤保险、失业保险均须依法缴纳。

六、承诺参加本次政府采购活动前三年内,在经营活动中没有严重违法记录(处罚期限已经届满的视同没有严重违法记录)

供应商需承诺通过合法渠道可查证的信息为:(本条源自《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十九条)

(一)在投标截止日期前三年内未因违法经营受到刑事处罚。

(二)在投标截止日期前三年内未因违法经营受到县级以上行政机关做出的较大金额罚款(二百万元以上)的行政处罚。

(三)在投标截止日期前三年内未因违法经营受到县级以上行政机关做出的责令停产停业、吊销许可证或者执照等行政处罚。

七、承诺参加本次政府采购活动不存在下列情形

(一)单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动。除单一来源采购项目外，为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。

(二)承诺通过合法渠道可查证未被列入失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。

八、承诺通过下列合法渠道，可查证在投标截止日期前一至七款承诺信息真实有效。

(一)全国企业信用信息公示系统 (<https://www.gsxt.gov.cn>);

(二)中国执行信息公开网 (<http://zxgk.court.gov.cn>);

(三)中国裁判文书网(<https://wenshu.court.gov.cn>);

(四)信用中国 (<https://www.creditchina.gov.cn>);

(五)中国政府采购网 (<https://www.ccgp.gov.cn>);

(六)其他具备法律效力的合法渠道。

我方对上述承诺事项的真实性负责，授权并配合采购人所在同级财政部门及其委托机构，对上述承诺事项进行查证。如不属实，属于供应商提供虚假材料谋取中标、成交的情形，按照《中华人民共和国政府采购法》第七十七条第一款的规定，接受采购金额千分之五以上千分之十以下的罚款，列入不良行为记录名单，在一至三年内禁止参加政府采购活动等行政处罚。有违法所得的!并处没收违法所得，情节严重的，由市场监督管理部门吊销营业执照;构成犯罪的，依法追究刑事责任。

附件: 缴纳社会保障资金的证明材料清单

承诺人(供应商或自然人CA签章):

附件

缴纳社会保障资金的证明材料清单

一、社保经办机构出具的本单位职工社会保障资金缴纳证明。

- 1.基本养老保险缴纳证明或基本养老保险缴费清单。
- 2.基本医疗保险缴纳证明或基本医疗保险缴费清单。
- 3.工伤保险缴纳证明或工伤保险缴费清单。
- 4.失业保险缴纳证明或失业保险缴费清单。
- 5.生育保险缴纳证明或生育保险缴费清单。

二、新成立的企业或在法规范围内不需提供的机构，应提供书面说明和有关佐证文件。

格式三：

授权委托书

本人_____（姓名）系_____（投标人名称）的法定代表人，现委托_____（姓名）为我方代理人。代理人根据授权，以我方名义签署、澄清确认、递交、撤回、修改招标项目投标文件、签订合同和处理有关事宜，其法律后果由我方承担。委托期限：_____。

代理人无转委托权。

投 标 人：_____（加盖公章）

法定代表人：_____（签字）

授权委托人：_____（签字）

法定代表人身份证扫描件 国徽面	法定代表人身份证扫描件 人像面
授权委托人身份证扫描件 国徽面	授权委托人身份证扫描件 人像面

_____年_____月_____日

格式四：

主要商务要求承诺书

我公司承诺可以完全满足本次采购项目的**所有**主要商务条款要求（如标的提供的时间、标的提供的地点、投标有效期、采购资金支付、验收要求、履约保证金等）。若有不符合或未按承诺履行的，后果和责任自负。

如有优于招标文件主要商务要求的请在此承诺书中说明。

具体优于内容（如标的提供的时间、地点，质保期等）。

特此承诺。

投标人名称：（加盖公章） 法定代表人（或授权代表）签字或盖章

年 月 日

格式五：（工程类项目可不填写或不提供）

技术偏离表

序号	标的名称	招标技术要求		投标人提供响应内容	偏离程度	备注
1		★	1.1			
			1.2			
					
2		★	2.1			
			2.2			
					
.....						

说明：

1. 投标人应当如实填写上表“投标人提供响应内容”处内容，对招标文件提出的要求和条件作出明确响应，并列明具体响应数值或内容，只注明符合、满足等无具体内容表述的，将视为未实质性满足招标文件要求。
2. “偏离程度”处可填写满足、响应或正偏离、负偏离。
3. 佐证文件名称及所在页码：系指能为投标产品提供技术参数佐证或进一步提供证据的文件、资料名称及相关佐证参数所在页码。如直接复制招标文件要求的参数但与佐证材料不符的，为无效投标。
4. 上表中“招标技术要求”应详细填写招标要求。

格式六：（不属于可不填写内容或不提供）

中小企业声明函（货物）

本公司（联合体）郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）的规定，本公司（联合体）参加（单位名称）的（项目名称）采购活动，提供的货物全部由符合政策要求的中小企业制造。相关企业（含联合体中的中小企业、签订分包意向协议的中小企业）的具体情况如下：

1. （标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）；制造商为（企业名称），从业人员 人，营业收入为 万元，资产总额为 万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；
2. （标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）；制造商为（企业名称），从业人员 人，营业收入为 万元，资产总额为 万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

.....
 以上企业，不属于大企业的分支机构，不存在控股股东为大企业的情形，也不存在与大企业的负责人为同一人的情形。本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：
日期：

中小企业声明函（工程、服务）

本公司（联合体）郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）的规定，本公司（联合体）参加（单位名称）的（项目名称）采购活动，工程的施工单位全部为符合政策要求的中小企业（或者：服务全部由符合政策要求的中小企业承接）。相关企业（含联合体中的中小企业、签订分包意向协议的中小企业）的具体情况如下：

1. （标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）行业；承建（承接）企业为（企业名称），从业人员 人，营业收入为 万元，资产总额为 万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；
2. （标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）行业；承建（承接）企业为（企业名称），从业人员 人，营业收入为 万元，资产总额为 万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

.....
 以上企业，不属于大企业的分支机构，不存在控股股东为大企业的情形，也不存在与大企业的负责人为同一人的情形。本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：
日期：

格式七：（不属于可不填写内容或不提供）

监狱企业

提供由监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件。

格式八：（不属于可不填写内容或不提供）

残疾人福利性单位声明函

本单位郑重声明，根据《财政部 民政部 中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）的规定，本单位为符合条件的残疾人福利性单位，且本单位参加_____单位的_____项目采购活动提供本单位制造的货物（由本单位承担工程/提供服务），或者提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物）。

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

单位名称（加盖公章）：

日期：

格式九：

分项报价明细表（网上开评标可不填写）

注：采用电子招投标的项目无需编制该表格，投标供应商应在投标客户端【报价部分】进行填写，投标客户端软件将自动根据供应商填写信息在线生成开标一览表（首轮报价表、报价一览表）或分项报价表，若在投标文件中出现非系统生成的开标一览表（首轮报价表、报价一览表）或分项报价表，且与投标客户端生成的开标一览表（首轮报价表、报价一览表）或分项报价表信息内容不一致，以投标客户端生成的内容为准。

格式十：（不属于可不填写内容或不提供）

联合体协议书

_____（所有成员单位名称）自愿组成_____（联合体名称）联合体，共同参加_____（项目名称）招标项目投标。现就联合体投标事宜订立如下协议。

- 1.（某成员单位名称）为（联合体名称）牵头人。
2. 联合体各成员授权牵头人代表联合体参加投标活动，签署文件，提交和接收相关的资料、信息及指示，进行合同谈判活动，负责合同实施阶段的组织和协调工作，以及处理与本招标项目有关的一切事宜。
3. 联合体牵头人在本项目中签署的一切文件和处理的一切事宜，联合体各成员均予以承认。联合体各成员将严格按照招标文件、投标文件和合同的要求全面履行义务，并向招标人承担连带责任。
4. 联合体各成员单位内部的职责分工如下：_____。
5. 本协议书自所有成员单位法定代表人或其授权代表签字或盖单位章之日起生效，合同履行完毕后自动失效。
6. 本协议书一式_____份，联合体成员和招标人各执一份。

协议书由法定代表人签字的，应附法定代表人身份证明；由授权代表签字的，应附授权委托书。

联合体牵头人名称：_____（加盖公章）

法定代表人或其授权代表：_____（签字）

联合体成员名称：_____（加盖公章）

法定代表人或其授权代表：_____（签字）

_____年_____月_____日

格式十一：

(未要求可不填写)

项目实施方案、质量保证及售后服务承诺等内容和格式自拟。

格式十二:

项目组成人员一览表 (未要求可不填写)

序号	姓名	本项目拟任职务	学历	职称或执业资格	身份证号	联系电话
1						
2						
3						
.....						

按招标文件要求在本表后附相关人员证书。

注:

- 1.本项目拟任职务处应包括:项目负责人、项目联系人、项目服务人员或技术人员等。
- 2.如投标人中标,须按本表承诺人员操作,不得随意更换。

格式十三:

投标人业绩情况表 (未要求可不填写)

序号	使用单位	业绩名称	合同总价	签订时间
1				
2				
3				
4				
...				

投标人根据上述业绩情况后附销售或服务合同复印件。

格式十四:

各类证明材料 (未要求可不填写)

- 1.招标文件要求提供的其他资料。
- 2.投标人认为需提供其他资料。