采购包1：

供应商报价不允许超过标的金额

标的名称：HIV1+2型抗体确证试剂

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 参数性质（☆/△） | 序号 | 技术参数与性能指标 |
|  |  | 检测原理为免疫印迹法（WB），全病毒裂解 |
|  |  | 可检测HIV-1全病毒条带：gp41、gp120、gp160、P24、P55、P17、P66、P51、P31、P39及HIV-2型gp36特异性抗体，且可将ELISA检测的真阳性与假阳性样本区分 |
|  |  | 每盒试剂内必须含有HIV-1/2强阳性对照、HIV-1/2弱阳性对照和阴性对照，确保对照使用次数≥8次。样本稀释液、酶联物配备量≥检测样品需要量的110%。 |
|  |  | 包装规格：36人份/盒。 |
|  |  | 配备检测所需试剂反应板（槽），可选配10孔、20孔、48孔板槽，适合各款全自动免疫/蛋白印迹仪器使用，同时支持手工操作。 |
|  |  | 试剂实验方法可根据实验需要选择快速法或过夜法，且两种方法对若阳性样本检测结果一致性较高 |
|  |  | 保存条件及有效期：于2-8℃避光保存，试剂到交货地点的有效期≥12个月； |
|  |  | 投标试剂包装及标识应执行国家标准具有良好的密封性和防潮性 |
|  |  | 可用数量共计：4032人份 |