一、采购清单

		1 				
所属 科室	序 号	试剂名称	规格	单 位	数 量	备注
病毒科	1	肠道病毒通用核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	50T/ 盒	盒	2	
	2	EV71/CA16 病毒核酸双重实时荧光 PCR 检测试剂盒	50T/ 盒	盒	1	
	3	肠道病毒通用/EV71/CA16 病毒核酸双重实时荧光 PCR 检测试剂盒 (三重)	25T/ 盒	盒	24	
	4	肠道病毒 CVA10型/CVA6 核酸双重重实时荧光 PCR 检测试剂盒	50T/ 盒	盒	13	
	5	新冠/甲型/乙型流感病毒核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	50T/ 盒	盒	42	 核心 产品
	6	甲型新 H1N1/H3 型病毒核酸实时盒荧光 PCR 检测试剂盒	五 50T/ 盒	盒	11) нн
	7	乙型 BV/BY 型试剂病毒核酸实时荧光 PCR 检测试剂 盒	50T/ 盒	盒	10	
	8	诺如病毒 G I 型/G II 型 RNA 检测试剂盒 (荧光 PCR 法)	五 50T/ 盒	盒	28	
	9	麻疹/风疹病毒核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	 25T/ 盒	盒	3	
	10	腮腺炎病毒核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒		盒	7	
	11	汉滩/汉城型病毒核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	型 25T/ 盒	盒	11	
	12	水痘病毒核酸检测试剂		盒	1	
	13	肾综合征出血热 IgM 抗体 ELISA 检测试剂	盘 48T/ 盒	盒	16	
	14	肾综合征出血热 IgG 抗体 ELISA 检测试剂	48T/ 盒	盒	2	
微 检 科	15	布鲁氏菌病虎红平板凝集抗原	五 5ml/ 盒	盒	1	
	16	布鲁氏菌病试管凝集抗原	加 1ml*5 /盒	盒	1	
	17	改良加藤氏蛔虫卵检测试剂盒(蠕虫卵检测制作盒 (Kato-katz法))	/ <u>品</u> 100 份 /盒	盒	6	
	18	沙门氏菌核酸联合检测试剂盒(荧光 PCR)法	25T/ 盒	盒	2	
	19	志贺氏菌核酸联合检测试剂盒(荧光 PCR)法	25T/ 盒	盒	2	
	20	沙门氏菌/志贺氏菌双通道核酸检测试剂盒 (PCR-荧 光探针法)	25T/ 盒	盒	2	

	21	霍乱弧菌核酸检测试剂盒(荧光 PCR)法	25T/ 盒	盒	4	
	22	疟原虫核酸检测试剂盒(四联检)(荧光 PCR)法	25T/ 盒	盒	4	核心 产品
	23	疟原虫核通用酸检测试剂盒(荧光 PCR)法	25T/ 盒	盒	2	
	24	肺炎支原体试剂病毒核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	25T/ 盒	盒	1	

二、技术参数

(一) 肠道病毒通用核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒

- 1、用于对多种样本如粪便、肛拭子、咽拭子中肠道病毒核酸进行 PCR 检测。
- 2、采用荧光 PCR 方法检测,PCR 扩增采用一步法,探针为 Taqman 探针; PCR 扩增不设预循环,从第一个循环数开始读取荧光值。
- 3、试剂盒包含阳性对照品、阴性对照品。
- 4、对感染部位相同或感染症状相似的其他病原体(如肠道腺病毒、轮状病毒、星状病毒、杯状病毒、肠道细菌等)无交叉反应,最低检测限≦500copies/mL。
- 5、保存: 试剂盒-20℃冷冻保存,有效期为12个月,交货时有效期≥10个月。
- 6、规格: 50人份每盒。
- 7、单个反应体系总体积≥25 此。
- 8、开放性试剂,适用于市面主流的 PCR 仪器。

(二) EV71/CA16 病毒核酸双重实时荧光 PCR 检测试剂盒

- 1、用于对多种样本如粪便、肛拭子、咽拭子中肠道病毒进行柯萨奇病毒 A16 型/ 肠道病毒 71 型核酸进行 PCR 检测。
- 2、采用荧光 PCR 方法检测,PCR 扩增采用一步法,探针为 Taqman 探针; PCR 扩增不设预循环,从第一个循环数开始读取荧光值。
- 3、试剂盒包含阳性对照品、阴性对照品。
- 4、对感染部位相同或感染症状相似的其他病原体(如肠道腺病毒、轮状病毒、星状病毒、杯状病毒、肠道细菌等)无交叉反应,最低检测限≦500copies/mL。
- 5、保存: 试剂盒-20℃冷冻保存,有效期为12个月,交货时有效期≥10个月。
- 6、规格: 50人份每盒。
- 7、单个反应体系总体积≥25 此。
- 8、开放性试剂,适用于市面主流的 PCR 仪器。

(三) 肠道病毒通用/EV71/CA16 病毒核酸双重实时荧光 PCR 检测试剂盒(三重)

- 1、用于对多种样本如粪便、肛拭子、咽拭子中肠道病毒核酸进行柯萨奇病毒 A16型/肠道病毒 71型/肠道病毒通用型核酸三重 PCR 检测。
- 2、采用荧光 PCR 方法检测, PCR 扩增采用一步法,探针为 Taqman 探针; PCR 扩增不设预循环,从第一个循环数开始读取荧光值。
- 3、试剂盒包含阳性对照品、阴性对照品。
- 4、对感染部位相同或感染症状相似的其他病原体(如肠道腺病毒、轮状病毒、星状病毒、杯状病毒、肠道细菌等)无交叉反应,最低检测限≦500copies/mL。
- 5、保存: 试剂盒-20℃冷冻保存,有效期为12个月,交货时有效期≥10个月。
- 6、规格: 50 人份每盒。
- 7、单个反应体系总体积≥25 此。
- 8、开放性试剂,适用于市面主流的 PCR 仪器。

(四)肠道病毒 CVA10型/CVA6核酸双重重实时荧光 PCR 检测试剂盒

- 1、用于对多种样本如粪便、肛拭子、咽拭子中肠道病毒核酸进行萨奇病毒 A6型/A10型双重 PCR 检测。
- 2、采用荧光 PCR 方法检测,PCR 扩增采用一步法,探针为 Taqman 探针; PCR 扩增不设预循环,从第一个循环数开始读取荧光值。
- 3、试剂盒包含阳性对照品、阴性对照品。
- 4、对感染部位相同或感染症状相似的其他病原体(如肠道腺病毒、轮状病毒、星状病毒、杯状病毒、肠道细菌等)无交叉反应,最低检测限≦500copies/mL。
- 5、保存: 试剂盒-20℃冷冻保存,有效期为12个月,交货时有效期≥10个月。
- 6、规格: 50 人份每盒。
- 7、单个反应体系总体积≥25 此。
- 8、开放性试剂,适用于市面主流的 PCR 仪器。

(五)新冠/甲型/乙型流感病毒核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒

- 1、用于对多种样本如鼻咽抽提物、鼻咽拭子、支气管肺泡灌洗液中新冠病毒和流感病毒的 RNA 检测。
- 2、采用荧光 PCR 方法检测,PCR 扩增采用一步法,探针为 Taqman 探针; PCR 扩增不设预循环,从第一个循环数开始读取荧光值。

- 3、试剂盒包含阳性对照品、阴性对照品。
- 4、对感染部位相同或感染症状相似的其他病原体(如副流感病毒、呼吸道合胞病毒、冠状病毒等)无交叉反应;最低检测限≤500copies/mL,其中新冠(SARS-CoV-2)检测限≤200 copies /mL。
- 5、保存: 试剂盒-20℃冷冻保存,有效期≥12个月,交货时有效期≥10个月。
- 6、规格:50人次每盒。
- 7、单个反应体系总体积≥25 此。
- 8、开放性试剂,适用于市面主流的 PCR 仪器。

(六) 甲型新 H1N1/H3 型病毒核酸实时盒荧光 PCR 检测试剂盒

- 1、用于对多种样本如鼻咽抽提物、鼻咽拭子、支气管肺泡灌洗液中流感病毒的 RNA 检测。
- 2、采用荧光 PCR 方法检测,PCR 扩增采用一步法,探针为 Taqman 探针, PCR 扩增不设预循环,从第一个循环数开始读取荧光值。
- 3、试剂盒包含阳性对照品、阴性对照品。
- 4、对感染部位相同或感染症状相似的其他病原体(如副流感病毒、呼吸道合胞病毒、冠状病毒等)无交叉反应:最低检测限≤500copies/ml。
- 5、保存: 试剂盒-20℃冷冻保存,有效期≥12个月,交货时有效期≥10个月。
- 6、规格: 50 人次每盒。
- 7、单个反应体系总体积≥25 此。
- 8、开放性试剂,适用于市面主流的 PCR 仪器。

(七) 乙型 BV/BY 型试剂病毒核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒

- 1、用于对多种样本如鼻咽抽提物、鼻咽拭子、支气管肺泡灌洗液中流感病毒的 RNA 检测。
- 2、采用荧光 PCR 方法检测, PCR 扩增采用一步法,探针为 Taqman 探针; PCR 扩增不设预循环,从第一个循环数开始读取荧光值。
- 3、试剂盒包含阳性对照品、阴性对照品。
- 4、对感染部位相同或感染症状相似的其他病原体(如副流感病毒、呼吸道合胞病毒、冠状病毒等)无交叉反应;最低检测限≤500copies/ml。
- 5、保存: 试剂盒-20℃冷冻保存,有效期≥12个月,交货时有效期≥10个月。

- 6、规格:50人次每盒。
- 7、单个反应体系总体积≥25 此。
- 8、开放性试剂,适用于市面主流的 PCR 仪器。

(八) 诺如病毒 G I 型/G II 型 RNA 检测试剂盒 (荧光 PCR 法)

- 1、用于对多种样本如粪便、肛拭子中诺如病毒 GI 型、诺如病毒 GII 型病毒进行 核酸 PCR 检测。
- 2、采用荧光 PCR 方法检测, PCR 扩增采用一步法,探针为 Taqman 探针; PCR 扩增不设预循环,从第一个循环数开始读取荧光值。
- 3、试剂盒包含阳性对照品、阴性对照品。
- 4、对感染部位相同或感染症状相似的其他病原体无交叉反应,最低检测限≤500copies/mL。
- 5、保存: 试剂盒-20℃冷冻保存,有效期≥12个月,交货时有效期≥10个月。
- 6、规格: 50 人份每盒。
- 7、单个反应体系总体积≥25 此。
- 8、开放性试剂,适用于市面主流的 PCR 仪器。

(九) 麻疹/风疹病毒核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒

- 1、用于临床样本麻疹病毒和风疹病毒病毒核酸的 PCR 检测。
- 2、采用荧光 PCR 方法检测, PCR 扩增采用一步法,探针为 Taqman 探针; PCR 扩增不设预循环,从第一个循环数开始读取荧光值。
- 3、试剂盒包含阳性对照品、阴性对照品。
- 4、对感染部位相同或感染症状相似的其他病原体无交叉反应,最低检测限≤500copies/mL。
- 5、保存: 试剂盒-20℃冷冻保存,有效期≥12个月,交货时有效期≥10个月。
- 6、规格: 25 人份每盒。
- 7、单个反应体系总体积≥25 此。
- 8、开放性试剂,适用于市面主流的 PCR 仪器。

(十) 腮腺炎病毒核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒

- 1、用于临床样本中腮腺炎病毒核酸的 PCR 检测。
- 2、采用荧光 PCR 方法检测, PCR 扩增采用一步法, 探针为 Tagman 探针; PCR

扩增不设预循环,从第一个循环数开始读取荧光值。

- 3、试剂盒包含阳性对照品、阴性对照品。
- 4、对感染部位相同或感染症状相似的其他病原体无交叉反应,最低检测限≦500copies/mL。
- 5、保存: 试剂盒-20℃冷冻保存,有效期≥12个月,交货时有效期≥10个月。
- 6、规格: 25 人份每盒。
- 7、单个反应体系总体积≥25 此。
- 8、开放性试剂,适用于市面主流的 PCR 仪器。

(十一) 汉滩/汉城型病毒核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒

- 1、用于临床样本、动物组织等中汉滩/汉城型病毒核酸的 PCR 检测。
- 2、采用荧光 PCR 方法检测, PCR 扩增采用一步法,探针为 Taqman 探针; PCR 扩增不设预循环,从第一个循环数开始读取荧光值。
- 3、试剂盒包含阳性对照品、阴性对照品。
- 4、对感染部位相同或感染症状相似的其他病原体无交叉反应,最低检测限≦500copies/mL。
- 5、保存: 试剂盒-20℃冷冻保存,有效期≥12个月,交货时有效期≥10个月。
- 6、规格: 25 人份每盒。
- 7、单个反应体系总体积≥25 此。
- 8、开放性试剂,适用于市面主流的 PCR 仪器。

(十二) 水痘病毒核酸检测试剂

- 1、用于临床样本中水痘病毒核酸 PCR 检测。
- 2、采用荧光 PCR 方法检测, PCR 扩增采用一步法,探针为 Taqman 探针; PCR 扩增不设预循环,从第一个循环数开始读取荧光值。
- 3、试剂盒包含阳性对照品、阴性对照品。
- 4、对感染部位相同或感染症状相似的其他病原体无交叉反应,最低检测限≤500copies/mL。
- 5、保存: 试剂盒-20℃冷冻保存,有效期 \geq 12个月,交货时有效期 \geq 10个月。
- 6、规格: 25人份每盒。
- 7、单个反应体系总体积≥25 此。

8、开放性试剂,适用于市面主流的 PCR 仪器。

(十三) 肾综合征出血热 IgM 抗体 ELISA 检测试剂

- 1、用途: 定量检测血清、血浆等样本中的肾综合征出血热病毒特异性 IgM 抗体。
- 2、检测方法: 酶联免疫法
- 3、保存: 试剂盒 2-8℃冷藏保存,有效期≥6个月。
- 4、规格: 96 人份每盒, 阴性对照品和阳性对照品保证完成≥15 次实验。
- 5、开放性试剂,适用于市面主流的酶标仪和洗板机。

(十四) 肾综合征出血热 IgG 抗体 ELISA 检测试剂

- 1、用途: 定量检测血清、血浆等样本中的肾综合征出血热病毒特异性 IgG 抗体。
- 2、检测方法: 酶联免疫法
- 3、保存: 试剂盒 2-8℃冷藏保存,有效期 \geq 6 个月。
- 4、规格: 96 人份每盒。
- 5、开放性试剂,适用于市面主流的酶标仪和洗板机。

(十五) 布鲁氏菌病虎红平板凝集抗原

用途: 用于体外定性检测人血清样本中的布鲁氏菌抗体

- 1. 试剂符合《布鲁氏菌病诊断》中华人民共和国卫生行业标准,WS269-2019
- 2. 包装规格: 每盒 1mL/瓶×5 瓶
- 3. 检测灵敏度: ≥98%: 检测特异性:≥99%: 最低检出限量: ≤40 IU/mL
- 4. 贮藏: 2-8℃保存, 试剂开瓶后可反复使用。交货时有效期≥1年。

(十六) 布鲁氏菌病试管凝集抗原

用途:用于体外定性检测人血清样本中的布鲁氏菌抗体

- 1. 试剂符合《布鲁氏菌病诊断》中华人民共和国卫生行业标准,WS269-2019
- 2. 包装规格: 每盒 5mL/瓶×4 瓶
- 3. 诊断敏感性: ≥98%; 诊断特异性:≥99%; 最低检出限量: ≤2.5IU/mL
- 4. 贮藏: 2-8℃保存, 试剂开瓶后可反复使用。交货时有效期≥1年。

(十七)改良加藤氏蛔虫卵检测试剂盒(蠕虫卵检测制作盒(Kato-katz法)

- 1. 用途:本检测制片盒辅助用于显微镜检测粪便中寄生虫虫卵,可提高寄生虫检测并能定量分析感染度。
- 2. 改良加藤氏法是世界卫生组织 (WHO) 推荐的检测寄生虫卵方法, 3. 可同时检测

蛔虫卵、钩虫卵、肝吸虫卵等。

- 4. 包装规格: 每盒 100T/盒。
- 5. 本检测制片盒于常温保存,交货时有效期≥18个月。

(十八)沙门氏菌核酸联合检测试剂盒(荧光 PCR)法

- 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、食品样品及保存的菌种经培养获得的增菌液、纯培养物或单菌落中提取的沙门氏菌核酸。
- 3. 检测性能: 灵敏度≤500cfu/mL,与其他病原菌无交叉反应。
- 4. 检测时间:采用除酶以外一管预混液技术,反应体系≤25 μL,一次性完成病原体基因型的定性检测,反应理论时间≤28min,反应时长≤60min。(提供证明材料,包括但不限于说明书或反应截图证明或产品彩页等)
- 5. 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。
- 6. 通用性: 同系列细菌类产品(如同为 DNA)的反应程序需完全一致。
- 7. 有效期: ≥12 个月,交货时有效期≥10 个月。
- 8. 试剂规格: 每盒的检测量≥25T 包装。
- 9. 运输保存:冷冻条件下运输,一20℃保存。

(十九) 志贺氏菌核酸联合检测试剂盒(荧光 PCR) 法

- 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、食品样品及保存的菌种经培养获得的增菌液、纯培养物或单菌落中提取的志贺氏菌核酸。
- 3. 检测性能: 灵敏度≤500cfu/mL,与其他病原菌无交叉反应。
- 4. 检测时间:采用除酶以外一管预混液技术,反应体系≤25 μL,一次性完成病原体基因型的定性检测,反应理论时间≤28min,反应时长≤60min。(提供证明材料,包括但不限于说明书或反应截图证明或产品彩页等)
- 5. 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。
- 6. 通用性: 同系列细菌类产品(如同为 DNA)的反应程序需完全一致。
- 7. 有效期: \geq 12 个月, 交货时有效期 \geq 10 个月。

- 8. 试剂规格:每盒的检测量≥25T 包装
- 9. 运输保存:冷冻条件下运输,一20℃保存。

(二十)沙门氏菌/志贺氏菌双通道核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)

- 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、食品样品及保存的菌种经培养获得的增菌液、纯培养物或单菌落中提取的沙门氏菌和志贺氏菌核酸。
- 3. 检测性能: 灵敏度≤500cfu/mL,与其他病原菌无交叉反应。
- 4. 检测时间:采用除酶以外一管预混液技术,反应体系≤25 μL,一次性完成病原体基因型的定性检测,反应理论时间≤28min,反应时长≤60min。(提供证明材料,包括但不限于说明书或反应截图证明或产品彩页等)
- 5. 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。
- 6. 通用性: 同系列细菌类产品(如同为 DNA)的反应程序需完全一致。
- 7. 有效期: ≥12 个月,交货时有效期≥10 个月。
- 8. 试剂规格:每盒的检测量≥25T包装
- 9. 运输保存:冷冻条件下运输,一20℃保存。

(二十一) 霍乱弧菌核酸检测试剂盒(荧光 PCR) 法

- 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、食品样品及保存的菌种经培养获得的增菌液、纯培养物或单菌落中提取的霍乱弧菌核酸。
- 3. 检测性能: 灵敏度≤500cfu/mL,与其他病原菌无交叉反应。
- 4. 检测时间:采用除酶以外一管预混液技术,反应体系≤25 μL,一次性完成病原体基因型的定性检测,反应理论时间≤28min,反应时长≤60min。(提供证明材料,包括但不限于说明书或反应截图证明或产品彩页等)
- 5. 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。
- 6. 通用性: 同系列细菌类产品(如同为 DNA)的反应程序需完全一致。
- 7. 有效期: ≥12 个月,交货时有效期≥10 个月。
- 8. 试剂规格:每盒的检测量≥25T包装。

9. 运输保存:冷冻条件下运输,一20℃保存。

(二十二) 疟原虫核酸检测试剂盒(四联检)(荧光 PCR)法

- 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:适用于定性检测从人全血样本中提取的三日疟原虫、间日疟原虫、恶性疟原虫和卵形疟原虫核酸。
- 3. 检测性能: 灵敏度≤500cfu/mL,与其他病原菌无交叉反应。
- 4. 检测时间:采用除酶以外一管预混液技术,反应体系≤25 μL,一次性完成病原体基因型的定性检测,反应理论时间≤28min,反应时长≤60min。(提供证明材料,包括但不限于说明书或反应截图证明或产品彩页等)
- 5. 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。
- 6. 通用性: 同系列细菌类产品(如同为 DNA)的反应程序需完全一致。
- 7. 有效期: \geq 12 个月, 交货时有效期 \geq 10 个月。
- 8. 试剂规格:每盒的检测量≥25T包装
- 9. 运输保存:冷冻条件下运输,一20℃保存。

(二十三) 疟原虫核通用酸检测试剂盒(荧光 PCR) 法

- 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: 适用于定性检测从人全血样本中提取的疟原虫核酸。
- 3. 检测性能: 灵敏度≤500cfu/mL,与其他病原菌无交叉反应。
- 4. 检测时间:采用除酶以外一管预混液技术,反应体系≤25 μ L,一次性完成病原体基因型的定性检测,反应理论时间≤28min,反应时长≤60min。(提供证明材料,包括但不限于说明书或反应截图证明或产品彩页等)
- 5. 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。
- 6. 通用性: 同系列细菌类产品(如同为 DNA)的反应程序需完全一致。
- 7. 有效期: \geq 12 个月, 交货时有效期 \geq 10 个月。
- 8. 试剂规格: 每盒的检测量≥25T 包装
- 9. 运输保存:冷冻条件下运输,一20℃保存。

(二十四) 肺炎支原体试剂病毒核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒

- 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中提取的肺炎支原体核酸。
- 3. 检测性能: 灵敏度≤500cfu/mL,与其他病原菌无交叉反应。
- 4. 检测时间:采用除酶以外一管预混液技术,反应体系≤25 μL,一次性完成病原体基因型的定性检测,反应理论时间≤28min,反应时长≤60min。(提供证明材料,包括但不限于说明书或反应截图证明或产品彩页等)
- 5. 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。
- 6. 通用性: 同系列细菌类产品(如同为 DNA)的反应程序需完全一致。
- 7. 有效期: ≥12 个月,交货时有效期≥10 个月。
- 8. 试剂规格: 每盒的检测量≥25T 包装
- 9. 运输保存:冷冻条件下运输,一20℃保存。