

合 同 书

项目名称：崇左市疾病预防控制中心（崇左市卫生监督所）
重点传染病监测试剂耗材采购项目
项目编号：CZZC2026-G1-990091-YZLZ
合同编号：12N49886851920262401（分标 1）

目 录

1、 合同书.....	1
2、 采购需求.....	9
3、 投标函.....	44
4、 开标一览表.....	45
5、 商务要求偏离表.....	57
6、 设备配置清单.....	61
7、 技术要求偏离表.....	85
8、 中标通知书.....	113

《崇左市疾病预防控制中心（崇左市卫生监督所）重点传染病监测试剂耗材采购项目分标 1 合同》

合同编号：12N49886851920262401

采购人（甲方）：崇左市疾病预防控制中心

供应商（乙方）：广西凯恩赛诺科技有限公司

采购计划号：CZZC2026-G1-00680-003、CZZC2026-G1-00680-004、CZZC2026-G1-00680-005、CZZC2026-G1-00680-006、CZZC2026-G1-00680-007、CZZC2026-G1-00680-008、CZZC2026-G1-00680-009、CZZC2026-G1-00680-010、CZZC2026-G1-00680-011

项目名称：崇左市疾病预防控制中心（崇左市卫生监督所）重点传染病监测试剂耗材采购项目

项目编号：CZZC2026-G1-990091-YZLZ

合同类型：买卖合同

本合同为中小企业预留合同：（是）。

根据《中华人民共和国政府采购法》和《中华人民共和国民法典》等法律法规规定，按照采购文件规定条款和乙方投标（竞标）承诺，甲乙双方签订本合同。

第一条 合同标的详见本合同“开标一览表”

合同金额：捌拾贰万叁仟贰佰陆拾伍元整（¥823,265.00）（以最终结算价为准）

第二条 标的质量

1. 乙方所提供标的名称、商标品牌、生产厂家、规格型号、技术参数等内容必须与乙方投标（响应）文件及有关承诺相一致，且满足项目实施要求。

2. 乙方所提供的货物必须是全新、未使用的原装产品，且在正常安装、使用和保养条件下，其使用寿命期内各项指标均达到投标（响应）文件的承诺。

3. 货物质量要求

（1）乙方所供应的产品必须符合国家标准、行业标准及产品生产厂家的出厂质量标准；乙方提供的货物必须原装、全新的、最新生产批号、出具出厂合格证，序列号、包装箱号与出厂批号一致并可追溯查阅、满足国家及行业强制性标准及规范，并符合甲方提出的有关质量标准的产品。

(2) 乙方所供产品需与实验室检测设备配套一致或工作不会因此受到阻碍或其他不利影响，否则甲方有权要求退货或要求乙方提供甲方指定试剂耗材，乙方须无条件服从；乙方所交的货物品种、型号、规格、质量等不符合响应文件提供的技术数据或经实际测试发现不真实的，甲方有权退货或换货，且不承担因此产生的任何费用，并对其给甲方造成的损失保留追索权利。

第三条 履行时间（期限）、地点和方式

1. 履行时间（期限）：合同签订之日起 1 年内。

2. 合同期满后的过渡期延续服务。

3. 初始服务期限届满前 30 日内，若甲方因重新采购程序尚未完成而确需继续由乙方提供服务的，甲方可单方以书面形式通知乙方，要求按以下条件延续服务：

(1) 延续期限：单次延续期限最长不超过【三个月】，且累计仅可延续【一次】。延续服务期届满后，本合同自动终止，双方不再续延。

(2) 服务内容与价格：延续期内服务内容、质量标准、价格及付款方式均按本合同约定执行，不得变更。如乙方主张因市场成本上涨需调价，须提供经审计的成本证明材料，并经甲方书面同意后方可调整，但调整幅度不得超过原合同价格的【5%】。

(3) 甲方提前终止权：在延续服务期间内，甲方有权随时书面通知乙方终止延续服务，终止通知送达乙方之日起【7】日内，本合同即告终止。甲方无需就此承担任何违约或赔偿责任。

4. 履行地点：广西崇左市江州区石景林东路 11 号崇左市疾病预防控制中心，甲方指定地点。

5. 履行方式

(1) 乙方负责货物运输，货物的运输方式：满足本次采购供货要求。

(2) 交货方式

☒ 乙方将货物送到甲方指定地点。

☐ 甲方自行到乙方指定地点提货。

☐ 其他：_____。

第四条 包装方式

1. 乙方提供的货物均应按投标（响应）文件承诺的要求的包装材料、包装标准、包装方式进行包装。

2. 乙方应在货物发运前对其进行满足运输距离、防水、防潮、防震、防锈和防破损装卸

等要求包装，以保证货物安全运达甲方指定地点。

3. 货物的使用说明书、质量检验证明书、质量合格证、随配附件和工具以及清单一并附于货物包装内。

第五条 供货和培训

1. 供货时间要求：供货期不得超过 7 天，收货日期原则上不得安排在周末或节假日，除甲方指定要求的日期除外。甲方常用试剂乙方保持一定的安全库存，以便在紧急情况下能够立即发货，对非常用试剂，如遇突发公共卫生事件检测需求，乙方应在第一时间与原材料供应商、物流公司紧密合作安排订货发货，制定并实施快速交货计划，例如使用航空快递等方式加速运输。

2. 供货的有效期：要求分批供货，供货时产品的有效期内必须大于产品有效期的 2/3，如有在质量保证范围和质量保证期内发生非因甲方正常使用造成的质量问题的，乙方应在收到有关通知后 7 天内予以更换。质保期内全部服务费和更换货物的费用由乙方承担。

3. 保存条件：包装条件、温湿度，全程温度必须保持在范围内，试剂有低温运送要求的必须全程冷链配送，并且提供试剂在运输过程中全程的温度记录。

4. 配送及交货要求：

(1) 负责送货上门。货物对温度条件有要求的，必须确保运输全过程的冷链条件，并有配送全过程的温度记录，安排货物必须在工作日到达甲方，否则造成的货物质量问题，乙方必须在接到通知后 3 日内无条件进行更换。配送必须到达指定的楼栋和楼层。

(2) 所有货物在开箱检验时必须完好，无破损，配置与装箱单相符，交货时须随附货物清单。货物外观清洁，标记及字体清晰、明确。

5. 乙方应当按照投标（响应）文件的承诺对甲方有关人员进行培训。

培训时间：甲方指定时间；培训地点：甲方指定地点。

第六条 合同价款及支付

1. 本合同以人民币付款。

2. 实际采购数量由甲方按实际工作需要做出采购计划进行采购，货款按照乙方在合同期内实际配送并验收合格的数量及本项目所报的固定单价进行定期结算。

3. 甲方按照实际需求进行货物采购，中标单价作为采购结算依据，实际结算价=实际采购数量×中标单价。

4. 目录所列试剂耗材为常用试剂耗材，目录未列入的产品等也有可能购买（未列入品种采购可根据单位内控制度，做好询价对比后，可选择是否与本年度实验试剂及耗材供应项目

的乙方购买)。

5 合同价款包括货物送达指定地点,验收合格至正常使用前所有可能发生的费用,即包含:物价上涨成本、货物本身费用、运输费、装卸搬运费、人工劳务费、税金等。

6. 付款进度安排:

6.1 资金来源为财政资金,支付方式为财政国库集中支付,财政部门支付账款期间不计入合同支付期限。

6.2. 本项目无预付款。按季度付款,乙方每季度交货完成经甲方验收合格后并收到乙方开具合法的发票后 10 个工作日内支付该季度的货款。若乙方未按约定开具发票的,甲方有权拒绝付款,并不视为违约。

7. 资金支付方式: 银行转账。

第七条 验收、交付标准和方法

1. 验收标准和方法

(1) 验收标准: 货物验收标准, 伴随工程、服务验收标准(符合现行国家相关标准、行业标准、地方标准或者其他标准、规范)

(2) 验收程序及方法:

1) 乙方完成货物安装调试和培训后, 书面向甲方提交验收申请。

2) 甲方收到乙方验收申请之日起 5 个工作日内进行验收, 逾期不验收的, 视同验收合格。甲方委托第三方机构组织项目验收的, 其验收时间以该项目验收方案确定的验收时间为准。

3) 本项目验收由验收小组按照采购合同约定对每一项技术和商务要求的履约情况进行确认。

4) 验收结束后, 验收小组出具采购验收书, 验收书应当包括每一项技术和商务要求的履约情况, 并列明项目总体评价, 由验收小组、甲方和乙方共同签署。甲方委托第三方机构组织项目验收的, 其验收结果以第三方机构出具验收书的结论为准, 甲方和乙方共同签署确认。

5) 验收过程中所产生的一切费用均由乙方承担。

6) 验收书一式 四 份, 甲乙双方各执 二 份、受托第三方机构一份(如有)。

7) 验收结论不合格的, 乙方应自收到验收书后 5 日内及时予以解决。经乙方对验收结论不合格的货物进行整改后, 仍然达不到要求的, 经双方协商, 可按以下办法处理:

①更换: 由乙方承担所发生的全部费用。

②贬值处理：由甲乙双方协议定价。

2. 交付标准和方法

(1) 除售后服务验收外，验收结论合格的，乙方应自收到验收书后5日内向甲方交付使用。

(2) 货物的所有权和风险自交付时起由乙方转移至甲方，货物交付给甲方之前所有风险均由乙方承担。

3. 验收过程中所产生的一切费用均由乙方承担。

第八条 售后服务

1. 乙方应按照国家有关法律法规规定以及投标（响应）文件承诺，为甲方提供售后服务。

2. 按国家有关产品“三包”规定执行“三包”；送货上门安装、调试，提供完善的设备使用、操作培训；技术咨询、方案推荐。

第九条 履约保证金

1. 履约保证金金额：0 %。

2. 履约保证金递交方式：支票、汇票、本票或者金融、担保机构出具的保函（包含电子保函）等非现金方式。

3. 履约保证金退付的方式、时间及条件：由乙方向履约保证金收取单位提供《广西壮族自治区政府采购项目合同验收书》（详见桂财采〔2015〕22号），保证金收取单位在收到合格材料后5个工作日内办理退还手续（不计利息）。

4. 不予退还的情形：签订合同后，如乙方不按双方签订的合同规定履约，则其全部履约保证金不予退还。

第十条 违约责任

1. 乙方未按本合同约定的时间交付货物的，每逾期一日，应按该批次订单总金额的千分之五向甲方支付违约金。逾期超过20日的，甲方有权单方解除该批次订单或解除整个合同，乙方应向甲方支付合同价款的10%作为违约金。

2. 乙方交付的货物质量、规格、技术参数等不符合合同约定，或在功能、品质上与甲方确认的样品存在实质性差异的，甲方有权拒收，并要求乙方在5日内更换合格产品。更换后的产品仍不符合约定的，甲方有权退货并解除合同，乙方应向甲方支付合同价款的20%作为违约金。

3. 因质量问题发生争议，经国家认可的质量检测机构鉴定，货物不符合标准的，鉴定费由乙方承担，乙方还应向甲方支付该批次问题货物总金额20%的违约金。

4. 本条约定的违约金不足以弥补甲方实际损失的(包括但不限于为另行采购而支出的额外费用、因延误造成的活动损失等), 乙方还应予以赔偿。

5. 乙方存在以下情形之一的, 甲方有权依法解除合同, 并要求乙方承担违约责任:

- (1) 迟延交付货物超过 20 日;
- (2) 货物经两次更换后仍无法通过验收;
- (3) 在甲方发出书面整改通知后, 拒不履行的;
- (4) 将合同义务部分或全部转包、违法分包的。

6. 若因乙方违约给甲方造成的实际损失(包括但不限于直接经济损失、可预期利益的损失、以及为维权而支出的合理律师费、诉讼费、鉴定费等) 另行赔偿, 违约金不计入损失。

7. 退换货处理

- (1) 批次差异: 不同批次之间的试剂质量不稳定或存在显著差异。
- (2) 包装破损或标识不清: 外包装损坏、密封不良或标签信息错误、模糊不清
- (3) 配送温度达不到要求: 有低温配送要求没有按照规定要求配送, 全程温度记录不符合要求的, 没有提供配送温度记录的出现以上问题之一甲方有权退换货, 并产生的退换货费用由乙方承担。

8. 其他违约责任按照《中华人民共和国民法典》处理。

第十一条 不可抗力事件处理

1. 在合同有效期内, 任何一方因不可抗力事件导致不能履行合同, 则合同履行期可延长, 其延长期与不可抗力影响期相同。

2. 不可抗力事件发生后, 应立即通知对方, 并寄送有关权威机构出具的证明。

3. 不可抗力事件延续一百二十天以上, 双方应通过友好协商, 确定是否继续履行合同。

第十二条 合同争议解决

1. 因货物质量问题发生争议的, 应邀请国家认可的质量检测机构对货物质量进行鉴定。货物符合标准的, 鉴定费由甲方承担; 货物不符合标准的, 鉴定费由乙方承担。

2. 因履行本合同引起的或者与本合同有关的争议, 甲乙双方应首先通过友好协商解决, 如果协商不能解决, 按下列__(2)__方式解决:

- (1) 向__崇左__仲裁委员会申请仲裁;
- (2) 向甲方有管辖权的人民法院提起诉讼。

第十三条 合同的变更、中止或者终止

1. 除《中华人民共和国政府采购法》第五十条规定的情形外, 本合同一经签订, 甲乙

双方不得擅自变更、中止或者终止合同。

2. 采购合同继续履行将损害国家利益和社会公共利益的，双方当事人应当变更、中止或者终止合同。有过错的一方应当承担赔偿责任，双方都有过错的，各自承担相应的责任。

第十四条 合同文件构成

1. 政府采购合同
2. 中标（成交）通知书；
3. 投标（响应）文件；
4. 采购文件及更正公告（澄清或补充通知）；
5. 标准、规范及有关技术文件；
6. 双方约定的其他合同文件。

上述合同文件互相补充和解释。如果合同文件之间存在矛盾或者不一致之处，以上述文件的排列顺序在先者为准。

第十五条 知识产权和保密要求

1. 甲方在履行合同过程中提供给乙方的全部图纸、文件和其他含有数据和信息的资料，其知识产权属于甲方。

2. 除采购文件及采购需求另有约定外，甲方不因签署和履行合同而享有乙方在履行合同过程中提供给甲方的图纸、文件、配套软件、电子辅助程序和其他含有数据和信息的资料的知识产权。

3. 乙方应保证所提供货物在使用时不会侵犯任何第三方的知识产权或者其他权利。如合同货物涉及知识产权，则乙方保证甲方在使用合同货物过程中免于受到第三方提出的有关知识产权侵权的主张、索赔或诉讼的伤害。

4. 如果甲方收到任何第三方有关知识产权的主张、索赔或诉讼，乙方在收到甲方通知后，应以甲方名义并在甲方的协助下，自负费用处理与第三方的索赔或诉讼，并赔偿甲方因此发生的费用和遭受的损失。如果乙方拒绝处理前述索赔或诉讼或在收到甲方通知后 28 日内未作表示，甲方可以自己的名义进行这些索赔或诉讼，因此发生的费用和遭受的损失均应由乙方承担。

5. 未经甲方书面同意，乙方不得将由甲方提供的有关合同或者任何合同条款、规格、计划、图纸、样品或者资料提供给与履行本合同无关的任何其他人。即使向履行本合同有关的其他人员提供，也应注意保密并限于履行合同的必需范围。

6. 乙方保证将要交付的货物的所有权完全属于乙方且无任何抵押、质押、查封等产权瑕

疵。

第十六条 合同生效及其他

1. 合同经双方法定代表人或者委托代理人签字并加盖单位公章后生效(委托代理人签字的需求后附授权委托书, 格式自拟)。

2. 合同执行中涉及采购资金和采购内容修改或者补充的, 并签订书面补充协议报财政部门备案, 方可作为主合同不可分割的一部分。

3. 合同生效后, 甲乙双方不得因姓名、名称的变更或者法定代表人、负责人、承办人的变动而不履行合同义务。

4. 本合同未尽事宜, 遵照《中华人民共和国民法典》有关条文执行。

5. 本合同一式 5 份(可根据需要另增加), 经甲乙双方法定代表人或被授权人签字并加盖公章后生效。甲方执 2 份, 乙方执 1 份, 云之龙咨询集团有限公司执 1 份, 政府采购监督管理部门执 1 份, 具有同等法律效力。

6. 本合同自签订之日起 2 个工作日内, 甲方应当将采购合同在广西壮族自治区财政厅指定的媒体上公告。

甲方(章) 崇左市疾病预防控制中心 2026 年 8 月 6 日	乙方(章) 广西凯恩赛诺科技有限公司 2026 年 8 月 6 日
单位地址: 崇左市江州区石景林东路 11 号	单位地址: 南宁市高新大道 62 号工业楼第十层 1021 号房
法定代表人或委托代理人:	法定代表人或委托代理人:
电话: 0771-7930379	电话: 17736615210
电子邮箱: czzwk2021@163.com	电子邮箱: 3944529217@qq.com
开户名称: 崇左市疾病预防控制中心	开户名称: 广西凯恩赛诺科技有限公司
纳税人识别号: 124514004988685191	纳税人识别号: 91450100MAE1CWCE74
开户银行: 工商银行崇左市江州支行	开户银行: 中国农业银行股份有限公司南宁右江花园支行
账号: 2102123029264057159	账号: 20013501040008536
邮政编码: 532200	邮政编码: 530009

采购需求

说明：

1. 为落实政府采购政策需满足的要求

（1）本招标文件所称中小企业必须符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）的规定。

（2）根据《财政部 发展改革委 生态环境部 市场监管总局关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》（财库〔2019〕9号）和《关于印发节能产品政府采购品目清单的通知》（财库〔2019〕19号）的规定，采购需求中的产品属于节能产品政府采购品目清单内标注“★”的（详见本章后附的节能产品政府采购品目清单），投标人的投标货物必须使用政府强制采购的节能产品，投标人必须在投标文件（商务及技术文件）中提供所投标产品的节能产品认证证书复印件（加盖投标人电子签章），**否则按无效投标处理**。如本项目包含的货物属于品目清单内非标注“★”的产品时，应优先采购，具体详见“第四章 评审方法及评审标准”。

（3）本国产品标准的货物具体是指《政府采购品目分类目录》中的货物类产品，但不包括其中的房屋和构筑物，文物和陈列品，图书和档案，特种动植物，农林牧渔业产品，矿与矿物，电力、城市燃气、蒸汽和热水、水，食品、饮料和烟草原料，无形资产。

2. “实质性要求”是指招标文件中已经指明不满足则投标无效的条款，或者不能负偏离的条款，或者采购需求中带“▲”的条款。

3. 采购需求中出现的品牌、型号或者生产厂家仅起参考作用，不属于指定品牌、型号或者生产厂家的情形。投标人可参照或者选用其他相当的品牌、型号或者生产厂家替代，但选用的投标产品参数性能必须满足实质性要求。

4. 投标人应根据自身实际情况如实响应招标文件，对招标文件提出的要求和条件作出明确响应，**否则将作无效响应处理**。对于重要技术条款或技术参数应当在投标文件中提供技术支持资料，技术支持资料以招标文件中规定的形式为准，**否则将视为无效技术支持资料**。

5. 投标人必须自行为其投标产品侵犯他人的知识产权或者专利成果的行为承担相应法律责任。

6. 采购标的所属行业：工业（制造业）

7. 采购预算：分标 1:125.976 万元；分标 2:231.9975 万元。“采购预算”仅为投标报价提供参考依据，并非实际采购金额。

8. 实际采购数量由采购人按实际工作需要做出采购计划进行采购，货款按照中标人在合同同期内实际配送并验收合格的数量及本项目所报的固定单价进行定期结算。

9. 采购人按照实际需求进行货物采购，中标单价作为采购结算依据，实际结算价=实际

采购数量×中标单价。

10. 目录所列试剂耗材为常用试剂耗材，目录未列入的产品等也有可能购买（未列入品种采购可根据单位内控制度，做好询价对比后，可选择是否与本年度实验试剂及耗材供应项目的中标人购买）。

11. 投标报价超过所投标分标规定的采购预算金额或采购预算单价的投标文件按无效处理。

12. 分标 1 的核心产品为第 1 项产品（甲型/乙型流感病毒核酸双重检测试剂盒）；分标 2 的核心产品为第 9 项产品（15 种急性呼吸道病原体核酸多重实时荧光 PCR 检测试剂盒）。

分标 1：本分标属于专门面向中小微企业采购的项目，货物制造商应为中小微企业或监狱企业或残疾人福利性单位。

一、采购需求				
序号	标的名称	数量	技术参数要求	采购预算单价
1	甲型/乙型流感病毒核酸双重检测试剂盒	150 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 50T$ 。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期： ≥ 9 个月。 7. 最低检测限： $5 \times 10^2 \text{copies/mL}$ ； ▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管（不包含阴阳对照），需含内标对照，总反应体积为 $25 \mu\text{L}$ 。 9. 扩增循环次数 ≤ 45 ，阳性 CT 值判定 ≤ 38 。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	2200 元/盒
2	甲型分型（HxNy）试剂核酸检测试剂盒	1 盒	1. 要求试剂盒用于甲型流感病毒多种分型（H1、H2、H3、H4、H5、H6、H7、H8、H9、H10、H11、H12、H13、H14、H15、H16、N1、N2、N3、N4、N5、N6、N7、N8、	4500 元/盒

			N9) 核酸的定性检测。 ▲2. 规格：12T 装，单条八连管必须支持独立完成 1 个完整样本的全流程检测，无需多条拼接/级联；单条 8 孔可独立作为 1 个检测单元。 3. 适用范围：适用于（相应检项）定性检测。 4. PCR-荧光探针法。含阴阳性对照，阳性对照不参与提取，用于 PCR 检测试剂的质控。 ▲5. <u>采用除酶以外一管预混液技术，非冻干。反应体系 25 μL，核酸模板加样量 5 μL。</u> 6. 适用于多通道荧光定量 PCR 仪器，如 SLAN-96P、Gentier 96R 、 AGS480 、 ABI7500 、 Roche LightCycler480/480 II 、 Bio-Rad CFX96 、 ABI QuantStudio 5/6/7、QuantStudio Dx 等。 7. 灵敏度≤500 拷贝/毫升；对目的靶标各标本均能检出且与其他型别无交叉；变异系数<5%。 8. -20±5℃保存，有效期为 12 个月。可反复冻融不低于 7 次。 ▲9. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	
3	新甲型 H1N1/季节性 H3 流感病毒核酸双重检测试剂盒	20 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. ≥50T。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内，包含甲型 H1N1 亚型、季节性 H3 亚型（H3N2）人类流感病毒。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期：≥9 个月， 7. 最低检测限：5×10² copies/mL； ▲8. 反应体系配置≤2 管（不包含阴阳对照），需含内标对照，总反应体积为 25 μL。	2500 元/盒

			9. 扩增循环次数≤ 45，阳性 CT 值判定≤ 38。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	
4	乙型流感病毒 BV/BY 系核酸双重检测试剂盒	5 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 50T$。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期：≥ 9 个月。 7. 最低检测限：5×10^2 copies/mL； ▲8. 反应体系配置≤ 2 管（不包含阴阳对照），需含内标对照，总反应体积为 25 μ L。 9. 扩增循环次数≤ 45，阳性 CT 值判定≤ 38。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	2500 元/盒
5	H5\H7\H9 禽流感病毒核酸检测试剂盒	5 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 50T$。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内，包含 H5 亚型、H7 亚型和 H9 亚型禽流感病毒。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期：≥ 9 个月。 7. 最低检测限：5×10^2 copies/mL； ▲8. 反应体系配置≤ 2 管（不包含阴阳对照），需含内标对照，总反应体积为 25 μ L。 9. 扩增循环次数≤ 45，阳性 CT 值判定≤ 38。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	4000 元/盒
6	H3 亚型禽流感病毒核酸实时	1 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 25T$。	750 元/盒

	荧光 PCR 检测试剂盒		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期：≥9 个月。 7、最低检测限：5×10² copies/mL； ▲8、反应体系配置≤2 管（不包含阴阳对照），需含内标对照，总反应体积为 25 μL。 9. 扩增循环次数≤45，阳性 CT 值判定≤38。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	
7	H10 亚型禽流感病毒核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	5 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. ≥50T。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期：≥9 个月。 7. 最低检测限：5×10² copies/mL； ▲8、反应体系配置≤2 管（不包含阴阳对照），需含内标对照，总反应体积为 25 μL。 9. 扩增循环次数≤45，阳性 CT 值判定≤38。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	1500 元/盒
8	欧亚类禽型 H1N1 猪流感病毒核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	1 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. ≥25T。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期：≥9 个月。	750 元/盒

			7. 最低检测限：5×10² copies/mL； ▲8. 反应体系配置≤2 管（不包含阴阳对照），需含内标对照，总反应体积为 25 μL。 9. 扩增循环次数≤45，阳性 CT 值判定≤38。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	
9	H3N8 流感病毒核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	1 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. ≥25T。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4、程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期：≥9 个月。 7. 最低检测限：5×10² copies/mL； ▲8. 反应体系配置≤2 管（不包含阴阳对照），需含内标对照，总反应体积为 25 μL。 9. 扩增循环次数≤45，阳性 CT 值判定≤38。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	1500 元/盒
10	H9N2 流感病毒核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	1 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. ≥50T。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期：≥9 个月。 7. 最低检测限：5×10² copies/mL； ▲8. 反应体系配置≤2 管（不包含阴阳对照），需含内标对照，总反应体积为 25 μL。 9. 扩增循环次数≤45，阳性 CT 值判定≤38。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	2500 元/盒

11	EV/EV71/ CA16 三通 道核酸检 测试剂盒 (PCR-荧 光探针 法)	12 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 50T$。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期: ≥ 9 个月。 7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL; ▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管 (不包含阴阳对照, 阳性对照能使用 10 次以上), 总体系 $\leq 25 \mu L$; 需含内标对照。 9. 扩增循环次数 ≤ 45, 阳性 CT 值判定 ≤ 38。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	4000 元/盒
12	柯萨奇病 毒 A10/A6 型双通道 核酸检测 试剂盒 (PCR-荧 光探针 法)	12 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 50T$。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期: ≥ 9 个月。 7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL; ▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管 (不包含阴阳对照, 阳性对照能使用 10 次以上), 总体系 $\leq 25 \mu L$; 需含内标对照。 9. 扩增循环次数 ≤ 45, 阳性 CT 值判定 ≤ 38。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	2500 元/盒
13	登革病毒 通用型核 酸检测试 剂盒 (PCR-荧	1 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 50T$。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	1500 元/盒

	光探针法)		▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期: ≥ 9 个月。 7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL; ▲8. 反应体系配置≤ 2 管 (不包含阴阳对照, 阳性对照能使用 10 次以上), 总体积$\leq 25 \mu\text{L}$; 需含内标对照。 9. 扩增循环次数≤ 45, 阳性 CT 值判定≤ 38。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	
14	登革病毒 I 型/II 型/III 型/IV 型四重核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	1 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 50\text{T}$。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期: ≥ 9 个月。 7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL; ▲8. 反应体系配置≤ 2 管 (不包含阴阳对照, 阳性对照能使用 10 次以上), 总体积$\leq 25 \mu\text{L}$; 需含内标对照。 9. 扩增循环次数≤ 45, 阳性 CT 值判定≤ 38。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	5000 元/盒
15	基孔肯雅热核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	2 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 50\text{T}$。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u>	1500 元/盒

			6. 有效期: ≥ 9 个月。 7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL; ▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管 (不包含阴阳对照, 阳性对照能使用 10 次以上), 总体系 $\leq 25 \mu\text{L}$; 需含内标对照。 9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性 CT 值判定 ≤ 38 。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	
16	登革热/基孔肯雅热/寨卡三重核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	1 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 50\text{T}$ 。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期: ≥ 9 个月。 7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL; ▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管 (不包含阴阳对照, 阳性对照能使用 10 次以上), 总体系 $\leq 25 \mu\text{L}$; 需含内标对照。 9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性 CT 值判定 ≤ 38 。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	4000 元/盒
17	尼帕病毒核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	1 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 50\text{T}$ 。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 5. 有效期: ≥ 9 个月。 6. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL; ▲7. 反应体系配置 ≤ 2 管 (不包含阴阳对照, 阳性对照能使用 10 次以上), 总体系 $\leq 25 \mu\text{L}$; 需含内标对照。	1500 元/盒

			8. 扩增循环次数 ≤ 45 ，阳性 CT 值判定 ≤ 38 。 ▲9. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	
18	诺如病毒通用型核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	5 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 50T$ 。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。</u> 6. 有效期： ≥ 9 个月。 7. 最低检测限： 5×10^2 copies/mL； ▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用 10 次以上），总体系 $\leq 25 \mu\text{L}$ ；需含内标对照。 9. 扩增循环次数 ≤ 45 ，阳性 CT 值判定 ≤ 38 。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	1500 元/盒
19	诺如病毒 GI/诺如病毒 GII 核酸双重实时荧光 PCR 检测试剂盒（预分装）	5 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 50T$ 。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. 可根据需要提供可拆卸 96 孔全混预分装体系包装和预混液体体系包装，每个反应孔核酸体积 $\leq 5 \mu\text{L}$ ，终体积 $\leq 25 \mu\text{L}$ ， <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。</u> 6. 有效期： ≥ 9 个月。 7. 最低检测限： 5×10^2 copies/mL； ▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用 10 次以上），总体系 $\leq 25 \mu\text{L}$ ；需含内标对照。 9. 扩增循环次数 ≤ 45 ，阳性 CT 值判定 ≤ 38 。	2500 元/盒

			▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	
20	诺如病毒 GI/GII 双 通道核酸 检测试剂 盒（PCR- 荧光探针 法）	10 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 50T$ 。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂运行程序与诺如通用型一致。</u> 6. 有效期： ≥ 9 个月。 7. 最低检测限： 5×10^2 copies/mL； ▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用 10 次以上），总体系 $\leq 25 \mu L$ ；需含内标对照。 9. 扩增循环次数 ≤ 45 ，阳性 CT 值判定 ≤ 38 。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	2500 元/盒
21	A/B/C 组 轮状病毒 核酸检测 试剂盒 （PCR-荧 光探针 法）	10 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 50T$ 。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂运行程序与诺如通用型一致。</u> 6. 有效期： ≥ 9 个月。 7. 最低检测限： 5×10^2 copies/mL； ▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用 10 次以上），总体系 $\leq 25 \mu L$ ；需含内标对照。 9. 扩增循环次数 ≤ 45 ，阳性 CT 值判定 ≤ 38 。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	4000 元/盒
22	札如病毒 /腺病毒/ 星状病毒 核酸检测 试剂盒 （PCR-荧	10 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 50T$ 。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。	3750 元/盒

	光探针法)		▲5. <u>核酸检测试剂运行程序与诺如通用型一致。</u> 6. 有效期: ≥ 9 个月。 7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL; ▲8. 反应体系配置≤ 2 管 (不包含阴阳对照, 阳性对照能使用 10 次以上), 总体系$\leq 25 \mu\text{L}$; 需含内标对照。 9. 扩增循环次数≤ 45, 阳性 CT 值判定≤ 38。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	
23	A 组轮状病毒基因分型多重实时荧光 PCR 检测试剂盒 (预分装)	1 盒	1. 荧光 PCR 法。 ▲2. $\geq 12\text{T}$, 可检测 A 组轮状病毒、G1、G2、G3、G4、G8、G9、G10、G12、P[4]、P[6]、P[8]、P[9]、P[10]、P[11]基因型。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. 可根据需要提供可拆卸 96 孔全混预分装体系包装和预混液体体系包装, 每个反应孔核酸体积$\leq 5 \mu\text{L}$, 终体积$\leq 25 \mu\text{L}$, <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。</u> 6. 有效期: ≥ 9 个月。 7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL; ▲8. 反应体系配置≤ 2 管 (不包含阴阳对照, 阳性对照能使用 10 次以上), 总体系$\leq 25 \mu\text{L}$; 需含内标对照。 9. 扩增循环次数≤ 45, 阳性 CT 值判定≤ 38。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	4000 元/盒
24	H 组轮状病毒核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	2 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 50\text{T}$。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。	1500 元/盒

			▲5. <u>核酸检测试剂运行程序与诺如通用型一致。</u> 6. 有效期：≥9 个月。 7. 最低检测限：5×10² copies/mL； ▲8. 反应体系配置≤2 管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用 10 次以上），总体系≤25 μL；需含内标对照。 9. 扩增循环次数≤45，阳性 CT 值判定≤38。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	
25	百日咳杆菌核酸实时荧光 PCR 检测试剂	5 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. ≥50T。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期：≥9 个月。 7. 最低检测限：5×10² copies/mL； ▲8. 反应体系配置≤2 管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用 10 次以上），总体系≤25 μL；需含内标对照。 9. 扩增循环次数≤45，阳性 CT 值判定≤38。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	1500 元/盒
26	新冠病毒核酸检测试剂盒	80 盒	1. 荧光 PCR 法， 2. 100T 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内 5. 有效期：≥9 个月， 6. 最低检测限：2×10² copies/mL； ▲7. 反应体系 1 管，预混（不包含阴阳对照），总体系≤30 μL；需含内标对照。	350 元/盒

			8. 扩增循环次数 ≤ 45 ，阳性 CT 值判定 ≤ 38 ▲9. 在投标文件中提供投标产品医疗器械注册证复印件和说明书复印件。	
27	核酸提取试剂盒（磁珠法）	200 盒	▲64T/盒，适用于天隆 GeneRotex 96。	150 元/盒
28	百消净	4 瓶	100 片/瓶。	45 元/瓶
29	多色记号笔	3 盒	实验室专用，耐低温，大小双头，耐酒精。	140 元/盒
30	96 孔配套透明光学膜	2 盒	100PIC/盒，适用 ABT7500/VIIA7/Q7	1200 元/盒
31	1ml 一次性无菌注射器	10 盒	无菌、100 支/盒	35 元/盒
32	5ml 一次性无菌注射器	5 盒	无菌、100 支/盒	50 元/盒
33	一次性无菌注射器	10 盒	无菌、0.7*32TWLB，100 支/盒	20 元/盒
34	一次性加样槽	2 箱	150 只/箱，约 50ml，白色，灭菌，独立包装	260 元/盒
35	细胞培养板	100 块	1 个/包，24 包/箱，6 孔，孔直径约 34.80mm，生长面积约 9.5cm ² ，工作体积：1.9—2.9ML	10 元/块
36	PBS 1X	5 瓶	（PH7.4）不含钙•镁离子•酚红 不含丙酮酸钠，约 500ML/瓶	90 元/盒
37	庆大霉素/两性霉素溶液	10 瓶	约 100ml	240 元/瓶
38	青链霉素混合液（-20℃）	2 瓶	约 100ML/瓶 约 5000U/mL	360 元/瓶
39	7.5%NaHCO ₃ 溶液	2 瓶	约 100ml/瓶，浓缩 0.0075；pH 值 8.3，有效期 ≥ 18 个月。	250 元/瓶
40	三抗/青霉素-链	2 瓶	无菌，规格：约 100ml	260 元/瓶

	霉素-制霉菌素			
41	一次性血凝板 96 孔	20 袋	U 型孔，10 个 1 袋	15 元/袋
42	水系针式过滤器	3 包	灭菌，100 个/包，（0.45）Φ13	120 元/包
43	水系针式过滤器	3 包	灭菌，100 个/包，（0.22）Φ13	120 元/包
44	一次性灭菌滴管	10 包	约 3ml；灭菌，独立包装，100 支/包	23 元/包
45	2ml 离心管	2 包	500 支/包，无色灭菌，无热源，无核酸酶，无菌，PCR 适用，低吸附。	90 元/包
46	4ml 灭菌冻存管	2 包	50 支/包；PP 材质，无核酸酶，圆底，自立，外旋密盖，硅胶垫圈。	130 元/包
47	5ml 灭菌冻存管	2 盒	50 支/包；PP 材质，无核酸酶，圆底，自立，外旋密盖，硅胶垫圈。	130 元/盒
48	冷冻管盒（血清盒）	30 个	100 孔。	10 元/个
49	EDTA 抗凝豚鼠血，	10 套	约 5ml/支，2 支/套。	280 元/套
50	新型冠状病毒核酸（2019-nCoV RNA）（液体）质控品	2 盒	浓度为：2000copies/mL，约 0.5ml/支，10 支/盒。	1800 元/盒
51	10 μL 带滤芯移液器吸头	70 中盒	加长 10 μL 带滤芯移液器吸头，适用于 eppendorf、THERMO、BRAND 移液器。96 支/小盒，10 小盒/中盒，高精度-低吸附，带滤芯已消毒盒装。	450 元/中盒
52	20 μL 带滤芯移液器吸头	5 中盒	20 μL 带滤芯移液器吸头，适用于 Eppendorf 等移液器。96 支/小盒，10 小盒/中盒，高精度-低吸附，带滤芯已消毒盒装。	450 元/中盒
53	100 μL 带滤芯移液器吸头	5 中盒	100 μL 带滤芯移液器吸头，适用于 Eppendorf 等移液器。96 支/小盒，10 小盒/中盒，高精度-低吸附，带	450 元/中盒

			滤芯已消毒盒装。	
54	200 μ L 带滤芯移液器吸头	5 中盒	200 μ L 带滤芯移液器吸头,适用于 Eppendorf 等移液器。96 支/小盒, 10 小盒/中盒, 高精度-低吸附, 带滤芯已消毒盒装。	450 元/中盒
55	200 μ L 带滤芯移液器吸头	5 中盒	加长 200 μ L 带滤芯移液器吸头, 适用于 Eppendorf 等移液器。96 支/小盒, 10 小盒/中盒, 高精度-低吸附, 带滤芯已消毒盒装。	450 元/中盒
56	1000 μ L 带滤芯移液器吸头	5 中盒	1000 μ L 带滤芯移液器吸头, 适用于 Eppendorf 等移液器。96 支/小盒, 10 小盒/中盒, 高精度-低吸附, 带滤芯已消毒盒装。	450 元/中盒
57	1200 μ L 带滤芯移液器吸头	5 中盒	1200 μ L 带滤芯移液器吸头, 适用于 Eppendorf 等移液器。96 支/小盒, 10 小盒/中盒, 高精度-低吸附, 带滤芯已消毒盒装。	450 元/中盒
58	无核酸酶水	1 盒	1. 规格: 约 10x50mL/瓶; 2. 无 DNase, 分子生物学级, 无 RNase;	900 元/盒
59	200 μ L 阔口吸头	2 盒	1. 规格: 96 支/盒; 2. 无 RNase/Dnase 酶, 无热源, 未灭菌。	200 元/盒
60	96 孔圆形孔 U 型底深孔板	50 包	1. 字母-数字坐标标识易于确定孔位, 产品平整度高, 外形尺寸一致性好, 确保封膜不漏液; 2. 标准化: 符合 SBS 标准; 3. 材质: 采用医疗级原料; 4. 总容量: 约 1.3mL; 5. 洁净度: 无 DNA 酶, RNA 酶和蛋白酶, 无热源。	45 元/包
61	96 孔全裙边 PCR 板	2 盒	1. 96 孔全裙边, 双组件设计, 黑色字母数字标签, 易于识别。 2. 薄壁设计有效减少 DNA 结合; 3. 标准化: 符合 SBS 标准; 4. 工作容积: $\leq 200\mu$ l; 5. 洁净度: 无 DNA 酶, RNA 酶和人类基因组 DNA;	350 元/盒

			6. 与自动化建库仪兼容，保障设备正常使用。	
62	可掰开 PCR 八 连管及管 盖	2 盒	1. 八连管为标准 96 孔设计，可竖向折断成单条八连管； 2. 孔壁为均匀薄壁，可提供最大程度的均一性导热； 3. 双材质的设计，坚固的板面更适用于热封膜。可与八连管盖配套使用； 4. 标准工作容积（管） $\leq 200 \mu\text{L}$ ；最大总容量（管） $\leq 300 \mu\text{L}$ 。	1000 元/盒
63	0.5mL 冻 存管，PCR 级	4 包	1. 螺旋盖微型管，可高压灭菌，密封性符合 ADR& IATA 标准； 2. 稳定的底边设计，即使没有底座，也能立在实验室工作台上； 3. 要求滚花设计，卡入专用底座后，可实现单手拧紧。 4. 规格：约 0.5mL。	650 元/包
64	2mL 冻存 管，PCR 级	2 包	1. 螺旋盖微型管，可高压灭菌，密封性符合 ADR& IATA 标准； 2. 稳定的底边设计，即使没有底座，也能立在实验室工作台上； 3. 要求滚花设计，卡入专用底座后，可实现单手拧紧； 4. 规格：约 2mL。	550 元/包
65	空气罐	3 个	1. 用于医疗设备、电脑除尘与清洁等方面，配有导管能更深入地清洁，使用方便安全，可避免倾斜倒喷导致液体流出现象； 2. 规格：约 400ml（约 284g）	150 元/个
66	创伤弧菌 核酸实时 荧光 PCR 检测试剂 盒	1 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 50\text{T}$ 。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时</u> 在同一	1500 元/盒

			<u>台机器上运行。</u> 6. 有效期: ≥ 9 个月。 7. 最低检测限: $5 \times 10^2 \text{copies/mL}$; ▲8. 反应体系配置$\leq 2$ 管 (不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为 $25 \mu\text{L}$。 9. 扩增循环次数≤ 45, 阳性 CT 值判定≤ 38。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	
67	溶藻弧菌核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	1 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 50\text{T}$。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期: ≥ 9 个月。 7. 最低检测限: $5 \times 10^2 \text{copies/mL}$; ▲8. 反应体系配置$\leq 2$ 管 (不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为 $25 \mu\text{L}$。 9. 扩增循环次数≤ 45, 阳性 CT 值判定≤ 38。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	1500 元/盒
68	河弧菌、溶藻弧菌、创伤弧菌三重核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)	1 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 50\text{T}$。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期: ≥ 9 个月。 7. 最低检测限: $5 \times 10^2 \text{copies/mL}$; ▲8. 反应体系配置$\leq 2$ 管 (不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为 $25 \mu\text{L}$。	4500 元/盒

			9. 扩增循环次数 ≤ 45 ，阳性 CT 值判定 ≤ 38 。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	
69	河弧菌核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	1 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 50T$ 。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期： ≥ 9 个月。 7. 最低检测限： 5×10^2 copies/mL； ▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管（不包含阴阳对照），需含内标对照，总反应体积为 25 μ L。 9. 扩增循环次数 ≤ 45 ，阳性 CT 值判定 ≤ 38 。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	1500 元/盒
70	肠致病性大肠埃希氏菌（EPEC）核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	1 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 50T$ 。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期： ≥ 9 个月。 7. 最低检测限： 5×10^2 copies/mL； ▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管（不包含阴阳对照），需含内标对照，总反应体积为 25 μ L。 9. 扩增循环次数 ≤ 45 ，阳性 CT 值判定 ≤ 38 。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	1500 元/盒
71	肠聚集性大肠埃希氏菌（EAEC）核酸实时	60 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 50T$ 。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	1500 元/盒

	荧光 PCR 检测试剂 盒		▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期：≥9 个月。 7. 最低检测限：5×10²copies/mL； ▲8. 反应体系配置≤2 管（不包含阴阳对照），需含内标对照，总反应体积为 25 μL。 9. 扩增循环次数≤45，阳性 CT 值判定≤38。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	
72	肠出血性 大肠埃希 氏菌 (EHEC) 核酸实时 荧光 PCR 检测试剂 盒	30 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. ≥50T。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期：≥9 个月。 7. 最低检测限：5×10²copies/mL； ▲8. 反应体系配置≤2 管（不包含阴阳对照），需含内标对照，总反应体积为 25 μL。 9. 扩增循环次数≤45，阳性 CT 值判定≤38。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	1500 元/盒
73	肠侵袭性 大肠埃希 氏菌 (EIEC) 核酸实时 荧光 PCR 检测试剂 盒	30 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. ≥50T。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期：≥9 个月。 7. 最低检测限：5×10²copies/mL；	1500 元/盒

			▲8. 反应体系配置≤2 管（不包含阴阳对照），需含内标对照，总反应体积为 25 μL。 9. 扩增循环次数≤45，阳性 CT 值判定≤38。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	
74	肠产毒性大肠埃希氏菌（ETEC）核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	30 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. ≥50T。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期：≥9 个月。 7. 最低检测限：5×10²copies/mL； ▲8. 反应体系配置≤2 管（不包含阴阳对照），需含内标对照，总反应体积为 25 μL。 9. 扩增循环次数≤45，阳性 CT 值判定≤38。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	1500 元/盒
75	志贺氏菌核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	5 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. ≥50T。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期：≥9 个月。 7. 最低检测限：5×10²copies/mL； ▲8. 反应体系配置≤2 管（不包含阴阳对照），需含内标对照，总反应体积为 25 μL。 9. 扩增循环次数≤45，阳性 CT 值判定≤38。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	1500 元/盒
76	大肠埃希氏菌	3 盒	1. 荧光 PCR 法。	1500 元/盒

	0157 核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒		2. $\geq 50T$。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期: ≥ 9 个月。 7. 最低检测限: $5 \times 10^2 \text{copies/mL}$; ▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管 (不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为 $25 \mu\text{L}$。 9. 扩增循环次数 ≤ 45, 阳性 CT 值判定 ≤ 38。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	
77	小肠结肠炎耶尔森氏菌核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	1 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 50T$。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期: ≥ 9 个月。 7. 最低检测限: $5 \times 10^2 \text{copies/mL}$; ▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管 (不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为 $25 \mu\text{L}$。 9. 扩增循环次数 ≤ 45, 阳性 CT 值判定 ≤ 38。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	1500 元/盒
78	铜绿假单胞菌核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	1 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 50T$。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u>	1500 元/盒

			6. 有效期: ≥ 9 个月。 7. 最低检测限: $5 \times 10^2 \text{copies/mL}$; ▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管 (不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为 $25 \mu\text{L}$ 。 9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性 CT 值判定 ≤ 38 。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	
79	布鲁氏菌核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	1 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 50\text{T}$ 。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期: ≥ 9 个月。 7. 最低检测限: $5 \times 10^2 \text{copies/mL}$; ▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管 (不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为 $25 \mu\text{L}$ 。 9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性 CT 值判定 ≤ 38 。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	1500 元/盒
80	十四种常见食源性致病菌多重 PCR 试剂	1 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 50\text{T}$ 。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期: ≥ 9 个月。 7. 最低检测限: $5 \times 10^2 \text{copies/mL}$; ▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管 (不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为 $25 \mu\text{L}$ 。 9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性 CT 值判定 ≤ 38 。	7800 元/盒

			▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	
81	小肠结肠炎耶尔森氏菌实时荧光 PCR 检测试剂盒	1 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 50T$。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期: ≥ 9 个月。 7. 最低检测限: $5 \times 10^2 \text{copies/mL}$; ▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管 (不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为 $25 \mu\text{L}$。 9. 扩增循环次数 ≤ 45, 阳性 CT 值判定 ≤ 38。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	1500 元/盒
82	致病菌其他发热症候群核酸多重实时荧光 PCR 检测试剂盒	5 盒	1. 实时荧光定量 PCR 法。 2. $\geq 10T$。 3. 适用于 ABI 7500、VIIA7、Q7、天隆扩增仪。 ▲4. 程序运行反应时间 65 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期: 不少于 12 个月, 到货后质保期不少于 10 个月。 7. 最低检测限: 500 copies/mL; ▲8. 检测病原体种类包括: 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、隐球菌、曲霉菌、耶氏肺孢子菌。 ▲9. 扩增循环次数 ≤ 45, 阳性 CT 值判定 ≤ 38。	3000 元/盒

83	致病菌 脑炎脑膜炎 炎症候群核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒	5 盒	1. 实时荧光定量 PCR 法。 2. $\geq 10T$。 3. 适用于 ABI 7500、VIA7、Q7、天隆扩增仪。 ▲4. 程序运行反应时间 65 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期：不少于 12 个月，到货后质保期不少于 10 个月。 7. 最低检测限：500 copies/mL； ▲8. 检测病原体种类包括：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。 ▲9. 扩增循环次数≤ 45，阳性 CT 值判定≤ 38。	2200 元/盒
84	细菌核酸提取试剂盒（磁珠法）	10 盒	64T/盒，适用于天隆 NP968-C 型	870 元/盒
85	细菌核酸提取试剂盒（磁珠法）	30 盒	64T/盒，适用于天隆 GenRotex 96 型	640 元/盒
86	多功能病原体通用型核酸提取试剂	10 盒	64T/盒，适用于天隆 GenRotex 96 型	1600 元/盒
87	多功能病原体通用型核酸提取试剂	10 盒	20T/盒，适用于天隆 GenRotex 96 型	500 元/盒
88	6 种腹泻病毒核酸多重实时荧光 PCR 检测试剂盒	10 盒	1. 适用于 ABI 7500、VIA7、Q7、天隆扩增仪。 2. 适用范围：适用于定性检测从粪便、肛拭子和呕吐物中提取的诺如病毒 G I 型、诺如病毒 G II 型、札如病毒、A 组轮状病毒、腺病毒、星状病毒核酸。 3. 检测性能：灵敏度最高达 500copies/mL，与其他病原菌无交叉反应。	9000 元/盒

			▲4. 检测时间：采用 2 个反应管一次性完成多重病毒核酸的定性检测，反应时长不超过 60min。 ▲5. 采用预混液技术：反应液 1 管，酶混合液 1 管，减少体系配置时间。 6. 反应体系：不超过 25 μL。 7. 质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。 8. 试剂规格：每盒的检测量至少为 50T，并可同时提供 25T 包装。 9. 运输保存：冷冻条件下运输，-20℃保存。 10. 有效期：不少于 12 个月，到货后质保期不少于 10 个月。 ▲11. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	
89	志贺菌 stx1、stx2 毒力鉴定试剂盒	1 盒	1. 含 stx1、stx2 毒力基因。 2. ≥25T。 3. 有效期：不少于 12 个月，到货后质保期不少于 10 个月。 ▲4. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	1500 元/盒
90	空肠弯曲菌实时荧光 PCR 检测试剂盒	1 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. ≥50T。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期：≥9 个月。 7. 最低检测限：5×10²copies/mL； ▲8. 反应体系配置≤2 管（不包含阴阳对照），需含内标对照，总反应体积为 25 μL。 9. 扩增循环次数≤45，阳性 CT 值判定≤38。	1500 元/盒

			▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	
91	艰难梭菌实时 荧光 PCR 检测 试剂盒	1 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 50T$ 。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期: ≥ 9 个月。 7. 最低检测限: $5 \times 10^2 \text{copies/mL}$; ▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管 (不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为 $25 \mu\text{L}$ 。 9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性 CT 值判定 ≤ 38 。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	1500 元/盒
92	唐菖蒲伯克霍 尔德氏菌(通用 型、椰毒假单胞 菌酵米面亚种) 双重核酸检测 试剂盒(荧光 PCR 法)	4 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 50T$ 。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在同一台机器上运行。</u> 6. 有效期: ≥ 9 个月。 7. 最低检测限: $5 \times 10^2 \text{copies/mL}$; ▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管 (不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为 $25 \mu\text{L}$ 。 9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性 CT 值判定 ≤ 38 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	3000 元/盒
93	嗜水气单胞菌 实时荧光 PCR 检测试剂盒	1 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. $\geq 50T$ 。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。	1500 元/盒

			▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时同一台机器上运行。</u> 6. 有效期：≥9 个月。 7. 最低检测限：5×10²copies/mL； ▲8. 反应体系配置≤2 管（不包含阴阳对照），需含内标对照，总反应体积为 25 μL。 9. 扩增循环次数≤45，阳性 CT 值判定≤38。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	
94	新冠 N、ORFlab、辣椒轻斑三重核酸定量标准品	1 盒	1. 原料为全基因组假病毒和灭活菌液； 2. 液体，-20 度保存； 3. 规格：0.5ml/支，3 支/盒。 ▲4. 为确保溯源性，在投标文件中提供有证标准物质证书 GBW（E），并提供有证标准物质在有效期内的复制批证明。市场上无有证标准物质证书的病种，需提供生产方参与 3 家以上数字 PCR 定值报告证明并加盖投标人公章； ▲5. 定量标准物质需采用数字 PCR 定制，需提供出厂质控报告，提供不少于两种数字 PCR 方法学的实验图，质控报告中需注明不确定度范围。 ▲6. 在投标文件中提供由有资质的第三方检测机构出具的不确定度报告。	3500 元/盒
95	基孔肯雅热病毒基因假病毒核酸有证标准物质	1 盒	1. 液体，-20 度保存； 2. 规格：0.65ml/支，1 支/盒 ▲3. 为确保溯源性，在投标文件中提供有证标准物质证书 GBW（E），并提供有证标准物质在有效期内的复制批证明； ▲4. 定量标准物质需采用数字 PCR 定值，需提供出厂质控报告，提供不少于两种数字 PCR 方法学的实验图，质控报告中需注明不确定度范围。	1200 元/盒

96	寨卡病毒亚洲 型别假病毒核 酸有证标准物 质	1 盒	1. 液体，-20 度保存； 2. 规格：0.65ml/支，1 支/盒 ▲3. 为确保溯源性，在投标文件中提供有证标准物质证书 GBW（E），并提供有证标准物质在有效期内的复制批证明，市场上无有证标准物质证书的病种，需提供生产方参与多家数字 PCR 定值报告 证明并加盖投标人公章； ▲4. 定量标准物质需采用数字 PCR 定值，需提供出厂质控报告，提供不少于两种数字 PCR 方法学的实验图，质控报告中需注明不确定度范围。	1200 元/盒
97	大别班达病毒 M 基因核酸有 证标准物质	1 盒	1. 液体，-20 度保存； 2. 规格：0.65ml/支，1 支/盒 ▲3. 为确保溯源性，在投标文件中提供有证标准物质证书 GBW（E），并提供有证标准物质在有效期内的复制批证明，市场上无有证标准物质证书的病种，需提供生产方参与多家数字 PCR 定值报告 证明并加盖投标人公章； ▲4. 定量标准物质需采用数字 PCR 定值，需提供出厂质控报告，提供不少于两种数字 PCR 方法学的实验图，质控报告中需注明不确定度范围。	1200 元/盒
98	24 种常见腹泻 病原体核酸多 重实时荧光 PCR 检测试剂 盒（预分装）	2 盒	1. 荧光 PCR 法。 2. ≥12T，含单核细胞增生性李斯特氏菌、沙门氏菌、大肠埃希氏菌 0157、金黄色葡萄球菌、致泻大肠埃希氏菌、阪崎克罗诺杆菌、志贺氏菌、小肠结肠炎耶尔森氏菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、霍乱弧菌、副溶血性弧菌、艾伯特埃希氏菌、假结核耶尔森菌、拟态弧菌、河弧菌、诺如病毒 G I 型、诺如病毒 G II 型、札如病毒、腺病毒、星状病毒、轮状病毒 A 组、轮状病毒 B 组、轮状病毒 C 组常见的二十四种食	4300 元/盒

			源性致病菌的核酸检测。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间 80 分钟以内。 ▲5. 提供可拆卸 96 孔全混预分装体系包装和预混液体体系包装，每个反应孔核酸体积$\leq 5\mu\text{L}$，终体积$\leq 25\mu\text{L}$，<u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。</u> 6. 有效期：≥ 9 个月。 7. 最低检测限：5×10^2copies/mL； ▲8. 反应体系配置≤ 2 管（不包含阴阳对照），需含内标对照，总反应体积为 $25\mu\text{L}$。 9. 扩增循环次数≤ 45，阳性 CT 值判定≤ 38 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	
99	高级擦镜纸	50 本	约 10*15CM，100 页/本 200 本/箱	4.4 元/本
100	专用油镜油（常温 5-30 度）	1 盒	约 20ml/瓶，4 瓶/盒	300 元/盒
101	姬姆萨染色液（Giemsa）染色液染色 PH6.8	5 盒	1. 疟原虫染色 2. A 液约 100ml，B 液约 4*250ml，常温 5-30℃ 3. PH 7.2 4. 有效期≥ 2 年	380 元/盒
102	恶性疟原虫/间日疟原虫检测试剂盒（胶体金法）	2 盒	1. 25T/盒 2. 有效期≥ 2 年	600 元/盒
103	寄生虫检测片盒（改良加藤氏法）	2 盒	1. 100T/盒 2. 有效期≥ 2 年	495 元/盒
104	显微镜盖玻片	20 盒	约 24×50mm，100 片/盒	10 元/盒
105	超净高级封片胶	2 瓶	约 100ml/瓶	320 元/瓶
106	吸头	5 袋	0.5-200 μL ；1000 只/袋，适用于 thermo 系列移液器	170 元/袋

107	9 种腹泻病毒 核酸检测试剂 盒（PCR 熔解曲 线法）	1 盒	1. 检测技术：超多重实时荧光 PCR 熔解曲线技术，适用机型需包含 ABI7500、7500FAST、Bio-Rad CFX96、上海宏石 SLAN-96P 等全自动荧光 PCR 检测仪。 2. 适用范围：适用于定性检测从粪便、肛拭子和呕吐物及培养物中提取的札如病毒、肠道腺病毒、星状病毒、诺如病毒 G I 型、诺如病毒 G II 型、A 组轮状病毒、B 组轮状病毒、C 组轮状病毒和 H 组轮状病毒的核酸。 3. 检测性能：灵敏度最低 300copies/mL，需通过 Tm 值和 Ct 值双重判读，与其他病原菌均无交叉反应。 ▲4. 检测时间：采用除酶以外 1 管预混液技术，最多采用 1 个反应孔，单孔一次性完成 9 种基因型的定性检测，酶体积≤2 μL，核酸体积≤5 μL，总体积 25 μL，反应全流程时长≤90min。 ▲5. 所适配仪器温度控制：扩增阶段对扩增温度无设置限制，熔解阶段升温速率≥0.16℃/s，减少非特异性结合，缩短实验流程设置和时间。 6. 质量控制：包含阳性对照、阴性对照以及内参基因，以保证结果的准确判定。 7. 试剂规格：不少于 12T，-20±5℃保存，冻融次数≥7 次。 8. qPCR 分析软件：可提供试剂盒同品牌的熔解曲线结果判读软件，一键即可完成多种病原体的结果判读。	1600 元/盒
▲二、商务要求				

(一) 合同履行期限和地点（范围）	1. 合同签订之日起 1 年内。 2. 合同期满后的过渡期延续服务。 3. 初始服务期限届满前 30 日内，若采购人因重新采购程序尚未完成而确需继续由中标人提供服务的，采购人可单方以书面形式通知中标人，要求按以下条件延续服务： （1）延续期限：单次延续期限最长不超过【三个月】，且累计仅可延续【一次】。延续服务期届满后，合同自动终止，双方不再续延。 （2）服务内容与价格：延续期内服务内容、质量标准、价格及付款方式均按合同约定执行，不得变更。如中标人主张因市场成本上涨需调价，须提供经审计的成本证明材料，并经采购人书面同意后方可调整，但调整幅度不得超过原合同价格的【5%】。 （3）采购人提前终止权：在延续服务期间内，采购人有权随时书面通知中标人终止延续服务，终止通知送达中标人之日起【7】日内，合同即告终止。采购人无需就此承担任何违约或赔偿责任。 4. 交货地点：广西崇左市江州区石景林东路 11 号崇左市疾病预防控制中心，采购人指定地点。
(二) 合同签订时间	自中标通知书发出之日起 15 日内，因不可抗力原因延迟签订合同的，自不可抗力事由消除之日起 5 个工作日内完成合同签订事宜。
(三) 售后服务	按国家有关产品“三包”规定执行“三包”；送货上门安装、调试，提供完善的设备使用、操作培训；技术咨询、方案推荐。
(四) 付款条件（进度和方式）	1. 资金来源为财政资金，支付方式为财政国库集中支付，财政部门支付账款期间不计入合同支付期限。 2. 本项目无预付款。按季度付款，中标人每季度交货完成经采购人验收合格后并收到中标人开具合法的发票后 10 个工作日内支付该季度的货款。
(五) 报价要求	货物送达指定地点，验收合格至正常使用前所有可能发生的费用，即包含：物价上涨成本、货物本身费用、运输费、装卸搬运费、人工劳务费、税金等。投标人认为必需的费用也需综合考虑在报价中，在合同协议期间，采购人将不予调整供货单价。

(六) 货物质量要求	1. 投标人所供应的产品必须符合国家标准、行业标准及产品生产厂家的出厂质量标准；中标人提供的货物必须原装、全新的、最新生产批号、出具出厂合格证，序列号、包装箱号与出厂批号一致并可追索查阅、满足国家及行业强制性标准及规范，并符合采购人提出的有关质量标准的产品。 2. 投标人所供产品需与实验室检测设备配套一致或工作不会因此受到阻碍或其他不利影响，否则采购人有权要求退货或要求中标人提供采购人指定试剂耗材，中标人须无条件服从；中标人所提交的货物品种、型号、规格、质量等不符合投标文件提供的技术数据或经实际测试发现不真实的，采购人有权退货或换货，且不承担因此产生的任何费用，并对其给采购人造成的损失保留追索权利。
(七) 供货的有效期	要求分批供货，供货时产品的有效期内必须大于产品有效期的 2/3，如有在质量保证范围和质量保证期内发生非因采购人正常使用造成的质量问题的，中标人应在收到有关通知后 7 天内予以更换。质保期内全部服务费和更换货物的费用由中标人承担。
(八) 保存条件	包装条件、温湿度，全程温度必须保持在范围内，试剂有低温运送要求的必须全程冷链配送，并且提供试剂在运输过程中全程的温度记录。
(九) 供货时间要求	供货期不得超过 7 天，收货日期原则上不得安排在周末或节假日，除采购人指定要求的日期除外。采购人常用试剂中标人保持安全库存，以便在紧急情况下能够立即发货，对非常用试剂，如遇突发公共卫生事件检测需求，中标人应在 12 小时内与原材料供应商、物流公司紧密合作安排订货发货，制定并实施快速交货计划，例如使用航空快递等方式加速运输。
(十) 配送及交货要求	1. 负责送货上门。货物对温度条件有要求的，必须确保运输全过程的冷链条件，并有配送全过程的温度记录，安排货物必须在工作日到达采购人，否则造成的货物质量问题，中标人必须在接到通知后 3 日内无条件进行更换。配送必须到达指定的楼栋和楼层。 2. 所有货物在开箱检验时必须完好，无破损，配置与装箱单相符，交货时须随附货物清单。货物外观清洁，标记及字体清晰、明确。
(十一) 项目质量控制	1. 质量要求必须达到国家验收合格标准。 2. 所提供的货物型号、技术规格、技术参数等质量必须与招标文件和投标

	文件所承诺相一致。 3. 所提供的货物必须是全新的、未经使用过的产品，且在正常安装、使用和保养条件下，其使用寿命期内各项指标均达到质量要求。
三、与实现项目目标相关的其他要求	
（一）验收要求及验收标准	
1. 必须符合国家标准、行业标准及产品生产厂家的出厂质量标准；中标人提供的货物必须原装、全新的、最新生产批号、出具出厂合格证，序列号、包装箱号与出厂批号一致并可追索查阅、满足国家及行业强制性标准及规范，并符合采购人提出的有关质量标准的产品。 2. 验收过程中所产生的一切费用均由中标人承担。报价时应考虑相关费用。 3. 中标人在货物验收时由采购人对照招标文件的功能目标及技术指标全面核对检验，如不符合招标文件的技术需求及要求以及提供虚假承诺的，按相关规定作退货处理及违约处理，中标人承担所有责任和费用，采购人保留进一步追究责任的权利。 4. 招标项目有其他要求的按其要求。	
（二）违约责任	
1. 技术参数不符合的 签订合同后，如中标的产品经中心对试剂进行全面性能评估对产品做性能验证，经评估产品的真实性能与采购投标文件的技术参数不相符的，采购人可认定中标人违约，并可要求： （1）要求中标人提供符合合同要求的新批次产品或更换采购人指定的符合合同技术参数要求的品牌（按原中标产品的中标单价采购），并承担由此产生的额外费用 （2）根据合同中约定的违约金或损害赔偿条款，要求中标人支付相应的经济补偿，以弥补因产品不合格给采购人造成的直接经济损失和其他合理支出。 （3）若中标人无法提供合格产品或拒绝履行整改义务，采购人有权依法终止合同，并保留追究法律责任的权利。 2. 退换货处理 （1）批次差异：不同批次之间的试剂质量不稳定或存在显著差异。 （2）包装破损或标识不清：外包装损坏、密封不良或标签信息错误、模糊不清 （3）配送温度达不到要求：有低温配送要求没有按照规定要求配送，全程温度记录不符合要求的，没有提供配送温度记录的出現以上问题之一采购人有权退换货，并产生的退换货费用由中标人承担。	

（三）进口产品说明
本项目货物不接受整机进口产品（即通过中国海关报关验放进入中国境内且产自关境外的产品）参与投标，如有此类产品参与投标的作无效投标处理。
（四）其他要求
1. 根据本项目需求，投标人在投标文件中提供针对本项目的项目实施方案和项目质量控制措施，以作为评审标准。 2. 投标产品必须为全新原装产品，中标人所提供的产品、资料等要求。 3. 属于医疗器械管理范围的产品，投标人在投标文件中提供《医疗器械注册证》复印件或注册登记表复印件，并加盖投标人公章。 注：上述售后服务方案和项目实施方案评分详见第四章“评审方法及评审标准”。

1. 投标函

致：崇左市疾病预防控制中心（采购人名称）：

根据贵方项目名称：崇左市疾病预防控制中心（崇左市卫生监督所）重点传染病监测试剂耗材采购项目（项目编号：CZZC2026-G1-990091-YZLZ）的招标文件，签字代表贺奔（姓名）经正式授权并代表投标人广西凯恩赛诺科技有限公司（投标人名称）提交投标文件。

据此函，我方宣布同意如下：

1. 我方已详细审查全部“招标文件”，包括修改文件（如有的话）以及全部参考资料和有关附件，已经了解我方对于招标文件、采购过程、采购结果有依法进行询问、质疑、投诉的权利及相关渠道和要求。

2. 我方在投标之前已经完全理解并接受招标文件各项规定和要求，对招标文件的合理性、合法性不再有异议。

3. 本投标有效期自投标截止之日起120日。

4. 如中标，本投标文件至本项目合同履行完毕止均保持有效，我方将按照“招标文件”及政府采购法律法规的规定履行合同约定责任和义务。

5. 我方同意按照贵方要求提供与投标有关的一切数据或者资料。

6. 我方向贵方提交的所有投标文件、资料都是准确的和真实的。

7. 以上事项如有虚假或者隐瞒，我方愿意承担一切后果，并不再寻求任何旨在减轻或者免除法律责任的辩解。

8. 根据《中华人民共和国政府采购法实施条例》第五十条要求对政府采购合同进行公告，但政府采购合同中涉及国家秘密、商业秘密的内容除外。我方就对本次投标文件进行注明如下：（两项内容中必须选择一项）

☐ 我方本次投标文件内容中未涉及商业秘密；

☒ 我方本次投标文件涉及商业秘密的内容有：报价文件、资格证明文件、商务及技术文件；

9. 与本项目有关的一切正式往来信函请寄：

地址：南宁市高新大道62号工业楼第十层1021号房 邮编：530009

联系人：贺奔 电话：17736615210 传真：无 电子邮箱：3944529217@qq.com

投标人名称：广西凯恩赛诺科技有限公司

开户银行：中国农业银行股份有限公司南宁右江花园支行 银行账号：20013501040008536

法定代表人或者委托代理人（签字或者电子签名）：黄新蓝

投标人名称（电子签章）：广西凯恩赛诺科技有限公司

2026 年 07 月 22 日

2. 开标一览表

项目名称：崇左市疾病预防控制中心（崇左市卫生监督所）重点传染病监测试剂耗材采购项目

项目编号：CZZC2026-G1-990091-YZLZ 分标（如有）：分标1

投标人名称：广西凯恩赛诺科技有限公司 单位：元

项号	标的名称	数量及单位 ①	品牌	规格型号	制造商	原产地	采购预算单价 (元)	单价(元) ②	投标报价(元) ③=①×②	备注
1	甲型/乙型流感病毒核酸双重检测试剂盒	150盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	2200.00	1600.00	240000.00	//
2	甲型分型(HxNy)试剂核酸检测试剂盒	1盒	睿丰康	12T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	4500.00	3000.00	3000.00	//
3	新甲型H1N1/季节性H3流感病毒核酸双重检测试剂盒	20盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	2500.00	1600.00	32000.00	//
4	乙型流感病毒BV/BY系核酸双重检测试剂盒	5盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	2500.00	1600.00	8000.00	//
5	H5\H7\H9禽流感病毒核酸检测试剂盒	5盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	4000.00	2400.00	12000.00	//
6	H3亚型禽流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	25T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	750.00	400.00	400.00	//
7	H10亚型禽流感病毒核酸实时荧光	5盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	800.00	4000.00	//

	PCR检测试剂盒									
8	欧亚类禽型H1N1猪流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	25T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	750.00	400.00	400.00	//
9	H3N8流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	25T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	800.00	800.00	//
10	H9N2流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	2500.00	1600.00	1600.00	//
11	EV/EV71/CA16三通道核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	12盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	4000.00	2400.00	28800.00	//
12	柯萨奇病毒A10/A6型双通道核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	12盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	8500.00	1600.00	19200.00	//
13	登革病毒通用型核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	800.00	800.00	//
14	登革病毒I型/II型/III型/IV型四重核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	5000.00	3200.00	3200.00	//
15	基孔肯雅	2盒	睿丰	50T	睿丰康生	浙江	1500.00	500.00	1000.00	//

	热核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)		康		物医药科技(浙江)有限公司					
16	登革热/基孔肯雅热/寨卡三重核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	4000.00	1500.00	1500.00	//
17	尼帕病毒核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	800.00	800.00	//
18	诺如病毒通用型核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	5盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	800.00	4000.00	//
19	诺如病毒GI/诺如病毒GII核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒(预分装)	5盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	2500.00	1600.00	8000.00	//
20	诺如病毒GI/GII双通道核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	10盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	2500.00	1600.00	16000.00	//
21	A/B/C组轮状病毒核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	10盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	4000.00	2400.00	24000.00	//
22	札如病毒/腺病毒/星状病毒	10盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	3750.00	2400.00	24000.00	//

	核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)				有限公司					
23	A组轮状病毒基因分型多重实时荧光PCR检测试剂盒 (预分装)	1盒	睿丰康	12T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	4000.00	2500.00	2500.00	//
24	H组轮状病毒核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	2盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	800.00	1600.00	//
25	百日咳杆菌核酸实时荧光PCR检测试剂	5盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	800.00	4000.00	//
26	新冠病毒核酸检测试剂盒	80盒	武汉明德	100T	武汉明德生物科技股份有限公司	武汉	350.00	350.00	28000.00	//
27	核酸提取试剂盒 (磁珠法)	200盒	科华	64T/盒	上海科华生物工程股份有限公司	西安	150.00	121.60	24320.00	//
28	百消净	4瓶	百消净	100片/瓶	广西百消净生物技术有限公司	广西	45.00	30.00	120.00	//
29	多色记号笔	3盒	白鲨	大小双头, 3支/盒	北京兰杰柯科技有限公司	北京	140.00	80.00	240.00	//
30	96孔配套透明光学膜	2盒	甄选	100PIC/盒	北京兰杰柯科技有限公司	北京	1200.00	300.00	600.00	//
31	1ml一次性无菌注射器	10盒	岳阳民康	100支/盒	岳阳民康医用材料有限公司	湖南	35.00	35.00	350.00	//
32	5ml一次性无菌注射器	5盒	岳阳民康	100支/盒	岳阳民康医用材料有限公司	湖南	50.00	35.00	175.00	//
33	一次性无	10盒	岳阳	无菌、	岳阳民康	湖南	20.00	13.00	130.00	//

	菌注射器		民康	0.7*3 2TWLB , 100 支/盒	医用材料 有限公司					
34	一次性加 样槽	2箱	白鲨	50ml , 200 只/箱	北京兰杰 柯科技有 限公司	北京	260.00	260.00	520.00	//
35	细胞培养 板	100块	甄选	1 个/ 包, 50 块/箱 , 6 孔	北京兰杰 柯科技有 限公司	北京	10.00	10.00	1000.00	//
36	PBS1X	5瓶	索莱 宝	500ML /瓶	北京索莱 宝科技有 限公司	北京	90.00	80.00	400.00	//
37	庆大霉素 /两性霉 素溶液	10瓶	索莱 宝	100ml	北京索莱 宝科技有 限公司	北京	240.00	220.00	2200.00	//
38	青链霉素 混合液(- 20℃)	2瓶	索莱 宝	100ML /瓶	北京索莱 宝科技有 限公司	北京	360.00	100.00	200.00	//
39	7.5%NaHC O3溶液	2瓶	索莱 宝	100ml /瓶	北京索莱 宝科技有 限公司	北京	250.00	80.00	160.00	//
40	三抗/青 霉素-链 霉素-制 霉菌素	2瓶	睿丰 康	100ml	睿丰康生 物医药科 技(浙江) 有限公司	浙江	260.00	260.00	520.00	//
41	一次性血 凝板96孔	20袋	爱苯 德	U型孔 , 10 个1袋	南通市爱 苯德实验 器材有限 公司	南通	15.00	15.00	300.00	//
42	水系针式 过滤器	3包	白鲨	灭菌, 100个 /包, (0.4 5) Φ 13	北京兰杰 柯科技有 限公司	北京	120.00	120.00	360.00	//
43	水系针式 过滤器	3包	白鲨	灭菌, 100个 /包, (0.2 2) Φ 13	北京兰杰 柯科技有 限公司	北京	120.00	120.00	360.00	//
44	一次性灭 菌滴管	10包	爱苯 德	3ml; 100支 /包	南通市爱 苯德实验 器材有限 公司	南通	23.00	23.00	230.00	//
45	2ml离心	2包	甄选	500支	北京兰杰	北京	90.00	60.00	120.00	//

	管			/包	柯科技有 限公司					
46	4ml灭菌 冻存管	2包	甄选	50支/ 包	北京兰杰 柯科技有 限公司	北京	130.00	70.00	140.00	//
47	5ml灭菌 冻存管	2盒	甄选	50支/ 包	北京兰杰 柯科技有 限公司	北京	130.00	70.00	140.00	//
48	冷冻管盒 (血清盒)	30个	爱苯 德	100孔	南通市爱 苯德实验 器材有限 公司	南通	10.00	10.00	300.00	//
49	EDTA抗凝 豚鼠血	10套	鸿泉	5ml/ 支, 2 支/套	广州鸿泉 生物科技 有限公司	广州	280.00	280.00	2800.00	//
50	新型冠状 病毒核酸 (2019-n CoV RNA) (液体) 质控品	2盒	睿丰 康	0.5ml /支, 10支/ 盒	睿丰康生 物医药科 技(浙江) 有限公司	浙江	1800.00	1500.00	3000.00	//
51	10 μL带 滤芯移液 器吸头	70中 盒	科容	96支/ 小盒, 10小 盒/中 盒	广州科容 生物科技 有限公司	广州	450.00	250.00	17500.00	//
52	20 μL带 滤芯移液 器吸头	5中盒	科容	96支/ 小盒, 10小 盒/中 盒	广州科容 生物科技 有限公司	广州	450.00	250.00	1250.00	//
53	100 μL带 滤芯移液 器吸头	5中盒	科容	96支/ 小盒, 10小 盒/中 盒	广州科容 生物科技 有限公司	广州	450.00	250.00	1250.00	//
54	200 μL带 滤芯移液 器吸头	5中盒	科容	96支/ 小盒, 10小 盒/中 盒	广州科容 生物科技 有限公司	广州	450.00	250.00	1250.00	//
55	200 μL带 滤芯移液 器吸头	5中盒	甄选	96支/ 小盒, 10小 盒/中 盒	北京兰杰 柯科技有 限公司	北京	450.00	250.00	1250.00	//
56	1000 μL 带滤芯移	5中盒	科容	96支/ 小盒,	广州科容 生物科技	广州	450.00	250.00	1250.00	//

	液器吸头			10小盒/中盒	有限公司					
57	1200 μL 带滤芯移液器吸头	5中盒	科容	96支/小盒, 10小盒/中盒	广州科容生物科技有限公司	广州	450.00	250.00	1250.00	//
58	无核酸酶水	1盒	索莱宝	10x10 0mL/盒	北京索莱宝科技有限公司	北京	900.00	800.00	800.00	//
59	200μL阔口吸头	2盒	科容	96支/盒	广州科容生物科技有限公司	广州	200.00	50.00	100.00	//
60	96孔圆形孔U型底深孔板	50包	科容	2块/包	广州科容生物科技有限公司	广州	45.00	45.00	2250.00	//
61	96孔全裙边PCR板	2盒	科容	10块/盒	广州科容生物科技有限公司	广州	350.00	350.00	700.00	//
62	可掰开PCR八连管及管盖	2盒	科容	管: 10块/盒; 盖: 120条/盒	广州科容生物科技有限公司	广州	1000.00	1000.00	2000.00	//
63	0.5mL冻存管, PCR级	4包	科容	0.5mL, 100个/包	广州科容生物科技有限公司	广州	650.00	650.00	2600.00	//
64	2mL冻存管, PCR级	2包	科容	2mL, 100个/包	广州科容生物科技有限公司	广州	550.00	550.00	1100.00	//
65	空气罐	3个	爱苯德	400ml, 284g	南通爱苯德实验器材有限公司	南通	50.00	100.00	300.00	//
66	创伤弧菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	800.00	800.00	//
67	溶藻弧菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	800.00	800.00	//
68	河弧菌、溶藻弧菌、创伤弧	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)	浙江	4500.00	2400.00	2400.00	//

	菌三重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）				有限公司					
69	河弧菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	800.00	800.00	//
70	肠致病性大肠埃希氏菌(EPEC)核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	800.00	800.00	//
71	肠聚集性大肠埃希氏菌(EAEC)核酸实时荧光PCR检测试剂盒	60盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	800.00	48000.00	//
72	肠出血性大肠埃希氏菌(EHEC)核酸实时荧光PCR检测试剂盒	30盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	800.00	24000.00	//
73	肠侵袭性大肠埃希氏菌(EIEC)核酸实时荧光PCR检测试剂盒	30盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	800.00	24000.00	//
74	肠产毒性大肠埃希氏菌(ETEC)核酸实时荧光PCR检测试剂盒	30盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	800.00	24000.00	//
75	志贺氏菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	5盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	800.00	4000.00	//

76	大肠埃希氏菌0157核酸实时荧光PCR检测试剂盒	3盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	800.00	2400.00	//
77	小肠结肠炎耶尔森氏菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	800.00	800.00	//
78	铜绿假单胞菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	800.00	800.00	//
79	布鲁氏菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	800.00	800.00	//
80	十四种常见食源性致病菌多重PCR试剂	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	7800.00	6000.00	6000.00	//
81	小肠结肠炎耶尔森氏菌实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	800.00	800.00	//
82	致病菌其他发热症候群核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒	5盒	睿丰康	10T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	8000.00	2000.00	10000.00	//
83	致病菌脑膜炎脑膜炎症候群核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒	5盒	睿丰康	10T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	2200.00	1500.00	7500.00	//
84	细菌核酸	10盒	科华	64T/	上海科华	西安	870.00	640.00	6400.00	//

	提取试剂盒（磁珠法）			盒	生物工程股份有限公司					
85	细菌核酸提取试剂盒（磁珠法）	30盒	科华	64T/盒	上海科华生物工程股份有限公司	西安	640.00	640.00	19200.00	//
86	多功能病原体通用型核酸提取试剂	10盒	科华	64T/盒	上海科华生物工程股份有限公司	西安	1600.00	1600.00	16000.00	//
87	多功能病原体通用型核酸提取试剂	10盒	科华	20T/盒	上海科华生物工程股份有限公司	西安	500.00	500.00	5000.00	//
88	6种腹泻病毒核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒	10盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	9000.00	4500.00	45000.00	//
89	志贺菌stx1、stx2毒力鉴定试剂盒	1盒	睿丰康	25T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	800.00	800.00	//
90	空肠弯曲菌实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	800.00	800.00	//
91	艰难梭菌实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	800.00	800.00	//
92	唐菖蒲伯克霍尔德氏菌（通用型、椰毒假单胞菌酵米面亚种）双重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	4盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	3000.00	1600.00	6400.00	//
93	嗜水气单胞菌实时荧光PCR	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	1500.00	800.00	800.00	//

	检测试剂盒				有限公司					
94	新冠N、ORFlab、辣椒轻斑三重核酸定量标准品	1盒	致准	0.5ml/支, 3支/盒	致准(嘉兴)生物科技有限公司	嘉兴	3500.00	3500.00	3500.00	//
95	基孔肯雅热病毒基因假病毒核酸有证标准物质	1盒	致准	0.65ml/支, 1支/盒	致准(嘉兴)生物科技有限公司	嘉兴	1200.00	1200.00	1200.00	//
96	寨卡病毒亚洲型别假病毒核酸有证标准物质	1盒	致准	0.65ml/支, 1支/盒	致准(嘉兴)生物科技有限公司	嘉兴	1200.00	1200.00	1200.00	//
97	大别班达病毒M基因核酸有证标准物质	1盒	致准	0.65ml/支, 1支/盒	致准(嘉兴)生物科技有限公司	嘉兴	1200.00	1200.00	1200.00	//
98	24种常见腹泻病原体核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒(预分装)	2盒	睿丰康	12T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	4300.00	2800.00	5600.00	//
99	高级擦镜纸	50本	爱苯德	10*15CM, 100页/本, 200本/箱	南通中爱德实验器材有限公司	南通	4.00	200.00	200.00	//
100	专用油镜油(常温5-30度)	1盒	珠海贝索	20ml/瓶, 4瓶/盒	珠海贝索生物技术有限公司	珠海	300.00	300.00	300.00	//
101	姬姆萨染色液(Giemsa)染色液PH6.8	5盒	珠海贝索	A液100ml, B液4*250ml/盒	珠海贝索生物技术有限公司	珠海	380.00	380.00	1900.00	//
102	恶性疟原虫/间日疟原虫检	2盒	南通伊仕	20T*2/盒	南通伊仕生物技术股份有限公司	南通	600.00	600.00	1200.00	//

	测试试剂盒 (胶体金 法)				公司					
103	寄生虫检测片盒(改良加藤氏法)	2盒	宜康	100T/盒	宜康达科技(广州)有限公司	广州	495.00	495.00	990.00	//
104	显微镜盖玻片	20盒	爱苯德	24×50mm, 100片/盒	南通市爱苯德实验器材有限公司	南通	10.00	10.00	200.00	//
105	超净高级封片胶	2瓶	珠海贝索	100ml/瓶	珠海贝索生物技术有限公司	珠海	320.00	320.00	640.00	//
106	吸头	5袋	甄选	0.5-200μL; 1000只/袋	北京兰杰柯科技有限公司	北京	170.00	100.00	500.00	//
107	9种腹泻病毒核酸检测试剂盒(PCR熔解曲线法)	1盒	卓诚	12T	北京卓诚惠生生物科技股份有限公司	北京	1600.00	1600.00	1600.00	//
合计金额大写: 人民币 <u>捌拾贰万叁仟贰佰陆拾伍元整</u> (¥ 823265.00元) 投标产品中, 属于本国产品总值为¥823265.00元元(具体明细详见附表, 附表格式自拟), 占投标产品报价的比例为 100 %。 注: 投标报价(包含首次报价、最后报价)超过分项采购预算金额或者最高限价的, 其响应文件将按无效处理。										

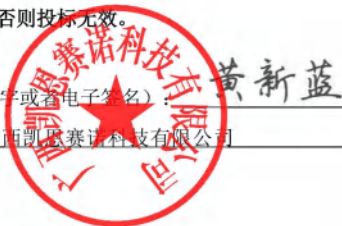
注:

1. 报价一经涂改, 应在涂改处加盖投标人公章或者加盖电子签章或者由法定代表人或者委托代理人签字(或者电子签名), 否则其投标作无效标处理。
2. 招标文件中列明采购专用耗材的, 应按招标文件规定的耗材量或者按耗材的常规使用量提供报价。
3. 如有多分标, 按分标分别提供开标一览表, 否则投标无效。
4. 投标报价分项不能超过招标文件分项最高限价, 否则投标无效。

法定代表人或者委托代理人(签字或者电子签名):

投标人名称(电子签章): 广西朗恩赛诺科技有限公司

日期: 2026 年 07 月 22 日



第四章 商务要求偏离表

所投分标（如有）： 1 分标

项目	招标文件商务要求	投标人的承诺	偏离说明
(一) 合同履约期限和地点 (范围)	1. 合同签订之日起 1 年内。	1. 合同签订之日起 1 年内。	无偏离
	2. 合同期满后的过渡期延续服务。	2. 合同期满后的过渡期延续服务。	无偏离
	3. 初始服务期限届满前 30 日内, 若采购人因重新采购程序尚未完成而确需继续由中标人提供服务的, 采购人可单方以书面形式通知中标人, 要求按以下条件延续服务:	3. 初始服务期限届满前 30 日内, 若采购人因重新采购程序尚未完成而确需继续由我公司提供服务的, 采购人可单方以书面形式通知我公司, 要求按以下条件延续服务:	无偏离
	(1) 延续期限: 单次延续期限最长不超过【三个月】, 且累计仅可延续【一次】。延续服务期届满后, 合同自动终止, 双方不再延续。	(1) 延续期限: 单次延续期限最长不超过【三个月】, 且累计仅可延续【一次】。延续服务期届满后, 合同自动终止, 双方不再延续。	无偏离
	(2) 服务内容与价格: 延续期内服务内容、质量标准、价格及付款方式均按合同约定执行, 不得变更。如中标人主张因市场成本上涨需调价, 须提供经审计的成本证明材料, 并经采购人书面同意后方可调整, 但调整幅度不得超过原合同价格的【5%】。	(2) 服务内容与价格: 延续期内服务内容、质量标准、价格及付款方式均按合同约定执行, 不得变更。 <u>如市场成本上涨需调价, 我公司选择维持原合同价格, 不予涨价。</u>	正偏离
	(3) 采购人提前终止权: 在延续服务期间内, 采购人有权随时书面通知中标人终止延续服务, 终止通知送达中标人之日起【7】日内, 合同即告终止。采购人无需就此承担任何违约或赔偿责任。	(3) 采购人提前终止权: 在延续服务期间内, 采购人有权随时书面通知中标人终止延续服务, 终止通知送达中标人之日起【7】日内, 合同即告终止。采购人无需就此承担任何违约或赔偿责任。	无偏离
(二) 合同签订时间	4. 交货地点: 广西崇左市江州区石景林东路 11 号崇左市疾病预防控制中心, 采购人指定地点。	4. 交货地点: 广西崇左市江州区石景林东路 11 号崇左市疾病预防控制中心, 采购人指定地点。	无偏离
	自中标通知书发出之日起 15 日内, 因不可抗力原因延迟签订合同的, 自不可抗力事由消除之日起 5 个工作日内完成合同签订事宜。	自中标通知书发出之日起 15 日内, 因不可抗力原因延迟签订合同的, 自不可抗力事由消除之日起 5 个工作日内完成合同签订事宜。	无偏离

(三) 售后服务	按国家有关产品“三包”规定执行“三包”；送货上门安装、调试，提供完善的设备使用、操作培训；技术咨询、方案推荐。	按国家有关产品“三包”规定执行“三包”；送货上门安装、调试，提供完善的设备使用、操作培训；技术咨询、方案推荐。	无偏离
(四) 付款条件（进度和方式）	1. 资金来源为财政资金，支付方式为财政国库集中支付，财政部门支付账款期间不计入合同支付期限。	1. 资金来源为财政资金，支付方式为财政国库集中支付，财政部门支付账款期间不计入合同支付期限。	无偏离
	2. 本项目无预付款。按季度付款，中标人每季度交货完成经采购人验收合格后并收到中标人开具合法的发票后 10 个工作日内支付该季度的货款。	2. 本项目无预付款。按季度付款，我公司每季度交货完成经采购人验收合格后并收到我公司开具合法的发票后 10 个工作日内支付该季度的货款。	无偏离
(五) 报价要求	货物送达指定地点，验收合格至正常使用前所有可能发生的费用，即包含：物价上涨成本、货物本身费用、运输费、装卸搬运费、人工劳务费、税金等。投标人认为必需的费用也需综合考虑在报价中，在合同协议期间，采购人将不予调整供货单价。	货物送达指定地点，验收合格至正常使用前所有可能发生的费用，即包含：物价上涨成本、货物本身费用、运输费、装卸搬运费、人工劳务费、税金等。我公司认为必需的费用也综合考虑在报价中，在合同协议期间，采购人将不予调整供货单价。	无偏离
(六) 货物质量要求	1. 投标人所供应的产品必须符合国家标准、行业标准及产品生产厂家的出厂质量标准；中标人提供的货物必须原装、全新的、最新生产批号、出具出厂合格证，序列号、包装箱号与出厂批号一致并可追溯查阅、满足国家及行业强制性标准及规范，并符合采购人提出的有关质量标准的产品。	1. 我公司所供应的产品符合国家标准、行业标准及产品生产厂家的出厂质量标准；我公司提供的货物是原装、全新的、最新生产批号、出具出厂合格证，序列号、包装箱号与出厂批号一致并可追溯查阅、满足国家及行业强制性标准及规范，并符合采购人提出的有关质量标准的产品。	无偏离
	2. 投标人所供产品需与实验室检测设备配套一致或工作不会因此受到阻碍或其他不利影响，否则采购人有权要求退货或要求中标人提供采购人指定试剂耗材，中标人须无条件服从；中标人所提交的货物品种、型号、规格、质量等不符合投标文件提供的技术数据或经实际测试发现不真实的，采购人有权退货或换货，且不承担因此产生的任何费用，并对其给采购人造成的损失保留追索权。	2. 我公司所供产品与实验室检测设备配套一致或工作不会因此受到阻碍或其他不利影响，否则采购人有权要求退货或要求我公司提供采购人指定试剂耗材，我公司无条件服从；我公司所提交的货物品种、型号、规格、质量等不符合投标文件提供的技术数据或经实际测试发现不真实的，采购人有权退货或换货，且不承担因此产生的任何费用，并对其给采购人造成的损失保留追索权利。	无偏离

	利。		
(七) 供货的有效 期	要求分批供货, 供货时产品的有效期内必须大于产品有效期的2/3, 如有在质量保证范围和 质量保证期内发生非因采购人正常使用造成的质量问题的, 中标人应在收到有关通知后 7 天内予以更换。质保期内全部服务 费和更换货物的费用由中标人承担。	要求分批供货, 供货时产品的有效期内大于产品有效期的2/3, 如有在质量保证范围和 质量保证期内发生非因采购人正常使用造成的质量问题的, 我公司在收到有关通知后 7 天内予以更换。质保期内全部服务费和更 换货物的费用由我公司承担。	无偏离
(八) 保 存条件	包装条件、温湿度, 全程温度必须保持在范围内, 试剂有低温运送要求的必须全程冷链 配送, 并且提供试剂在运输过程中全程的温度记录。	包装条件、温湿度, 全程温度保持在范围内, 试剂有低温运送要求的全程冷链配送, 并且提供试剂在运输过程中全程的温度记录。	无偏离
(九) 供 货时间要 求	供货期不得超过 7 天, 收货日期原则上不得安排在周末或节假日, 除采购人指定要求的日期除外。采购人常用试剂中标人保持安全 库存, 以便在紧急情况下能够立即发货, 对非常用试剂, 如遇突发公共卫生事件检测需求, 中标人应在 12 小时内与原材料供应 商、物流公司紧密合作安排订发货, 制定并实施快速交货计划, 例如使用航空快递等方式加速运输。	供货期不超过 7 天, 收货日期原则上不安排在周末或节假日, 除采购人指定要求的日期除外。采购人常用试剂我公司保持安全库 存, 以便在紧急情况下能够立即发货, 对非常用试剂, 如遇突发公共卫生事件检测需求, 我公司在 12 小时内与原材料供应商、物 流公司紧密合作安排订发货, 制定并实施快速交货计划, 例如使用航空快递等方式加速运输。	无偏离
(十) 配 送及交货 要求	1. 负责送货上门。货物对温度条件有要求的, 必须确保运输全过程的冷链条件, 并有配送全 过程的温度记录, 安排货物必须在工作日到达采购人, 否则造成的货物质量问题, 中标人必须在接到通知后 3日内无条件进 行更换。配送必须到达指定的楼栋和楼层。	1. 负责送货上门。货物对温度条件有要求的, 确保运输全过程的冷链条件, 并有配送全 过程的温度记录, 安排货物在工作日到达采购人, 否则造成的货物质量问题, 我公司在接到通知后 3日内无条件进行更换。配送到 达指定的楼栋和楼层。	无偏离
	2. 所有货物在开箱检验时必须完好, 无破损, 配置与装箱单相符, 交货时须随附货物清 单。货物外观清洁, 标记及字体清晰、明确。	2. 所有货物在开箱检验时完好, 无破损, 配置与装箱单相符, 交货时随附货物清单。货物外观清洁, 标记及字体清晰、明确。	无偏离
(十一) 项目质量	1. 质量要求必须达到国家验收合格标准。	1. 质量要求达到国家验收合格标准。	无偏离
	2. 所提供的货物型号、技术规格、技术参数	2. 所提供的货物型号、技术规格、技术参数	无偏离

控制	等质量必须与招标文件和投标文件所承诺相一致。	等质量与招标文件和投标文件所承诺一致。	
	3. 所提供的货物必须是全新的、未经使用过的产品，且在正常安装、使用和保养条件下，其使用寿命期内各项指标均达到质量要求。	3. 所提供的货物是全新的、未经使用过的产品，且在正常安装、使用和保养条件下，其使用寿命期内各项指标均达到质量要求。	无偏离

注:

- 1. 说明：应对照招标文件“第二章 采购需求”中的商务要求逐条做明确的投标响应，并作出偏离说明。
- 2. 投标人应根据自身的承诺，对照招标文件要求在“偏离说明”中注明“正偏离”“负偏离”或者“无偏离”。既不属于“正偏离”也不属于“负偏离”即为“无偏离”。

法定代表人或者委托代理人（签字或者电子签章）：_____

投标人名称（电子签章）：_____广西凯恩赛诺科技有限公司_____

日期：2026 年 07 月 22 日



黄新蓝

第十章 设备性能配置清单

所投分标（如有）： 1 分标

序号	标的名称	数量及单位	品牌	规格型号	制造商	原产地	参数性能、指标及配置
1	甲型/乙型流感病毒核酸双重检测试剂盒	150盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
2	甲型分型（HxNx）检测试剂盒	1盒	睿丰康	12T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
3	新甲型H1N1/季节性H3流感病毒核酸双重检测试剂盒	20盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
4	乙型流感病毒BV/BY系核酸双重检测试剂盒	5盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
5	H5\H7\H9禽流感病毒核酸检测试剂盒	5盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
6	H3亚型禽流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	25T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
7	H10亚型禽流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	5盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
8	欧亚类禽型H1N1猪流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	25T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
9	H3N8流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	25T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
10	H9N2流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
11	EV/EV71/CA16三通道核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	12盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
12	柯萨奇病毒A10/A6型双通道核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	12盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
13	登革病毒通用型核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
14	登革病毒 I 型/II 型/III	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物	浙江	详见：附表

	型/IV型四重核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）		康		医药科技(浙江)有限公司		
15	基孔肯雅热核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	2盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
16	登革热/基孔肯雅热/寨卡三重核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
17	尼帕病毒核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
18	诺如病毒通用型核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	5盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
19	诺如病毒GI/诺如病毒GII核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒（预分装）	5盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
20	诺如病毒GI/GII双通道核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	10盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
21	A/B/C组轮状病毒核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	10盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
22	札如病毒/腺病毒/星状病毒核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	10盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
23	A组轮状病毒基因分型多重实时荧光PCR检测试剂盒（预分装）	1盒	睿丰康	12T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
24	H组轮状病毒核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	2盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
25	百日咳杆菌核酸实时荧光PCR检测试剂	5盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
26	新冠病毒核酸检测试剂盒	80盒	武汉明德	100T	武汉明德生物科技股份有限公司	武汉	详见：附表
27	核酸提取试剂盒（磁珠法）	200盒	科华	64T/盒	上海科华生物工程股份有限公司	西安	详见：附表
28	百消净	4瓶	百消净	100片/瓶	广西百消净生物科技有限公司	广西	详见：附表
29	多色记号笔	3盒	白鲨	大小双头，3支/盒	北京兰杰柯科技有限公司	北京	详见：附表

					司		
30	96孔配套透明光学膜	2盒	甄选	100PIC/盒	北京兰杰柯科技有限公司	北京	详见：附表
31	1ml一次性无菌注射器	10盒	岳阳民康	100支/盒	岳阳民康医用材料有限公司	湖南	详见：附表
32	5ml一次性无菌注射器	5盒	岳阳民康	100支/盒	岳阳民康医用材料有限公司	湖南	详见：附表
33	一次性无菌注射器	10盒	岳阳民康	无菌、0.7*32TW LB, 100支/盒	岳阳民康医用材料有限公司	湖南	详见：附表
34	一次性加样槽	2箱	白鲨	50ml, 200只/箱	北京兰杰柯科技有限公司	北京	详见：附表
35	细胞培养板	100块	甄选	1个/包, 50块/箱, 6孔	北京兰杰柯科技有限公司	北京	详见：附表
36	PBS1X	5瓶	索莱宝	500ML/瓶	北京索莱宝科技有限公司	北京	详见：附表
37	庆大霉素/两性霉素溶液	10瓶	索莱宝	100ml	北京索莱宝科技有限公司	北京	详见：附表
38	青链霉素混合液 (-20℃)	2瓶	索莱宝	100ML/瓶	北京索莱宝科技有限公司	北京	详见：附表
39	7.5%NaHCO3溶液	2瓶	索莱宝	100ml/瓶	北京索莱宝科技有限公司	北京	详见：附表
40	三抗/青霉素-链霉素-制霉菌素	2瓶	睿丰康	100ml	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
41	一次性血凝板96孔	20袋	爱苯德	U型孔, 10个1袋	南通市爱苯德实验器材有限公司	南通	详见：附表
42	水系针式过滤器	3包	白鲨	灭菌, 100个/包, (0.45) Φ 13	北京兰杰柯科技有限公司	北京	详见：附表
43	水系针式过滤器	3包	白鲨	灭菌, 100个/包, (0.22) Φ 13	北京兰杰柯科技有限公司	北京	详见：附表
44	一次性灭菌滴管	10包	爱苯德	3ml; 100支/包	南通市爱苯德实验器材	南通	详见：附表

					有限公司		
45	2ml离心管	2包	甄选	500支/包	北京兰杰柯科技有限公司	北京	详见：附表
46	4ml灭菌冻存管	2包	甄选	50支/包	北京兰杰柯科技有限公司	北京	详见：附表
47	5ml灭菌冻存管	2盒	甄选	50支/包	北京兰杰柯科技有限公司	北京	详见：附表
48	冷冻管盒（血清盒）	10盒	爱苯德	100孔	南通市爱苯德实验器材有限公司	南通	详见：附表
49	EDTA抗凝豚鼠血	10套	鸿泉	5ml/支，2支/套	广州鸿泉生物科技有限公司	广州	详见：附表
50	新型冠状病毒核酸（2019-nCoV RNA）（液体）质控品	2盒	睿丰康	0.5ml/支，10支/盒	睿丰康生物医药科技（浙江）有限公司	浙江	详见：附表
51	10 μL带滤芯移液器吸头	70中盒	科容	96支/小盒，10小盒/中盒	广州科容生物科技有限公司	广州	详见：附表
52	20 μL带滤芯移液器吸头	5中盒	科容	96支/小盒，10小盒/中盒	广州科容生物科技有限公司	广州	详见：附表
53	100 μL带滤芯移液器吸头	5中盒	科容	96支/小盒，10小盒/中盒	广州科容生物科技有限公司	广州	详见：附表
54	200 μL带滤芯移液器吸头	5中盒	科容	96支/小盒，10小盒/中盒	广州科容生物科技有限公司	广州	详见：附表
55	200 μL带滤芯移液器吸头	5中盒	甄选	96支/小盒，10小盒/中盒	北京兰杰柯科技有限公司	北京	详见：附表
56	1000 μL带滤芯移液器吸头	5中盒	科容	96支/小盒，10小盒/中盒	广州科容生物科技有限公司	广州	详见：附表
57	1200 μL带滤芯移液器吸头	5中盒	科容	96支/小盒，10小盒/中盒	广州科容生物科技有限公司	广州	详见：附表
58	无核酸酶水	1盒	索莱宝	10x100mL/盒	北京索莱宝科技有限公司	北京	详见：附表
59	200ul阔口吸头	2盒	科容	96支/盒	广州科容生物科技有限公司	广州	详见：附表
60	96孔圆形孔U型底深孔板	50包	科容	2块/包	广州科容生物科技有限公司	广州	详见：附表

					公司		
61	96孔全裙边PCR板	2盒	科容	10块/盒	广州科容生物科技有限公司	广州	详见：附表
62	可掰开PCR八连管及管盖	2盒	科容	管：10块/盒；盖：120条/盒	广州科容生物科技有限公司	广州	详见：附表
63	0.5mL冻存管，PCR级	4包	科容	0.5mL，100个/包	广州科容生物科技有限公司	广州	详见：附表
64	2mL冻存管，PCR级	2包	科容	2mL，100个/包	广州科容生物科技有限公司	广州	详见：附表
65	空气罐	3个	爱苯德	400ml，284g	南通市爱苯德实验器材有限公司	南通	详见：附表
66	创伤弧菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
67	溶藻弧菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
68	河弧菌、溶藻弧菌、创伤弧菌三重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
69	河弧菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
70	肠致病性大肠埃希氏菌（EPEC）核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
71	肠聚集性大肠埃希氏菌（EAEC）核酸实时荧光PCR检测试剂盒	60盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
72	肠出血性大肠埃希氏菌（EHEC）核酸实时荧光PCR检测试剂盒	30盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
73	肠侵袭性大肠埃希氏菌（EIEC）核酸实时荧光PCR检测试剂盒	30盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
74	肠产毒性大肠埃希氏菌（ETEC）核酸实时荧光PCR检测试剂盒	30盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
75	志贺氏菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	5盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见：附表
76	大肠埃希氏菌0157核酸	3盒	睿丰	50T	睿丰康生物	浙江	详见：附表

	实时荧光PCR检测试剂盒		康		医药科技(浙江)有限公司		
77	小肠结肠炎耶尔森氏菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见:附表
78	铜绿假单胞菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见:附表
79	布鲁氏菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见:附表
80	十四种常见食源性致病菌多重PCR试剂盒	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见:附表
81	小肠结肠炎耶尔森氏菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见:附表
82	致病菌其他发热症候群核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒	5盒	睿丰康	10T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见:附表
83	致病菌肺炎脑膜炎症候群核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒	5盒	睿丰康	10T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见:附表
84	细菌核酸提取试剂盒(磁珠法)	10盒	科华	64T/盒	上海科华生物工程股份有限公司	西安	详见:附表
85	细菌核酸提取试剂盒(磁珠法)	30盒	科华	64T/盒	上海科华生物工程股份有限公司	西安	详见:附表
86	多功能病原体通用型核酸提取试剂	10盒	科华	64T/盒	上海科华生物工程股份有限公司	西安	详见:附表
87	多功能病原体通用型核酸提取试剂	10盒	科华	20T/盒	上海科华生物工程股份有限公司	西安	详见:附表
88	6种腹泻病毒核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒	10盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见:附表
89	志贺菌stx1、stx2毒力鉴定试剂盒	1盒	睿丰康	25T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见:附表
90	空肠弯曲菌实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见:附表
91	艰难梭菌实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见:附表
92	唐菖蒲伯克霍尔德氏菌	4盒	睿丰	50T	睿丰康生物	浙江	详见:附表

	(通用型、椰毒假单胞菌酵米面亚种) 双重核酸检测试剂盒(荧光PCR法)		康		医药科技(浙江)有限公司		
93	嗜水气单胞菌实时荧光PCR检测试剂盒	1盒	睿丰康	50T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见: 附表
94	新冠N、ORF1ab、辣椒轻斑三重核酸定量标准品	1盒	致准	0.5ml/支, 3支/盒	致准(嘉兴)生物科技有限公司	嘉兴	详见: 附表
95	基孔肯雅热病毒基因假病毒核酸有证标准物质	1盒	致准	0.65ml/支, 1支/盒	致准(嘉兴)生物科技有限公司	嘉兴	详见: 附表
96	寨卡病毒亚洲型假病毒核酸有证标准物质	1盒	致准	0.65ml/支, 1支/盒	致准(嘉兴)生物科技有限公司	嘉兴	详见: 附表
97	大别班达病毒M基因核酸有证标准物质	1盒	致准	0.65ml/支, 1支/盒	致准(嘉兴)生物科技有限公司	嘉兴	详见: 附表
98	24种常见腹泻病原体核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒(预分装)	2盒	睿丰康	12T	睿丰康生物医药科技(浙江)有限公司	浙江	详见: 附表
99	高级擦镜纸	50本	爱苯德	10*15CM, 100页/本, 200本/箱	南通市爱苯德实验器材有限公司	南通	详见: 附表
100	专用油镜油(常温5-30度)	1盒	珠海贝索	20ml/瓶, 4瓶/盒	珠海贝索生物技术有限公司	珠海	详见: 附表
101	姬姆萨染色液(Giemsa)染色体染色PH6.8	5盒	珠海贝索	A液100ml, B液4*250ml/盒	珠海贝索生物技术有限公司	珠海	详见: 附表
102	恶性疟原虫/间日疟原虫检测试剂盒(胶体金法)	2盒	南通伊仕	20T*2/盒	南通伊仕生物技术股份有限公司	南通	详见: 附表
103	寄生虫检测片盒(改良加藤氏法)	2盒	宜康	100T/盒	宜康达科技(广州)有限公司	广州	详见: 附表
104	显微镜盖玻片	20盒	爱苯德	24*50mm, 100片/盒	南通市爱苯德实验器材有限公司	南通	详见: 附表
105	超净高级封片胶	2瓶	珠海贝索	100ml/瓶	珠海贝索生物技术有限公司	珠海	详见: 附表
106	吸头	5袋	甄选	0.5-200μL; 1000只/袋	北京兰杰柯科技有限公司	北京	详见: 附表

107	9种腹泻病毒核酸检测试剂盒(PCR熔解曲线法)	1盒	卓诚	12T	北京卓诚惠生生物科技股份有限公司	北京	详见：附表
-----	-------------------------	----	----	-----	------------------	----	-------

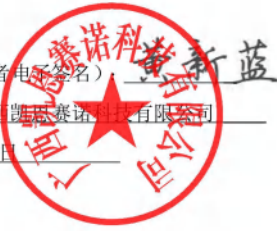
备注:

以上设备性能配置清单中“货物名称、数量及单位、品牌、规格型号、制造商、原产地、参数性能、指标及配置”必须如实填写完整，品牌、规格型号没有则填无，填写有缺漏的，作无效投标处理。标的的名称、数量及单位、品牌必须与“开标一览表”一致，否则按无效投标处理。

法定代表人或者委托代理人（签字或者电子签名）

投标人名称（电子签章）：广西凯尔泰诺生物技术有限公司

日期：2026年07月22日



附表：参数性能、指标及配置

项号	标的名称	参数性能、指标及配置
1	甲型/乙型流感病毒核酸双重检测试剂盒	1. 荧光PCR法。
		2. 50T。
		3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。
		6. 有效期：12个月。
		7. 最低检测限：5×10 ² copies/mL；
		▲8. 反应体系配置≤2管（不包含阴阳对照），含内标对照，总反应体积为25 μL。
		9. 扩增循环次数≤45，阳性CT值判定≤38。
		▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
2	甲型分型（HxNy）试剂核酸检测试剂盒	1. 试剂盒用于甲型流感病毒多种分型（H1、H2、H3、H4、H5、H6、H7、H8、H9、H10、H11、H12、H13、H14、H15、H16、N1、N2、N3、N4、N5、N6、N7、N8、N9）核酸的定性检测。
		▲2. 规格：12T装，单条八连管支持独立完成1个完整样本的全流程检测，无需多条拼接/级联；单条8孔可独立作为1个检测单元。
		3. 适用范围：适用于（相应检项）定性检测。
		4. PCR-荧光探针法。含阴阳性对照，阳性对照不参与提取，用于PCR检测试剂的质控。
		▲5. 采用除酶以外一管预混液技术，非冻干。反应体系25 μL，核酸模板加样量5 μL。
		6. 适用于多通道荧光定量PCR仪器，如SLAN-96P、Gentier96R、AGS480、ABI7500、RocheLightCycler480/480 II、Bio-RadCFX96、ABIQuantStudio5/6/7、QuantStudioDx等。
		7. 灵敏度500拷贝/毫升；对目的靶标各标本均能检出且与其他型别无交叉；变异系数<5%。
		8. -20±5℃保存，有效期为12个月。可反复冻融7次。
		▲9. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
		▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
3	新甲型H1N1/季节性H3流感病毒核酸双重检测试剂盒	1. 荧光PCR法。
		2. 50T。
		3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内，包含甲型H1N1亚型、季节性H3亚型（H3N2）人类流感病毒。
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。
		6. 有效期：12个月，
		7. 最低检测限：5×10 ² copies/mL；
		▲8. 反应体系配置≤2管（不包含阴阳对照），含内标对照，总反应体积为25 μL。
		9. 扩增循环次数≤45，阳性CT值判定≤38。
		▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
4	乙型流感病毒BV/BY系核酸双重检测试剂盒	1. 荧光PCR法。
		2. 50T。
		3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。

		6.有效期：12个月。 7.最低检测限：5×10 ² copies/mL; ▲8.反应体系配置≤2管（不包含阴阳对照），含内标对照，总反应体积为25 μL。 9.扩增循环次数≤45，阳性CT值判定≤38。 ▲10.已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
5	H5\H7\H9禽流感病毒核酸检测试剂盒	1. 荧光PCR法。 2. 50T。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内，包含H5亚型、H7亚型和H9亚型禽流感病毒。 <u>▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。</u> 6.有效期：12个月。 7.最低检测限：5×10 ² copies/mL; ▲8.反应体系配置≤2管（不包含阴阳对照），含内标对照，总反应体积为25 μL。 9.扩增循环次数≤45，阳性CT值判定≤38。 ▲10.已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
6	H3亚型禽流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。 2. 25T。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 <u>▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。</u> 6.有效期：12个月。 7.最低检测限：5×10 ² copies/mL; ▲8、反应体系配置≤2管（不包含阴阳对照），含内标对照，总反应体积为25 μL。 9.扩增循环次数≤45，阳性CT值判定≤38。 ▲10.已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
7	H10亚型禽流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。 2. 50T。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 <u>▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。</u> 6.有效期：12个月。 7.最低检测限：5×10 ² copies/mL; ▲8、反应体系配置≤2管（不包含阴阳对照），含内标对照，总反应体积为25 μL。 9.扩增循环次数≤45，阳性CT值判定≤38。 ▲10.已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
8	欧亚类禽型H1N1猪流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。 2. 25T。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 <u>▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。</u> 6.有效期：12个月。 7.最低检测限：5×10 ² copies/mL;

		▲8. 反应体系配置≤2管（不包含阴阳对照），含内标对照，总反应体积为25 μL。 9. 扩增循环次数≤45，阳性CT值判定≤38。 ▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
9	H3N8流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。 2. 25T。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。</u> 6. 有效期：12个月。 7. 最低检测限：5×10² copies/mL； ▲8. 反应体系配置≤2管（不包含阴阳对照），含内标对照，总反应体积为25 μL。 9. 扩增循环次数≤45，阳性CT值判定≤38。 ▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
10	H9N2流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。 2. 50T。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。</u> 6. 有效期：12个月。 7. 最低检测限：5×10² copies/mL； ▲8. 反应体系配置≤2管（不包含阴阳对照），含内标对照，总反应体积为25 μL。 9. 扩增循环次数≤45，阳性CT值判定≤38。 ▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
11	EV/EV71/CA16三通道核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	1. 荧光PCR法。 2. 50T。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。</u> 6. 有效期：12个月。 7. 最低检测限：5×10² copies/mL； ▲8. 反应体系配置≤2管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用10次以上），总体积25 μL；含内标对照。 9. 扩增循环次数≤45，阳性CT值判定≤38。 ▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
12	柯萨奇病毒A10/A6型双通道核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	1. 荧光PCR法。 2. 50T。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。</u> 6. 有效期：12个月。 7. 最低检测限：5×10² copies/mL； ▲8. 反应体系配置≤2管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用10次以上），总体积25 μL；含内标对照。 9. 扩增循环次数≤45，阳性CT值判定≤38。

		▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
13	登革病毒通用型核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	1. 荧光PCR法。 2. 50T。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。</u> 6. 有效期：12个月。 7. 最低检测限：5×10 ² copies/mL； ▲8. 反应体系配置≤2管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用10次以上），总体积25 μL；含内标对照。 9. 扩增循环次数≤45，阳性CT值判定≤38。 ▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
14	登革病毒I型/II型/III型/IV型四重核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	1. 荧光PCR法。 2. 50T。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。</u> 6. 有效期：12个月。 7. 最低检测限：5×10 ² copies/mL； ▲8. 反应体系配置≤2管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用10次以上），总体积25 μL；含内标对照。 9. 扩增循环次数≤45，阳性CT值判定≤38。 ▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
15	基孔肯雅热核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	1. 荧光PCR法。 2. 50T。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。</u> 6. 有效期：12个月。 7. 最低检测限：5×10 ² copies/mL； ▲8. 反应体系配置≤2管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用10次以上），总体积25 μL；含内标对照。 9. 扩增循环次数≤45，阳性CT值判定≤38。 ▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
16	登革热/基孔肯雅热/寨卡三重核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	1. 荧光PCR法。 2. 50T。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。</u> 6. 有效期：12个月。 7. 最低检测限：5×10 ² copies/mL； ▲8. 反应体系配置≤2管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用10次以上），总体积25 μL；含内标对照。 9. 扩增循环次数≤45，阳性CT值判定≤38。 ▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
17	尼帕病毒核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	1. 荧光PCR法。 2. 50T。

	R-荧光探针法)	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 5. 有效期: 12个月。 6. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL; ▲7. 反应体系配置 ≤ 2 管 (不包含阴阳对照, 阳性对照能使用10次以上), 总体积 $25 \mu\text{L}$; 含内标对照。 8. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性CT值判定 ≤ 38 。 ▲9. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
18	诺如病毒通用型核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	1. 荧光PCR法。 2. 50T。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 ▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。 6. 有效期: 12个月。 7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL; ▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管 (不包含阴阳对照, 阳性对照能使用10次以上), 总体积 $25 \mu\text{L}$; 含内标对照。 9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性CT值判定 ≤ 38 。 ▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
19	诺如病毒GI/诺如病毒GII 核酸双重复实时荧光PCR检测试剂盒 (预分装)	1. 荧光PCR法。 2. 50T。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 ▲5. 可根据需要提供可拆卸96孔全混预分装体系包装和预混液体体系包装, 每个反应孔核酸体积 $5 \mu\text{L}$, 终体积 $25 \mu\text{L}$, 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。 6. 有效期: 12个月。 7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL; ▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管 (不包含阴阳对照, 阳性对照能使用10次以上), 总体积 $25 \mu\text{L}$; 含内标对照。 9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性CT值判定 ≤ 38 。 ▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
20	诺如病毒GI/GII 双通道核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	1. 荧光PCR法。 2. 50T。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 ▲5. 核酸检测试剂运行程序与诺如通用型一致。 6. 有效期: 12个月。 7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL; ▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管 (不包含阴阳对照, 阳性对照能使用10次以上), 总体积 $25 \mu\text{L}$; 含内标对照。 9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性CT值判定 ≤ 38 。 ▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
21	A/B/C组轮状病毒核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	1. 荧光PCR法。 2. 50T。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。

		▲5. 核酸检测试剂运行程序与诺如通用型一致。 6. 有效期：12个月。 7. 最低检测限：5×10² copies/mL； ▲8. 反应体系配置≤2管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用10次以上），总体系25 μL；含内标对照。 9. 扩增循环次数≤45，阳性CT值判定≤38。 ▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
22	札如病毒/腺病毒/星状病毒核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	1. 荧光PCR法。 2. 50T。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 ▲5. 核酸检测试剂运行程序与诺如通用型一致。 6. 有效期：12个月。 7. 最低检测限：5×10² copies/mL； ▲8. 反应体系配置≤2管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用10次以上），总体系25 μL；含内标对照。 9. 扩增循环次数≤45，阳性CT值判定≤38。 ▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
23	A组轮状病毒基因分型多重实时荧光PCR检测试剂盒（预分装）	1. 荧光PCR法。 ▲2. 12T，可检测A组轮状病毒、G1、G2、G3、G4、G8、G9、G10、G12、P[4]、P[6]、P[8]、P[9]、P[10]、P[11]基因型。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 ▲5. 可根据需要提供可拆卸96孔全混预分装体系包装和预混液体体系包装，每个反应孔核酸体积5 μL，终体积25 μL，<u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。</u> 6. 有效期：12个月。 7. 最低检测限：5×10² copies/mL； ▲8. 反应体系配置≤2管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用10次以上），总体系25 μL；含内标对照。 9. 扩增循环次数≤45，阳性CT值判定≤38。 ▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
24	H组轮状病毒核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	1. 荧光PCR法。 2. 50T。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 ▲5. 核酸检测试剂运行程序与诺如通用型一致。 6. 有效期：12个月。 7. 最低检测限：5×10² copies/mL； ▲8. 反应体系配置≤2管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用10次以上），总体系25 μL；含内标对照。 9. 扩增循环次数≤45，阳性CT值判定≤38。 ▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
25	百日咳杆菌核酸实时荧光PCR检测试剂	1. 荧光PCR法。 2. 50T。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。

		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。 6. 有效期：12个月。 7. 最低检测限：5×10² copies/mL； ▲8. 反应体系配置≤2管（不包含阴阳对照，阳性对照能使用10次以上），总体系25 μL；含内标对照。 9. 扩增循环次数≤45，阳性CT值判定≤38。 ▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
26	新冠病毒核酸 检测试剂盒	1. 荧光PCR法， 2. 100T 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内 6. 有效期：10个月， 6. 最低检测限：2×10² copies/mL； ▲7. 反应体系≤2管，预混（不包含阴阳对照），总体系30 μL；含内标对照。 8. 扩增循环次数≤45，阳性CT值判定≤38 ▲9. 已在投标文件中提供投标产品医疗器械注册证复印件和说明书复印件。
27	核酸提取试剂 盒（磁珠法）	▲64T/盒，适用于天隆GeneRotex96。
28	百消净	100片/瓶。
29	多色记号笔	实验室专用，耐低温，大小双头，耐酒精。
30	96孔配套透明 光学膜	100PIC/盒，适用ABI7500/VIIA7/Q7
31	1ml一次性无菌 注射器	无菌、100支/盒
32	5ml一次性无菌 注射器	无菌、100支/盒
33	一次性无菌注 射器	无菌、0.7*32TWLB，100支/盒
34	一次性加样槽	200只/箱，50ml，白色，灭菌，独立包装
35	细胞培养板	1个/包，50包/箱，6孔，孔直径34.80mm，生长面积9.5cm ² ，工作体积：1.9—2.9ML
36	PBS1X	（PH7.4）不含钙·镁离子·酚红不含丙酮酸钠，500ML/瓶
37	庆大霉素/两性 霉素溶液	100ml
38	青链霉素混合 液（-20℃）	100ML/瓶5000U/mL
39	7.5%NaHCO ₃ 溶 液	100ml/瓶，浓缩0.0075；pH值8.3，有效期18个月。
40	三抗/青霉素- 链霉素-制霉菌 素	无菌，规格：100ml
41	一次性血凝板 96孔	U型孔，10个1袋
42	水系针式过滤 器	灭菌，100个/包，（0.45）Φ13

43	水系针式过滤器	灭菌, 100个/包, (0.22) Φ13
44	一次性灭菌滴管	3ml; 灭菌, 独立包装, 100支/包
45	2ml离心管	500支/包, 无色灭菌, 无热源, 无核酸酶, 无菌, PCR适用, 低吸附。
46	4ml灭菌冻存管	50支/包; PP材质, 无核酸酶, 圆底, 自立, 外旋密盖, 硅胶垫圈。
47	5ml灭菌冻存管	50支/包; PP材质, 无核酸酶, 圆底, 自立, 外旋密盖, 硅胶垫圈。
48	冷冻管盒(血清盒)	100孔。
49	EDTA抗凝豚鼠血	5ml/支, 2支/套。
50	新型冠状病毒核酸(2019-nCoV RNA) 冻干粉质样品	浓度为: 2000 copies/mL, 0.5ml/支, 10支/盒。
51	10 μL带滤芯移液器吸头	加长10 μL带滤芯移液器吸头, 适用于Eppendorf、THERMO、BRAND移液器。96支/小盒, 10小盒/中盒, 高精度-低吸附, 带滤芯已消毒盒装。
52	20 μL带滤芯移液器吸头	20 μL带滤芯移液器吸头, 适用于Eppendorf等移液器。96支/小盒, 10小盒/中盒, 高精度-低吸附, 带滤芯已消毒盒装。
53	100 μL带滤芯移液器吸头	100 μL带滤芯移液器吸头, 适用于Eppendorf等移液器。96支/小盒, 10小盒/中盒, 高精度-低吸附, 带滤芯已消毒盒装。
54	200 μL带滤芯移液器吸头	200 μL带滤芯移液器吸头, 适用于Eppendorf等移液器。96支/小盒, 10小盒/中盒, 高精度-低吸附, 带滤芯已消毒盒装。
55	200 μL带滤芯移液器吸头	加长200 μL带滤芯移液器吸头, 适用于Eppendorf等移液器。96支/小盒, 10小盒/中盒, 高精度-低吸附, 带滤芯已消毒盒装。
56	1000 μL带滤芯移液器吸头	1000 μL带滤芯移液器吸头, 适用于Eppendorf等移液器。96支/小盒, 10小盒/中盒, 高精度-低吸附, 带滤芯已消毒盒装。
57	1200 μL带滤芯移液器吸头	1200 μL带滤芯移液器吸头, 适用于Eppendorf等移液器。96支/小盒, 10小盒/中盒, 高精度-低吸附, 带滤芯已消毒盒装。
58	无核酸酶水	1. 规格: 10x100mL/盒; 2. 无DNase, 分子生物学级, 无RNase;
59	200ul阔口吸头	1. 规格: 96支/盒; 2. 无RNase/Dnase酶, 无热源, 未灭菌。
60	96孔圆形孔U型底深孔板	1. 字母-数字坐标标识易于确定孔位, 产品平整度高, 外形尺寸一致性好, 确保封膜不漏液; 2. 标准化: 符合SBS标准; 3. 材质: 采用医疗级原料; 4. 总容量: 1.3mL; 5. 洁净度: 无DNA酶, RNA酶和蛋白酶, 无热源。
61	96孔全裙边PCR板	1. 96孔全裙边, 双组件设计, 黑色字母数字标签, 易于识别。 2. 薄壁设计有效减少DNA结合; 3. 标准化: 符合SBS标准; 4. 工作容积: 200ul; 5. 洁净度: 无DNA酶, RNA酶和人类基因组DNA; 6. 与自动化建库仪兼容, 保障设备正常使用。
62	可掰开PCR八连管及管盖	1. 八连管为标准96孔设计, 可竖向折断成单条八连管; 2. 孔壁为均匀薄壁, 可提供最大程度的均一性导热;

		3. 双材质的设计, 坚固的板面更适用于热封膜。可与八连管盖配套使用;
		4. 标准工作容积 (管) 200 μ L; 最大总容量 (管) 300 μ L。
63	0.5mL冻存管, PCR级	1. 螺旋盖微型管, 可高压灭菌, 密封性符合ADR&IATA标准;
		2. 稳定的底边设计, 即使没有底座, 也能立在实验室工作台上;
		3. 滚花设计, 卡入专用底座后, 可实现单手拧紧。
		4. 规格: 0.5mL。
64	2mL冻存管, PCR级	1. 螺旋盖微型管, 可高压灭菌, 密封性符合ADR&IATA标准;
		2. 稳定的底边设计, 即使没有底座, 也能立在实验室工作台上;
		3. 滚花设计, 卡入专用底座后, 可实现单手拧紧;
		4. 规格: 2mL。
65	空气罐	1. 用于医疗设备、电脑除尘与清洁等方面, 配有导管能更深入地清洁, 使用方便安全, 可避免倾斜倒喷导致液体流出现象;
		2. 规格: 399mm (284g)
66	创伤弧菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。
		2. 50T。
		3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。
		6. 有效期: 12个月。
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;
		▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管 (不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μ L。
		9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性CT值判定 ≤ 38 。
		▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
67	溶藻弧菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。
		2. 50T。
		3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。
		6. 有效期: 12个月。
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;
		▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管 (不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μ L。
		9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性CT值判定 ≤ 38 。
		▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
68	河弧菌、溶藻弧菌、创伤弧菌三重核酸检测试剂盒 (荧光PCR法)	1. 荧光PCR法。
		2. 50T。
		3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。
		6. 有效期: 12个月。
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;
		▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管 (不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μ L。
		9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性CT值判定 ≤ 38 。
		▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。

69	河弧菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。
		2. 50T。
		3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。
		▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。</u>
		6. 有效期：12个月。
		7. 最低检测限：5×10 ² copies/mL；
		▲8. 反应体系配置≤2管（不包含阴阳对照），含内标对照，总反应体积为25 μL。
		9. 扩增循环次数≤45，阳性CT值判定≤38。
		▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
70	肠致病性大肠埃希氏菌（EPEC）核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。
		2. 50T。
		3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。
		▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。</u>
		6. 有效期：12个月。
		7. 最低检测限：5×10 ² copies/mL；
		▲8. 反应体系配置≤2管（不包含阴阳对照），含内标对照，总反应体积为25 μL。
		9. 扩增循环次数≤45，阳性CT值判定≤38
		▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
71	肠聚集性大肠埃希氏菌（EAEC）核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。
		2. 50T。
		3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。
		▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。</u>
		6. 有效期：12个月。
		7. 最低检测限：5×10 ² copies/mL；
		▲8. 反应体系配置≤2管（不包含阴阳对照），含内标对照，总反应体积为25 μL。
		9. 扩增循环次数≤45，阳性CT值判定≤38。
		▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
72	肠出血性大肠埃希氏菌（EHEC）核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。
		2. 50T。
		3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。
		▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。</u>
		6. 有效期：12个月。
		7. 最低检测限：5×10 ² copies/mL；
		▲8. 反应体系配置≤2管（不包含阴阳对照），含内标对照，总反应体积为25 μL。
		9. 扩增循环次数≤45，阳性CT值判定≤38。
		▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
73	肠侵袭性大肠埃希氏菌（EIEC）核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。
		2. 50T。
		3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。

	PCR检测试剂盒	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 ▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。 6. 有效期：12个月。 7. 最低检测限：5×10² copies/mL； ▲8. 反应体系配置≤2管（不包含阴阳对照），含内标对照，总反应体积为25 μL。 9. 扩增循环次数≤45，阳性CT值判定≤38。 ▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
74	肠产毒性大肠埃希氏菌（EPEC）核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。 2. 50T。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 ▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。 6. 有效期：12个月。 7. 最低检测限：5×10² copies/mL； ▲8. 反应体系配置≤2管（不包含阴阳对照），含内标对照，总反应体积为25 μL。 9. 扩增循环次数≤45，阳性CT值判定≤38。 ▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
75	志贺氏菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。 2. 50T。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 ▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。 6. 有效期：12个月。 7. 最低检测限：5×10² copies/mL； ▲8. 反应体系配置≤2管（不包含阴阳对照），含内标对照，总反应体积为25 μL。 9. 扩增循环次数≤45，阳性CT值判定≤38。 ▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
76	大肠埃希氏菌0157核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。 2. 50T。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 ▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。 6. 有效期：12个月。 7. 最低检测限：5×10² copies/mL； ▲8. 反应体系配置≤2管（不包含阴阳对照），含内标对照，总反应体积为25 μL。 9. 扩增循环次数≤45，阳性CT值判定≤38。 ▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
77	小肠结肠炎耶尔森氏菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。 2. 50T。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 ▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。 6. 有效期：12个月。

		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL; ▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管 (不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μ L。 9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性CT值判定 ≤ 38 。 ▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
78	铜绿假单胞菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。 2. 50T。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 ▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。 6. 有效期: 12个月。 7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL; ▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管 (不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μ L。 9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性CT值判定 ≤ 38 。 ▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
79	布鲁氏菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。 2. 50T。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 ▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。 6. 有效期: 12个月。 7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL; ▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管 (不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μ L。 9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性CT值判定 ≤ 38 。 ▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
80	十四种常见食源性致病菌多重PCR试剂	1. 荧光PCR法。 2. 50T。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 ▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。 6. 有效期: 12个月。 7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL; ▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管 (不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μ L。 9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性CT值判定 ≤ 38 。 ▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
81	小肠结肠炎耶尔森氏菌实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。 2. 50T。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 ▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。 6. 有效期: 12个月。 7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL; ▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管 (不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μ L。

		9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。 ▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
82	致病菌其他发热症候群核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒	1. 实时荧光定量PCR法。 2. 10T。 3. 适用于ABI7500、VIIA7、Q7、天隆扩增仪。 ▲4. 程序运行反应时间65分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。</u> 6. 有效期: 12个月, 到货后质保期不少于10个月。 7. 最低检测限: 500copies/mL; ▲8. 检测病原体种类包括: 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、隐球菌、曲霉菌、耶氏肺孢子菌。 ▲9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。
83	致病菌肺炎脑膜炎症候群核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒	1. 实时荧光定量PCR法。 2. 10T。 3. 适用于ABI7500、VIIA7、Q7、天隆扩增仪。 ▲4. 程序运行反应时间65分钟以内。 ▲5. <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。</u> 6. 有效期: 12个月, 到货后质保期不少于10个月。 7. 最低检测限: 500copies/mL; ▲8. 检测病原体种类包括: 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。 ▲9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。
84	细菌核酸提取试剂盒(磁珠法)	64T/盒, 适用于天隆NP968-C型
85	细菌核酸提取试剂盒(磁珠法)	64T/盒, 适用于天隆GenRotex96型
86	多功能病原体通用型核酸提取试剂	64T/盒, 适用于天隆GenRotex96型
87	多功能病原体通用型核酸提取试剂	20T/盒, 适用于天隆GenRotex96型
88	6种腹泻病毒核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒	1. 适用于ABI7500、VIIA7、Q7、天隆扩增仪。 2. 适用范围: 适用于定性检测从粪便、肛拭子和呕吐物中提取的诺如病毒GⅠ型、诺如病毒GⅡ型、札如病毒、A组轮状病毒、腺病毒、星状病毒核酸。 3. 检测性能: 灵敏度最高达500copies/mL, 与其他病原菌无交叉反应。 ▲4. 检测时间: 采用2个反应管一次性完成多重病毒核酸的定性检测, 反应时长60min。 ▲5. 采用预混液技术: 反应液1管, 酶混合液1管, 减少体系配置时间。 6. 反应体系: 25 μL。 7. 质量控制: 含有阴性对照及阳性对照, 便于结果判定。

		8. 试剂规格：每盒的检测量为50T，并可同时提供25T包装。
		9. 运输保存：冷冻条件下运输，-20℃保存。
		10. 有效期：12个月，到货后质保期不少于10个月。
		▲11. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
89	志贺菌stx1、stx2毒力鉴定试剂盒	1. 含stx1、stx2毒力基因。
		2. 25T。
		3. 有效期：12个月，到货后质保期不少于10个月。
		▲4. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
90	空肠弯曲菌实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。
		2. 50T。
		3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。
		6. 有效期：12个月。
		7. 最低检测限：5×10 ² copies/mL；
		▲8. 反应体系配置≤2管（不包含阴阳对照），含内标对照，总反应体积为25 μL。
		9. 扩增循环次数≤45，阳性CT值判定≤38。
		▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
91	艰难梭菌实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。
		2. 50T。
		3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。
		6. 有效期：12个月。
		7. 最低检测限：5×10 ² copies/mL；
		▲8. 反应体系配置≤2管（不包含阴阳对照），含内标对照，总反应体积为25 μL。
		9. 扩增循环次数≤45，阳性CT值判定≤38。
		▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
92	唐菖蒲伯克霍尔德氏菌（通用型、椰毒假单胞菌酵米面亚种）双重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	1. 荧光PCR法。
		2. 50T。
		3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。
		6. 有效期：12个月。
		7. 最低检测限：5×10 ² copies/mL；
		▲8. 反应体系配置≤2管（不包含阴阳对照），含内标对照，总反应体积为25 μL。
		9. 扩增循环次数≤45，阳性CT值判定≤38。
		▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
93	嗜水气单胞菌实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。
		2. 50T。
		3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。
		6. 有效期：12个月。

		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL; ▲8. 反应体系配置≤ 2管 (不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μL。 9. 扩增循环次数≤ 45, 阳性CT值判定≤ 38。 ▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
94	新冠N、ORFlab、辣椒轻斑三重核酸定量标准品	1. 原料为全基因组假病毒和灭活菌液; 2. 液体, -20度保存; 3. 规格: 0.5ml/支, 3支/盒。 ▲4. 为确保溯源性, 已在投标文件中提供有证标准物质证书GBW (E), 并提供有证标准物质在有效期内的复制批证明。市场上无有证标准物质证书的病种, 提供生产方参与3家以上数字PCR定值报告证明并加盖我司公章; ▲5. 定量标准物质采用数字PCR定制, 已提供出厂质控报告, 提供不少于两种数字PCR方法学的实验图, 质控报告中需注明不确定度范围。 ▲6. 已在投标文件中提供由有资质的第三方检测机构出具的不确定度报告。
95	基孔肯雅热病毒基因假病毒核酸有证标准物质	1. 液体, -20度保存; 2. 规格: 0.65ml/支, 1支/盒 ▲3. 为确保溯源性, 已在投标文件中提供有证标准物质证书GBW (E), 并提供有证标准物质在有效期内的复制批证明; ▲4. 定量标准物质采用数字PCR定值, 提供出厂质控报告, 提供不少于两种数字PCR方法学的实验图, 质控报告中需注明不确定度范围。
96	寨卡病毒亚洲型别假病毒核酸有证标准物质	1. 液体, -20度保存; 2. 规格: 0.65ml/支, 1支/盒 ▲3. 为确保溯源性, 已在投标文件中提供有证标准物质证书GBW (E), 并提供有证标准物质在有效期内的复制批证明, 市场上无有证标准物质证书的病种, 提供生产方参与多家数字PCR定值报告证明并加盖我司公章; ▲4. 定量标准物质采用数字PCR定值, 提供出厂质控报告, 提供不少于两种数字PCR方法学的实验图, 质控报告中需注明不确定度范围。
97	大别班达病毒M基因核酸有证标准物质	1. 液体, -20度保存; 2. 规格: 0.65ml/支, 1支/盒 ▲3. 为确保溯源性, 已在投标文件中提供有证标准物质证书GBW (E), 并提供有证标准物质在有效期内的复制批证明, 市场上无有证标准物质证书的病种, 提供生产方参与多家数字PCR定值报告证明并加盖我司公章; ▲4. 定量标准物质采用数字PCR定值, 提供出厂质控报告, 提供不少于两种数字PCR方法学的实验图, 质控报告中需注明不确定度范围。
98	24种常见腹泻病原体核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒 (预分装)	1. 荧光PCR法。 2. 12T, 含单核细胞增生性李斯特氏菌、沙门氏菌、大肠埃希氏菌0157、金黄色葡萄球菌、致泻大肠埃希氏菌、阪崎克罗诺杆菌、志贺氏菌、小肠结肠炎耶尔森菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、霍乱弧菌、副溶血性弧菌、艾伯特埃希氏菌、假结核耶尔森菌、拟态弧菌、河弧菌、诺如病毒GI型、诺如病毒GII型、札如病毒、腺病毒、星状病毒、轮状病毒A组、轮状病毒B组、轮状病毒C组常见的二十四种食源性致病菌的核酸检测。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 ▲5. 提供可拆卸96孔全混预分装体系包装和预混液体系包装, 每个反应

		孔核酸体积5 μL, 终体积25 μL, 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。
		6. 有效期: 12个月。
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;
		▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μL。
		9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38
		▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。
99	高级擦镜纸	10*15CM, 100页/本200本/箱
100	专用油镜油(常温5-30度)	20ml/瓶, 4瓶/盒
101	姬姆萨染色液(Giemsa)染色液	1. 100ml/瓶, 4瓶/盒 2. 液100ml, 3液4*250ml, 常温5-30℃ 3. 有效期3年
102	恶性疟原虫/间日疟原虫检测试剂盒(胶体金法)	1. 20*20/盒 2. 有效期2年
103	寄生虫检测片盒(改良加藤氏法)	1. 100T/盒 2. 有效期2年
104	显微镜盖玻片	24×50mm, 100片/盒
105	超净高级封片胶	100ml/瓶
106	吸头	0.5-200 μL; 1000只/袋, 适用于thermo系列移液器
107	9种腹泻病毒核酸检测试剂盒(PCR熔解曲线法)	1. 检测技术: 超多重实时荧光PCR熔解曲线技术, 适用机型包含ABI7500、7500FAST、Bio-RadCFX96、上海宏石SLAN-96P等全自动荧光PCR检测仪。 2. 适用范围: 适用于定性检测从粪便、肛拭子和呕吐物及培养物中提取的札如病毒、肠道腺病毒、星状病毒、诺如病毒G I 型、诺如病毒G II 型、A组轮状病毒、B组轮状病毒、C组轮状病毒和H组轮状病毒的核酸。 3. 检测性能: 灵敏度最低300copies/mL, 通过Tm值和Ct值双重判读, 与其他病原菌均无交叉反应。 ▲4. 检测时间: 采用除酶以外1管预混液技术, 最多采用1个反应孔, 单孔一次性完成9种基因型的定性检测, 酶体积2 μL, 核酸体积5 μL, 总体积25 μL, 反应全流程90min。 ▲5. 所适配仪器温度控制: 扩增阶段对扩增温度无设置限制, 熔解阶段升温速率0.16℃/s, 减少非特异性结合, 缩短实验流程设置和时间。 6. 质量控制: 包含阳性对照、阴性对照以及内参基因, 以保证结果的准确判定。 7. 试剂规格: 12T, -20±5℃保存, 冻融次数7次。 8. qPCR分析软件: 可提供试剂盒同品牌的熔解曲线结果判读软件, 一键即可完成多种病原体的结果判读。

第十一章 技术要求偏离表

所投分标（如有）： 1 分标

项号	标的名称	招标文件技术要求	投标响应内容	偏离说明 (正偏离/ 负偏离/ 无偏离)
1	甲型/乙型流感病毒核酸双重检测试剂盒	1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. 50T。	2. 50T。	无偏离
		3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间30分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。	无偏离
		6. 有效期: ≥9个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	无偏离
		▲8. 反应体系配置 ≤2管 (不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为25 μL。	▲8. 反应体系配置 ≤2管 (不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μL。	无偏离
		9. 扩增循环次数 ≤45, 阳性CT值判定 ≤38。	9. 扩增循环次数 ≤45, 阳性CT值判定 ≤38。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
2	甲型分型 (HxNy) 试剂核酸检测试剂盒	1. 要求试剂盒用于甲型流感病毒多种分型 (H1、H2、H3、H4、H5、H6、H7、H8、H9、H10、H11、H12、H13、H14、H15、H16、N1、N2、N3、N4、N5、N6、N7、N8、N9) 核酸的定性检测。	1. 试剂盒用于甲型流感病毒多种分型 (H1、H2、H3、H4、H5、H6、H7、H8、H9、H10、H11、H12、H13、H14、H15、H16、N1、N2、N3、N4、N5、N6、N7、N8、N9) 核酸的定性检测。	无偏离
		▲2. 规格: 12T装, 单条八连管必须支持独立完成1个完整样本的全流程检测, 无需多条拼接/级联; 单条8孔可独立作为1个检测单元。	▲2. 规格: 12T装, 单条八连管支持独立完成1个完整样本的全流程检测, 无需多条拼接/级联; 单条8孔可独立作为1个检测单元。	无偏离
		3. 适用范围: 适用于 (相应检项) 定性检测。	3. 适用范围: 适用于 (相应检项) 定性检测。	无偏离
		4. PCR-荧光探针法。含阴阳性对照, 阳性对照不参与提取, 用于PCR检测试剂的质控。	4. PCR-荧光探针法。含阴阳性对照, 阳性对照不参与提取, 用于PCR检测试剂的质控。	无偏离
		▲5. 采用除酶以外一管预混液技术, 非冻干。反应体系25 μL, 核酸模板加样量5 μL。	▲5. 采用除酶以外一管预混液技术, 非冻干。反应体系25 μL, 核酸模板加样量5 μL。	无偏离
		6. 适用于多通道荧光定量PCR仪器, 如SLAN-96P、Gentier 96R、	6. 适用于多通道荧光定量PCR仪器, 如SLAN-96P、Gentier96R、	无偏离

		AGS480、ABI7500、Roche LightCycler480/480 II、Bio-Rad CFX96、ABI QuantStudio 5/6/7、QuantStudio Dx等。	AGS480、ABI7500、RocheLightCycler480/480 II、Bio-RadCFX96、ABIQuantStudio5/6/7、QuantStudioDx等。	
		7. 灵敏度≤500拷贝/毫升;对目的靶标各标本均能检出且与其他型别无交叉;变异系数<5%。	7. 灵敏度500拷贝/毫升;对目的靶标各标本均能检出且与其他型别无交叉;变异系数<5%。	无偏离
		8. -20±5℃保存,有效期为12个月。可反复冻融不低于7次。	8. -20±5℃保存,有效期为12个月。可反复冻融7次。	无偏离
		▲9. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲9. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
3	新甲型H1N1/季节性H3流感病毒核酸双重检测试剂盒	1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. ≥50T。	2. 50T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内,包含甲型H1N1亚型、季节性H3亚型(H3N2)人类流感病毒。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内,包含甲型H1N1亚型、季节性H3亚型(H3N2)人类流感病毒。	无偏离
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。	无偏离
		6. 有效期:≥9个月。	6. 有效期:12个月。	无偏离
		7. 最低检测限:5×10 ² copies/mL;	7. 最低检测限:5×10 ² copies/mL;	无偏离
		▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照),需含内标对照,总反应体积为25 μL。	▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照),含内标对照,总反应体积为25 μL。	无偏离
		9. 扩增循环次数≤45,阳性CT值判定≤38。	9. 扩增循环次数≤45,阳性CT值判定≤38。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
4	乙型流感病毒BV/BY系核酸双重检测试剂盒	1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. ≥50T。	2. 50T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。	无偏离
		6. 有效期:≥9个月。	6. 有效期:12个月。	无偏离
		7. 最低检测限:5×10 ² copies/mL;	7. 最低检测限:5×10 ² copies/mL;	无偏离
		▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照),需含内标对照,总反应体积为25 μL。	▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照),含内标对照,总反应体积为25 μL。	无偏离
		9. 扩增循环次数≤45,阳性CT值判定≤38。	9. 扩增循环次数≤45,阳性CT值判定≤38。	无偏离

		定≤38。	判定≤38。	
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
5	H5\H7\H9 禽流感病毒核酸 检测试剂盒	1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. ≥50T。	2. 50T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内，包含H5亚型、H7亚型和H9亚型禽流感病毒。	无偏离
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	无偏离
		6. 有效期: 12个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL	无偏离
		▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为25 μL。	▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μL。	无偏离
		9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。	9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
6	H3亚型禽 流感病毒核 酸实时荧光 PCR检测试 剂盒	1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. ≥25T。	2. 25T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	无偏离
		6. 有效期: ≥9个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL	无偏离
		▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为25 μL。	▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μL。	无偏离
		9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。	9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
7	H10亚型 禽流感病 毒核酸实 时荧光 PCR检测 试剂盒	1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. ≥50T。	2. 50T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离

		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	无偏离
		6. 有效期: ≥9个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL	无偏离
		▲8. 反应体系配置 ≤2管 (不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为25 μL。	▲8. 反应体系配置 ≤2管 (不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μL。	无偏离
		9. 扩增循环次数 ≤45, 阳性CT值判定 ≤38。	9. 扩增循环次数 ≤45, 阳性CT值判定 ≤38。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
		1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. ≥25T。	2. 25T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离
8	欧亚类禽型H1N1猪流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	无偏离
		6. 有效期: ≥9个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL	无偏离
		▲8. 反应体系配置 ≤2管 (不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为25 μL。	▲8. 反应体系配置 ≤2管 (不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μL。	无偏离
		9. 扩增循环次数 ≤45, 阳性CT值判定 ≤38。	9. 扩增循环次数 ≤45, 阳性CT值判定 ≤38。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
		1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. ≥25T。	2. 25T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离
9	H3N8流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	无偏离
		6. 有效期: ≥9个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL	无偏离
		▲8. 反应体系配置 ≤2管 (不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为25 μL。	▲8. 反应体系配置 ≤2管 (不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μL。	无偏离
		9. 扩增循环次数 ≤45, 阳性CT值判定 ≤38。	9. 扩增循环次数 ≤45, 阳性CT值判定 ≤38。	无偏离
		1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. ≥25T。	2. 25T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	无偏离

		定≤38。	判定≤38。	
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
10	H9N2流感病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. ≥50T。	2. 50T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	无偏离
		6. 有效期: ≥9个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL	无偏离
		▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为25 μL。	▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μL。	无偏离
		9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。	9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
11	EV/EV71/CA16三通道核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. ≥50T。	2. 50T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	无偏离
		6. 有效期: ≥9个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL	无偏离
		▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照, 阳性对照能使用10次以上), 总体系≤25 μL; 需含内标对照。	▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照, 阳性对照能使用10次以上), 总体系25 μL; 含内标对照。	无偏离
		9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。	9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
12	柯萨奇病毒A10/A6型双通道核酸检测试剂盒 (PCR-荧光	1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. ≥50T。	2. 50T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离

13	登革病毒通用型核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	探针法)	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	无偏离
			6. 有效期: ≥9个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
			7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL	无偏离
			▲8. 反应体系配置 ≤2管 (不包含阴阳对照, 阳性对照能使用10次以上), 总体系 ≤25 μL; 需含内标对照。	▲8. 反应体系配置 ≤2管 (不包含阴阳对照, 阳性对照能使用10次以上), 总体系 25 μL; 含内标对照。	无偏离
			9. 扩增循环次数 ≤45, 阳性CT值判定 ≤38。	9. 扩增循环次数 ≤45, 阳性CT值判定 ≤38。	无偏离
			▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
			1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
			2. ≥50T。	2. 50T。	无偏离
			3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
			▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离
14	登革病毒I型/II型/III型/IV型四重核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	无偏离
			6. 有效期: ≥9个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
			7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL	无偏离
			▲8. 反应体系配置 ≤2管 (不包含阴阳对照, 阳性对照能使用10次以上), 总体系 ≤25 μL; 需含内标对照。	▲8. 反应体系配置 ≤2管 (不包含阴阳对照, 阳性对照能使用10次以上), 总体系 25 μL; 含内标对照。	无偏离
			9. 扩增循环次数 ≤45, 阳性CT值判定 ≤38。	9. 扩增循环次数 ≤45, 阳性CT值判定 ≤38。	无偏离
			▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
			1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
			2. ≥50T。	2. 50T。	无偏离
			3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
			▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离

		上), 总体系 $\leq 25 \mu\text{L}$; 需含内标对照。	以上), 总体系 $25 \mu\text{L}$; 含内标对照。	
		9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性CT值判定 ≤ 38 。	9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性CT值判定 ≤ 38 。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
15	基孔肯雅热核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. $\geq 50\text{T}$ 。	2. 50T 。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。	无偏离
		6. 有效期: ≥ 9 个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL ;	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL ;	无偏离
		▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管 (不包含阴阳对照, 阳性对照能使用10次以上), 总体系 $\leq 25 \mu\text{L}$; 需含内标对照。	▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管 (不包含阴阳对照, 阳性对照能使用10次以上), 总体系 $25 \mu\text{L}$; 含内标对照。	无偏离
		9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性CT值判定 ≤ 38 。	9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性CT值判定 ≤ 38 。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
16	登革热/基孔肯雅热/寨卡三重核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. $\geq 50\text{T}$ 。	2. 50T 。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。	无偏离
		6. 有效期: ≥ 9 个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL ;	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL ;	无偏离
		▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管 (不包含阴阳对照, 阳性对照能使用10次以上), 总体系 $\leq 25 \mu\text{L}$; 需含内标对照。	▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管 (不包含阴阳对照, 阳性对照能使用10次以上), 总体系 $25 \mu\text{L}$; 含内标对照。	无偏离
		9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性CT值判定 ≤ 38 。	9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性CT值判定 ≤ 38 。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
17	尼帕病毒核酸检测	1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. $\geq 50\text{T}$ 。	2. 50T 。	无偏离

	试剂盒(P CR-荧光 探针法)	3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增 仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增 仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以 内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以 内。	无偏离
		5. 有效期: ≥9个月。	5. 有效期: 12个月。	无偏离
		6. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL ;	6. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL ;	无偏离
		▲7. 反应体系配置 ≤2管 (不包含 阴阳对照, 阳性对照能使用10次以 上), 总体积 ≤25 μL; 需含内标对 照。	▲7. 反应体系配置 ≤2管 (不包含 阴阳对照, 阳性对照能使用10次 以上), 总体积 25 μL; 含内标对 照。	无偏离
		8. 扩增循环次数 ≤45, 阳性CT值判 定 ≤38。	8. 扩增循环次数 ≤45, 阳性CT值 判定 ≤38。	无偏离
		▲9. 在投标文件中提供投标产品 说明书复印件。	▲9. 已在投标文件中提供投标产 品说明书复印件。	无偏离
		1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. ≥50T。	2. 50T。	无偏离
18	诺如病毒 通用型核 酸检测试 剂盒 (PCR -荧光探 针法)	3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增 仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增 仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以 内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以 内。	无偏离
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试 剂都能同时在一台机器上运行。	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试 剂都能同时在一台机器上运行。	无偏离
		6. 有效期: ≥9个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL ;	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL ;	无偏离
		▲8. 反应体系配置 ≤2管 (不包含 阴阳对照, 阳性对照能使用10次以 上), 总体积 ≤25 μL; 需含内标对 照。	▲8. 反应体系配置 ≤2管 (不包含 阴阳对照, 阳性对照能使用10次 以上), 总体积 25 μL; 含内标对 照。	无偏离
		9. 扩增循环次数 ≤45, 阳性CT值判 定 ≤38。	9. 扩增循环次数 ≤45, 阳性CT值 判定 ≤38。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品 说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标 产品说明书复印件。	无偏离
		1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
19	诺如病毒 GI/诺如 病毒GII 核酸双重 实时荧光 PCR检测 试剂盒 (预 分装)	2. ≥50T。	2. 50T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增 仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增 仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以 内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以 内。	无偏离
		▲5. 可根据需要提供可拆卸96孔 全混预分装体系包装和预混液体 系包装, 每个反应孔核酸体积 ≤5 μL, 终体积 ≤25 μL, 核酸检测试 剂与其他病原试剂都能同时在一 台机器上运行。	▲5. 可根据需要提供可拆卸96孔 全混预分装体系包装和预混液体 系包装, 每个反应孔核酸体积 5 μ L, 终体积 25 μL, 核酸检测试剂 与其他病原试剂都能同时在一 台机器上运行。	无偏离
		6. 有效期: ≥9个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离

		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL ;	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL ;	无偏离
		▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管(不包含阴阳对照, 阳性对照能使用10次以上), 总体系 $\leq 25 \mu\text{L}$; 需含内标对照。	▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管(不包含阴阳对照, 阳性对照能使用10次以上), 总体系 $25 \mu\text{L}$; 含内标对照。	无偏离
		9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性CT值判定 ≤ 38 。	9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性CT值判定 ≤ 38 。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
20	诺如病毒GI/GII双通道核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. $\geq 50\text{T}$ 。	2. 50T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离
		▲5. 核酸检测试剂运行程序与诺如通用型一致。	▲5. 核酸检测试剂运行程序与诺如通用型一致。	无偏离
		6. 有效期: ≥ 9 个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL ;	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL ;	无偏离
		▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管(不包含阴阳对照, 阳性对照能使用10次以上), 总体系 $\leq 25 \mu\text{L}$; 需含内标对照。	▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管(不包含阴阳对照, 阳性对照能使用10次以上), 总体系 $25 \mu\text{L}$; 含内标对照。	无偏离
		9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性CT值判定 ≤ 38 。	9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性CT值判定 ≤ 38 。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
21	A/B/C组轮状病毒核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. $\geq 50\text{T}$ 。	2. 50T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离
		▲5. 核酸检测试剂运行程序与诺如通用型一致。	▲5. 核酸检测试剂运行程序与诺如通用型一致。	无偏离
		6. 有效期: ≥ 9 个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL ;	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL ;	无偏离
		▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管(不包含阴阳对照, 阳性对照能使用10次以上), 总体系 $\leq 25 \mu\text{L}$; 需含内标对照。	▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管(不包含阴阳对照, 阳性对照能使用10次以上), 总体系 $25 \mu\text{L}$; 含内标对照。	无偏离
		9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性CT值判定 ≤ 38 。	9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性CT值判定 ≤ 38 。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离

22	札如病毒/腺病毒/星状病毒核酸检测试剂盒(P CR-荧光探针法)	1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. $\geq 50T$ 。	2. 50T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离
		▲5. 核酸检测试剂运行程序与诺如通用型一致。	▲5. 核酸检测试剂运行程序与诺如通用型一致。	无偏离
		6. 有效期: ≥ 9 个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL	无偏离
		▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管(不包含阴阳对照, 阳性对照能使用10次以上), 总体系 $25 \mu L$; 需含内标对照。	▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管(不包含阴阳对照, 阳性对照能使用10次以上), 总体系 $25 \mu L$; 含内标对照。	无偏离
		9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性CT值判定 ≤ 38 。	9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性CT值判定 ≤ 38 。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
23	A组轮状病毒基因分型多重实时荧光PCR检测试剂盒(预分装)	1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		▲2. $\geq 12T$, 可检测A组轮状病毒、G1、G2、G3、G4、G8、G9、G10、G12、P[4]、P[6]、P[8]、P[9]、P[10]、P[11]基因型。	▲2. 12T, 可检测A组轮状病毒、G1、G2、G3、G4、G8、G9、G10、G12、P[4]、P[6]、P[8]、P[9]、P[10]、P[11]基因型。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离
		▲5. 可根据需要提供可拆卸96孔全混预分装体系包装和预混液体系包装, 每个反应孔核酸体积 $\leq 5 \mu L$, 终体积 $\leq 25 \mu L$, 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。	▲5. 可根据需要提供可拆卸96孔全混预分装体系包装和预混液体系包装, 每个反应孔核酸体积 $5 \mu L$, 终体积 $25 \mu L$, 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。	无偏离
		6. 有效期: ≥ 9 个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL	无偏离
		▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管(不包含阴阳对照, 阳性对照能使用10次以上), 总体系 $\leq 25 \mu L$; 需含内标对照。	▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管(不包含阴阳对照, 阳性对照能使用10次以上), 总体系 $25 \mu L$; 含内标对照。	无偏离
		9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性CT值判定 ≤ 38 。	9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性CT值判定 ≤ 38 。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
24	H组轮状病毒核酸检测试剂	1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. $\geq 50T$ 。	2. 50T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增	无偏离

25	盒 (PCR- 荧光探针 法)	仪适用。	仪适用。	
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以 内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以 内。	无偏离
		▲5. 核酸检测试剂运行程序与诸 如通用型一致。	▲5. 核酸检测试剂运行程序与诸 如通用型一致。	无偏离
		6. 有效期: ≥9个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL ;	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL ;	无偏离
		▲8. 反应体系配置 ≤2管 (不包含 阴阳对照, 阳性对照能使用10次以 上), 总体系 ≤25 μL; 需含内标对 照。	▲8. 反应体系配置 ≤2管 (不包含 阴阳对照, 阳性对照能使用10次以 上), 总体系 25 μL; 含内标对 照。	无偏离
		9. 扩增循环次数 ≤45, 阳性CT值判 定 ≤38。	9. 扩增循环次数 ≤45, 阳性CT值 判定 ≤38。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品 说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标 产品说明书复印件。	无偏离
		1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. ≥50T	2. 50T。	无偏离
25	百日咳杆 菌核酸实 时荧光 PCR检测 试剂	3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增 仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增 仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以 内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以 内。	无偏离
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试 剂都能同时在一台机器上运行	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试 剂都能同时在一台机器上运行	无偏离
		6. 有效期: ≥9个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL ;	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL ;	无偏离
		▲8. 反应体系配置 ≤2管 (不包含 阴阳对照, 阳性对照能使用10次以 上), 总体系 ≤25 μL; 需含内标对 照。	▲8. 反应体系配置 ≤2管 (不包含 阴阳对照, 阳性对照能使用10次以 上), 总体系 25 μL; 含内标对 照。	无偏离
		9. 扩增循环次数 ≤45, 阳性CT值判 定 ≤38。	9. 扩增循环次数 ≤45, 阳性CT值 判定 ≤38。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品 说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标 产品说明书复印件。	无偏离
		1. 荧光PCR法,	1. 荧光PCR法,	无偏离
		2. 100T	2. 100T	无偏离
26	新冠病毒 核酸检测 试剂盒	3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增 仪适用	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增 仪适用	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以 内	▲4. 程序运行反应时间80分钟以 内	无偏离
		5. 有效期: ≥9个月,	5. 有效期: 10个月,	无偏离
		6. 最低检测限: 2×10^2 copies/mL ;	6. 最低检测限: 2×10^2 copies/mL ;	无偏离
		▲7. 反应体系1管, 预混 (不包含阴 阳对照), 总体系 ≤30 μL; 需含内 标对照。	▲7. 反应体系1管, 预混 (不包含 阴阳对照), 总体系 30 μL; 含内 标对照。	无偏离

		8. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38	8. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38	无偏离
		▲9. 在投标文件中提供投标产品医疗器械注册证复印件和说明书复印件。	▲9. 已在投标文件中提供投标产品医疗器械注册证复印件和说明书复印件。	无偏离
27	核酸提取试剂盒（磁珠法）	▲64T/盒，适用于天隆GeneRotex 96。	▲64T/盒，适用于天隆GeneRotex96。	无偏离
28	百消净	100片/瓶。	100片/瓶。	无偏离
29	多色记号笔	实验室专用，耐低温，大小双头，耐酒精。	实验室专用，耐低温，大小双头，耐酒精。	无偏离
30	96孔配套透明光学膜	100PIC/盒，适用ABT7500/VIIA7/Q7	100PIC/盒，适用ABT7500/VIIA7/Q7	无偏离
31	1ml一次性无菌注射器	无菌、100支/盒	无菌、100支/盒	无偏离
32	5ml一次性无菌注射器	无菌、100支/盒	无菌、100支/盒	无偏离
33	一次性无菌注射器	无菌、0.7*32TWLB, 100支/盒	无菌、0.7*32TWLB, 100支/盒	无偏离
34	一次性加样槽	150只/箱，约50ml，白色，灭菌，独立包装	200只/箱，50ml，白色，灭菌，独立包装	无偏离
35	细胞培养板	1个/包，24包/箱，6孔，孔直径约34.80mm，生长面积约9.5cm²，工作体积:1.9-2.9ML	1个/包，50包/箱，6孔，孔直径34.80mm，生长面积约9.5cm²，工作体积: 1.9-2.9ML	无偏离
36	PBS1X	(PH7.4) 不含钙·镁离子·酚红不含丙酮酸钠，约500ML/瓶	(PH7.4) 不含钙·镁离子·酚红不含丙酮酸钠，500ML/瓶	无偏离
37	庆大霉素/两性霉素溶液	约100ml	100ml	无偏离
38	青链霉素混合液（-20℃）	约100ML/瓶 约5000U/mL	100ML/瓶5000U/mL	无偏离
39	7.5%NaHCO3溶液	约100ml/瓶，浓缩0.0075；pH值8.3，有效期≥18个月。	100ml/瓶，浓缩0.0075；pH值8.3，有效期18个月。	无偏离
40	三抗/青霉素-链霉素-制霉菌素	无菌，规格:约100ml	无菌，规格: 100ml	无偏离
41	一次性血凝板96孔	U型孔，10个1袋	U型孔，10个1袋	无偏离
42	水系针式过滤器	灭菌，100个/包，（0.45）Φ 13	灭菌，100个/包，（0.45）Φ 13	无偏离
43	水系针式过滤器	灭菌，100个/包，（0.22）Φ 13	灭菌，100个/包，（0.22）Φ 13	无偏离
44	一次性灭	约3ml；灭菌，独立包装，100支/	3ml；灭菌，独立包装，100支/包	无偏离

	菌滴管	包		
45	2ml离心管	500支/包, 无色灭菌, 无热源, 无核酸酶, 无菌, PCR适用, 低吸附。	500支/包, 无色灭菌, 无热源, 无核酸酶, 无菌, PCR适用, 低吸附。	无偏离
46	4ml灭菌冻存管	50支/包; PP材质, 无核酸酶, 圆底, 自立, 外旋密盖, 硅胶垫圈。	50支/包; PP材质, 无核酸酶, 圆底, 自立, 外旋密盖, 硅胶垫圈。	无偏离
47	5ml灭菌冻存管	50支/包; PP材质, 无核酸酶, 圆底, 自立, 外旋密盖, 硅胶垫圈。	50支/包; PP材质, 无核酸酶, 圆底, 自立, 外旋密盖, 硅胶垫圈。	无偏离
48	冷冻管盒 (血清盒)	100孔。	100孔。	无偏离
49	EDTA抗凝豚鼠血	5ml/支, 2支/套。	5ml/支, 2支/套。	无偏离
50	新型冠状病毒核酸 (2019-nCoV RNA) (液体) 质控品	浓度为: 2000copies/mL, 约0.5ml/支, 10支/盒。	浓度为: 2000copies/mL, 0.5ml/支, 10支/盒。	无偏离
51	10 μL带滤芯移液器吸头	加长10 μL带滤芯移液器吸头, 适用于eppendorf、THERMO、BRAND移液器。96支/小盒, 10小盒/中盒, 高精度-低吸附, 带滤芯已消毒盒装。	加长10 μL带滤芯移液器吸头, 适用于eppendorf、THERMO、BRAND移液器。96支/小盒, 10小盒/中盒, 高精度-低吸附, 带滤芯已消毒盒装。	无偏离
52	20 μL带滤芯移液器吸头	20 μL带滤芯移液器吸头, 适用于Eppendorf等移液器。96支/小盒, 10小盒/中盒, 高精度-低吸附, 带滤芯已消毒盒装。	20 μL带滤芯移液器吸头, 适用于Eppendorf等移液器。96支/小盒, 10小盒/中盒, 高精度-低吸附, 带滤芯已消毒盒装。	无偏离
53	100 μL带滤芯移液器吸头	100 μL带滤芯移液器吸头, 适用于Eppendorf等移液器。96支/小盒, 10小盒/中盒, 高精度-低吸附, 带滤芯已消毒盒装。	100 μL带滤芯移液器吸头, 适用于Eppendorf等移液器。96支/小盒, 10小盒/中盒, 高精度-低吸附, 带滤芯已消毒盒装。	无偏离
54	200 μL带滤芯移液器吸头	200 μL带滤芯移液器吸头, 适用于Eppendorf等移液器。96支/小盒, 10小盒/中盒, 高精度-低吸附, 带滤芯已消毒盒装。	200 μL带滤芯移液器吸头, 适用于Eppendorf等移液器。96支/小盒, 10小盒/中盒, 高精度-低吸附, 带滤芯已消毒盒装。	无偏离
55	200 μL带滤芯移液器吸头	加长200 μL带滤芯移液器吸头, 适用于Eppendorf等移液器。96支/小盒, 10小盒/中盒, 高精度-低吸附, 带滤芯已消毒盒装。	加长200 μL带滤芯移液器吸头, 适用于Eppendorf等移液器。96支/小盒, 10小盒/中盒, 高精度-低吸附, 带滤芯已消毒盒装。	无偏离
56	1000 μL带滤芯移液器吸头	1000 μL带滤芯移液器吸头, 适用于Eppendorf等移液器。96支/小盒, 10小盒/中盒, 高精度-低吸附, 带滤芯已消毒盒装。	1000 μL带滤芯移液器吸头, 适用于Eppendorf等移液器。96支/小盒, 10小盒/中盒, 高精度-低吸附, 带滤芯已消毒盒装。	无偏离
57	1200 μL带滤芯移液器吸头	1200 μL带滤芯移液器吸头, 适用于Eppendorf等移液器。96支/小盒	1200 μL带滤芯移液器吸头, 适用于Eppendorf等移液器。96支/小	无偏离

	液器吸头	，10小盒/中盒，高精度-低吸附，带滤芯已消毒盒装。	盒，10小盒/中盒，高精度-低吸附，带滤芯已消毒盒装。	
58	无核酸酶水	1. 规格：约10x50mL/瓶； 2. 无DNase，分子生物学级，无RNase；	1. 规格：10x100mL/盒； 2. 无DNase，分子生物学级，无RNase；	无偏离 无偏离
59	200uL阔口吸头	1. 规格：96支/盒； 2. 无RNase/Dnase酶，无热源，未灭菌。	1. 规格：96支/盒； 2. 无RNase/Dnase酶，无热源，未灭菌。	无偏离 无偏离
60	96孔圆形孔U型底深孔板	1. 字母-数字坐标标识易于确定孔位，产品平整度高，外形尺寸一致性好，确保封膜不漏液； 2. 标准化：符合SBS标准； 3. 材质：采用医疗级原料； 4. 总容量：1.3mL； 5. 洁净度：无DNA酶，RNA酶和蛋白酶，无热源。	1. 字母-数字坐标标识易于确定孔位，产品平整度高，外形尺寸一致性好，确保封膜不漏液； 2. 标准化：符合SBS标准； 3. 材质：采用医疗级原料； 4. 总容量：1.3mL； 5. 洁净度：无DNA酶，RNA酶和蛋白酶，无热源。	无偏离 无偏离 无偏离 无偏离 无偏离
61	96孔全裙边PCR板	1. 96孔全裙边，双组件设计，黑色字母数字标签，易于识别。 2. 薄壁设计有效减少DNA结合； 3. 标准化：符合SBS标准； 4. 工作容积：≤200ul； 5. 洁净度：无DNA酶，RNA酶和人类基因组DNA； 6. 与自动化建库仪兼容，保障设备正常使用。	1. 96孔全裙边，双组件设计，黑色字母数字标签，易于识别。 2. 薄壁设计有效减少DNA结合； 3. 标准化：符合SBS标准； 4. 工作容积：200ul； 5. 洁净度：无DNA酶，RNA酶和人类基因组DNA； 6. 与自动化建库仪兼容，保障设备正常使用。	无偏离 无偏离 无偏离 无偏离 无偏离 无偏离
62	可掰开PCR八连管及管盖	1. 八连管为标准96孔设计，可竖向折断成单条八连管； 2. 孔壁为均匀薄壁，可提供最大程度的均一性导热； 3. 双材质的设计，坚固的板面更适用于热封膜。可与八连管盖配套使用； 4. 标准工作容积（管）≤200 μL；最大总容量（管）≤300 μL。	1. 八连管为标准96孔设计，可竖向折断成单条八连管； 2. 孔壁为均匀薄壁，可提供最大程度的均一性导热； 3. 双材质的设计，坚固的板面更适用于热封膜。可与八连管盖配套使用； 4. 标准工作容积（管）200 μL；最大总容量（管）300 μL。	无偏离 无偏离 无偏离 无偏离
63	0.5mL冻存管，PCR级	1. 螺旋盖微型管，可高压灭菌，密封性符合ADR& IATA标准； 2. 稳定的底边设计，即使没有底座，也能立在实验室工作台上； 3. 要求滚花设计，卡入专用底座后，可实现单手拧紧； 4. 规格：约0.5mL。	1. 螺旋盖微型管，可高压灭菌，密封性符合ADR& IATA标准； 2. 稳定的底边设计，即使没有底座，也能立在实验室工作台上； 3. 滚花设计，卡入专用底座后，可实现单手拧紧； 4. 规格：0.5mL。	无偏离 无偏离 无偏离 无偏离
64	2mL冻存管，PCR级	1. 螺旋盖微型管，可高压灭菌，密封性符合ADR& IATA标准； 2. 稳定的底边设计，即使没有底座，也能立在实验室工作台上； 3. 要求滚花设计，卡入专用底座后，可实现单手拧紧； 4. 规格：约2mL。	1. 螺旋盖微型管，可高压灭菌，密封性符合ADR& IATA标准； 2. 稳定的底边设计，即使没有底座，也能立在实验室工作台上； 3. 滚花设计，卡入专用底座后，可实现单手拧紧； 4. 规格：2mL。	无偏离 无偏离 无偏离 无偏离

65	空气罐	1. 用于医疗设备、电脑除尘与清洁等方面,配有导管能更深入地清洁,使用方便安全,可避免倾斜倒喷导致液体流出现象; 2. 规格:约400ml (约284g)	1. 用于医疗设备、电脑除尘与清洁等方面,配有导管能更深入地清洁,使用方便安全,可避免倾斜倒喷导致液体流出现象; 2. 规格: 400ml (284g)	无偏离
66	创伤弧菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. $\geq 50T$ 。	2. 50T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。	无偏离
		6. 有效期: ≥ 9 个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	无偏离
		▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管(不包含阴阳对照),需含内标对照,总反应体积为25 μ L。	▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管(不包含阴阳对照),含内标对照,总反应体积为25 μ L。	无偏离
		9. 扩增循环次数 ≤ 45 ,阳性CT值判定 ≤ 38 。	9. 扩增循环次数 ≤ 45 ,阳性CT值判定 ≤ 38 。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
67	溶藻弧菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. $\geq 50T$ 。	2. 50T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。	无偏离
		6. 有效期: ≥ 9 个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	无偏离
		▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管(不包含阴阳对照),需含内标对照,总反应体积为25 μ L。	▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管(不包含阴阳对照),含内标对照,总反应体积为25 μ L。	无偏离
		9. 扩增循环次数 ≤ 45 ,阳性CT值判定 ≤ 38 。	9. 扩增循环次数 ≤ 45 ,阳性CT值判定 ≤ 38 。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
68	河弧菌、溶藻弧菌、创伤弧菌三重核酸检测试剂	1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. $\geq 50T$ 。	2. 50T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以	▲4. 程序运行反应时间80分钟以	无偏离

	剂盒（荧光PCR法）	内。	内。	
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	无偏离
		6. 有效期: ≥9个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	无偏离
		▲8. 反应体系配置 ≤2管 (不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为25 μL。	▲8. 反应体系配置 ≤2管 (不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μL。	无偏离
		9. 扩增循环次数 ≤45, 阳性CT值判定 ≤38。	9. 扩增循环次数 ≤45, 阳性CT值判定 ≤38。	无偏离
		▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
		1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. ≥50T。	2. 50T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
69	河弧菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	无偏离
		6. 有效期: ≥9个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	无偏离
		▲8. 反应体系配置 ≤2管 (不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为25 μL。	▲8. 反应体系配置 ≤2管 (不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μL。	无偏离
		9. 扩增循环次数 ≤45, 阳性CT值判定 ≤38。	9. 扩增循环次数 ≤45, 阳性CT值判定 ≤38。	无偏离
		▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
		1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. ≥50T。	2. 50T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
70	肠致病性大肠埃希氏菌(EPEC)核酸实时荧光PCR检测试剂盒	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	无偏离
		6. 有效期: ≥9个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	无偏离
		▲8. 反应体系配置 ≤2管 (不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为25 μL。	▲8. 反应体系配置 ≤2管 (不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μL。	无偏离

		9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。 ▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
		1. 荧光PCR法。 2. ≥50T。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 ▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。 6. 有效期: 12个月。 7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL; ▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为25 μL。 9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	1. 荧光PCR法。 2. 50T。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 ▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。 6. 有效期: 12个月。 7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL; ▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μL。 9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。 ▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离 无偏离 无偏离 无偏离 无偏离 无偏离 无偏离
71	肠聚集性大肠埃希氏菌(EAEC)核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。 2. ≥50T。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 ▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。 6. 有效期: ≥9个月。 7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL; ▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为25 μL。 9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	1. 荧光PCR法。 2. 50T。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 ▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。 6. 有效期: 12个月。 7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL; ▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μL。 9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。 ▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离 无偏离 无偏离 无偏离 无偏离 无偏离 无偏离
72	肠出血性大肠埃希氏菌(EHEC)核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。 2. ≥50T。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 ▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。 6. 有效期: ≥9个月。 7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL; ▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为25 μL。 9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。 ▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	1. 荧光PCR法。 2. 50T。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。 ▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。 6. 有效期: 12个月。 7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL; ▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μL。 9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。 ▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离 无偏离 无偏离 无偏离 无偏离 无偏离 无偏离
73	肠侵袭性大肠埃希氏菌(EIEC)核酸实时荧光PCR检测	1. 荧光PCR法。 2. ≥50T。 3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	1. 荧光PCR法。 2. 50T。 3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。 ▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离 无偏离 无偏离 无偏离

	试剂盒	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	无偏离
		6. 有效期: ≥9个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	无偏离
		▲8. 反应体系配置 ≤2管 (不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为25 μL。	▲8. 反应体系配置 ≤2管 (不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μL。	无偏离
		9. 扩增循环次数 ≤45, 阳性CT值判定 ≤38。	9. 扩增循环次数 ≤45, 阳性CT值判定 ≤38。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
		1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. ≥50T。	2. 50T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离
74	肠产毒性大肠埃希氏菌 (ETEC) 核酸实时荧光PCR检测试剂盒	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	无偏离
		6. 有效期: ≥9个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	无偏离
		▲8. 反应体系配置 ≤2管 (不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为25 μL。	▲8. 反应体系配置 ≤2管 (不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μL。	无偏离
		9. 扩增循环次数 ≤45, 阳性CT值判定 ≤38。	9. 扩增循环次数 ≤45, 阳性CT值判定 ≤38。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
		1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. ≥50T。	2. 50T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离
75	志贺氏菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	无偏离
		6. 有效期: ≥9个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	无偏离
		▲8. 反应体系配置 ≤2管 (不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为25 μL。	▲8. 反应体系配置 ≤2管 (不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μL。	无偏离
		9. 扩增循环次数 ≤45, 阳性CT值判定 ≤38。	9. 扩增循环次数 ≤45, 阳性CT值判定 ≤38。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
		1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. ≥50T。	2. 50T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离

		定≤38。	判定≤38。	
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
76	大肠埃希氏菌0157核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. ≥50T。	2. 50T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	无偏离
		6. 有效期: ≥9个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	无偏离
		▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为25 μL。	▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μL。	无偏离
		9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。	9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
77	小肠结肠炎耶尔森氏菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. ≥50T。	2. 50T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	无偏离
		6. 有效期: ≥9个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	无偏离
		▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为25 μL。	▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μL。	无偏离
		9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。	9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
78	铜绿假单胞菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. ≥50T。	2. 50T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	无偏离

79	布鲁氏菌核酸实时荧光PCR检测试剂盒	剂都能同时在一台机器上运行	剂都能同时在一台机器上运行	
		6. 有效期: ≥9个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	无偏离
		▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为25 μL。	▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μL。	无偏离
		9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。	9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
		1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. ≥50T。	2. 50T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离
80	十四种常见食源性致病菌多重PCR试剂	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	无偏离
		6. 有效期: ≥9个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	无偏离
		▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为25 μL。	▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μL。	无偏离
		9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。	9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
		1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. ≥50T。	2. 50T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行	无偏离
		6. 有效期: ≥9个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	无偏离
		▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为25 μL。	▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μL。	无偏离
		9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。	9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。	无偏离

		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
81	小肠结肠炎耶尔森氏菌实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. $\geq 50T$ 。	2. 50T。	无偏离
		3. ABI 7500/7500A/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/7500A/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。	无偏离
		6. 有效期: 12个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	无偏离
		▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管(不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为25 μ L。	▲8. 反应体系配置 ≤ 2 管(不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μ L。	无偏离
		9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性CT值判定 ≤ 38 。	9. 扩增循环次数 ≤ 45 , 阳性CT值判定 ≤ 38 。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
82	致病菌其他发热症候群核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒	1. 实时荧光定量PCR法。	1. 实时荧光定量PCR法。	无偏离
		2. $\geq 10T$ 。	2. 10T。	无偏离
		3. 适用于ABI 7500、7500A、Q7、天隆扩增仪。	3. 适用于ABI7500、7500A、Q7、天隆扩增仪。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间65分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间65分钟以内。	无偏离
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。	无偏离
		6. 有效期: 不少于12个月, 到货后质保期不少于10个月。	6. 有效期: 12个月, 到货后质保期不少于10个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 500 copies/mL;	7. 最低检测限: 500copies/mL;	无偏离
		▲8. 检测病原体种类包括: 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、隐球菌、曲霉菌、耶氏肺孢子菌。	▲8. 检测病原体种类包括: 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、隐球菌、曲霉菌、耶氏肺孢子菌。	无偏离
83	致病菌脑膜炎脑膜炎症候群核酸多重实时荧光PCR检测	1. 实时荧光定量PCR法。	1. 实时荧光定量PCR法。	无偏离
		2. $\geq 10T$ 。	2. 10T。	无偏离
		3. 适用于ABI 7500、7500A、Q7、天隆扩增仪。	3. 适用于ABI7500、7500A、Q7、天隆扩增仪。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间65分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间65分钟以内。	无偏离

	试剂盒	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行 6. 有效期: 不少于12个月, 到货后质保期不少于10个月。 7. 最低检测限: 500 copies/mL; ▲8. 检测病原体种类包括: 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。 ▲9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行 6. 有效期: 12个月, 到货后质保期不少于10个月。 7. 最低检测限: 500copies/mL; ▲8. 检测病原体种类包括: 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。 ▲9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。	无偏离
84	细菌核酸提取试剂盒 (磁珠法)	64T/盒, 适用于天隆NP968-C型	64T/盒, 适用于天隆NP968-C型	无偏离
85	细菌核酸提取试剂盒 (磁珠法)	64T/盒, 适用于天隆GenRotex 96型	64T/盒, 适用于天隆GenRotex96型	无偏离
86	多功能病原体通用型核酸提取试剂	64T/盒, 适用于天隆GenRotex 96型	64T/盒, 适用于天隆GenRotex96型	无偏离
87	多功能病原体通用型核酸提取试剂	20T/盒, 适用于天隆GenRotex 96型	20T/盒, 适用于天隆GenRotex96型	无偏离
88	6种腹泻病毒核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒	1. 适用于ABI 7500、VIA7、Q7、天隆扩增仪。	1. 适用于ABI7500、VIA7、Q7、天隆扩增仪。	无偏离
		2. 适用范围: 适用于定性检测从粪便、肛拭子和呕吐物中提取的诺如病毒G I型、诺如病毒G II型、札如病毒、A组轮状病毒、腺病毒、星状病毒核酸。	2. 适用范围: 适用于定性检测从粪便、肛拭子和呕吐物中提取的诺如病毒G I型、诺如病毒G II型、札如病毒、A组轮状病毒、腺病毒、星状病毒核酸。	无偏离
		3. 检测性能: 灵敏度最高达500copies/mL, 与其他病原菌无交叉反应。	3. 检测性能: 灵敏度最高达500copies/mL, 与其他病原菌无交叉反应。	无偏离
		▲4. 检测时间: 采用2个反应管一次性完成多重病毒核酸的定性检测, 反应时长不超过60min。	▲4. 检测时间: 采用2个反应管一次性完成多重病毒核酸的定性检测, 反应时长60min。	无偏离
		▲5. 采用预混液技术: 反应液1管, 酶混合液1管, 减少体系配置时间。	▲5. 采用预混液技术: 反应液1管, 酶混合液1管, 减少体系配置时间。	无偏离
		6. 反应体系: 不超过25 μL。	6. 反应体系: 25 μL。	无偏离
		7. 质量控制: 含有阴性对照及阳性	7. 质量控制: 含有阴性对照及阳	无偏离

		对照, 便于结果判定。	性对照, 便于结果判定。	
		8. 试剂规格: 每盒的检测量至少为50T, 并可同时提供25T包装。	8. 试剂规格: 每盒的检测量为50T, 并可同时提供25T包装。	无偏离
		9. 运输保存: 冷冻条件下运输, -20℃保存。	9. 运输保存: 冷冻条件下运输, -20℃保存。	无偏离
		10. 有效期: 不少于12个月, 到货后质保期不少于10个月。	10. 有效期: 12个月, 到货后质保期不少于10个月。	无偏离
		▲11. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲11. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
89	志贺菌stx1、stx2毒力鉴定试剂盒	1. 含stx1、stx2毒力基因。	1. 含stx1、stx2毒力基因。	无偏离
		2. ≥25T。	2. 25T。	无偏离
		3. 有效期: 不少于12个月, 到货后质保期不少于10个月。	3. 有效期: 12个月, 到货后质保期不少于10个月。	无偏离
		▲4. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲4. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
90	空肠弯曲菌实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. ≥50T。	2. 50T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。	无偏离
		6. 有效期: ≥9个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	无偏离
		▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为25 μL。	▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μL。	无偏离
		9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。	9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
91	艰难梭菌实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. ≥50T。	2. 50T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。	无偏离
		6. 有效期: ≥9个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	无偏离
		▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反	▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反	无偏离

		应体积为25 μL。	应体积为25 μL。	
		9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。	9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
92	唐菖蒲伯克霍尔德氏菌（通用型、椰毒假单胞菌酵米面亚种）双重核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. ≥50T。	2. 50T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。	无偏离
		6. 有效期: ≥9个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	无偏离
		▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为25 μL。	▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μL。	无偏离
		9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。	9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
93	嗜水气单胞菌实时荧光PCR检测试剂盒	1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. ≥50T。	2. 50T。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离
		▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。	▲5. 核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。	无偏离
		6. 有效期: ≥9个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	7. 最低检测限: 5×10^2 copies/mL;	无偏离
		▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为25 μL。	▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μL。	无偏离
		9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。	9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
94	新冠N、ORF1ab、辣椒轻斑三重核酸定量标准	1. 原料为全基因组假病毒和灭活菌液;	1. 原料为全基因组假病毒和灭活菌液;	无偏离
		2. 液体, -20 度保存;	2. 液体, -20度保存;	无偏离
		3. 规格: 0.5ml/支, 3支/盒。	3. 规格: 0.5ml/支, 3支/盒。	无偏离
		▲4. 为确保溯源性, 在投标文件中	▲4. 为确保溯源性, 已在投标文	无偏离

	品	提供有证标准物质证书GBW(E), 并提供有证标准物质在有效期内的复制批证明。市场上无有证标准物质证书的病种, 需提供生产方参与3家以上数字PCR 定值报告 证明并加盖投标人公章;	件中提供有证标准物质证书GBW(E), 并提供有证标准物质在有效期内的复制批证明。市场上无有证标准物质证书的病种, 提供生产方参与3家以上数字PCR 定值报告 证明并加盖我司公章;	
		▲5. 定量标准物质需采用数字PCR定制, 需提供出厂质控报告, 提供不少于两种数字PCR方法学的实验图, 质控报告中需注明不确定度范围。	▲5. 定量标准物质采用数字PCR定制, 已提供出厂质控报告, 提供不少于两种数字PCR方法学的实验图, 质控报告中需注明不确定度范围。	无偏离
		▲6. 已在投标文件中提供由有资质的第三方检测机构出具的不确定度报告。	▲6. 已在投标文件中提供由有资质的第三方检测机构出具的不确定度报告。	无偏离
95	基孔肯雅热病毒基因假病毒核酸有证标准物质	1. 液体, -20度保存;	1. 液体, -20度保存;	无偏离
		2. 规格: 0.65ml/支, 1支/盒	2. 规格: 0.65ml/支, 1支/盒	无偏离
		▲3. 为确保溯源性, 在投标文件中提供有证标准物质证书GBW(E), 并提供有证标准物质在有效期内的复制批证明;	▲3. 为确保溯源性, 已在投标文件中提供有证标准物质证书GBW(E), 并提供有证标准物质在有效期内的复制批证明;	无偏离
		▲4. 定量标准物质需采用数字PCR定值, 需提供出厂质控报告, 提供不少于两种数字PCR方法学的实验图, 质控报告中需注明不确定度范围。	▲4. 定量标准物质采用数字PCR定值, 提供出厂质控报告, 提供不少于两种数字PCR方法学的实验图, 质控报告中需注明不确定度范围。	无偏离
96	寨卡病毒亚洲型别假病毒核酸有证标准物质	1. 液体, -20度保存;	1. 液体, -20度保存;	无偏离
		2. 规格: 0.65ml/支, 1支/盒	2. 规格: 0.65ml/支, 1支/盒	无偏离
		▲3. 为确保溯源性, 在投标文件中提供有证标准物质证书GBW(E), 并提供有证标准物质在有效期内的复制批证明, 市场上无有证标准物质证书的病种, 需提供生产方参与多家数字PCR 定值报告 证明并加盖投标人公章;	▲3. 为确保溯源性, 已在投标文件中提供有证标准物质证书GBW(E), 并提供有证标准物质在有效期内的复制批证明, 市场上无有证标准物质证书的病种, 提供生产方参与多家数字PCR 定值报告 证明并加盖我司公章;	无偏离
		▲4. 定量标准物质需采用数字PCR定值, 需提供出厂质控报告, 提供不少于两种数字PCR方法学的实验图, 质控报告中需注明不确定度范围。	▲4. 定量标准物质采用数字PCR定值, 提供出厂质控报告, 提供不少于两种数字PCR方法学的实验图, 质控报告中需注明不确定度范围。	无偏离
97	大别班达病毒M基因核酸有证标准物质	1. 液体, -20度保存;	1. 液体, -20度保存;	无偏离
		2. 规格: 0.65ml/支, 1支/盒	2. 规格: 0.65ml/支, 1支/盒	无偏离
		▲3. 为确保溯源性, 在投标文件中提供有证标准物质证书GBW(E), 并提供有证标准物质在有效期内的复制批证明, 市场上无有证标准物质证书的病种, 需提供生产方参与多家数字PCR 定值报告 证明并加盖投标人公章;	▲3. 为确保溯源性, 已在投标文件中提供有证标准物质证书GBW(E), 并提供有证标准物质在有效期内的复制批证明, 市场上无有证标准物质证书的病种, 提供生产方参与多家数字PCR 定值报告 证明并加盖我司公章;	无偏离

		▲4. 定量标准物质需采用数字PCR定值, 需提供出厂质控报告, 提供不少于两种数字PCR方法学的实验图, 质控报告中需注明不确定度范围。	▲4. 定量标准物质采用数字PCR定值, 需提供出厂质控报告, 提供不少于两种数字PCR方法学的实验图, 质控报告中需注明不确定度范围。	无偏离
98	24种常见腹泻病原体核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒(预分装)	1. 荧光PCR法。	1. 荧光PCR法。	无偏离
		2. ≥12T, 含单核细胞增生性李斯特氏菌、沙门氏菌、大肠埃希氏菌0157、金黄色葡萄球菌、致泻大肠埃希氏菌、阪崎克罗诺杆菌、志贺氏菌、小肠结肠炎耶尔森菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、霍乱弧菌、副溶血性弧菌、艾伯特埃希氏菌、假结核耶尔森菌、拟态弧菌、河弧菌、诺如病毒GⅠ型、诺如病毒GⅡ型、扎如病毒、腺病毒、星状病毒、轮状病毒A组、轮状病毒B组、轮状病毒C组常见的二十四种食源性致病菌的核酸检测。	2. 12T, 含单核细胞增生性李斯特氏菌、沙门氏菌、大肠埃希氏菌0157、金黄色葡萄球菌、致泻大肠埃希氏菌、阪崎克罗诺杆菌、志贺氏菌、小肠结肠炎耶尔森菌、空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、霍乱弧菌、副溶血性弧菌、艾伯特埃希氏菌、假结核耶尔森菌、拟态弧菌、河弧菌、诺如病毒GⅠ型、诺如病毒GⅡ型、扎如病毒、腺病毒、星状病毒、轮状病毒A组、轮状病毒B组、轮状病毒C组常见的二十四种食源性致病菌的核酸检测。	无偏离
		3. ABI 7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	3. ABI7500/VIIA7/Q7/天隆扩增仪适用。	无偏离
		▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	▲4. 程序运行反应时间80分钟以内。	无偏离
		▲5. 提供可拆卸96孔全混预分装体系包装和预混液体体系包装, 每个反应孔核酸体积≤5 μL, 终体积≤25 μL, <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。</u>	▲5. 提供可拆卸96孔全混预分装体系包装和预混液体体系包装, 每个反应孔核酸体积5 μL, 终体积25 μL, <u>核酸检测试剂与其他病原试剂都能同时在一台机器上运行。</u>	无偏离
		6. 有效期: ≥9个月。	6. 有效期: 12个月。	无偏离
		7. 最低检测限: 5×10 ² copies/mL;	7. 最低检测限: 5×10 ² copies/mL;	无偏离
		▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 需含内标对照, 总反应体积为25 μL。	▲8. 反应体系配置≤2管(不包含阴阳对照), 含内标对照, 总反应体积为25 μL。	无偏离
		9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38。	9. 扩增循环次数≤45, 阳性CT值判定≤38	无偏离
		▲10. 在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	▲10. 已在投标文件中提供投标产品说明书复印件。	无偏离
99	高级擦镜纸	约10*15CM, 100页/本200本/箱	10*15CM, 100页/本200本/箱	无偏离
100	专用油镜油(常温5-30度)	约20ml/瓶, 4瓶/盒	20ml/瓶, 4瓶/盒	无偏离
101	姬姆萨染色液(Giemsa)染色	1. 疟原虫染色	1. 疟原虫染色	无偏离
		2. A液约100ml, B液约4*250ml, 常温5-30℃	2. A液100ml, B液4*250ml, 常温5-30℃	无偏离

	体染色 PH6.8	3. PH 7.2 4. 有效期≥2年	3. PH7.2 4. 有效期2年	无偏离
102	恶性疟原虫/间日疟原虫检测试剂盒（胶体金法）	1. 25T/盒 2. 有效期≥2年	1. 20*2T/盒 2. 有效期2年	无偏离
103	寄生虫检测片盒（改良加藤氏法）	1. 100T/盒 2. 有效期≥2年	1. 100T/盒 2. 有效期2年	无偏离
104	显微镜盖玻片	约24×50mm, 100片/盒	24×50mm, 100片/盒	无偏离
105	超净高级封片胶	约100ml/瓶	100ml/瓶	无偏离
106	吸头	0.5-200 μL; 1000只/袋, 适用于thermo系列移液器	0.5-200 μL; 1000只/袋, 适用于thermo系列移液器	无偏离
107	9种腹泻病毒核酸检测试剂盒（PCR熔解曲线法）	1. 检测技术: 超多重实时荧光PCR熔解曲线技术, 适用机型需包含ABI7500、7500FAST、Bio-RadCFX96、上海宏石SLAN-96P等全自动荧光PCR检测仪。 2. 适用范围: 适用于定性检测从粪便、肛拭子和呕吐物及培养物中提取的札如病毒、肠道腺病毒、星状病毒、诺如病毒G I型、诺如病毒G II型、A组轮状病毒、B组轮状病毒、C组轮状病毒和H组轮状病毒的核酸。 3. 检测性能: 灵敏度最低300copies/mL, 需通过Tm值和Ct值双重判读, 与其他病原菌均无交叉反应。 ▲4. 检测时间: 采用除酶以外1管预混液技术, 最多采用1个反应孔, 单孔一次性完成9种基因型的定性检测, 酶体积≤2 μL, 核酸体积≤5 μL, 总体积25 μL, 反应全流程时长≤90min。 ▲5. 所适配仪器温度控制: 扩增阶段对扩增温度无设置限制, 熔解阶段升温速率≥0.16℃/s, 减少非特异性结合, 缩短实验流程设置和时间。 6. 质量控制: 包含阳性对照、阴性对照以及内参基因, 以保证结果的	1. 检测技术: 超多重实时荧光PCR熔解曲线技术, 适用机型包含ABI7500、7500FAST、Bio-RadCFX96、上海宏石SLAN-96P等全自动荧光PCR检测仪。 2. 适用范围: 适用于定性检测从粪便、肛拭子和呕吐物及培养物中提取的札如病毒、肠道腺病毒、星状病毒、诺如病毒G I型、诺如病毒G II型、A组轮状病毒、B组轮状病毒、C组轮状病毒和H组轮状病毒的核酸。 3. 检测性能: 灵敏度最低300copies/mL, 通过Tm值和Ct值双重判读, 与其他病原菌均无交叉反应。 ▲4. 检测时间: 采用除酶以外1管预混液技术, 最多采用1个反应孔, 单孔一次性完成9种基因型的定性检测, 酶体积2 μL, 核酸体积5 μL, 总体积25 μL, 反应全流程90min。 ▲5. 所适配仪器温度控制: 扩增阶段对扩增温度无设置限制, 熔解阶段升温速率0.16℃/s, 减少非特异性结合, 缩短实验流程设置和时间。 6. 质量控制: 包含阳性对照、阴性对照以及内参基因, 以保证结	无偏离 无偏离 无偏离 无偏离 无偏离

	准确判定。	果的准确判定。	
	7. 试剂规格: 不少于12T, -20±5℃保存, 冻融次数≥7次。	7. 试剂规格: 12T, -20±5℃保存, 冻融次数7次。	无偏离
	8. qPCR分析软件: 可提供试剂盒同品牌的熔解曲线结果判读软件, 一键即可完成多种病原体的结果判读。	8. qPCR分析软件: 可提供试剂盒同品牌的熔解曲线结果判读软件, 一键即可完成多种病原体的结果判读。	无偏离

注:

- 1. 说明: 应对照招标文件“第二章 采购需求”中的“技术要求”逐条做明确的投标响应, 并作出偏离说明。
- 2. 投标人根据投标货物的性能指标, 对照招标文件技术要求, 在“偏离说明”中注明“正偏离”“负偏离”或者“无偏离”。既不属于“正偏离”也不属于“负偏离”即为“无偏离”。
- 3. 如技术要求偏离表中的投标响应与佐证材料不一致的, 以佐证材料为准。

法定代表人或者委托代理人 (签字或者电子签名):  新蓝

投标人名称 (电子签章): 江西凯恩德科技有限公司

日期: 2026 年 07 月 22 日

中标通知书

广西凯恩赛诺科技有限公司:

经评定,编号为CZZC2026-G1-990091-YZLZ采购文件中的崇左市疾病预防控制中心(崇左市卫生监督所)重点传染病监测试剂耗材采购项目-分标1,确定你公司中标,中标价格为:捌拾贰万叁仟贰佰陆拾伍元整(¥823,265.00)。

自此通知书发出之日起15天内,与采购人签订政府采购合同。合同签订前,需按本项目采购文件和你公司投标文件等约定拟定合同文本(合同格式见采购文件),报我机构项目联系人确认。

采购人联系人:吴秋玲

电话:0771-7930379

代理机构联系人:梁立宇

电话:0771-7833699

