采购项目概况：发热伴血小板减少综合征布尼亚病毒核酸检测试剂盒项目

|  |  |
| --- | --- |
| 项目编号/标段编号 | WYYYCGC-2024007/01 |
| 标段名称 | 发热伴血小板减少综合征布尼亚病毒核酸检测试剂盒 |
| 制造商 |  |
| 产品名称 |  |
| 产品型号规格 |  |
| 产品要求 | 响应情况（有“▲”备注的技术参数必须响应） |
| 1.▲用于体外检测血清样本中的发热伴血小板减少综合征布尼亚病毒RNA |  |
| 2. 组成成分包含病毒反应液和阴性阳性质控品 |  |
| 3.▲检测方法为荧光PCR法 |  |
| 4.存储条件范围为-25℃到30℃ |  |
| 5.自生产之日起，试剂有效期≥6个月 |  |
| 6.▲适配荧光PCR仪(ABI7500或雅睿MA6000)（需在说明书里注明，提供说明书复印件） |  |
| 7.最低检测限：≦5000copies/ml（需在说明书里注明，提供说明书复印件） |  |
| 8.Δ需有内标，用于监测检测的整个过程（需在说明书里注明，提供说明书复印件） |  |
| 9.▲按需配套提供八联管和带滤芯枪头 |  |
| 10.▲主试剂需具备三类医疗器械注册证 |  |