**2025年兽医实验室仪器设备、监测试剂及耗材采购项目**

**询价清单**

**采购人：茂名市动物疫病预防控制中心**

**采购代理机构：广东信锋招标代理有限公司**

**日期：2025年07月21日**

1、项目名称：2025年兽医实验室仪器设备、监测试剂及耗材采购项目

2、项目内容及需求情况（采购项目技术规格、参数及要求）

3、采购包1(兽医实验室仪器设备):

**3.1洁净机组**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **设备名称** | **技术参数** | **单价（元）** | **总价（元）** |
| 1 | 洁净机组 | 1.全新风机组1.1风量：≥2400CMH；1.2制冷量：≥48kw；1.3制热量：≥53kw；1.4加湿量：≥18kg；1.5使用镀锌风管1.0mm厚及保温棉25mm厚：≥42米；1.6铜管及过机线、保温棉≥25mm；1.7内机吊装支吊架一个；1.8电源线采用YJV5\*6m㎡同等规格；1.9包含安装调试。2.不锈钢解剖台2.1不锈钢结构（带柜体），规格：约1500\*750\*850mm；2.2台面外包304#厚度≥1.0mm 不锈钢，整体焊接成型，总厚度为20mm。带可调脚，承载性好，牢固边角打磨光滑无毛刺；2.3结构：框架以≥40×40mm 的不锈钢方管整体焊接成型；2.4不锈钢水盆及水龙头。3.器械柜3.1全木结构；规格：约900\*450\*1800mm；3.2柜体：采用≥18mm厚高密度板。4.1.5p壁挂机铜管及保温棉5.管道风机：管道排风机≥200CMH/H，换气次数≥5次/H6.排风机：管道静音风机，PVC排风管，适配风机口径7.高效过滤器7.1高效过滤器约1000CMH 484\*484\*90mm；7.2镀锌手动阀；7.3散流板喷涂；7.4高效送风箱。8.压差表：微压差表。9.活性炭净化箱：9.1处理风量：在1512-3024CMH之间；9.2阻力：≤350PA；9.3 PP材质；10.离心风机10.1离心风机在2000-2500CMH/H之间，换气次数≥5次/H；10.2控制箱及开关；10.3风机吊装支架及固定架；10.4 PVC风管φ200：≥60米；11.止逆阀16个 |  |  |

3.2**废水处理设备**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **设备名称** | **技术参数** | **单价（元）** | **总价（元）** |
| **1** | 废水处理设备 | 1.用途用于对动物疫病检测实验室所产生的实验室综合废水（包括实验室排出的少量药品、化学试剂、试液、残留试剂、容器洗涤、仪器清洗及跑冒滴漏、动物血液、体液、排泄物、药物残留等污染物的废水等）进行全自动处理，处理达标后自动排入市政排污管道。2.技术要求2.1 处理后用途：废水经处理后排入市政污水管网；2.2 处理水量：≥500L/天（按每天工作10小时计）；2.3 处理后水质标准：废水排放执行国家污水综合排放标准（GB8978-1996）三级排放标准排入公共污水处理系统排放限值。处理后的指标：BOD5≤300、CODcr≤500、SS≤400、pH6-9、NH3-N≤45、TP≤8、TN≤70（单位mg/L）；2.4 电压：220V/380V 50HZ 功率：3.5KW；2.5 设备尺寸：≤2000\*800\*1700mm (主机)∅900\*1200mm（收集箱）。3.主机3.1主机材质：不锈钢结构，防腐耐用。箱体材质：防酸耐腐蚀PPH一体化焊接水箱，美观大方；3.2主机底板：带静音万向轮，可以移动和锁定。方便设备保养和维修；3.3 动力设备3.3.1自吸泵1台3.3.2 曝气泵 1台3.3.3 增压泵 1台 3.3.4 SEKO加药泵 4台 4.系统功能4.1 水质运行检测指标；4.1.1 物理指标：液位、流量、压力；4.1.2 化学指标：PH。4.2 PH传感器4.2.1 检测项目：PH；4.2.2 测量范围：0-14ph；4.2.3 准确度：±0.2 pH；4.2.4 分辨率：≤0.1pH；4.2.5 稳定性：≤ 0.02 pH/24小时；4.2.6 pH标准溶液：4.01/6.86/9.18 。4.3 通过在线PH仪表控制加药泵的运行和停止，具有迟滞量设置功能。4.4 通过液位传感器控制增压泵、加药泵的运行和停止。4.5设备收集装置，收集装置容积不小于处理量的1/3，用于保证系统水质、水量的稳定，同时废水自中和，减少酸碱药剂的使用量，更环保。4.6配置高级电化学催化氧化装置，主要用于降解有机污染物、除色、除味等。4.7配置二级生物吸附复合过滤装置，用于去除水中的悬浮物、胶体、重金属等杂质及细菌、病毒等污染物。4.8 配置深度消毒装置，用于真正高效、广泛、安全的强力灭菌。4.9设备系统具备全能自动启停功能，无需定时开关机，实验室额外工作加班，设备正常运行。4.10设备具有远程WIFI控制功能，实验室远程手机监视操作设备功能，保证设备正常稳定运行。4.11设备系统具备自动保护运行能力，以确保设备系统元器件的可靠性及寿命。4.12设备备采用一体式、模块化设计，结构紧凑占地面积小；相关系统组件全部为快开式活接连接，方便保养和检修。4.13采用国内成熟产品，要求设备间无土建的实验室废水处理一体化成套设备。5.控制系统功能5.1系统采用先进的智能组件和PLC加触摸屏人机界面技术，设备需具备实验室综合废水处理系统软件及相关软件测试报告。提供相关证明材料及技术资信证明。设备具有远程WIFI控制功能，实验室远程手机监视操作设备功能，保证设备正常稳定运行。5.2全自动PLC控制系统，LED全中文操作页面，能够实时显示仪器的运行状态信息。5.3报警功能：具有系统故障、断电、无水、数值超标异常等情况下的自动报警功能。5.4 远程控制功能（标配）：远程监控：只需有WIFI，就能①远程访问系统；②远程管理；③远程控制等。6.安全性能：6.1设有液位过高过低、过载等非正常状态自动保护、自动识别故障报警及处理功能。6.2开机自检、缺水保护报警、高低压自动停机、停电自动复位；保护并处理。6.3需有溢流功能，以确保突发情况时不影响正常实验。7.系统配置7.1实验室综合废水处理设备 1台7.2处理药剂 1套7.3 操作说明、合格证等 1套7.4 配套软件 |  |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **1** | 废水处理设备 | 1.技术要求▲(1) 控制模式：PLC全自动控制，可以远程同时可手动操作。内置远程控制模块，可≥7天/24小时全天候监控及远程操作设备主机。可以通过电脑、手机、平板电脑等电子设备远程访问主机；设备具有厂商模式和用户模式两种状态，方便厂家工程师通过厂商模式查看设备运行状态。▲(2) 处理工艺：“废水收集→酸碱中和pH调节→混凝沉降→斜板沉淀→高级电化学催化氧化装置→二级生物吸附过滤→光催化氧化系统→深度消毒系统→达标排放”。 2.系统功能▲(1)配置pH调节装置，通过传感器在线监控水质，根据需要添加相应药剂，完成水质酸碱度控制，同时系统具有根据pH值自动调整加药速度的功能，以确保pH调节效率和效果，设备需具有一种实验室水酸碱中和处理设备技术专利证明文件。▲(2) 此设备为一体化实验室污水处理设备，主要用于对实验室所产生的实验室综合废水进行全自动处理，需要提供相关专利证明文件。3.安全性能：▲6.1多种全自动应急操作方式，实现多种控制模式，保证系统正常运行，设备需要具备实验室污水处理系统、一体化废水操作系统、污水处理检测软件证明文件。 |

4、采购包2(兽医实验室监测试剂及耗材):

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 商品名称 | 数量 | 单位 | 技术参数 | 单价（元） | 总价（元） |
| 1 | 非洲猪瘟病毒实时荧光PCR检测试剂盒（B扩增） | 3 | 盒 | 适用范围：用于猪全血、血清、脾脏、淋巴结、肌肉等组织样品及粪便样品中非洲猪瘟病毒DNA的检测。 规格：≥48份/盒。 结果成立条件：阳性对照Ct值＜30并出现特异的扩增曲线，阴性对照无Ct值且无特异的扩增曲线，试验结果成立。 结果判断：被检样品Ct值≤35并出现特异的扩增曲线，判为非洲猪瘟病毒核酸阳性；被检样品无Ct值或Ct值≥40且无特异的扩增曲线，判为非洲猪瘟病毒核酸阴性；被检样品35＜Ct值＜40并出现特异的扩增曲线，判为非洲猪瘟病毒核酸疑似，对疑似样品，需重新取样提取DNA，按双倍模板量进行复检，Ct值＜40并出现特异的扩增曲线判为阳性，否则判为阴性。 反应体系：总反应体系≥20uL。 保存条件与有效期：蛋白酶K、无菌无核酸酶水、PCR扩增反应液、实时荧光混合液、阳性对照和阴性对照，有效期≥9个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 2 | 非洲猪瘟病毒实时荧光PCR检测试剂盒（B扩增） | 3 | 盒 |  作用与用途：用于全血、血清、淋巴结、脾脏、肾脏、扁桃体、肺、肌肉、环境样品等样品中非洲猪瘟病毒核酸的检测。 规格：≥48份/盒。 结果成立条件：阳性对照的Ct值应＜35且出现特异性扩增曲线，阴性对照应无Ct值或Ct值≥40且无特异性扩增曲线，试验结果有效。否则应重新进行试验。 结果判断：被检样品Ct值＜40且出现特异性扩增曲线，判为阳性；当无Ct值或Ct值≥40，判为阴性。 反应体系：总反应体系≥20uL。 有效期：有效期≥9个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 3 | 非洲猪瘟病毒实时荧光PCR检测试剂盒（B扩增） | 20 | 盒 |  适用范围：用于猪全血、血清、脾脏、淋巴结、肌肉等组织样品及粪便样品中非洲猪瘟病毒DNA的检测。 规格：≥48份/盒。 结果成立条件：阳性对照Ct值＜30并出现特异的扩增曲线，阴性对照无Ct值且无特异的扩增曲线，试验结果成立。 结果判断：被检样品Ct值≤35并出现特异的扩增曲线，判为阳性；被检样品无Ct值或Ct值≥40且无特异的扩增曲线，判为阴性；被检样品35＜Ct值＜40并出现特异的扩增曲线，判为非洲猪瘟病毒核酸疑似，对疑似样品，需重新取样，进行复检，Ct值＜40并出现特异的扩增曲线判为阳性，否则判为阴性。 反应体系：总反应体系≥20uL。 有效期≥9个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 4 | 猪瘟病毒通用型实时荧光RT-PCR检测试剂盒 | 4 | 盒 |  适用范围：用于检测猪扁桃体、淋巴结等组织和血清中的猪瘟病毒（CSFV）的RNA，适用于CSFV的检测、诊断和流行病学调查。 规格：≥50份/盒。 结果成立条件：阳性对照Ct值≤30并出现特异的扩增曲线，阴性对照无Ct值且无特异的扩增曲线，试验结果成立。 结果判断：被检样品Ct值≤35并出现特异的扩增曲线，判为阳性；被检样品Ct值≥37，超过本方法检测灵敏度范围，或者无Ct值，判为阴性。对于某些未呈现特异的扩增曲线，但本底较高的样品，也判定为阴性；被检样品35＜Ct值＜37并出现特异的扩增曲线，需重新提取核酸进行复检，复检Ct值＜37并出现特异的扩增曲线判为阳性，否则判为阴。 反应体系：总反应体系≥20uL。 试剂组成：RT-PCR反应液、引物探针混合液、阴性对照、阳性对照、说明书。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 5 | 猪瘟病毒经典型荧光RT-PCR 检测试剂盒 | 1 | 盒 |  适用范围：用于检测猪扁桃体、淋巴结等组织和血清中的猪瘟病毒经典型的RNA，适用于猪瘟病毒经典型的检测、诊断和流行病学调查。 规格：≥50份/盒。 结果成立条件：阳性对照Ct值≤30并出现特异的扩增曲线，阴性对照无Ct值且无特异的扩增曲线，试验结果成立。 结果判断：被检样品Ct值≤35并出现特异的扩增曲线，判为阳性；被检样品Ct值≥37，超过本方法检测灵敏度范围，或者无Ct值，判为阴性。对于某些未呈现特异的扩增曲线，但本底较高的样品，也判定为阴性；被检样品35＜Ct值＜37并出现特异的扩增曲线，需重新提取核酸进行复检，复检Ct值＜37并出现特异的扩增曲线判为阳性，否则判为阴。 反应体系：总反应体系≥20uL。 试剂组成：RT-PCR反应液、引物探针混合液、阴性对照、阳性对照、说明书。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 6 | 猪蓝耳病病毒通用型荧光RT-PCR 检测试剂盒 | 4 | 盒 |  适用范围：用于检测猪肺、扁桃体、脑组织和血清中的猪蓝耳病病毒（PRRSV）的RNA，适用于PRRSV的检测、诊断和流行病学调查。 规格：≥50份/盒。 结果成立条件：阳性对照Ct值≤30并出现特异的扩增曲线，阴性对照无Ct值且无特异的扩增曲线，试验结果成立。 结果判断：被检样品Ct值≤35并出现特异的扩增曲线，判为阳性；被检样品Ct值≥37，超过本方法检测灵敏度范围，或者无Ct值，判为阴性。对于某些未呈现特异的扩增曲线，但本底较高的样品，也判定为阴性；被检样品35＜Ct值＜37并出现特异的扩增曲线，需重新提取核酸进行复检，复检Ct值＜37并出现特异的扩增曲线判为阳性，否则判为阴性。 反应体系：总反应体系≥20uL。 试剂组成：RT-PCR反应液、引物探针混合液、阴性对照、阳性对照、说明书。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 7 | 猪蓝耳病病毒高致病型荧光RT-PCR检测试剂盒 | 1 | 盒 |  适用范围：本试剂盒采用实时荧光RT-PCR方法检测猪肺、扁桃体、脑组织和血清中的高致病型猪繁殖与呼吸综合征病毒（HP-PRRSV）的RNA。适用于我国所有HP-PRRSV流行毒株的诊断、检测和流行病学调查。 规格：≥50份/盒。 结果成立条件：阳性对照Ct值≤30并出现特异性扩增曲线，阴性对照无Ct值并且无特异性扩增曲线，实验结果成立。 结果判断：被检样品Ct值≤30并出现特异性扩增曲线为PRRSV阳性；被检样品Ct值≥37时，超过本方法检测灵敏度范围，判定为阴性。对于某些未呈现S型曲线，但本底较高的样品，应判定为阴性；被检样品30＜Ct＜37并出现特异性扩增曲线，需重新取样提取RNA，扩增后进行结果判定，如仍是可疑，可判定为阳性。 反应体系：总反应体系≥20uL。 试剂盒组分：阴性对照、阳性对照、无菌无核酸酶水、RT-PCR反应液、酶混合液、荧光探针、说明书。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 8 | 猪蓝耳病病毒高致病型荧光RT-PCR检测试剂盒 | 1 | 盒 |  适用范围：用于检测猪肺、扁桃体、脑组织和血清中的高致病型猪蓝耳病病毒（HP-PRRSV）的RNA，适用于HP-PRRSV的检测、诊断和流行病学调查。 规格：≥50份/盒。 结果成立条件：阳性对照Ct值≤30并出现特异的扩增曲线，阴性对照无Ct值且无特异的扩增曲线，试验结果成立。 结果判断：被检样品Ct值≤35并出现特异的扩增曲线，判为阳性；被检样品Ct值≥37，超过本方法检测灵敏度范围，或者无Ct值，判为阴性。对于某些未呈现特异的扩增曲线，但本底较高的样品，也判定为阴性；被检样品35＜Ct值＜37并出现特异的扩增曲线，需重新提取核酸进行复检，复检Ct值＜37并出现特异的扩增曲线判为阳性，否则判为阴性。 反应体系：总反应体系≥20uL。 试剂组成：RT-PCR反应液、引物探针混合液、阴性对照、阳性对照、说明书。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 9 | 伪狂犬病病毒通用型荧光PCR检测试剂盒 | 1 | 盒 |  适用范围：本试剂盒采用实时荧光PCR方法检测猪血清、组织和精液中的猪伪狂犬病毒gB基因，适用于PRV野毒感染或感染过含有gB抗原的疫苗的诊断、检测和流行病学调查。 规格：≥50份/盒。 结果成立条件：阳性对照Ct值≤30并出现特定的扩增曲线，阴性对照无Ct值并且无特定扩增曲线，实验结果成立。 结果判断：被检样品Ct值≤30并出现特定的扩增曲线为PRV阳性；被检样品Ct值≥35时，超过本方法检测灵敏度范围，判定为阴性。对于某些未呈现S型曲线，但本底较高的样品，应判定为阴性；被检样品30＜Ct＜35并出现特定的扩增曲线，需重新取样提取DNA，扩增后进行结果判定，如仍是可疑，则判定为阳性。 反应体系：总反应体系≥20uL。 试剂盒组分：阴性对照、阳性对照、无菌无核酸酶水、PCR反应液、酶混合液、荧光探针、说明书。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 10 | 猪瘟病毒、猪蓝耳病病毒、猪伪狂犬病病毒、猪圆环病毒2型四重荧光RT-PCR检测试剂盒 | 1 | 盒 |  适用范围：用于检测扁桃体、淋巴结、脾脏等组织和血清中的猪瘟病毒（CSFV）、猪蓝耳病病毒（PRRSV）、猪伪狂犬病病毒（PRV）和猪圆环病毒2型（PCV-2）的核酸，适用于CSFV、PRRSV、PRV和PCV-2的检测、诊断和流行病学调查。 规格：≥50份/盒。 结果成立条件：阳性对照Ct值≤30并出现特异的扩增曲线，阴性对照无Ct值且无特异的扩增曲线，试验结果成立。 结果判断：FAM检测通道对应猪瘟病毒（CSFV），HEX检测通道对应猪蓝耳病病毒（PRRSV），ROX检测通道对应猪伪狂犬病病毒（PRV），Cy5检测通道对应猪圆环病毒2型（PCV-2），四个检测通道均按如下规则分别判定所对应病毒的检测结果：被检样品Ct值≤35并出现特异的扩增曲线，判为阳性；被检样品Ct值≥37，超过本方法检测灵敏度范围，或者无Ct值，判为阴性。对于某些未呈现特异的扩增曲线，但本底较高的样品，也判定为阴性；被检样品35＜Ct值＜37并出现特异的扩增曲线，需重新提取核酸进行复检，复检Ct值＜37并出现特异的扩增曲线判为阳性，否则判为阴性。 反应体系：总反应体系≥20uL。 试剂组成：RT-PCR反应液、引物探针混合液、阴性对照、阳性对照、说明书。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 11 | 口蹄疫病毒通用型实时荧光RT-PCR检测试剂盒（B扩增） | 5 | 盒 |  适用范围：用于检测偶蹄动物血清、水疱皮、水疱液及OP液中的口蹄疫病毒（FMDV）的RNA，适用于FMDV的检测、诊断和流行病学调查。 规格：≥50份/盒。 结果成立条件：阳性对照Ct值≤30并出现特异的扩增曲线，阴性对照无Ct值且无特异的扩增曲线，试验结果成立。 结果判断：被检样品Ct值≤35并出现特异的扩增曲线，判为阳性；被检样品Ct值≥37，超过本方法检测灵敏度范围，或者无Ct值，判为阴性。对于某些未呈现特异的扩增曲线，但本底较高的样品，也判定为阴性；被检样品35＜Ct值＜37并出现特异的扩增曲线，需重新提取核酸进行复检，复检Ct值＜37并出现特异的扩增曲线判为阳性，否则判为阴性。 反应体系：总反应体系≥20uL。 试剂组成：RT-PCR反应液、引物探针混合液、阴性对照、阳性对照、说明书。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 12 | 口蹄疫病毒O型实时荧光RT-PCR检测试剂盒 | 1 | 盒 |  适用范围：本试剂盒采用实时荧光RT-PCR方法检测偶蹄动物血清、水疱皮、水疱液及OP液中的口蹄疫病毒O型（FMDV-O）的RNA。适用于FMDV-O型的诊断、检测和流行病学调查。 规格：≥50份/盒。 结果成立条件：阳性对照Ct值≤30并出现特异性扩增曲线，阴性对照无Ct值并且无特异性扩增曲线，实验结果成立。 结果判断：被检样品Ct值≤30并出现特异性扩增曲线为口蹄疫病毒O型阳性；被检样品Ct值≥35为阴性。对于某些未呈现时，超过本方法检测灵敏度范围，判定S型曲线，但本底较高的样品，应判定为阴性；被检样品30＜Ct＜35并出现特异性扩增曲线，需重新取样提取RNA，扩增后进行结果判定，如仍是可疑，可判定为阳性。 反应体系：总反应体系≥20uL。 试剂盒组分：阴性对照、阳性对照、无菌无核酸酶水、RT-PCR反应液、酶混合液、荧光探针、说明书。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 13 | 口蹄疫病毒O型实时荧光RT-PCR检测试剂盒 | 1 | 盒 |  适用范围：用于检测偶蹄动物血清、水疱皮、水疱液及OP液中的口蹄疫病毒O型（FMDV-O）的RNA，适用于FMDV-O的检测、诊断和流行病学调查。 规格：≥50份/盒。 结果成立条件：阳性对照Ct值≤30并出现特异的扩增曲线，阴性对照无Ct值且无特异的扩增曲线，试验结果成立。 结果判断：被检样品Ct值≤35并出现特异的扩增曲线，判为阳性；被检样品Ct值≥37，超过本方法检测灵敏度范围，或者无Ct值，判为阴性。对于某些未呈现特异的扩增曲线，但本底较高的样品，也判定为阴性；被检样品35＜Ct值＜37并出现特异的扩增曲线，需重新提取核酸进行复检，复检Ct值＜37并出现特异的扩增曲线判为阳性，否则判为阴性。 反应体系：总反应体系≥20uL。 试剂组成：RT-PCR反应液、引物探针混合液、阴性对照、阳性对照、说明书。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 14 | 口蹄疫病毒A型实时荧光RT-PCR检测试剂盒 | 1 | 盒 |  适用范围：本试剂盒采用实时荧光RT-PCR方法检测偶蹄动物血清、水疱皮、水疱液及OP液中的口蹄疫病毒A型（FMDV-A）的RNA。适用于FMDV-A型的诊断、检测和流行病学调查。 规格：≥50份/盒。 结果成立条件：阳性对照Ct值≤30并出现特异性扩增曲线，阴性对照无Ct值并且无特异性扩增曲线，实验结果成立。 结果判断：被检样品Ct值≤30并出现特异性扩增曲线为口蹄疫病毒A型阳性；被检样品Ct值≥37时，超过本方法检测灵敏度范围，判定为阴性。对于某些未呈现特异性扩增曲线，但本底较高的样品，应判定为阴性；被检样品30＜Ct＜37并出现特异性扩增曲线，需重新取样提取RNA，扩增后进行结果判定，如仍是可疑，可判定为阳性。 反应体系：总反应体系≥20uL。 试剂盒组分：阴性对照、阳性对照、无菌无核酸酶水、RT-PCR反应液、酶混合液、荧光探针、说明书。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 15 | 口蹄疫病毒A型实时荧光RT-PCR检测试剂盒 | 1 | 盒 |  适用范围：用于检测偶蹄动物血清、水疱皮、水疱液及OP液中的口蹄疫病毒A型（FMDV-A）的RNA，适用于FMDV-A的检测、诊断和流行病学调查。 规格：≥50份/盒。 结果成立条件：阳性对照Ct值≤30并出现特异的扩增曲线，阴性对照无Ct值且无特异的扩增曲线，试验结果成立。 结果判断：被检样品Ct值≤35并出现特异的扩增曲线，判为阳性；被检样品Ct值≥37，超过本方法检测灵敏度范围，或者无Ct值，判为阴性。对于某些未呈现特异的扩增曲线，但本底较高的样品，也判定为阴性；被检样品35＜Ct值＜37并出现特异的扩增曲线，需重新提取核酸进行复检，复检Ct值＜37并出现特异的扩增曲线判为阳性，否则判为阴性。 反应体系：总反应体系≥20uL。 试剂组成：RT-PCR反应液、引物探针混合液、阴性对照、阳性对照、说明书。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 16 | 小反刍兽疫病毒荧光PCR检测试剂盒 | 1 | 盒 |  适用范围：本试剂盒采用实时荧光RT-PCR方法检测疑似感染动物的眼鼻分泌物、鼻咽拭子和抗凝血（病毒血症期）以及剖检动物的脾脏、肺脏、淋巴结（肠道或肺门）和肠中的小反刍兽疫病毒（PPRV）的RNA，适用于PPRV的检测、诊断和流行病学调查。 规格：≥50份/盒。 结果成立条件：阳性对照Ct值≤30并出现特异性扩增曲线，阴性对照无Ct值并且无特异性扩增曲线，实验结果成立。 结果判断：被检样品Ct值≤30并出现特异性扩增曲线为PPRV阳性；被检样品Ct值≥37时，超过本方法检测灵敏度范围，判定为阴性。对于某些未呈现特异性扩增曲线，但本底较高的样品，应判定为阴性；被检样品30＜Ct＜37并出现特异性扩增曲线，需重新取样提取RNA，扩增后进行结果判定，如仍是可疑，可判定为阳性。 反应体系：总反应体系≥20uL。 试剂盒组分：阴性对照、阳性对照、无菌无核酸酶水、RT-PCR反应液、酶混合液、荧光探针、说明书。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 17 | 小反刍兽疫病毒荧光PCR检测试剂盒 | 2 | 盒 |  适用范围：用于检测疑似感染动物的眼鼻分泌物、鼻咽拭子和抗凝血（病毒血症期）以及剖检动物的脾脏、肺脏、淋巴结（肠道或肺门）和肠中的小反刍兽疫病毒（PPRV）的RNA，适用于PPRV的检测、诊断和流行病学调查。 规格：≥50份/盒。 结果成立条件：阳性对照Ct值≤30并出现特异的扩增曲线，阴性对照无Ct值且无特异的扩增曲线，试验结果成立。 结果判断：被检样品Ct值≤35并出现特异的扩增曲线，判为阳性；被检样品Ct值≥37，超过本方法检测灵敏度范围，或者无Ct值，判为阴性。对于某些未呈现特异的扩增曲线，但本底较高的样品，也判定为阴性；被检样品35＜Ct值＜37并出现特异的扩增曲线，需重新提取核酸，进行复检，Ct值＜37并出现特异的扩增曲线判为阳性，否则判为阴性。 反应体系：总反应体系≥20uL。 试剂组成：RT-PCR反应液、引物探针混合液、阴性对照、阳性对照、说明书。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 18 | 狂犬病病毒实时荧光RT-PCR试剂盒 | 1 | 盒 |  适用范围：用于组织样品、唾液或脑脊髓液中狂犬病毒的检测。 规格：≥50份/盒。 结果成立条件：阳性对照Ct值≤30并出现特异性扩增曲线，阴性对照无Ct值并且无特异性扩增曲线，实验结果成立。 结果判断：待测样本检测结果Ct≤30并出现特异性扩增曲线，判为狂犬病毒核酸阳性；待测样本Ct值≥36时，超过本方法检测灵敏度范围，判为狂犬病毒核酸阴性；对于某些未呈现S型曲线，但本底较高的样品，判为狂犬病毒核酸阴性；待测样本30＜Ct＜36并出现特异性扩增曲线，需重新提取RNA,扩增后进行结果判定，如仍是可疑，可判为阳性。 反应体系：总反应体系≥20uL。 试剂组成：阴性对照、阳性对照、无菌无核酸酶水、RT-PCR反应液、酶混合液、荧光探针、说明书。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 19 | 牛结核分枝杆菌(MB)核酸检测试剂盒(荧光PCR法) | 2 | 盒 |  适用范围：用于检测痰、尿粪、乳汁、淋巴结、肺脏组织中的牛结核分枝杆菌的DNA，适用于牛结核分枝杆菌的检测、诊断和流行病学调查。 规格：≥50份/盒。 结果成立条件：阳性对照Ct值≤30并出现特异的扩增曲线，阴性对照无Ct值且无特异的扩增曲线，试验结果成立。 结果判断：被检样品Ct值≤35并出现特异的扩增曲线，判为阳性；被检样品Ct值≥37，超过本方法检测灵敏度范围，或者无Ct值，判为阴性。对于某些未呈现特异的扩增曲线，但本底较高的样品，也判定为阴性；被检样品35＜Ct值＜37并出现特异的扩增曲线，需重新提取核酸进行复检，复检Ct值＜37并出现特异的扩增曲线判为阳性，否则判为阴性。 反应体系：总反应体系≥20uL。 试剂组成：PCR反应液、引物探针混合液、阴性对照、阳性对照、说明书。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 20 | 牛结节性皮肤病病毒实时荧光PCR检测试剂盒 | 2 | 盒 |  适用范围：用于检测牛鼻腔液、鼻腔拭子、皮肤、肺、淋巴结、肌肉等组织样本或血液中的牛结节性皮肤病（LSDV）的DNA，适用于LSDV的检测、诊断和流行病学调查。 规格：≥50份/盒。 结果成立条件：阳性对照Ct值≤30并出现特异的扩增曲线，阴性对照无Ct值且无特异的扩增曲线，试验结果成立。 结果判断：被检样品Ct值≤35并出现特异的扩增曲线，判为阳性；被检样品Ct值≥37，超过本方法检测灵敏度范围，或者无Ct值，判为阴性。对于某些未呈现特异的扩增曲线，但本底较高的样品，也判定为阴性；被检样品35＜Ct值＜37并出现特异的扩增曲线，需重新提取核酸，进行复检，Ct值＜37并出现特异的扩增曲线判为阳性，否则判为阴性。 反应体系：总反应体系≥20uL。 试剂组成：RT-PCR反应液、引物探针混合液、阴性对照、阳性对照、说明书。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 21 | 牛传染性胸膜肺炎（CBPP）核酸检测试剂盒（荧光PCR法） | 2 | 盒 |  适用范围：用于检测组织脏器样本研磨悬液、组织培养物、血清及拭子等牛传染性胸膜肺炎的DNA，适用于牛传染性胸膜肺炎的检测、诊断和流行病学调查。 规格：≥50份/盒。 结果成立条件：阳性对照Ct值≤30并出现特异的扩增曲线，阴性对照无Ct值且无特异的扩增曲线，试验结果成立。 结果判断：被检样品Ct值≤35并出现特异的扩增曲线，判为阳性；被检样品Ct值≥37，超过本方法检测灵敏度范围，或者无Ct值，判为阴性。对于某些未呈现特异的扩增曲线，但本底较高的样品，也判定为阴性；被检样品35＜Ct值＜37并出现特异的扩增曲线，需重新提取核酸进行复检，复检Ct值＜37并出现特异的扩增曲线判为阳性，否则判为阴性。 反应体系：总反应体系≥20uL。 试剂组成：PCR反应液、引物探针混合液、阴性对照、阳性对照、说明书。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 22 | 禽流感病毒通用型荧光PCR检测试剂盒（B扩增） | 6 | 盒 |  适用范围：用于检测禽组织、分泌物、排泄物及尿囊液中所有亚型的禽流感病毒（AIV）的RNA，适用于AIV的检测、诊断和流行病学调查。 规格：≥50份/盒。 结果成立条件：阳性对照Ct值≤30并出现特异的扩增曲线，阴性对照无Ct值且无特异的扩增曲线，试验结果成立。 结果判断：被检样品Ct值≤35并出现特异的扩增曲线，判为阳性；被检样品Ct值≥37，超过本方法检测灵敏度范围，或者无Ct值，判为阴性。对于某些未呈现特异的扩增曲线，但本底较高的样品，也判定为阴性；被检样品35＜Ct值＜37并出现特异的扩增曲线，需重新提取核酸进行复检，复检Ct值＜37并出现特异的扩增曲线判为阳性，否则判为阴性。 反应体系：总反应体系≥20uL。 试剂组成：RT-PCR反应液、引物探针混合液、阴性对照、阳性对照、说明书。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 23 | 禽流感病毒H5亚型荧光PCR检测试剂盒 | 1 | 盒 |  适用范围：本试剂盒采用实时荧光RT-PCR方法检测禽组织、分泌物、排泄物及尿囊液中禽流感病毒H5亚型（AIV-H5）的RNA，适用于AIV-H5的检测、诊断和流行病学调查。 规格：≥50份/盒。 结果成立条件：阳性对照Ct值≤30并出现特异性扩增曲线，阴性对照无Ct值并且无特异性扩增曲线，实验结果成立。 结果判断：被检样品Ct值≤30并出现特异性扩增曲线为AIV-H5阳性；被检样品Ct值≥37时，超过本方法检测灵敏度范围，判定为阴性。对于某些未呈现特异性扩增曲线，但本底较高的样品，应判定为阴性；被检样品30＜Ct＜37并出现特异性扩增曲线，需重新取样提取RNA，扩增后进行结果判定，如仍是可疑，可判定为阳性。 反应体系：总反应体系≥20uL。 试剂盒组分：阴性对照、阳性对照、无菌无核酸酶水、RT-PCR反应液、酶混合液、荧光探针、说明书。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 24 | 禽流感病毒H5亚型荧光PCR检测试剂盒 | 3 | 盒 |  适用范围：用于检测禽组织、分泌物、排泄物及尿囊液中的禽流感病毒H5亚型（AIV-H5）的RNA，适用于AIV-H5的检测、诊断和流行病学调查。 规格：≥50份/盒。 结果成立条件：阳性对照Ct值≤30并出现特异的扩增曲线，阴性对照无Ct值且无特异的扩增曲线，试验结果成立。 结果判断：被检样品Ct值≤35并出现特异的扩增曲线，判为阳性；被检样品Ct值≥37，超过本方法检测灵敏度范围，或者无Ct值，判为阴性。对于某些未呈现特异的扩增曲线，但本底较高的样品，也判定为阴性；被检样品35＜Ct值＜37并出现特异的扩增曲线，需重新提取核酸，进行复检，Ct值＜37并出现特异的扩增曲线判为阳性，否则判为阴性。 反应体系：总反应体系≥20uL。 试剂组成：RT-PCR反应液、引物探针混合液、阴性对照、阳性对照、说明书。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 25 | 禽流感病毒H7亚型荧光PCR检测试剂盒 | 1 | 盒 |  适用范围：用于多种样本（如肌肉、脏器、咽喉拭子/泄殖腔拭子、血清或血浆、组织渗出液等）中的禽流感病毒H7亚型核酸的检测。 规格：≥50份/盒。 结果成立条件：阴性对照无Ct值并且无扩增曲线，阳性对照的Ct值应≤32，并出现典型的扩增曲线。 结果判断：Ct值≤34，且出现典型的扩增曲线，表示样品为阳性；无Ct值，且无特征性扩增曲线，表明样品为阴性；Ct值＞34，且出现典型的扩增曲线的样品建议复验。复验仍出现上述结果的，判为阳性，否则判为阴性。 反应体系：总反应体系≥20uL。 试剂组成：荧光RT-PCR反应液、酶混合物、阴性对照、阳性对照、说明书。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 26 | 禽流感病毒H9亚型荧光PCR检测试剂盒 | 1 | 盒 |  适用范围：本试剂盒采用实时荧光RT-PCR方法检测禽组织、分泌物、排泄物及尿囊液中的禽流感病毒H9亚型（AIV-H9）的RNA，适用于AIV-H9的检测、诊断和流行病学调查。 规格：≥50份/盒。 结果成立条件：阳性对照Ct值≤30并出现特异性扩增曲线，阴性对照无Ct值并且无特异性扩增曲线，实验结果成立。 结果判断：被检样品Ct值≤30并出现特异性扩增曲线为AIV-H9阳性；被检样品Ct值≥37时，超过本方法检测灵敏度范围，判定为阴性。对于某些未呈现特异性扩增曲线，但本底较高的样品，应判定为阴性；被检样品30＜Ct＜37并出现特异性扩增曲线，需重新取样提取RNA，扩增后进行结果判定，如仍是可疑，可判定为阳性。 反应体系：总反应体系≥20uL。 试剂盒组分：阴性对照、阳性对照、无菌无核酸酶水、RT-PCR反应液、酶混合液、荧光探针、说明书。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 27 | 禽流感病毒H9亚型荧光PCR检测试剂盒 | 2 | 盒 |  适用范围：用于检测禽组织、分泌物、排泄物及尿囊液中的禽流感病毒H9亚型（AIV-H9）的RNA，适用于AIV-H9的检测、诊断和流行病学调查。 规格：≥50份/盒。 结果成立条件：阳性对照Ct值≤30并出现特异的扩增曲线，阴性对照无Ct值且无特异的扩增曲线，试验结果成立。 结果判断：被检样品Ct值≤35并出现特异的扩增曲线，判为阳性；被检样品Ct值≥37，超过本方法检测灵敏度范围，或者无Ct值，判为阴性。对于某些未呈现特异的扩增曲线，但本底较高的样品，也判定为阴性；被检样品35＜Ct值＜37并出现特异的扩增曲线，需重新提取核酸，进行复检，Ct值＜37并出现特异的扩增曲线判为阳性，否则判为阴性。 反应体系：总反应体系≥20uL。 试剂组成：RT-PCR反应液、引物探针混合液、阴性对照、阳性对照、说明书。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 28 | 新城疫病毒荧光PCR检测试剂盒 | 1 | 盒 |  适用范围：本试剂盒采用实时荧光RT-PCR方法检测检测禽血清、组织、呼吸道分泌物中的新城疫病毒（NDV）的RNA，适用于NDV的检测、诊断和流行病学调查。该试剂盒不能用于区分强弱毒。 规格：≥50份/盒。 结果成立条件：阳性对照Ct值≤30并出现特异性扩增曲线，阴性对照无Ct值并且无特异性扩增曲线，实验结果成立。 结果判断：被检样品Ct值≤30并出现特异性扩增曲线为NDV阳性；被检样品Ct值≥37时，超过本方法检测灵敏度范围，判定为阴性。对于某些未呈现特异性扩增曲线，但本底较高的样品，应判定为阴性；被检样品30＜Ct＜37并出现特异性扩增曲线，需重新取样提取RNA，扩增后进行结果判定，如仍是可疑，可判定为阳性。 反应体系：总反应体系≥20uL。 试剂盒组分：阴性对照、阳性对照、无菌无核酸酶水、RT-PCR反应液、酶混合液、荧光探针、说明书。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 29 | 新城疫病毒荧光PCR检测试剂盒 | 6 | 盒 |  适用范围：用于检测禽血清、组织、呼吸道分泌物中的新城疫病毒（NDV）的RNA，适用于NDV的检测、诊断和流行病学调查。 规格：≥50份/盒。 结果成立条件：阳性对照Ct值≤30并出现特异的扩增曲线，阴性对照无Ct值且无特异的扩增曲线，试验结果成立。 结果判断：被检样品Ct值≤35并出现特异的扩增曲线，判为阳性；被检样品Ct值≥37，超过本方法检测灵敏度范围，或者无Ct值，判为阴性。对于某些未呈现特异的扩增曲线，但本底较高的样品，也判定为阴性；被检样品35＜Ct值＜37并出现特异的扩增曲线，需重新提取核酸进行复检，复检Ct值＜37并出现特异的扩增曲线判为阳性，否则判为阴性。 反应体系：总反应体系≥20uL。 试剂组成：RT-PCR反应液、引物探针混合液、阴性对照、阳性对照、说明书。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 30 | 非洲猪瘟病毒阻断ELISA抗体检测试剂盒 | 1 | 盒 |  适用范围：用于检测猪血清中的非洲猪瘟病毒P30抗体。 包装规格：≥192T/盒 试剂盒组分：抗原包被板、阴性对照血清、阳性对照血清、酶标抗体、20×洗涤液、底物溶液、终止液。 阈值计算： ①阳性对照血清阻断率即PBPC=100-ODPC/ODCm×100。 ②阴性对照血清阻断率即PBNC=100-ODNC/ODCm×100。 ③待检血清阻断率即PBS=100-ODS/ODCm×100。 试验成立条件：PBNC＜30且PBPC＞70，试验结果有效。否则，重新进行试验。 结果判定：在试验成立的前提下，待检血清阻断率即PBS＞50，结果判为阳性。PBS≤50，结果判为阴性。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 31 | 猪瘟病毒抗体ELISA检测试剂盒 | 14 | 盒 |  适用范围：用于检测猪血清中猪瘟病毒抗体。 规格：≥96T/盒。 结果成立条件：①两孔阴性对照OD450平均值应≤0.20。②两孔阳性对照OD450平均值应≥0.80。 结果判断：样品OD450值＞阳性对照OD450平均值×0.3，即CSFV抗体阳性；样品OD450值＜阳性对照OD450平均值×0.25，即CSFV抗体阴性；阳性对照OD450平均值×0.3≥样品OD450值≥阳性对照OD450平均值×0.25，应再进行双孔复试，若任意一孔或两孔均为阳性，则视为CSFV抗体阳性。若两孔均为阴性，则视为CSFV抗体阴性。 试剂组成：抗原包被板、20倍浓缩洗涤液、阴性对照、阳性对照、样品稀释液、酶结合物液、底物液、终止液、一次性封板膜、自封袋(干燥剂)、说明书。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 32 | 猪伪狂犬病毒gE竞争ELISA抗体检测试剂盒 | 8 | 盒 |  适用范围：适用于检测猪血清中伪狂犬病病毒gE蛋白抗体。 包装规格：≥192T/盒。 产品组分：抗原包被板，样本稀释液，酶标记物，阴性对照，阳性对照，底物显色液，终止液，20倍浓缩洗涤液，血清稀释板，说明书。 试验成立条件：阳性对照OD630nm值均应≤0.4，阴性对照OD630nm平均值与阳性对照OD630nm平均值之差≥0.5。 结果判定：如果样品 S/N 比值≤0.35，该样品判为阳性；如果样品 S/N 比值＞0.4，该样品判为阴性；如果样品 S/N 比值≤0.4 但＞0.35，该样品判为可疑，可间隔2周后重新采样检测。 有效期≥10个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 33 | 口蹄疫病毒O型竞争ELISA抗体检测试剂盒 | 6 | 盒 |  适用范围：用于检测猪、牛、羊等动物血清中的口蹄疫病毒O型抗体。 包装规格：≥96T×5板/盒。 试剂盒组分：口蹄疫0型酶标反应板、25倍PBST浓缩液、样品稀释液、阴性对照血清、阳性对照血清、0型酶标抗体工作液、底物溶液、终止液、说明书。 结果判定：猪血清抗体效价大于等于1：64，牛、羊血清抗体效价大于等于1：128，判为口蹄疫0型抗体阳性。猪血清抗体效价小于1：64，牛、羊血清抗体效价小于1：128，判为口蹄疫0型抗体阴性。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 34 | 口蹄疫病毒A型竞争ELISA抗体检测试剂盒 | 4 | 盒 |  适用范围：用于检测猪、牛、羊等动物血清中的口蹄疫病毒A型抗体。 包装规格：≥96T×5板/盒 试剂盒组分：口蹄疫A型酶标反应板、25倍PBST浓缩液、样品稀释液、阴性对照血清、阳性对照血清、A型酶标抗体工作液、底物溶液、终止液、说明书。 结果判定：猪血清抗体效价大于等于1：90，牛、羊血清抗体效价大于等于1：128，判为口蹄疫A型抗体阳性。猪血清抗体效价小于1：90，牛、羊血清抗体效价小于1：128，判为口蹄疫A型抗体阴性。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 35 | 小反刍兽疫病毒抗体单抗阻断ELISA检测试剂盒 | 4 | 盒 |  适用范围：本试剂盒采用阻断ELISA，用于检测山羊和绵羊血清样品中的小反刍兽疫病毒（PPRV）抗体。 规格：≥96T/盒。 试剂组分：抗原包被板、20倍浓缩洗涤液、阴性对照、阳性对照、酶结合物液、样品稀释液、底物液、终止液、一次性封板膜、自封袋(干燥剂)、说明书。 试验成立条件：NC＞0.500；PC/NC×100%≤40%。 结果判定：Inh%≥40%，样品应判为PPRV抗体阳性；Inh%＜40%，样品应判为PPRV抗体阴性。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 36 | 犬狂犬病抗体ELISA检测试剂盒 | 2 | 盒 |  适用范围：本品系由狂犬病毒抗原包被的微孔板和辣根过氧化物酶标记的葡萄球菌A蛋白及其它试剂配套组成，可用于犬、猫等哺乳动物血清中的抗狂犬病毒IgG抗体检测。 规格：≥96T/盒。 试剂组分：预包被狂犬病毒抗原的微孔板、酶标记物、狂犬病毒IgG阳性对照、狂犬病毒IgG临界对照、狂犬病毒IgG阴性对照、显色液、浓缩洗涤液（20倍）、样品稀释液、终止液、说明书。 试验成立条件：阴性对照A值≤0.15，0.20≤临界对照A值平均值≤0.80，临界对照A值平均值／阴性对照A值平均值≥2.0阳性对照A值＞临界对照A值平均值，证明实验成立，否则试验结果无效，需重新试验。 结果判定： ①阳性：样品A值/临界对照A值平均值（S/CO）≥1.0。 ②阴性：样品A值/临界对照A值平均值（S/CO）＜1.0。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 37 | 猪流感H3N2抗体ELISA检测试剂盒 | 2 | 盒 | 规格：≥192T/盒。 试剂组分：抗原包被板、对照包被板、阳性对照、阴性对照、1500X酶标二抗、稀释液A、稀释液B、20X洗板液、底物 、终止液、说明书。 有效性：阴性对照校正值的PP值必须小于0.4，阳性抗原孔OD值-阳性对照孔OD值必须大于0.6。 结果判定：样品的PP值小于0.4，样品血清中抗体阴性；样品的PP值大于等于0.4，样品血清中抗体阳性。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 38 | 布鲁氏菌病试管凝集试验抗原 | 1 | 瓶 |  作用与用途：用于试管凝集试验诊断布氏菌病。 形状：抗原为均匀悬浮液，久置后为透明清亮液体，底部有少量菌体沉淀。 成分：抗原主要成分为布氏菌S2株(CVCC70502)或S2和A99株(CVCC70502和CVCC70203)，含量为与1:1000稀释阳性血清国家标准品出现++试管凝集反应。 规格：≥20ml／瓶。 有效期≥12个月。 |  |  |
| 39 | 布鲁氏菌病虎红平板凝集试验抗原 | 15 | 瓶 |  作用与用途：用于虎红平板凝集试验诊断布氏菌病。 形状：均匀悬浮液，久置后，上部澄清，底部有少量沉淀。 成分：本品主要成分为布氏菌S2株（CVCC70502）或S2和A99株（CVCC70502和CVCC70203），含量为与1：45稀释阳性血清国家标准品出现平板凝集反应，与1：55稀释阳性血清国家标准品不出现平板凝集反应。 规格：≥20ml／瓶。 有效期≥12个月。 |  |  |
| 40 | 禽流感H5亚型（最新毒株)血凝抑制抗原 | 5 | 瓶 |  作用与用途：用于HI试验检测禽流感病毒H5亚型抗体。 形状：白色或淡黄色海绵状疏松团块。 成分：抗原为灭活的H5亚型禽流感病毒，血凝效价≥7log2。 规格：≥2ml／瓶。 有效期≥24个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供由禽流感参考实验室提供技术支持证明文件。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 41 | 禽流感病毒血凝抑制试验阳性血清H5亚型（最新毒株） | 1 | 瓶 |  作用与用途：用于HI试验检测禽流感病毒H5亚型抗体。 形状：微黄色或淡红色海绵状疏松团块。易与瓶壁脱离，加稀释液后迅速溶解。 成分：SPF鸡感染禽流感病毒H5亚型制备的高免血清，HI效价≥7log2。 规格：≥2ml／瓶。 有效期≥24个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供由禽流感参考实验室提供技术支持证明文件。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 42 | 禽流感H7N9亚型（最新毒株）血凝抑制抗原 | 5 | 瓶 |  作用与用途：用于HI试验检测禽流感病毒H7亚型抗体。 形状：白色或淡黄色海绵状疏松团块。 成分：抗原为灭活的H7亚型禽流感病毒，血凝效价≥7log2。 规格：≥2ml／瓶。 有效期≥24个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供由禽流感参考实验室提供技术支持证明文件。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 43 | 禽流感病毒血凝抑制试验阳性血清H7亚型（最新毒株） | 1 | 瓶 |  作用与用途：用于HI试验检测禽流感病毒H7亚型抗体。 形状：微黄色或淡红色海绵状疏松团块。易与瓶壁脱离，加稀释液后迅速溶解。 成分：SPF鸡感染禽流感病毒H7亚型制备的高免血清，HI效价≥7log2。 规格：≥2ml／瓶。 有效期≥24个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供由禽流感参考实验室提供技术支持证明文件。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 44 | 禽流感病毒血凝抑制试验阳性血清H9亚型 | 1 | 瓶 |  作用与用途：用于HI试验检测禽流感病毒H9亚型抗体。 形状：白色或淡黄色海绵状疏松团块。 成分：灭活的H9亚型禽流感病毒，血凝效价≥7log2。 规格：≥2ml／瓶。 有效期≥24个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供由禽流感参考实验室提供技术支持证明文件。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 45 | 禽流感H9亚型（最新毒株）血凝抑制抗原 | 5 | 瓶 |  作用与用途：用于HI试验检测禽流感病毒H9亚型抗体。 形状：微黄色或淡红色海绵状疏松团块。易与瓶壁脱离，加稀释液后迅速溶解。 成分：SPF鸡感染禽流感病毒H9亚型制备的高免血清，HI效价≥7log2。 规格：≥2ml／瓶。 有效期≥24个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供由禽流感参考实验室提供技术支持证明文件。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 46 | 新城疫病毒血凝抑制抗原 | 5 | 瓶 |  作用与用途：用于血凝抑制（HI）试验检测鸡新城疫病毒抗体。 形状：微黄色，海绵状疏松团块，易与瓶壁脱离，用PBS（0.01mol/L，pH7.4）稀释后迅速溶解。 成分：鸡新城疫病毒LaSota株接种SPF鸡胚培养，收获鸡胚尿囊液，经纯化、甲醛溶液灭活后，加适量稳定剂，经冷冻真空干燥制成。 规格：≥2ml/瓶。 有效期≥24个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 47 | 新城疫病毒血凝抑制试验阳性血清 | 1 | 瓶 |  作用与用途：用于血凝抑制（HI）试验检测鸡新城疫病毒抗体。 形状：微黄色或淡红色海绵状疏松团块。易与瓶壁脱离，用PBS（0.01mol/L，pH7.4）稀释后迅速溶解。 成分：用鸡新城疫灭活疫苗接种SPF鸡，采血、分离血清，经冷冻真空干燥制成。 规格：≥2ml/瓶。 有效期≥24个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 48 | 血凝抑制配套试剂盒 | 4 | 盒 |  试剂盒组成成分：10%SPF鸡红细胞混悬液（4ml）、PBS（磷酸盐缓冲液）稀释缓冲液（100ml）、96孔V型血凝板（10块）、一次性加样槽（20个）、使用说明书1份。 主要用途：适用于配套完成各类血凝（血凝抑制）试验，如禽流感、新城疫、传染性支气管炎、禽腺病毒Ⅲ群(减蛋综合征病毒)、鸡毒支原体、滑液囊支原体等血凝抑制抗体检测。 规格：≥200T/盒 有效期≥12个月。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |
| 49 | 防水鞋套（L码/40-42CM） | 200 | 袋 |  脚底带防滑底纹，抓地力强，防滑耐磨。 筒高40-42CM。 内设双层防护，高效防水。 尺码：L码/40-42CM。 包装：1双/袋 |  |  |
| 50 | 防水鞋套（L码） | 100 | 袋 |  短款防水鞋套，加厚耐磨，1双/袋。 |  |  |
| 51 | 一次性医用外科口罩 | 2000 | 个 |  由非织造布制成。由口罩体鼻夹口罩带组成。口罩体为三层非织造布内外层由非织造布组成中间层为过滤非织造布。 采用PFE99级无纺布过滤层，阻隔空气污染，阻止血液，体液和飞溅物传播。 本产品经环氧乙烷灭菌，灭菌有效期两年，环氧乙烷残留量应不大于10ug/g。 包装：独立包装，1个/袋。 |  |  |
| 52 | 0.2mlPCR薄壁八联管 | 6 | 盒 |  0.2mlPCR8联排管。 无NDA酶，无RNA酶，无热源。 规格：0.2ml。 包装：125排/盒，≥10盒/箱。 |  |  |
| 53 | 90°一次性血凝板 | 4 | 箱 |  一次性血凝反应板，96孔V型、90°。 包装：≥200个/箱。 |  |  |
| 54 | 成人护理垫（60X90CM） | 15 | 包 |  品名：护理垫。 产品尺寸：60x90cm。 主要原材料：优质无纺布、绒毛浆、木浆纸、PE防漏膜、热熔胶等。 包装：≥60片/包。 |  |  |
| 55 | 成人护理垫（60X60CM） | 15 | 包 |  品名：护理垫。 产品尺寸：60x60cm。 主要原材料：优质无纺布、绒毛浆、木浆纸、PE防漏膜、热熔胶等。 包装：≥75片/包。 |  |  |
| 56 | 黄色医疗专用垃圾袋加厚（76\*90cm背心式塑料袋） | 20 | 捆 |  产品规格：76\*90cm，背心式。 厚度：≥3丝。 包装：≥100个/捆。 |  |  |
| 57 | 黄色医疗专用垃圾袋加厚（42\*48cm背心式塑料袋） | 20 | 捆 |  产品规格：42\*48cm，背心式。 厚度：≥3丝。 包装：≥100个/捆。 |  |  |
| 58 | 黄色医疗专用垃圾袋加厚（32\*37cm背心式塑料袋） | 40 | 捆 |  产品规格：32\*37cm，背心式。 厚度：≥3丝。 包装：≥100个/捆。 |  |  |
| 59 | 200ul带滤芯袋装枪头 | 10 | 包 |  200ul透明滤芯吸头。 无NDA酶，无RNA酶，无热源。 规格：200ul。 包装：≥1000支/包，10包/箱。 |  |  |
| 60 | 200ul无滤芯袋装枪头 | 20 | 包 |  200ul无滤芯袋装枪头。 无NDA酶，无RNA酶，无热源。 规格：200ul。 包装：≥1000支/包，20包/箱。 |  |  |
| 61 | 10ul带滤芯袋装枪头（短头） | 10 | 包 |  0.5-10ul透明滤芯吸头。 无NDA酶，无RNA酶，无热源。 规格：10ul。 包装：≥1000支/包，10包/箱。 |  |  |
| 62 | 300ul无滤芯袋装枪头 | 10 | 包 |  300ul无滤芯袋装枪头。 无NDA酶，无RNA酶，无热源。 规格：300ul。 包装：≥1000支/包，10包/箱。 |  |  |
| 63 | 1%红细胞悬液 | 10 | 瓶 |  用于红细胞间接凝集试验、补体结合试验、T淋巴细胞E花环试验、制作致敏细胞、免疫注射抗体、制作血平板等试验。 保存条件：2-8℃。 包装规格：≥100ml/瓶。 |  |  |
| 64 | 一次性样品袋（可书写） | 500 | 个 |  材质：新PE材料。 产品性能：新PE料制作，具有透气率低，透明度高，防性能好，抗拉强度与耐刺穿强度高，可防尘收纳。 尺寸：≥17\*25cm。 包装：≥20丝，100个/袋。 |  |  |
| 65 | 一次性样品袋（可书写） | 500 | 个 |  材质：新PE材料。 产品性能：新PE料制作，具有透气率低，透明度高，防性能好，抗拉强度与耐刺穿强度高，可防尘收纳。 尺寸：≥24\*35cm。 包装：≥20丝，100个/袋。 |  |  |
| 66 | 一次性样品袋（可书写） | 500 | 个 |  材质：新PE材料。 产品性能：新PE料制作，具有透气率低，透明度高，防性能好，抗拉强度与耐刺穿强度高，可防尘收纳。 尺寸：≥14\*20cm。 包装：≥20丝，100个/袋。 |  |  |
| 67 | 75%酒精卫生湿巾 | 50 | 包 |  抽式 材质：无纺布、75%酒精苯扎氯胺。 产品性能：8重渗透技术提取RO纯水，富含多种微量元素层层过滤净化，杀菌率99.9%。 尺寸：≥130MM\*160MM。 包装规格：≥80片/包。 |  |  |
| 68 | 75%酒精（带喷头） | 30 | 瓶 |  本品是以乙醇为主要有效成分的消毒液，乙醇含量为75%士5%(V/V)。 可杀灭肠道致病菌、化脓性球菌、致病性酵母菌和医院感染常见细菌。 包装规格：500mL/瓶。 |  |  |
| 69 | 75%酒精免洗手液 | 30 | 瓶 |  主要成分：75%酒精。 产品性能：抑菌率99.9%，有效抑制大肠杆菌，金黄色葡萄球菌，白色念珠菌，免洗速干，杀菌消菌。 包装规格：500ml/瓶。 |  |  |
| 70 | 2ml病毒采样管 | 10 | 盒 |  产品性能：保存液为无色透明、不易破损、品质卓越、质量稳定。 包装规格：2ml\*50支/盒。 |  |  |
| 71 | 5ml病毒采样管 | 10 | 盒 |  产品性能：保存液为无色透明、不易破损、品质卓越、质量稳定。 包装规格：5ml\*50支/盒。 |  |  |
| 72 | 30ML螺纹采样瓶 | 400 | 个 |  产品性能：无菌无酶无热源。 材质：PP，透明。 包装规格：30ml，≥10个/包，20包/箱。 |  |  |
| 73 | 磁珠法病毒DNA/RNA快速提取试剂盒 | 20 | 盒 |  用途：用于核酸的提取、富集、纯化等步骤。利用磁珠吸附原理，通过特制的磁棒吸附、转移和释放磁珠，实现磁珠/核酸的转移，自动完成核酸的提取和纯化。 适用于本单位核酸提取仪。 包装规格：≥64T/盒。 |  |  |
| 74 | 一次性乳胶手套（S码、无粉） | 4 | 箱 |  左右手通用。 舒适牢固，适用于多种操作条件。 无粉乳胶手套，独立包装，灭菌。 无针眼，超高防水性。 弹性好，可延伸700％，无断裂。 抗穿刺及化学腐蚀，可降解。 尺码：S码、无粉。 包装：≥30副/盒，20盒/箱。 |  |  |
| 75 | 一次性乳胶手套（M码、无粉） | 5 | 箱 |  左右手通用。 舒适牢固，适用于多种操作条件。 无粉乳胶手套，独立包装，灭菌。 无针眼，超高防水性。 弹性好，可延伸700％，无断裂。 抗穿刺及化学腐蚀，可降解。 尺码：M码、无粉。 包装：≥30副/盒，20盒/箱。 |  |  |
| 76 | 一次性隔离衣 | 100 | 袋 |  采用非织造布为主要原料经裁剪、缝纫或热合制成。用于医疗机构门诊、病房、检验室等作普通隔离。 阻隔空气污染，阻止血液，体液和飞溅物传播。 包装：独立包装，1件/袋。 |  |  |
| 77 | 1.5ML离心管 | 10 | 盒 |  1.5ml无色离心管。 适合长期保存少量试剂或者样品，也可以用于离心。无NDA酶，无RNA酶，无热源。 规格：1.5ml\*500支/盒。 包装：≥500支/盒，10盒/箱。 |  |  |
| 78 | 猪繁殖与呼吸综合征病毒抗体ELISA检测试剂盒 | 7 | 盒 |  适用范围：本试剂盒适用于体外检测猪血清中猪繁殖与呼吸综合征病毒(PRRSV)抗体。 规格：≥96T/盒。 试剂组分：抗原包被板、20倍浓缩洗涤液、阳性对照、阴性对照、样品稀释液、酶结合物液、底物液A、底物液B、终止液、一次性封膜板、自封袋(干燥剂)、说明书。 实验条件： 两孔阴性对照OD450平均值应≤0.20；两孔阳性对照OD450平均值应≥0.80。 结果判定：样品OD450值＞阳性对照OD450平均值×0.3，即PRRSV抗体阳性；样品OD450值＜阳性对照OD450平均值×0.25，即PRRSV抗体阴性；阳性对照OD450平均值×0.3≥样品OD450值≥阳性对照OD450平均值×0.25，应再进行双孔复试，若任意一孔或两孔均为阳性，则视为PRRSV抗体阳性。若两孔均为阴性，则视为PRRSV抗体阴性。 有效期≥12个月。 提供生产厂家的兽药生产许可证和GMP证书。 提供说明书复印件或扫描件。 |  |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 序号 | 商品名称 | 技术参数 |
| 1 | 非洲猪瘟病毒实时荧光PCR检测试剂盒（B扩增） | ★提供有效期内批准文号批件复印件。 |
| 2 | 非洲猪瘟病毒实时荧光PCR检测试剂盒（B扩增） | ★提供有效期内批准文号批件复印件。 |
| 3 | 非洲猪瘟病毒实时荧光PCR检测试剂盒（B扩增） | ★提供有效期内批准文号批件复印件。 |
| 4 | 猪蓝耳病病毒通用型荧光RT-PCR 检测试剂盒 | ▲近3年经猪蓝耳参考/专业实验室验证，并提供验证报告。 |
| 5 | 猪蓝耳病病毒高致病型荧光RT-PCR检测试剂盒 | ▲近3年经猪蓝耳参考/专业实验室验证，并提供验证报告。 |
| 6 | 禽流感病毒通用型荧光PCR检测试剂盒（B扩增） | ▲近3年经禽流感参考/专业实验室验证，并提供验证报告。 |
| 7 | 禽流感病毒H5亚型荧光PCR检测试剂盒 | ▲近3年经禽流感参考/专业实验室验证，并提供验证报告。 |
| 8 | 禽流感病毒H7亚型荧光PCR检测试剂盒 | ▲提供有效期内批准文号批件和产品新兽药注册证书复印件。 |
| 9 | 禽流感病毒H9亚型荧光PCR检测试剂盒 | ▲近3年经禽流感参考/专业实验室验证，并提供验证报告。 |
| 10 | 新城疫病毒荧光PCR检测试剂盒 | ▲近3年经新城疫参考/专业实验室验证，并提供验证报告。 |
| 11 | 猪瘟病毒抗体ELISA检测试剂盒 | ▲提供有效期内批准文号批件和新兽药注册证书复印件。 |
| 12 | 猪伪狂犬病毒gE竞争ELISA抗体检测试剂盒 | ▲供有效期内批准文号批件复印件和新兽药注册证书。 |
| 13 | 猪流感H3N2抗体ELISA检测试剂盒 | ▲适用范围：本品是基于间接ELISA方法，酶标板上已经包被H3N2抗原（灭活），对照板上包被空白抗原，添加样品后，样品内的抗体能与板上包被抗原特异性结合形成抗原抗体复合物，再与后面加入的酶标二抗结合，显色深度与样品中的抗体含量成正相关，用于检测猪的血清中H3N2抗体（需提供证明材料）。 |
| 14 | 血凝抑制配套试剂盒 | ▲提供获得CNAS资质的动物疫病预防控制中心出具的检测报告，并提供实验室认可证书。 |
| 15 | 磁珠法病毒DNA/RNA快速提取试剂盒 | ▲1.提取纯化试剂适用于在样本中提取高纯度的病毒RNA和DNA，提取效率高，可从低浓度（≤500 copies/ml）的核糖核酸室内质控品中提取核酸用于荧光RT-PCR检测，（提供获得CNAS资质的动物疫病预防控制中心出具的检测报告，并提供实验室认可证书）。▲2.核酸提取效率≥60%，同一样本提取得到的核酸进行荧光PCR检测，Ct值变异系数应≤2%，（提供获得CNAS资质的动物疫病预防控制中心出具的检测报告，并提供实验室认可证书）。▲3.提取的核酸A260/A280在1.8～2.0之间，（提供获得CNAS资质的动物疫病预防控制中心出具的检测报告，并提供实验室认可证书）。 |