高危型人乳头瘤病毒检测试剂盒（High-Risk HPV NDA Test）

1. 有医疗器械注册证
2. 定性检测宫颈样本中 13 种高危型人乳头瘤病毒（HPV）DNA，13 种高危型人乳头瘤病毒型别包括 HPV16、18、31、33、35、39、45、51、52、56、58、59、68型。
3. 采用杂交捕获技术二代在分子水平进行杂交信号放大原理，无须基因扩增，实验稳定，不易污染，结果准确可靠
4. 检测全长 HPV DNA（8000 碱基对），特异性高，当病毒发生变异时不会影响检测结果
5. 有统一的临床判定标准（≥1.0pg/ml 为阳性）
6. 试验操作简单，效率高，整个试验过程短，总时间不超过 5 个小时