

Numărul procedurii de achiziție: LP nr.ocds-b3wdp1-MD-1785314033437/21661192 din: 29.07.2026 conform SIARSAP Mtender								
Obiectul achiziției: Achiziționarea dispozitive medicale, consumabile, alte bunuri de uz medical în vederea realizării Programului Național de combaterea hepatitelor virale B, C și D, pentru anul 2026 (repetat 9)								
Nr.	Denumirea lot	Denumirea poziției	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	Bunuri/servicii							
1	Teste pentru determinarea cantitativa a HDV prin PCR	Teste pentru determinarea cantitativa a HDV prin PCR	Kit de extracție: ABXDR1 ; Kit de amplificare: ABHDV1	Turcia	ANATOLIA TANI VE BIYOTEKNOLO JI URUNLERI AR-GE SAN. VE TIC. A.S.	Test real time PCR IVD destinat pentru diagnosticul Hepatitei virale D din sânge uman Ser / plasmă. Prezentarea trusei de extragere: Setul trebuie să conțină, toți reactivi necesari pentru extragerea virusului ARN din sânge uman, iar timpul de extracție nu va dura mai mult de 2 ore și nu va solicita soluții și reactivi extra, decât cei incluși în trusă. Produsul de la extragere trebuie să fie compatibil cu produsul necesar pentru amplificare. Prezentarea trusei pentru amplificare și detecția (intr-o singură etapă): Produsul obținut de la extracție trebuie să fie compatibil (validat) cu produsul necesar pentru amplificare. Amplificarea și detecția să fie incluse în aceeași etapă cu interpretarea calitativă și cantitativă. Limita de detecție (LoD) < 15 nu/mL, exprimarea rezultatelor în UI/mL (International Units). Testul trebuie să detecteze toate cele 8 genotipuri HDV (1-8). Testul să includă control intern. Sensibilitate > 95%, Specificitate > 98 %, Timp reacție PCR ≤ 2 h Testul trebuie să fie destinat pentru diagnosticul și monitorizarea eficienței tratamentului pentru Hepatita Virala D. Setul de amplificare trebuie să fie compatibil cu platforma QuantStudioM 5 Real-Time PCR System sau cu platforma Rotor-Gene Q. Important: oferta depusă trebuie să conțină toate componentele (reactivi și consumabile) necesare realizării testului, cele din set și cele care nu se conțin în set, dar sunt necesare pentru realizarea investigației. Să asigure instruirea personalului medical implicat în realizarea testului.	Test real time PCR IVD destinat pentru diagnosticul Hepatitei virale D din sânge uman Ser / plasmă. Prezentarea trusei de extragere: Setul trebuie să conțină, toți reactivi necesari pentru extragerea virusului ARN din sânge uman, iar timpul de extracție nu va dura mai mult de 2 ore și nu va solicita soluții și reactivi extra, decât cei incluși în trusă. Produsul de la extragere trebuie să fie compatibil cu produsul necesar pentru amplificare. Prezentarea trusei pentru amplificare și detecția (intr-o singură etapă): Produsul obținut de la extracție trebuie să fie compatibil (validat) cu produsul necesar pentru amplificare. Amplificarea și detecția să fie incluse în aceeași etapă cu interpretarea calitativă și cantitativă. Limita de detecție (LoD) < 15 nu/mL, exprimarea rezultatelor în UI/mL (International Units). Testul trebuie să detecteze toate cele 8 genotipuri HDV (1-8). Testul să includă control intern. Sensibilitate > 95%, Specificitate > 98 %, Timp reacție PCR ≤ 2 h Testul trebuie să fie destinat pentru diagnosticul și monitorizarea eficienței tratamentului pentru Hepatita Virala D. Setul de amplificare trebuie să fie compatibil cu platforma QuantStudioM 5 Real-Time PCR System sau cu platforma Rotor-Gene Q. Important: oferta depusă trebuie să conțină toate componentele (reactivi și consumabile) necesare realizării testului, cele din set și cele care nu se conțin în set, dar sunt necesare pentru realizarea investigației. Să asigure instruirea personalului medical implicat în realizarea testului.	CE ISO, DM000892411; DM000915488;

Semnat: _____

Numele, Prenumele Jighili Tatiana

În calitate de: administrator

Ofertantul: SRL Triumf-Motiv

Adresa: str. Pușkin 60/1, of. 4