

Specificații tehnice

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 2, 3, 4, 6, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 5.]

Numărul procedurii de achiziție: LP 21060600, din 08/09/2022		Data: 08/09/2022	Alternative nu sunt
Obiectul achiziției: Achiziționarea centralizată a reagenților imunologici conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2023		Lot.:	Pagina 1 din 1

Cod CPV	Nr. lot	Denumire bunurilor/ serviciilor	Modelul aricolului	Țara de origine	Produ-cătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
		1	2	3	4	5	6	7
33100000-1	4	Anti chlamydia trh. IgA	CHLA0070	Germania	Novatec	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori. Metoda de determinare ELISA, set 96 teste *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	Numarul de inregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale DM000116802 , Ordinul A07.PS-01.Rg04-150 din 04-05-2018 . Chlamydia trachomatis IgA (CHLA0070); Metoda de determinare ELISA, set 96 teste Kitul contine următoarele componente: Placă de microtitrare, tampon de diluare a probei IgA, soluție stop, tampon de spălare (20x concentrat), conjugat, soluție de substrat TMB, control negativ, control de întrerupere, control pozitiv. Reagenții sunt în conformitate cu cerințele Directivei IVD 98/79/CE a Parlamentului European și Consiliului din 27 octombrie 1998 în ceea ce privește dispozitivele medicale de diagnostic in vitro (IVD).	ISO/CE
33100000-1	5	Anti chlamydia trh. IgG	CHLG0070	Germania	Novatec	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori. Metoda de determinare ELISA, set 96 teste *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	Numarul de inregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale DM000116803 , Ordinul A07.PS-01.Rg04-150 din 04-05-2018 . Chlamydia trachomatis IgG (CHLG0070); Metoda de determinare ELISA, set 96 teste Kitul contine următoarele componente: Placă de microtitrare, tampon de diluare a probei IgG, soluție de oprire, tampon de spălare (20x concentrat), conjugat, soluție de substrat TMB, control negativ, control de întrerupere, control pozitiv. Reagenții sunt în conformitate cu cerințele Directivei IVD 98/79/CE a Parlamentului European și Consiliului din 27 octombrie 1998 în ceea ce	ISO/CE
33100000-1	6	Anti chlamydia trh. IgM	CHLM0070	Germania	Novatec	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori. Metoda de determinare ELISA, set 96 teste *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	Numarul de inregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale DM000116804 , Ordinul A07.PS-01.Rg04-150 din 04-05-2018 . Chlamydia trachomatis IgM (CHLM0070); Metoda de determinare ELISA, set 96 teste. Kitul conține următoarele componente: placă de microtitrare, tampon de diluare a probei IgM, soluție de oprire, tampon de spălare (20x conc.) conjugat, soluție de substrat TMB, control negativ, control cut-off, control pozitiv. Reagenții sunt în conformitate cu cerințele Directivei IVD 98/79/CE a Parlamentului European și Consiliului din 27 octombrie 1998 în ceea ce	ISO/CE
33100000-1	9	Anti dsDNA	ORG 604	Germania	Orgentec	Metoda ELISA; Cerințe generale* + Notă **, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori și să conțină probă de control Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	Numarul de inregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale DM000116528 , Ordinul A07.PS-01.Rg04-48 din 15-02-2018 . Anti-dsDNA este un sistem ELISA de testare ELISA pentru măsurarea cantitativă a autoanticorpilor din clasa IgG împotriva ADN în ser sau plasmă umană. Componente kit: microplacă, calibrator A, Calibrator B, Calibrator C, Calibrator D, Calibrator E, Calibrator F, Control pozitiv, Control negativ, Soluție tampon, Conjugat enzimatic, substrat TMB, soluție stop, tampon de spălare. Păstrați trusa de testare la 2-8°C în întuneric. Sensibilitatea funcțională a fost determinată a fi: 1 UI/ml. Intervalul de calcul al acestui test ELISA este 0 - 200 UI/ml.	ISO, CE
33100000-1	10	Anti EBV EBNA IgG	EBVG0580	Germania	Novatec	Metoda ELISA; Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	Numarul de inregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale DM000116841 , Ordinul A07.PS-01.Rg04-150 din 04-05-2018 . Epstein-Barr Virus (EBNA) IgG (EBVG0580); Kitul conține următoarele componente: placă de microtitrare, tampon de diluare a probei IgG, soluție de oprire, tampon de spălare (20x conc.) conjugat, soluție de substrat TMB, control negativ, control cut-off, control pozitiv. Reagenții sunt în conformitate cu cerințele Directivei IVD 98/79/CE a Parlamentului European și Consiliului din 27 octombrie 1998 în ceea ce privește dispozitivele medicale	ISO, CE
33100000-1	11	Anti EBV VCA IgG	EBVG0150	Germania	Novatec	Metoda ELISA; Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	Numarul de inregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale DM000116839 , Ordinul A07.PS-01.Rg04-150 din 04-05-2018 . Epstein-Barr Virus (VCA) IgG (EBVG0150); Kitul conține următoarele componente: placă de microtitrare, tampon de diluare a probei IgG, soluție de oprire, tampon de spălare (20x conc.) conjugat, soluție de substrat TMB, control negativ, control cut-off, control pozitiv. Reagenții sunt în conformitate cu cerințele Directivei IVD 98/79/CE a Parlamentului European și Consiliului din 27 octombrie 1998 în ceea ce privește dispozitivele medicale de diagnostic in vitro (IVD).	ISO, CE

Cod CPV	Nr. lot	Denumire bunurilor/ serviciilor	Modelul aricolului	Țara de origine	Produ-cătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
33100000-1	12	Anti EBV VCA IgM	EBVM0150	Germania	Novatec	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "++"și "--" calibratori. Metoda de determinare ELISA, set 96 teste *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	Numarul de inregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale DM000116840 , Ordinul A07.PS-01.Rg04-150 din 04-05-2018 . Epstein-Barr Virus (VCA) IgM (EBVM0150); Metoda de determinare ELISA, set 96 teste Kitul conține următoarele componente: placă de microtitrare, tampon de diluare a probei IgM, soluție de oprire, tampon de spălare (20x conc.) conjugat, soluție de substrat TMB, control negativ, control cut-off, control pozitiv. Reagenții sunt în conformitate cu cerințele Directivei IVD 98/79/CE a Parlamentului European și Consiliului din 27 octombrie 1998 în ceea ce privește dispozitivele medicale de diagnostic in vitro (IVD).	ISO, CE
33100000-1	25	Anti HSV tip I IgM	HSV1M0500	Germania	Novatec	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "++"și "--" calibratori. Metoda de determinare ELISA, set 96 teste *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	Numarul de inregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale DM000116848 , Ordinul A07.PS-01.Rg04-150 din 04-05-2018 . HSV1 IgM; Metoda de determinare ELISA, set 96 teste Test imunosorbent legat de enzime pentru determinarea calitativă a anticorpilor IgM împotriva virusului Herpes Simplex (HSV) tip 1 în ser sau plasmă umană. Este destinat screening-ului și ca ajutor în diagnosticul unei posibile infecții cu HSV 1. Kiturile trebuie păstrate la 2-8°C. Odată deschisi, toți reactivii sunt stabili până la 3 luni dacă sunt păstrați între 2-8°C.	ISO, CE
33100000-1	27	Anti HSV tip II IgM	HSV2M0540	Germania	Novatec	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "++"și "--" calibratori. Metoda de determinare ELISA, set 96 teste *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	Numarul de inregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale DM000116850 , Ordinul A07.PS-01.Rg04-150 din 04-05-2018 . HSV2 IgM; Metoda de determinare ELISA, set 96 teste. Test imunosorbent legat de enzime pentru determinarea calitativă a anticorpilor IgM la virusul Herpes Simplex (HSV) tip 2 în ser sau plasmă umană. Este destinat screening-ului și ca ajutor în diagnosticarea unei posibile infecții cu HSV 2. Kiturile trebuie păstrate la 2-8°C. Odată deschisi, toți reactivii sunt stabili până la 3 luni dacă sunt păstrați între 2-8°C.	ISO, CE
33100000-1	29	Anti mitocondriali Anti AMA 2	ORG 516	Germania	Orgentec	Metoda ELISA; Cerințe generale* + Notă ** Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste * *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	Numarul de inregistrare din Registrul de Stat al dispozitivelor Medicale DM000051389 , Ordinul A07.PS-01.Rg04-48 din 15-02-2018 . AMA-M2 este un sistem ELISA de testare ELISA pentru măsurarea cantitativă a autoanticorpilor de clasă IgG împotriva antigenului mitocondrial de subtip M2 în ser sau plasmă umană. Componente kit: microplacă, calibrator A, calibrator B, calibrator C, calibrator D, calibrator E, calibrator F, control pozitiv, control negativ, tampon de probă, conjugat enzimatic, substrat TMB, soluție stop, tampon de spălare, gata de utilizare. Păstrați trusa de testare la 2-8°C în întuneric. Sensibilitatea funcțională a fost determinată a fi: 1 UI/ml. Intervalul de calcul al acestui test ELISA este 0 - 200 UI/ml.	ISO, CE
33100000-1	31	Anti Toxoplasma gn. IgM	TOXM0460	Germania	Novatec	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "++"și "--" calibratori. Metoda de determinare ELISA, set 96 teste *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	Numarul de inregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale DM000116815 , Ordinul A07.PS-01.Rg04-150 din 04-05-2018 . Toxoplasma IgM; Metoda de determinare ELISA, set 96 teste Test imunosorbent legat de enzime pentru determinarea calitativă a anticorpilor IgM la Toxoplasma gondii în ser sau plasmă umană. Este conceput ca un ajutor în diagnosticarea posibilă infecție cu toxoplasmă. Kiturile trebuie păstrate la 2-8°C. Odată deschisi, toți reactivii sunt stabili până la 3 luni dacă sunt păstrați între 2-8°C.	ISO, CE
33100000-1	36	Anticorpi către insulină (IAA)	ORG 520	Germania	Orgentec	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "++"și "--" calibratori. Metoda de determinare ELISA, set 96 teste *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	Numarul de inregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale DM000051393 , Ordinul A07.PS-01.Rg04-150 din 04-05-2018 . Anti-Insulin este un sistem de testare ELISA pentru măsurarea cantitativă a autoanticorpilor din clasa IgG împotriva insulinei în ser sau plasmă umană. Componente kit-ului: microplacă, calibrator A, calibrator B, calibrator C, calibrator D, calibrator E, calibrator F, control pozitiv, control negativ, tampon de probă, conjugat enzimatic, substrat TMB, soluție stop, tampon de spălare, gata de utilizare. Păstrați trusa de testare la 2-8°C în întuneric. Sensibilitatea funcțională a fost determinată a fi: 0,5 UI/ml. Intervalul de calcul al acestui test ELISA este 0 - 100 UI/ml.	ISO, CE
33100000-1	46	CA-242	101-10	Japonia	Fujirebio	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "++"și "--" calibratori. Metoda de determinare ELISA, set 96 teste *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	Numarul de inregistrare din Registrul de Stat al dispozitivelor Medicale DM000116529 , Ordinul A07.PS-01.Rg04-150 din 04-05-2018 . CanAg CA242 EIA; Conținut kit: microplacă, acoperită cu streptavidină, 96 godeuri; Kitul conține: CALIBRATORI: CA242 0 U/mL, CA242 15 U/mL, CA242 50 U/mL, CA242 100 U/mL, CA242 150 U/mL, CONTROALE: CA242 Control 1, CA242 Control 2; Anticorp monoclonal Biotin Anti-CA242, Tracer, HRP Anti-CA242, Substrat TMB HRP, Soluție Stop, Concentrat de spălare. CanAg CA242 EIA este un imunotest în fază solidă bazat pe tehnica sandwich. Specificații: Limita de detecție: < 1 U/mL; Domeniu de măsurare: 1-150 µg/L; Volumul probei: 25 µL; Stabilitate: 18 luni la 2-8°C; Interval de calibrare: 0-150 U/mL; Temperatura de incubare: 20-28°C; Recuperare: + 10%; Detectare: 620 nm	ISO, CE
33100000-1	70	Mycoplasma pneumoniae IgG	MYCG0350	Germania	Novatec	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "++"și "--" calibratori. Metoda de determinare ELISA, set 96 teste *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	Numarul de inregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale DM000116867 , Ordinul A07.PS-01.Rg04-150 din 04-05-2018 . Mycoplasma pneumoniae IgG (MYCG0350); Kitul conține următoarele componente: placă de microtitrare, tampon de diluare a probei IgG, soluție de oprire, tampon de spălare (20x conc.) conjugat, soluție de substrat TMB, control negativ, control cut-off, control pozitiv. Reagenții sunt în conformitate cu cerințele Directivei IVD 98/79/CE a Parlamentului European și Consiliului din 27 octombrie 1998 în ceea ce privește dispozitivele medicale de diagnostic in vitro (IVD).	ISO, CE

Cod CPV	Nr. lot	Denumire bunurilor/ serviciilor	Modelul aricolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
33100000-1	71	Mycoplasma pneumoniae IgM	MYCM0350	Germania	Novatec	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+ și -" calibratori. Metoda de determinare ELISA, set 96 teste *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	Numarul de inregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale DM000116868 , Ordinul A07.PS-01.Rg04-150 din 04-05-2018 . Mycoplasma pneumoniae IgM (MYCM0350); Kitul conține următoarele componente: placă de microtitrare, tampon de diluare a probei IgM, soluție de oprire, tampon de spălare (20x conc.) conjugat, soluție de substrat TMB, control negativ, control cut-off, control pozitiv. Reagenții sunt în conformitate cu cerințele Directivei IVD 98/79/CE a Parlamentului European și Consiliului din 27 octombrie 1998 în ceea ce privește dispozitivele medicale de diagnostic in vitro (IVD).	ISO, CE
33100000-1	81	Taenia Solium IgG	TAEG0420	Germania	Novatec	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+ și -" calibratori. Metoda de determinare ELISA, set 96 teste *Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire;	Numarul de inregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale DM000116877 , Ordinul A07.PS-01.Rg04-150 din 04-05-2018 . Taenia solium IgG (TAEG0420); Kitul conține următoarele componente: placă de microtitrare, tampon de diluare a probei IgG, soluție de oprire, tampon de spălare (20x concentrat), conjugat, soluție de substrat TMB, control negativ, control de întreprere, control pozitiv. Reagenții sunt în conformitate cu cerințele Directivei IVD 98 /79/CE al Parlamentului European și al Consiliului din 27 octombrie 1998 în ceea ce privește dispozitivele medicale de diagnostic in vitro (IVD).	ISO, CE

Semnat: _____ Numele, prenumele: Petru Bolea În calitate de: Șef Departament Comercial

Ofertantul: S.C. Imunotehnomed S.R.L. Adresa: Str. Gheorghe Asachi 42, MD-2028, Chisinau, Moldova