

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 licitației:	LP nr. ocds-b3wdp1-MD-1765789246907 / 21523466 din 15.12.2025					
Denumirea licitației:	SETURI DE DIAGNOSTIC PENTRU IMUNOLOGIE				Anexa 22	
Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	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
LOT 1. Set pentru detectarea anticorpilor specifici virusului limbii albastre	INgezim® BTV COMPAC 2.0 / R.12.BTV.K.3/5 /	Spania	GSD/ Gold Standard Diagnostics	Set de diagnostic pentru detectarea anticorpilor specifici virusului limbii albastre, cu protocol standardizat care să ofere rezultate precise și reproductibile prin principiul ELISA competitivă, utilizând metoda standard internațională WOAHI pentru detecția anticorpilor specifici ai proteinei VP7 pe principiul structural, conservată a virusului limbii albastre la următoarele următoarele specii caprine, ovine, bovine și cervidee, în probe individuale de ser. Setul să fie capabil să detecteze toate cele 26 serotipuri ale virusului limbii albastre, asigurând în același timp o detectarea timpurie a seroconversiei post-infecție. - Microplăci captușite cu proteina recombinată VP7 de 96 de godeuri, 12 stripuri detașabile a câte 8 godeuri - Conjugat concentrat, min.10X; - Control pozitiv, lichid; Control negativ, lichid; - Soluție de diluție; - Soluție de spălare; concentrată min. 20X; - Soluție substrat; - Soluție stop; Compatibil speciilor de animale menționate anterior; Specificitatea - min. 99,5 % Sensibilitate - 100% Microplaca să fie citită la OD 450 nm; Setul să prevadă un protocol de testare cu un timp de testare cât mai scurt. Destinat laboratoarelor sănătatea animală; Oferta v-a include: -instrucțiune/prospect de la producător pentru setul de diagnostic propus; - raportul de validare a setului cu indicarea rezultatelor de competență; - certificatul de control a calității CE cu reflectarea specificității și sensibilității. Setul să aibă o stabilitate mai lungă. Setul să asigure un tip scurt de testare, să aibă validare a unui laborator recunoscut internațional și să fie recomandat de WOAHI. În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr. de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Furnizorul de set se obliga să asigure beneficiarul în crearea și implementarea algoritmului metodologic de citire și interpretare a rezultatelor pentru microplăcile ELISA utilizând setul oferit, pe dispozitivul de citire ELISA deținut de beneficiar în scopul validării interne și a obținerii rezultate precise și reproductibile în laborator. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.)1buc.= 1 test.	INgezim® BTV COMPAC 2.0, un test ELISA de blocare enzimatică conceput pentru a detecta anticorpi specifici proteinei VP7 a virusului limbii albastre (BTV), cu protocol standardizat care oferă rezultate precise și reproductibile prin principiul ELISA competitivă, utilizând metoda standard internațională WOAHI pentru detecția anticorpilor specifici ai proteinei VP7 pe principiul structural, conservată a virusului limbii albastre la următoarele următoarele specii caprine, ovine, bovine și cervidee, în probe individuale de ser. Testul este validat atât pentru probe de ser și plasma, cât și de lapte de la ovine, caprine și bovine, fiind capabil să detecteze titruri foarte scăzute de anticorpi în ser și probe de plasmă ale animalelor infectate, demonstrând o specificitate ridicată (100% în studiile serului de teren) și o sensibilitate (100% în studiile serului de teren) pentru toate serotipurile de BTV, asigurând în același timp o detectarea timpurie a seroconversiei post-infecție. Microplăci captușite cu proteina recombinată VP7 de 96 de godeuri, 12 stripuri detașabile a câte 8 godeuri Conjugat gata de utilizare Control pozitiv, lichid; Control negativ, lichid; Diluant gata de utilizare Soluție de spălare concentrată 25X Soluție substrat gata de utilizare Soluție de stopare gata de utilizare Specificitate – 100% Sensibilitate - 99,4-100% Microplaca trebuie citită la OD 450 nm; Oferta va include: instrucțiunile producătorului/ prospectul pentru kitul de diagnostic propus; Raport de validare a kitului care indică rezultatele competenței; Certificat CE de control al calității CoA pentru lotul propus cu termen de valabilitate. Oferta va indica denumirea comercială a produsului, numărul de referință din catalog, producătorul, țara de origine și lotul de producție.Destinat laboratoarelor sănătatea animală. Furnizorul de set se obliga să asigure beneficiarul în crearea și implementarea algoritmului metodologic de citire și interpretare a rezultatelor pentru microplăcile ELISA utilizând setul oferit, pe dispozitivul de citire ELISA deținut de beneficiar în scopul validării interne și a obținerii rezultate precise și reproductibile în laborator. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc.= 1 test.	Conform cerintelor
LOT 5. Set pentru detectarea anticorpilor anti-Febra Văii de Rift	INgezim FVR Compac / R.13.FVR.K.3/2	Spania	GSD/ Gold Standard Diagnostics	Set de diagnostic cu protocol standardizat ce oferă rezultate precise și reproductibile, ce utilizează principiul ELISA competitivă pentru detecția anticorpilor împotriva nucleoproteinei RIFTV în ser și plasma, validat pe rumegătoare, cai, canine, feline sau orice altă specie sensibilă, inclusiv animale salbatice (multi-specie). Setul să includă: - Microplacă 96 de godeuri, cu 12 stripuri detașabile a câte 8 godeuri. -Control pozitiv, lichid; -Control negativ, lichid; -Tampon de diluare; - Conjugat concentrat min.10X; - Soluție de spălare concentrate min. 20X; - Soluția substrat;- Soluție Stop; -Sensibilitate – 100% -Specificitatea – min. 99,5% -Setul să fie ușor de utilizat. - Citire la OD 450 nm Destinat speciilor de animale menționate. Destinat laboratoarelor sănătatea animală Setul de diagnostic să fie însoțit de instrucțiune/prospectul de la producător. Oferta v-a include: -instrucțiune/prospect de la producător pentru setul de diagnostic propus; - raportul de validare a setului cu indicarea rezultatelor de competență; - certificatul de control a calității CE. În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr.de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Furnizorul de set se obliga să asigure beneficiarul în crearea și implementarea algoritmului metodologic de citire și interpretare a rezultatelor pentru microplăcile ELISA utilizând setul oferit, pe dispozitivul de citire ELISA deținut de beneficiar în scopul validării interne și a obținerii rezultate precise și reproductibile în laborator. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.)1buc = 1 test.	Metodă bazată pe ELISA blocking, concepută pentru detectarea anticorpilor specifici proteinei N a virusului febrei văii Rift (RVFV) în probe de ser și plasmă de la diverse specii de animale, s-a validat pentru oi, capre, bovine. Testul funcționează prin utilizarea de plăci acoperite cu proteina N recombinantă a RVFV, unde anticorpii probei se vor lega, dacă sunt prezenți, împiedicând legarea unui conjugat specific de anticorpi monoclonali și indicând astfel un rezultat pozitiv printr-o schimbare de culoare. Sensibilitatea sa diagnostică (97%) și specificitatea (peste 99%), pe baza studiilor de validare care au utilizat animale infectate și neinfectate. Interpretarea rezultatelor este determinată de un procent de inhibare, clasificând probele ca pozitive, negative sau îndoelnice. Componente: Microplacă 96 de godeuri, cu 12 stripuri detașabile a câte 8 godeuri. -Control pozitiv, lichid și gata de utilizare -Control negativ, lichid gata de utilizare -Conjugat, gata de utilizare Soluție de spălare concentrată 25X Diluant, Soluție substrat, Soluție de stopare, Soluție substrat Citire la OD 405nm Kitul de diagnostic va fi însoțit de instrucțiunile/prospectul producătorului. Oferta va include: -instrucțiuni/prospect de la producător pentru kitul de diagnostic propus; -Certificat CE de control al calității CoA pentru lotul propus cu termen de valabilitate. Oferta va indica denumirea comercială a produsului, numărul de referință din catalog, producătorul, țara de origine și lotul de producție (CoA atașat). Destinat laboratoarelor sănătatea animală. Furnizorul de set se obliga să asigure beneficiarul în crearea și implementarea algoritmului metodologic de citire și interpretare a rezultatelor pentru microplăcile ELISA utilizând setul oferit, pe dispozitivul de citire ELISA deținut de beneficiar în scopul validării interne și a obținerii rezultate precise și reproductibile în laborator. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.)1buc = 1 test.	Conform cerintelor

LOT 7.Set pentru detecția anticorpilor specifici virusului Influenței Aviare	Ingezim Influenza A/ R.10.FLU.K.3/5	Spania	GSD/ Gold Standard Diagnostics	Set de diagnostic cu protocol standardizat ce oferă rezultate precise și reproductibile, ce utilizează principiul ELISA competitivă, aprobat și recunoscut internațional pentru detecția anticorpilor specifici nucleoproteinei virusului influenței aviare de-a fi utilizat pe probe de ser, plasmă fluide orale la păsări, inclusiv exotice, suine, ecvine și alte specii, inclusiv gălbenus de ou de gaină și ser/plazma ecvină. Setul să permită detectarea precisă a anticorpilor specifici și diferențierea între infectare și vaccinare. Setul să includă: - Microplăci (poliester) căptușite cu antigen nucleoproteină gripală A, cu 96 de godeuri, cu 12 stripuri detașabile a câte 8 godeuri; - Conjugat concentrat min. 10x; - Control pozitiv, lichid; - Control negativ, lichid; - Soluție de diluare, - Soluție substrat ; - Soluția de spălare concentrată min. 20x; - Soluție stop; Sensibilitatea - min. 97 % Specificitatea - 100 % -Citire la OD 450 nm; Destinat speciilor menționate anterior. Destinat laboratoarelor sănătatea animală. Oferta v-a include : -instrucțiune/prospect de la producător pentru setul de diagnostic propus; - raportul de validare a setului cu indicarea rezultatelor de competență; - certificatul de control a calității CE. În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr.de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Furnizorul de set se obliga să asigure beneficiarul în crearea și implementarea algoritmului metodologic de citire și interpretare a rezultatelor pentru microplăcile ELISA utilizând setul oferit, pe dispozitivul de citire ELISA deținut de beneficiar în scopul validării interne și a obținerii rezultate precise și reproductibile în laborator. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 test.	Un test imunoenzimatic bazat pe o tehnică ELISA blocking. Utilizează un anticorp monoclonal (MAb) specific virusului gripal A. Kitul este conceput pentru detectarea anticorpilor specifici împotriva nucleoproteinei virusului gripal A în probe de ser aviar, porcina și cabalin. Este util pentru detectarea anticorpilor contra diferitelor tulpini de virus gripal A, este pentru detecția anticorpilor specifici nucleoproteinei virusului influenței aviare de-a fi utilizat pe probe de plasmă, fluide orale la păsări, inclusiv exotice, suine, ecvine și alte specii, inclusiv gălbenus de ou de gaină și plazma ecvină. Kit-ul permite detectarea continuă a anticorpilor specifici și diferențierea între infecție și vaccinare cu alte kituri disponibile pe piață. Microplăci acoperite cu antigen nucleoproteic al gripei A, cu 96 de godeuri: Plăci de microtitrare cu 96 de godeuri, ccu 12 stripuri detașabile a câte 8 godeuri; Flacoane cu control pozitiv și control negativ Conjugat de peroxidază, gata de utilizare - Soluție de diluare RTU (ready to use) Soluție de substrat RTU Soluție de spălare 25X Soluție de substrat RTU Soluție de oprire RTU Citire la o densitate optică de 450 nm; Specificitate –92- 98% Sensibilitate – 97-99% Oferta va include: -instrucțiuni/prospect de la producător pentru kitul de diagnostic propus; -Certificat CE de control al calității Oferta indica denumirea comercială a produsului, numărul de referință din catalog, producătorul, țara de origine și lotul de producție (CoA). Destinat laboratoarelor sănătatea animală. Furnizorul de set se obliga să asigure beneficiarul în crearea și implementarea algoritmului metodologic de citire și interpretare a rezultatelor pentru microplăcile ELISA utilizând setul oferit, pe dispozitivul de citire ELISA deținut de beneficiar în scopul validării interne și a obținerii rezultate precise și reproductibile în laborator. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 test.	Conform cerintelor
LOT 10.Set pentru detecția antigenului virusului pestei porcine africane	Ingezim PPA DAS / R.11.PPA.K2	Spania	GSD/ Gold Standard Diagnostics	Set de diagnostic cu protocol standardizat ce oferă rezultate precise și reproductibile care utilizează principiul ELISA (dublu anticorpi sandwich) pentru detectarea antigenului virusului pestei porcine africane. Conținutul setului: - microplăci (poliester) căptușite cu anticorpi specifici monoclonali VP 73, de 96 de godeuri cu stripuri detașabile (12/placa) cite 8 godeuri; - conjugat lichid concentrat (cu diluția 1:100 în diluant furnizat) de a fi utilizat pe probe individuale - control pozitiv lichid - control negativ lichid - soluție de diluție - soluție substrat - soluția de spălare concentrată min. 25x - soluție stop Compatibil speciei de animal menționat. Destinat laboratoarelor sănătatea animală. Setul de diagnostic să fie însoțit de instrucțiune/prospectul de la producător. Se va respecta denumirea produselor din caietul de sarcini, în limba romana, precizându-se producatorul, lotul. Setul sa fie standardizat la kitul etalon WOAII, confirmarea documentară se prezintă în ofertă. În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr.de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Furnizorul de set se obliga să asigure beneficiarul în crearea și implementarea algoritmului metodologic de citire și interpretare a rezultatelor pentru microplăcile ELISA utilizând setul oferit, pe dispozitivul de citire ELISA deținut de beneficiar în scopul validării interne și a obținerii rezultate precise și reproductibile în laborator. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 test.	Set de diagnostic, care utilizeze principiul ELISA (dublu anticorpi sandwich) pentru detectarea antigenului virusului pestei porcine africane. Microplăci (poliester) căptușite cu anticorpi specifici monoclonali VP 73, de 96 de godeuri cu stripuri detașabile (12/placa) câte 8 godeuri Conjugat lichid concentrat (cu diluția 1 :100 în diluant furnizat) de-a fi utilizat pe probe individuale Control pozitiv, lichid. Control negativ, lichid. Soluție de diluție. Soluție substrat. Soluția de spălare concentrată (25x) Soluție stop. Compatibil speciei de animal menționat. Microplaca să citește la OD 405 nm; Destinat "uz veterinar." Setul este standardizat la etalon WOAII, founded as OIE. Oferta include: - instrucțiune/prospect de la producător pentru setul de diagnostic propus; - raportul de validare a setului cu indicarea rezultatelor de competență; - certificatul de control a calității CoA pentru lotul produsului disponibil. În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr. de referință din catalog, producatorul, țara de origine. În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr.de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Furnizorul de set se obliga să asigure beneficiarul în crearea și implementarea algoritmului metodologic de citire și interpretare a rezultatelor pentru microplăcile ELISA utilizând setul oferit, pe dispozitivul de citire ELISA deținut de beneficiar în scopul validării interne și a obținerii rezultate precise și reproductibile în laborator. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 test.	Conform cerintelor

LOT 11.Set pentru detecția anticorpilor specifici virusului pestei porcine clasice	Ingezim CSF Compac R.11.CSF.K.3/5	Spania	GSD/ Gold Standard Diagnostics	Set de diagnostic cu protocol standardizat ce oferă rezultate precise și reproductibile care utilizează principiul ELISA pentru detecția anticorpilor specifici virusului pestei porcine clasice în probe de ser de la porcine domestice și mistreți. Setul să includă: - microplăci (poliester) căptușite cu antigen cu stripuri separate de 96 de godeuri, cu stripuri (barete) detașabile (12/placa) cite 8 godeuri, de polisteren; - conjugat concentrat min. 10 X de a fi utilizat pe probe individuale de ser; - control pozitiv; - control negativ; -soluția de spălare concentrată; - soluție de diluție; - soluție substrat; - soluție stop. Specificitate – min.99,7 % Sensibilitate la protocol lung –100% Setul să asigure un protocol scurt și lung de lucru. Compatibil speciei de animal menționat. Destinat laboratoarelor sănătatea animală. Cu termen de valabilitate de minim 1 an din data livrării. Produsul (setul) sa fie standardizat la kitul etalon WOAHP și recunoscut la nivel internațional – confirmarea documentară se prezintă în ofertă. Oferta v-a include: -instrucțiune/prospect de la producător pentru setul de diagnostic propus; - raportul de validare a setului cu indicarea rezultatelor de competență; - certificatul de control a calității CE. În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr.de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Furnizorul de set se obliga să asigure beneficiarul în crearea și implementarea algoritmului metodologic de citire și interpretare a rezultatelor pentru microplăcile ELISA utilizând setul oferit, pe dispozitivul de citire ELISA deținut de beneficiar în scopul validării interne și a obținerii rezultate precise și reproductibile în laborator. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 test.	Set de diagnostic blocking ELISA pentru anticorpi anti-CSFV cu protocol standardizat ce oferă rezultate precise și reproductibile care utilizează principiul ELISA pentru detecția anticorpilor specifici virusului pestei porcine clasice în probe de ser de la porcine. Setul să includă: - microplăci (polistiren) căptușite cu antigen cu stripuri separate de 96 de godeuri, cu stripuri (barete) detașabile (12/placa) cite 8 godeuri, de polisteren; - conjugat gata pentru utilizare; - control pozitiv; - control negativ; -soluția de spălare concentrată; - soluție de diluție; - soluție substrat; - soluție stop. Specificitate – 99,9 % Sensibilitate – 95-100% Setul are protocol standard de lucru. Compatibil speciei de animal menționat. Destinat laboratoarelor sănătatea animală. Cu termen de valabilitate de minim 1 an din data livrării. Oferta v-a include: -instrucțiune/prospect de la producător pentru setul de diagnostic propus; - raportul de validare a setului cu indicarea rezultatelor de competență; - certificatul de control a calității CE CoA cu indicarea lotului produsului disponibil. În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr.de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Furnizorul de set se obliga să asigure beneficiarul în crearea și implementarea algoritmului metodologic de citire și interpretare a rezultatelor pentru microplăcile ELISA utilizând setul oferit, pe dispozitivul de citire ELISA deținut de beneficiar în scopul validării interne și a obținerii rezultate precise și reproductibile în laborator. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 test.	Conform cerintelor
LOT 15.Set pentru detecția anticorpilor specifici virusului pestei africane cabaline	Ingezim AHSV Compac Plus R.14.AHS.K.3/2	Spania	GSD/ Gold Standard Diagnostics	Setul de diagnostic cu protocol standardizat care oferă rezultate precise și reproductibile ce utilizează principiul ELISA indirect, pentru detecția anticorpi direcționați împotriva proteinei VP7 a virusului Pestei africane cabalinelor, pe probe de ser și/sau plasma la cai, măgari, catări. Setul să efectueze detecția universală tuturor celor 9 serotipuri Componența setului: Microplăci din poliester de 96 de godeuri căptușite cu antigen purificat, placa cu 12 stripuri detașabile a câte 8 godeuri Conjugat concentrat min. 10X, Control pozitiv, Control negativ , Tampon de diluție (1X și 3X) Concentrat de spălare min. 20X, Substrat cromogen pentru HRP, Soluție stop Parametrii analitici ai setului Specificitatea - 100% Sensibilitate - 100% Repetabilitate CV max 4.2% Microplaca este citită la OD 450 nm; Setul sa asigure o detectare de anticorpi până la diluția 1:256 Protocol de lucru rapid și robust. Compatibil speciei de animale -menționate; Destinat laboratoarelor sănătatea animală. Setul să fie certificat WOAHP Oferta v-a include: -instrucțiune/prospect de la producător pentru setul de diagnostic propus ; - raportul de validare a setului cu indicarea rezultatelor de competență; - certificatul de control a calității CE. Destinat laboratoarelor sănătatea animală. În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr.de referință din catalog, producătorul, țara de origine și lotul de producere. Furnizorul de set se obliga să asigure beneficiarul în crearea și implementarea algoritmului metodologic de citire și interpretare a rezultatelor pentru microplăcile ELISA utilizând setul oferit, pe dispozitivul de citire ELISA deținut de beneficiar în scopul validării interne și a obținerii rezultate precise și reproductibile în laborator. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 test.	Setul de diagnostic cu protocol standardizat care oferă rezultate precise și reproductibile ce utilizează principiul ELISA blocking, pentru detecția anticorpi direcționați împotriva proteinei VP7 a virusului Pestei africane cabalinelor, pe probe de ser și/sau plasma la cai, măgari, catări. Setul efectuează detecția universală tuturor celor 9 serotipuri Componența setului: Microplăci din poliester de 96 de godeuri căptușite cu antigen purificat, placa cu 12 stripuri detașabile a câte 8 godeuri Conjugat gata pu utilizare, Control pozitiv, Control negativ , Tampon de diluție gata pu utilizare Concentrat de spălare 25X, Substrat cromogen pentru HRP (ABTS), Soluție stop Parametrii analitici ai setului Specificitatea - 99,5% Sensibilitate - 97,5% Microplaca este citită la OD 405 nm; Compatibil speciei de animale -menționate; Destinat laboratoarelor sănătatea animală. Setul o kitul a fost validat conform criteriilor din OIE/WOAHP Oferta v-a include: -instrucțiune/prospect de la producător pentru setul de diagnostic propus ; - raportul de validare a setului cu indicarea rezultatelor de competență; - certificatul de control a calității CE- CoA pentru lotul disponibil.. Destinat laboratoarelor sănătatea animală. În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr.de referință din catalog, producătorul, țara de origine și lotul de producere. Furnizorul de set se obliga să asigure beneficiarul în crearea și implementarea algoritmului metodologic de citire și interpretare a rezultatelor pentru microplăcile ELISA utilizând setul oferit, pe dispozitivul de citire ELISA deținut de beneficiar în scopul validării interne și a obținerii rezultate precise și reproductibile în laborator. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 test.	Conform cerintelor

18. LOT Detecția anticorpilor la boala West Nile. Se va procura de la un producător.						
LOT 16.1 Set ELISA pentru detecția Flavivirus	INgezim West Nile Virus (WNV) Compac / R.10.WNV.K.3/2	Spania	GSD/ Gold Standard Diagnostics	Setul de diagnostic cu protocol standardizat care utilizează principiul principiul ELISA competitivă, screening pan-flavivirus, pentru detectarea anticorpilor specifici anti-proteinei Pr-E. Setul este prevăzut și validat pentru detectarea anticorpilor antivirși West Nile, JEV, TBEV, JEV, USUV, ZIKAV și DENV în serul sau plasma la păsări și cai. Conținutul setului: - Microplăci (poliester) câptușite cu extract purificat de antigen a virusului West Nile. Microplaca 96 de godeuri, cu 12 stripuri detașabile a câte 8 godeuri; - Conjugat concentrat min.10x; - Control pozitiv; - Control negativ; - Soluție de diluare; - Soluție substrat; - Soluția de spălare concentrată min. 20x; - Soluție stop; Sensibilitatea - 100 % Specificitatea - 100 % Citire la OD 450 nm; Destinat speciilor menționate. Destinat laboratoarelor sănătatea animală. Oferta v-a include: -instrucțiune/prospect de la producător pentru setul de diagnostic propus; - raportul de validare a setului cu indicarea rezultatelor de competență; - certificatul de control a calității CE În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr. de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Furnizorul de set se obliga să asigure beneficiarul în crearea și implementarea algoritmului metodologic de citire și interpretare a rezultatelor pentru microplăcile ELISA utilizând setul oferit, pe dispozitivul de citire ELISA deținut de beneficiar în scopul validării interne și a obținerii rezultate precise și reproductibile în laborator. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 test.	Setul de diagnostic se bazează pe tehnica ELISA blocking/competitivă. Testul utilizează un anticorp monoclonal (Mab) specific proteinei E a virusului West Nile (VWN). Detectarea anticorpilor specifici contra proteinei E a virusului West Nile (VWN). Este conceput pentru utilizarea cu probe de ser. Este destinat utilizării la cai și păsări. Kitul este capabil să detecteze titruri scăzute de anticorpi în serurile diferitelor specii de animale infectate, inclusiv păsări, cai, alte. Plăci de microtitrare: Sunt incluse plăci cu 96 de godeuri (plăci de microtitrare cu 96 de godeuri, care pot fi împărțite în benzi sau întregi) - Conjugat concentrat (Ready to use -RTU); - Control pozitiv; - Control negativ; - Soluție de diluare RTU; - Soluție de substrat RTU; - Soluție de spălare concentrată (25x); - Soluție de oprire RTU; Citire la o densitate optică de 450 nm; Oferta va include: -instrucțiuni/prospect de la producător pentru kitul de diagnostic propus; Sensibilitatea > 99,9 % Specificitatea - 98,4 % -Certificat de control al calității - atașat la ofertă cu numărul lotului și termen de valabilitate disponibil. Oferta va indica denumirea comercială a produsului, numărul de referință din catalog, producătorul, țara de origine și lotul de producție (CoA). Destinat laboratoarelor sanatarea animală. Furnizorul de set se obliga să asigure beneficiarul în crearea și implementarea algoritmului metodologic de citire și interpretare a rezultatelor pentru microplăcile ELISA utilizând setul oferit, pe dispozitivul de citire ELISA deținut de beneficiar în scopul validării interne și a obținerii rezultate precise și reproductibile în laborator. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 test.	Conform cerintelor
LOT 16.2 Set ELISA pentru detecția West Nile IgM	INgezim West Nile Virus (WNV) IgM / R.14.WNV.K.2	Spania	GSD/ Gold Standard Diagnostics	Set cu protocol standardizat care utilizează principiul ELISA de captare a anticorpilor IgM (MAC) pentru detectarea anticorpilor IgM anti-prE în serul sau plasma a cabalinelor, de înaltă precizie. Conținut setului: - Microplăci (poliester) câptușite cu anticorpi policlonali IgM anti-cabalin. Microplaca 96 de godeuri, stripuri detașabile; - Conjugat concentrat min.10x; - Control pozitiv; - Control negativ; - Soluție de diluare a conjugatului; - Soluție de diluare a probelor; - Antigen West Nile - Soluție substrat; - Soluția de spălare concentrată min.20x; - Soluție stop; Sensibilitatea - 100 % Specificitatea - 100 % CV < 10% Citire la OD 450 nm. Setul să asigure un protocol de lucru cu un control intern/proba. Destinat speciilor menționate, a fi utilizat cu orice cititor standar ELLISA. Destinat laboratoarelor sănătatea animală. Oferta v-a include: -instrucțiune/prospect de la producător pentru setul de diagnostic propus; - raportul de validare a setului cu indicarea rezultatelor de competență; - certificatul de control a calității CE În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr. de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Furnizorul de set se obliga să asigure beneficiarul în crearea și implementarea algoritmului metodologic de citire și interpretare a rezultatelor pentru microplăcile ELISA utilizând setul oferit, pe dispozitivul de citire ELISA deținut de beneficiar în scopul validării interne și a obținerii rezultate precise și reproductibile în laborator. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 test.	INgezim® West Nile IgM este un test imunoenzimatic bazat pe tehnica ELISA cu captură, conceput pentru detectarea anticorpilor IgM specifici pentru virusul West Nile și care utilizează un anticorp monoclonal specific proteinei E a virusului West Nile (WNV) în serul cabalin. - Microplăci (poliester) câptușite cu anticorpi monoclonali IgM anti-cabalin. Microplaca 96 de godeuri, stripuri detașabile; Flacon cu antigen pozitiv: 1 flacon conținând 5,5 ml, gata de utilizare Flacon cu antigen negativ: 1 flacon conținând 5,5 ml, gata de utilizare Flacon cu ser de control negativ (2 ml) RTU /Flacon cu ser de control pozitiv (2 ml) RTU Conjugat de peroxidază RTU (ready to use), Soluție de spălare concentrată 25X Sticle cu diluant RTU. Soluție substrat RTU. Soluție stop RTU Citire la o densitate optică de 450 nm; Oferta trebuie să includă: Sensibilitatea - 99,5 % Specificitatea - 99,5 % Destinat speciilor menționate, poate fi utilizat cu orice cititor standar ELLISA. Destinat laboratoarelor sănătatea animală. -instrucțiunile producătorului/prospectul pentru kitul de diagnostic propus; - Certificat de control al calității CoA este atașat la oferta cu date privind lotul și termenul de valabilitate. Oferta indică denumirea comercială a produsului, numărul de referință din catalog, producătorul, țara de origine și lotul de producție. Destinat laboratoarelor sanatarea animală. Furnizorul de set se obliga să asigure beneficiarul în crearea și implementarea algoritmului metodologic de citire și interpretare a rezultatelor pentru microplăcile ELISA utilizând setul oferit, pe dispozitivul de citire ELISA deținut de beneficiar în scopul validării interne și a obținerii rezultate precise și reproductibile în laborator. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 test.	Conform cerintelor
20. LOT Detecția anticorpilor la boala Aujeszky. Se va procura de la un producător.						
LOT 20.1.Setul pentru detecția anticorpilor anti-gB-virusului bolii Aujeszky	INgezim ADV gB Aujeszky Disease / R.11.GB.K.3/2 /	Spania	GSD/ Gold Standard Diagnostics	Set de diagnostic cu protocol standardizat care utilizează principiul ELISA imunosorbent legat de enzime pentru detecția anticorpilor specifici la Pseudorabies/Virusul bolii Aujeszky gB PRVgB în probe de ser și plasmă porcină de tip blocare. Conținutul setului: -Microplăci de 96 de godeuri acoperite cu antigen PRV, neinfecțios; - Conjugat, anticorpi monoclonali anti-PRV gB conjugați cu peroxidază, gata de utilizat. -Control pozitiv, lichid; - Control negative, lichid; - Soluție de spălare concentrată max.20 x; -Soluție(tampon) de diluție, -soluție de substrat (cu conținut H2O2); -Soluție stop. Sensibilitate - 100% Specificitate – min.99,5% Citire la DO 450 nm. Setul sa aibă protocol de lucru scurt și lung. Testarea a fi posibilă în regim overnight și în regim mai puțin de 2 ore. Setul să fie conceput ca un sistem complementar de două teste. Setul sa fie destinat speciilor de animale menționate anterior și recunoscut internațional urmare a diferitor programe de eradicare a focarelor. Destinat laboratoarelor sănătatea animală. Oferta v-a include: -instrucțiune/prospect de la producător pentru setul de diagnostic propus; - raportul de validare a setului cu indicarea rezultatelor de competență; - certificatul de control a calității setului propus. În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr. de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Furnizorul de set se obliga să asigure beneficiarul în crearea și implementarea algoritmului metodologic de citire și interpretare a rezultatelor pentru microplăcile ELISA utilizând setul oferit, pe dispozitivul de citire ELISA deținut de beneficiar în scopul validării interne și a obținerii rezultate precise și reproductibile în laborator. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 test.	Set de diagnostic cu protocol standardizat care utilizează principiul ELISA imunosorbent legat de enzime pentru detecția anticorpilor specifici la Pseudorabies/Virusul bolii Aujeszky gB PRVgB în probe de ser de porcină de tip blocare. Plăci de microtitrare cu 96 de godeuri, care pot fi împărțite în benzi sau întregi, sunt acoperite cu antigen ADV inactivat . Detectarea anticorpilor specifici împotriva proteinei gB a ADV, prezintă atât la animalele vaccinate, cât și la cele infectate. Control pozitiv, lichid; Control negativ, lichid; Conjugat de peroxidază, (Ready to use -RTU) Soluție de spălare 25X , Soluție de diluant RTU Soluție de substrat (cu conținut H2O2); RTU Soluție de oprire RTU Protocol prevede incubarea peste noapte și protocol scurt mai puțin de 2ore (1h plus timpul necesar pentru etapele de spălare și adăugarea de reactivi) . OD 450nm. Specificitate – min.99,5%, Sensibilitate - 99,6% Oferta va include: instrucțiunile/prospectul producătorului pentru kitul de diagnostic propus; certificat de control al calității pentru kitul propus CoA este atașat la oferta cu date privind lotul și termenul de valabilitate. Oferta va indica denumirea comercială a produsului, numărul de referință din catalog, producătorul, țara de origine și lotul de producție. Destinat laboratoarelor sanatarea animală. Furnizorul de set se obliga să asigure beneficiarul în crearea și implementarea algoritmului metodologic de citire și interpretare a rezultatelor pentru microplăcile ELISA utilizând setul oferit, pe dispozitivul de citire ELISA deținut de beneficiar în scopul validării interne și a obținerii rezultate precise și reproductibile în laborator. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 test.	Conform cerintelor

LOT 20.2.Setul pentru detectia anticorpilor anti-gE-virusului bolii Aujeszky	INgezim ADV gE Plus /R.11.GEP.K.3/5	Spania	GSD/ Gold Standard Diagnostics	Setul de diagnostic cu protocol standardizat care utilizează principiul ELISA imunosorbent pentru detecția anticorpilor postvaccinali specifici la Pseudorabies/Virusul bolii Aujeszky gE la porcine. Conținutul setului: - Microplăci de 96 de godeuri acoperite cu antigen PRV; Control pozitiv, lichid; Control negativ, lichid; Soluție de spălare concentrată (20x); Soluție(tampon) de diluție; Soluție de substrat (cu conținut H2O2); Soluție stop. Sensibilitate - 100% Specificitate - min.99.6% Citire la DO 450 nm. Setul sa aibă protocol de lucru scurt și lung. Setul să fie conceput ca un sistem complementar de două teste. Setul sa fie destinat speciilor de animale menționate anterior și recunoscut internațional urmare a diferitor programe de eradicare a focarelor. Destinat laboratoarelor sănătatea animală. Oferta v-a include: -instrucțiune/prospect de la producător pentru setul de diagnostic propus ; - raportul de validare a setului cu indicarea rezultatelor de competență; - certificatul de control a calității setului propus. În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr.de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Furnizorul de set se obliga să asigure beneficiarul în crearea și implementarea algoritmului metodologic de citire și interpretare a rezultatelor pentru microplăcile ELISA utilizând setul oferit, pe dispozitivul de citire ELISA deținut de beneficiar în scopul validării interne și a obținerii rezultate precise și reproductibile în laborator. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.)1buc = 1 test.	Setul de diagnostic cu protocol standardizat care utilizează principiul ELISA blocking pentru detecția anticorpilor postvaccinali specifici la Pseudorabies/Virusul bolii Aujeszky gE la porcine. Conținutul setului: - Microplăci de 96 de godeuri acoperite cu antigen inactivat ADV gE; Control pozitiv, lichid; Control negativ, lichid; Soluție de spălare concentrată (25x); Soluție(tampon) de diluție; Conjugat MAb-PO gata de utilizare, Substrat TMB gata de utilizare; Soluție stop. Sensibilitate - 98,9% la seruri de reproducție / 100% la seruri OIE Specificitate – 99,8% la seruri din ferme / 100% la alte seruri Citire la DO 450 nm. Setul sa aibă protocol de lucru scurt 2ore și lung overnight 4°C.	Setul sa fie destinat speciilor de animale menționate anterior și recunoscut internațional urmare a diferitor programe de eradicare a focarelor. Destinat laboratoarelor sănătatea animală. Oferta v-a include: -instrucțiune/prospect de la producător pentru setul de diagnostic propus ; - raportul de validare a setului cu indicarea rezultatelor de competență; - certificatul de control a calității setului propus CoA este atașat la oferta cu date privind lotul și termenul de valabilitate. În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr.de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Furnizorul de set se obliga să asigure beneficiarul în crearea și implementarea algoritmului metodologic de citire și interpretare a rezultatelor pentru microplăcile ELISA utilizând setul oferit, pe dispozitivul de citire ELISA deținut de beneficiar în scopul validării interne și a obținerii rezultate precise și reproductibile în laborator. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.)1buc = 1 test.	Conform cerintelor
21. LOT Detecția LEB. Se va procura de la un producător							
LOT 21.1 Set de diagnostic ELISA LEB	INgezim BLV Compac 2.0 /R.12.BLV.K.3/10	Spania	GSD/ Gold Standard Diagnostics	Set de diagnosticcu protocol standardizat care utilizează principiul ELISA pentru detectia anticorpilor contra Virusului Leucozei Enzootice Bovine (gp.51) in ser sangvin și plasmă de la bovine. Conținutul setului: 1 set – 2-10 plăci/192-960 teste. Microplacă de 96 de godeuri, cu 12 stripuri detașabile a câte 8 godeuri, de polistiren, control pozitiv – lichid sau liofilizat, control negativ – lichid sau liofilizat, soluție de stopare, min.0,5M substrat, conjugatul gata de utilizare sau conjugat concentrat, min. 10X soluții pentru diluarea probelor examinate, prepararea reactivelor și soluție de spălare concentrată min. 20X, folii adezive pentru plăci. În cazul de diluarea serurilor cercetate, aceasta să se facă direct în placa captușită DO-450nm ori DO-620nm Setul trebuie sa contina suficient martor pozitiv cat si negativ, incat sa se poata lucra fractionat (nu numai o singura placa in intregime), respectiv minim 6 masurari dintr-o placa. Dupa reconstituire, martorii liofilizate trebuie sa poata fi folositi pana la epuizare. Sa fie produse si sa detina performantele in conformitate cu cerintele Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals al The World Organisation for Animal Health (WOAH) si cerinților prevăzute în Directiva 64/432/CCE (Commission decision din 15 decembrie 2009) actualizat. Calibrat pentru a detecta standardul ser E05. Serul de refrinta OIE E05 trebuie sa fie pozitiv la o dilutie de min. 10 ori mai mare decit numarul de seruri individuale in amestec de seruri (10seruri in amestec – dilutia 1/100). Sensibilitate – 100%, Specificitate – 100% Incubare scurtă - 45 min ± 4 min la 21°C (± 5°C). Incubare peste noapte - 16 la 20 h la 5°C (± 3°C). Setul sa contina un certificat sau alt document care confirma calitatea produsului, de la producator sau de la un laborator international de referinta OIE, in care sa se specifice: sensibilitatea; specificitatea; reproductibilitatea; limita de detectie a setului. Oferta v-a include : -instrucțiune/prospect de la producător pentru setul de diagnostic propus ; - raportul de validare a setului cu indicarea rezultatelor de competență; - certificatul de control a calității setului. În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr.de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Destinat laboratoarelor sănătatea animală. Furnizorul de set se obliga să asigure beneficiarul în crearea și implementarea algoritmului metodologic de citire și interpretare a rezultatelor pentru microplăcile ELISA utilizând setul oferit, pe dispozitivul de citire ELISA deținut de beneficiar în scopul validării interne și a obținerii rezultate precise și reproductibile în laborator. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.)1buc = 1 test.	Set de diagnosticcu protocol standardizat care utilizează principiul ELISA pentru detectia anticorpilor contra Virusului Leucozei Enzootice Bovine (gp.51) in ser sangvin și plasmă de la bovine.Tehnica ELISA de blocare. Utilizează un anticorp monoclonal specific pentru proteina gp51 a virusului leucemiei bovine (BLV). Testul este utilizat pentru detectarea anticorpilor specifici contra proteinei gp51 a BLV în probele bovine, s.a. Aceste probe pot fi ser de la bovine, testat individual sau în pooled de până la 10, sau probe individuale de lapte. Kitul a fost conceput pentru a detecta anticorpi specifici pentru BTv la ovine, caprine și bovine, fiind capabil să detecteze titruri foarte scăzute de anticorpi în ser și probe de plasmă ale animalelor infectate. 1 set – 2-10 plăci/192-960 teste. Microplacă cu 96 de godeuri, cu 12 benzi detașabile a câte 8 godeuri fiecare. Control pozitiv, lichid; Control negativ, lichid; Conjugat de peroxidază, 100X; Soluție de spălare 25X Diluant RTU, Substrat RTU, Soluție de oprire RTU OD ELISA 450nm. În cazul de diluarea serurilor cercetate, aceasta să se facă direct în placa captușită. folii adezive pentru plăci . Setul contine suficient martor pozitiv cat si negativ, incat sa se poata lucra fractionat Pe baza de rezultate de cercetare, s-a concluzionat că testul INgezim® BLV Compac 2.0 menține nivelul de sensibilitate cerut de O.I.E. (Manualul Standardelor pentru Teste de Diagnostic și Vaccinuri, Ediția a 6-a 2008) pentru seruri individuale, loturi de până la 10 seruri și probe individuale de lapte Specificitate 100%. Sensibilitate – 100% Testul INgezim® BLV Compac 2.0 menține nivelul de sensibilitate cerut de O.I.E. Incubare scurtă - 2,5h la 37°C . Oferta include: Setul sa contina un certificat sau alt document care confirma calitatea produsului, de la producator sau de la un laborator international de referinta OIE, in care sa se specifice: sensibilitatea; specificitatea; reproductibilitatea; limita de detectie a setului. Testat cu seruri OIE E04 și E05. Detectează E05 la diluții cerute. Oferta v-a include : -instrucțiune/prospect de la producător pentru setul de diagnostic propus ; - raportul de validare a setului cu indicarea rezultatelor de competență; - certificatul de control a calității setului CoA este atașat la oferta cu date privind lotul și termenul de valabilitate. În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr.de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Destinat laboratoarelor sanatarea animală. Furnizorul de set se obliga să asigure beneficiarul în crearea și implementarea algoritmului metodologic de citire și interpretare a rezultatelor pentru microplăcile ELISA utilizând setul oferit, pe dispozitivul de citire ELISA deținut de beneficiar în scopul validării interne și a obținerii rezultate precise și reproductibile în laborator. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.)1buc = 1 test.	Conform cerintelor	

LOT 21.2 LOT Set de confirmare ELISA LEB	Ingezim BLV CONFIRMATION /R.12.BLV.K.1/5	Spania	GSD/ Gold Standard Diagnostics	Set de diagnostic cu protocol standardizat care utilizează principiul ELISA indirect pentru detectia anticorpilor contra Virusului Leucozei Enzoitice Bovine in ser sangvin de la bovine, pentru confirmare. Conținutul setului: 5 plăci/480 teste. Microplacă de 96 de godeuri, cu 12 stripuri detașabile a câte 8 godeuri de polistiren captușite cu antigen, 2-5 plăci/192-480 teste. control pozitiv – lichid sau liofilizat, control negativ – lichid sau liofilizat, soluție de stopare, substrat, conjugatul gata de utilizare sau conjugat concentrat, soluții pentru diluarea probelor examinate, prepararea reactivelor și soluție de spălare concentrată, folii adezive pentru plăci. In cazul de diluarea serurilor cercetate, aceasta să se facă direct în placa captușită DO-450nm ori DO-620nm Setul trebuie sa contina suficient martor pozitiv cat si negativ, incat sa se poata lucra fractionat (nu numai o singura placa in intregime), respectiv minim 6 masurari dintr-o placa. Dupa reconstituire, martorii liofilizate trebuie sa poata fi folositi pana la epuizare. Sa fie produse si sa detina performantele in conformitate cu cerintele Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals al The World Organisation for Animal Health (WOAH) editia in vigoare si cerinților prevăzute în Directiva 64/432/CCE (Commission decision din 15 decembrie 2009) actualizat. Serul de refrinta OIE E05 trebuie sa fie pozitiv la o dilutie de 10 ori mai mare decit numarul de seruri individuale in amestec de seruri (10seruri in amestec – dilutia 1/100). Setul sa contina un certificat,sau alt document care confirma calitatea produsului, de la producator sau de la un laborator international de referinta OIE, in care sa se specifice: sensibilitatea; specificitatea; reproductibilitatea; limita de detectie a setului. Oferta v-a include : -instrucțiune/prospect de la producător pentru setul de diagnostic propus ; - raportul de validare a setului cu indicarea rezultatelor de competență; - certificatul de control a calității setului. În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr.de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Destinat laboratoarelor sănătatea animală. Furnizorul de set se obliga să asigure beneficiarul în crearea și implementarea algoritmului metodologic de citire și interpretare a rezultatelor pentru microplăcile ELISA utilizând setul oferit, pe dispozitivul de citire ELISA deținut de beneficiar în scopul validării interne și a obținerii rezultate precise și reproductibile în laborator. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.)1buc = 1 test.	Testul de confirmare INgezim® BLV este un test imunoenzimatic bazat pe tehnica ELISA indirectă. Este conceput ca un test de confirmare pentru detectarea anticorpilor specifici împotriva virusului leucozei enzoitice bovine (BLV) în probele de ser bovin. Compoziția kitului: 5 plăci/480 teste. Microplacă cu 96 de godeuri, cu 12 benzi detașabile a câte 8 godeuri de polistiren, fiecare acoperită cu antigen. Control pozitiv, lichid; Control negativ, lichid; Conjugat concentrat 100x Soluție de spălare 25X Diluant RTU (ready to use), Substrat RTU, Soluție de oprire RTU Citirea ELISA OD-450nm. Setul contine suficient martor pozitiv cat si negativ, incat sa se poata lucra fractionat Testul INgezim® BLV Compac 2.0 este produs si detine performantele in conformitate cu cerintele Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals al The World Organisation for Animal Health (WOAH) și menține nivelul de sensibilitate cerut de O.I.E. (Manual Standards for Diagnostic Test and Vaccines, Ediția a 6-a 2008) pentru seruri individuale, pool de până la 10 seruri și probe individuale de lapte. Serul de refrinta OIE E05 trebuie sa fie pozitiv la o dilutie de 10 ori mai mare decit numarul de seruri individuale in amestec de seruri (10seruri in amestec – dilutia 1/100). Sensibilitatea testului s-a verificat pe seruri de referință comunitare E-4 și E05 și, în conformitate cu legislația O.I.E., acestea au fost testate la o diluție de 1/10 în ser negativ (ca ser slab pozitiv) și diluate 1/100 în seruri negative. Rezultate pozitive au fost obținute în toate cazurile. Serul de referință negativ OIE a prezentat rezultate negative în același test. NGEZIM BLV Confirmation menține nivelul de sensibilitate și specificitate cerut de legislația O.I.E. și poate fi utilizat ca test de confirmare. Oferta v-a include : -instrucțiune/prospect de la producător pentru setul de diagnostic propus ; - raportul de validare a setului cu indicarea rezultatelor de competență; - certificatul de control a calității setului CoA este atașat la oferta cu date privind lotul și termenul de valabilitate. În ofertă să indică denumirea comercială a produsului, nr.de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Destinat laboratoarelor sanatarea animală. Furnizorul de set se obliga să asigure beneficiarul în crearea și implementarea algoritmului metodologic de citire și interpretare a rezultatelor pentru microplăcile ELISA utilizând setul oferit, pe dispozitivul de citire ELISA deținut de beneficiar în scopul validării interne și a obținerii rezultate precise și reproductibile în laborator. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.)1buc = 1 test.	Conform cerintelor
--	--	--------	--------------------------------	--	---	--------------------

Semnata: _____

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