

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind achiziționarea **SETURI DE DIAGNOSTIC PENTRU IMUNOLOGIE**

prin procedura de achiziție: **Licitație Publică**

1. Denumirea autorității contractante: I.P. „CENTRUL NAȚIONAL SĂNĂTATEA ANIMALELOR, PLANTELOR ȘI SIGURANȚA ALIMENTELOR”
2. IDNO: 1005600030818
3. Adresa : MD-2051, mun. Chișinău, str. Murelor, 3 sec. Buiucani
4. Numărul de telefon/fax: + 373 60 848 510/ 022 479 746
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: achizitii@cnsapsa.ansa.gov.md,
<https://cnsapsa.md/>;
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP*
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): Autoritate centrală de achiziție.
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/ serviciilor	Unitate a de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1	1. LOT Set pentru detectarea anticorpilor specifici virusului limbii albastre					
1.	33694 000-1	Set pentru detectarea anticorpilor specifici virusului limbii albastre	Bucată	960	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 WOAHP pentru detectia 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 detectare timpurie a seroconversiei post-infecție. - Microplăci căptușite 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 WOAHA. 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.	24 000,00
2	2. LOT Set de diagnostic cu conjugat antirabic liofilizat					
2	33694 000-1	Set de diagnostic cu conjugat antirabic liofilizat	Bucata	10	Set de diagnostic cu conjugat antirabic liofilizat, cu protocol standardizat ce să ofere rezultate precise și reproductibile pentru diagnosticarea rabiei prin metoda imunofluorescență directă. Setul conține conjugat din nucleocapsid anti-rabic adsorbit. Setul conține 4 fl x 3 ml de conjugat liofilizat. Pentru diagnosticul în laboratorul 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. Destinat laboratoarelor sănătatea animală. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 set.	43 000,00
3	3. LOT Set pentru detectarea anticorpilor specifici capripoxvirusurilor					
3	33694 000-1	Set pentru detectarea anticorpilor specifici capripoxvirusurilor	Bucată	192	Set de diagnostic cu protocol standardizat care să ofere rezultate precise și reproductibile ce utilizează principiul ELISA cu tehnologie dublu antigen pentru detectarea anticorpilor atât la animale vaccinate, cât și la cele infectate, împotriva capripoxvirusurilor, inclusiv virusul dermatitei nodulare bovine (LSDV), virusul variolei ovine (SPPV) și virusul variolei caprine (GTPV) în ser sau plasmă de la bovine, ovine, caprine sau alte specii sensibile, multispecii. Setul să includă: -Microplăci din poliester de 96 de godeuri acoperite cu antigen purificat placa cu 12 stripuri detașabile a	

					câte 8 godeuri. - Conjugat concentrat min. 10X (antigen purificat marcat cu peroxidază); - Control pozitiv, lichid; - Control negativ, lichid; - Tampon de diluție pentru prepararea conjugatului; Soluție de substrat; - Soluție de spălare min.20X; - Soluție stop; Microplaca să fie citită la OD 450 nm; - Ușor utilizabil. Compatibil speciei de animale menționat anterior. Sensibilitatea –min. 95% Specificitatea - min. 99.5% Setul să asigure detectarea anticorpi post-vaccinare până la cel puțin jumătate de an. 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 set.	41 000,00
4	4. LOT Set pentru detecția anticorpilor la boala veziculoasă a porcului					
4	33694 000-1	Set pentru detecția anticorpilor la boala veziculoasă a porcului	Bucată	384	Set de diagnostic, cu protocol standardizat ce oferă rezultate precise și reproductibile și utilizează principiul ELISA pentru detectarea competitivă monoclonală specifică (MAb 5B7) a anticorpilor direcți împotriva virusului bolii veziculoase porcine (SVDV) în probele ser și plasma de la porc. Setul să includă: - Microplăci din poliester de 96 de godeuri căptușite cu antigen purificat, 12 stripuri detașabile a câte 8 godeuri stripuri detașabile, de polisteren; - Conjugat Mab 5B7/Peroxidază conjugată min.10X; - Control pozitiv, lichid; - Control negativ, lichid; - Tampon de diluare; -Soluție de spălare concentrată min. 20X; -Soluție de substrat; -Soluție stop; - Citire la OD 450 nm - Sensibilitatea - min. 98,8% - Specificitatea - 100% - Coeficient de variație max. 10% pentru repetabilitatea intra-placă. Setul să detecteze anticorpi de la 5 zile post-infecție. 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. Destinat laboratoarelor sănătatea animală. 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.	48 000,00
5	5. LOT Set pentru detectarea anticorpilor anti-Febra Văii de Rift					
5	33694 000-1	Set pentru detectarea anticorpilor anti-Febra Văii de Rift	Bucată	384	Set de diagnostic cu protocol standardizat ce oferă rezultate precise și reproductibile, ce utilizează principiul ELISA competiție 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.	16 000,00
6	6. LOT Setul pentru detecția PrPres					

6	33694 000-1	Setul pentru detcția PrPres	Bucată	1728	Set de diagnostic cu protocol standardizat ce oferă rezultate precise și reproductibile ce utilizează principiul ELISA. Microplacă 96 de godeuri, cu 12 stripuri detașabile a câte 8 godeuri acoperite cu un anticorp monoclonal anti-PrPres destinat speciilor de animale (bovine, ovine, caprine) -Solutie de spalare concentrata de 10-ori tampon Tris-NaCl pH 7,4 Mertiolat de Sodiu (0,01%) 1 flacon (250ml) -Ser Martor Negativ Tampon PBS pH 7,4, suplimentat cu ASB (albumina serica bovina conservant Proclin 300 (0,1%) 1 flacon (4ml) -Ser Martor Pozitiv Tampon PBS pH 7,4, suplimentat cu peptide sintetice ninfectioase, leofilizat, conservant Proclin 300 (0,1%)1 flacon -Diluent pentru probe Tampon PBS pH 7,4 suplimentat cu ASB si rosu fenol conservant Proclin 300(0,1%) 1 flacon (35ml) -Conjugat concentrate de 10-ori, anticorpi monoclonati anti-PrP marcati cu peroxidaza intr-o solutie tampon Tris-NaCl pH 7,4 suplimentaty cu proteina bovina si colorant cu rosu de fenol conservant Proclin 300(0,1%) 1 flacon (2,5 ml) -Tamponul Substratului Peroxidazei Solutie de acid citric si acetat de sodiu ph 7,4 care contine 0,015% H2O2 si 4% dimetilsulfoxid (DMSO) 1 flacon (60ml) -Cromogen solutie de tetrametilbenzidina (TMB) 1 flacon (5 ml) -Solutie de stopare acid sulfuric 1N 1 flacon (28 ml) -Folie adeziva pentru microlpaci Microplaca să fie citită la OD 450 nm; Oferta v-a include: -instrucțiune/prospect de la producător pentru setul de diagnostic propu ; - 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. 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.)1 buc=1 test.	117 000,00
	7	7. LOT Set pentru detecția anticorpilor specifici virusului Influenței Aviare				
7.	33694 000-1	Set pentru detcția anticorpilor specifici virusului Influenței Aviare	Bucată	2400	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 gălbenuș 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.	62 500,00
8	8. LOT Set pentru detecția anticorpilor specifici virusului pestei porcine africane					
8.	33694 000-1	Set pentru detecția anticorpilor specifici virusului pestei porcine africane	Bucată	480	Setul de diagnostic cu protocol standardizat ce oferă rezultate precise și reproductibile, ce utilizează principiul ELISA indirect pentru detecția anticorpilor specifici virusului pestei porcine africane pe probe de ser și plasmă porcin, inclusiv, lichid de carne și hârtie de filtru pentru sânge. Conținutul setului: - Microplăci acoperite cu proteine recombinante, multi-antigen p32, p62 și p72 ASFV ce trebuie să asigure detectarea anticorpilor împotriva mai multor proteine structurale ale virusului PPA și să permită o detecție timpurie a seroconversiei, indiferent de tulpina virală sau de stadiul infecției. Stripuri separate de 96 de godeuri, cu stripuri (barete) detașabile (12/placa) cite 8 godeuri, de polisteren; - Conjugat concentrate, dilurea concentratului de spălare min.10 X la 1:20 în apă distilată/deionizată; - Control pozitiv, lichid; - Control negative, lichid; - Soluția de spălare concentrată min. 20 X; - Soluție diluție; - Soluție de substrat; - Soluție de oprire max. 0,5 M, non-acid sulfuric. - Testarea este posibilă în regim (overnight) de 16-20 ore. Sensibilitatea - min. 99,6% Specificitatea - min. 99,9%	

					Setul să asigure o platformă multi-antigenică (p32, p62, p72). Setul permite detectarea precoce a seroconversiei, permite detectarea anticorpilor generați de o circulație activă a PPA. Microplaca se citește la OD 450 nm. Setul sa validat și recomandat de Laboratorul European de Referință pentru ASF (ASF-EURL). Setul să fie compatibil speciilor de animale menționate, și să asigure o performanță excepțională pe probe hemolizate. 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. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.)1buc = 1 test.	36 000,00
9	9. LOT. Setul pentru detecția anticorpilor specifici peștei micilor rumegătoare					
9	33694 000-1	Setul pentru detecția anticorpilor specifici peștei micilor rumegătoare	Bucată	1152	Setul de diagnostic cu protocol standardizat ce oferă rezultate precise și reproductibile, să utilizeze principiul ELISA competitivă pentru detecția anticorpilor nucleoproteici anti-PPRV în serul sau plasma la ovine, caprine, camelide și suine. Conținutul setului: - Microplăci (poliester) căptușite cu nucleoproteină recombinată purificată PPR; -Microplaca 96 de godeuri, cu 12 stripuri detașabile a câte 8 godeuri; - Conjugat concentrat min.10 x; - Control pozitiv, lichid; - Control negativ, lichid; - Soluție de diluare a conjugatului; - Soluție de diluare a probelor; - Soluție substrat; - Soluția de spălare concentrată min. 20 x; - Soluție stop. Sensibilitatea – min. 95 % 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	
				2		

					și reproductibile în laborator. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 test.	134 000,00
10	10. LOT Set pentru detecția antigenului virusului pestei porcine africane					
10	33694 000-1	Set pentru detecția antigenului virusului pestei porcine africane	Bucată	192	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 română, precizându-se producatorul, lotul. Setul sa fie standartizat 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.	18 000,00
11	11. LOT Set pentru detecția anticorpilor specifici virusului pestei porcine clasice					
11	33694 000-1	Set pentru detecția anticorpilor specifci virusului pestei porcine clasice	Bucată	480	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 standartizat la kitul etalon WOAHH 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.	32 000,00
12.	12. LOT Set pentru detecția antigenului virusului pestei porcine clasice					
12	33694 000-1	Set pentru detecția antigenului virusului pestei porcine clasice	Bucată	480	Set de diagnostic cu protocol standardizat ce oferă rezultate precise și reproductibile care utilizează principiul ELISA pentru detectarea antigenului virusului pestei porcine clasice pentru detectarea proteinei virale E în probe de ser, plasmă și țesut porc. Conținutul setului: - microplăci (poliester) căptușite cu anticorpi specifici, de 96 de godeuri cu stripuri detașabile (12/placa) cite 8 godeuri; - conjugat lichid anti-pestevirus HRPO conjugate - control pozitiv lichid - control negativ lichid - soluție de diluție - soluție substrat - soluția de spălare concentrată min. 10x - soluție stop Protocolul de lucru să cuprindă posibilă opțiune overnight 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 standartizat la kitul etalon WOAHH, 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.	36 000,00
13	13. LOT Setul pentru detecția anticorpilor la anemia infecțioasă ecvină					
13	33694 000-1	Setul pentru detecția anticorpilor la anemia infecțioasă ecvină	Bucată	500	Set de diagnostic cu protocol standardizat ce oferă rezultate precise și reproductibile pentru detecția anticorpilor specifici prin testul de imunodifuzie în gel de agar pentru anemia infecțioasă ecvină(AIE) compusă din antigen AIE purificat recombinant, ser martor pozitiv AIE ambele sub formă lichidă conservate cu azidază de sodiu. Conținutul kitului: -Antigen recombinat, în stare lichidă, gata de utilizare; -Ser martor pozitiv în stare lichidă de min. 10 ml, gata de utilizare; Agar-GEL pentru AIE- gata pregătit pentru utilizare. Producătorul setului sa asigure flexibilitatea configurației kit-ului pentru a putea fi achiziționați reactivii distincți ai setului (EIA-AGID-NOGEL). Setul să fie conceput pe utilizarea unei proteine purificate, produse prin biotehnologie care să asigure o puritate și o specificitate ridicată în scopul de a reduce potențialul de reacții cruzade și să ofere un semnal mai curat și mai fiabil. Matrița pentru godeuri conform «Prospectului de la producător» Oferta să includă: certificat de control a calității CE, instrucțiune și raport de validare. Destinat laboratoarelor sănătatea animală. În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr.de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.)1buc = 1 test.	19 500,00
14	14. LOT Setul pentru detecția anticorpilor rabici					
14	33694 000-1	Setul pentru detecția anticorpilor rabici	Bucată	192	Set de diagnostic cu protocol standardizat ce oferă rezultate precise și reproductibile care utilizează principiul ELISA de blocare cu sensibilitate analitică ridicată, proiectat pentru a oferi rezultate fiabile din probe de calitate variabilă pentru detecția IgG antiglicoproteina virusului rabic in serul și fluide corporale provenit de la animale salbatice și domestice, inclusiv vulpi, caini, pisici. Setul conține: microplăci 96 godeuri, cu 12 stripuri detașabile a câte 8 godeuri. ser control pozitiv rabic -1 flacon ser control negativ rabic - 1 flacon ser control rabic 1 - 1 flacon ser control rabic 2 -1 flacon ser control rabic 3 -1 flacon diluant de probă (gata de utilizare) -1 flacon diluant pentru anticorp biotinitat(gata de utilizare) - 1 flacon anticorp anti-rabic biotinitat, concentrat de min. 100x)- 1 flacon diluant pentru conjugat, gata de utilizare, conjugat min. 100x concentrat); -substrat (gata de utilizare); soluție stop (gata de utilizare); soluție de spălare (10x concentrată); folii adezive.	

					Sensibilitatea min. 95% Specificitatea - 100% 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. 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. În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr. de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) Destinat laboratoarelor sănătatea animală. 1buc = 1 test.	26 000,00
15	15. LOT Set pentru detecția anticorpilor specifici virusului pestei africane cabaline					
15	33694 000-1	Set pentru detecția anticorpilor specifici virusului pestei africane cabaline	Bucată	192	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 WOA 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.	21 000,00
16	16. LOT Detecția AC Brucella. Se va procura de la un producător.					
16.1	33694 000-1	Antigen pentru diagnosticul brucelozei la bovine, porcine, ovine și caprine (B.abortus, B.melitensis, B.suis) prin reacția de seroaglutinare rapidă (RSAR)	Bucată	100	Antigen Brucella abortus biovar1 tulpina Weybridge 99, inactivată și colorată cu Rose-Bengal, calibrată pe serul standardizat internațional OIEISS conform cerințelor Directivei Europene CEE 64/432 pentru a da o reacție pozitivă la diluția de 1/45 a serului internațional anti-brucella abortus (OIEISS) și o reacție negativă cu același ser pentru diluția de 1/55, destinat detectării anticorpilor anti-Brucella abortus, melitensis și suis în speciile bovine, ovine, caprine și porcine. Sensibilitate - 100% Specificitate 100% Volum -1 flacon max. 10 ml. 1 flacon/min.330 teste Să asigure consum mic de antigen volum/test la probă. Destinat laboratoarelor sănătatea animală. Oferta să includă: certificat de control al calității CE, instrucțiune și raport de validare. Produsul (setul) sa fie standardizat la kitul etalon WOA – 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. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 flacon (fl).	
16.2	33694 000-1	Ser-control pozitiv brucelic	Bucată	10	Ser bovin liofilizat cu conținut de anticorpi specifici anti-Brucella, 1 flacon x 1 ml, liofilizat, confirmat prin fisa de control calitativ. Produsul este fabricat conform referințelor WOA. Certificat de control al calității CE. Destinat laboratoarelor sănătatea animală. În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr.de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 facon (fl).	
16.3	33694 000-1	Ser-control negativ brucelic	Bucată	10	Ser bovin liofilizat, fără anticorpi specifici anti-Brucella, 1 flacon x 1 ml, liofilizat, confirmat prin fisa de control calitativ. Produsul este fabricat conform referințelor WOA. Certificat de control al calității CE. Destinat laboratoarelor sănătatea animală. În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr.de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 flacon (fl).	
16.4	33694 000-1	CFT Antigen brucelic	Bucată	1	Suspensie 1% de corpi bacterieni de B.abortus, sușa 99 Weybridge, inactivat, calibrat la serulu internațional de referință OIEISS. Preparat în raport cu etalonul internațional în conformitate cu cerințele	

					OIE de standardizare. 1 flacon/ min.100 ml. Certificat de control al calității CE. Destinat laboratoarelor sănătatea animală. În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr.de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 flacon (fl).	
16.5	33694 000-1	Hemolizina	Bucată	1	Ser liofilizat sanguin de iepuri hiperimunizați cu hematii de oaie pentru prepararea sistemului hemolitic necesar în RFC, gata de titrare, 1 flacon/250-500 doze, ce asigură o diluție de lucru indicativă de 1/1000. Certificat de control al calității CE. Destinat laboratoarelor sănătatea animală. În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr.de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 flacon (fl).	
16.6	33694 000-1	Complement alexină	Bucată	4	Serul de cobai, liofilizat, filtrat, steril, fără de conservanți. 1 flacon 5 ml a câte 10-100 doze per flacon cu valoare CH50, asigurând diluție de lucru 1/10). Certificat de control al calității CE. Destinat laboratoarelor sănătatea animală. În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr.de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 flacon (fl).	
16.7	33694 000-1	Tampon Veronal	Bucată	4	Buffer/reactiv hepes cu ioni pentru reacția de fixare a complementului, concentrație min. 20X, pH 7,2-7,3. 1 flacon/50-100 ml, lichid. Certificat de control al calității CE. Destinat laboratoarelor sănătatea animală. În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr.de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 flacon (fl).	
	TOTAL					218 000,00
17	17. LOT. Detecția anticorpilor virusului Febrei Aftoase. Se va procura de la un producător.					
17.1	33694 000-1	Set pentru detecția anticorpilor virusului febrei aftoase	Bucată	1440	Set de diagnostic cu protocol standardizat ce oferă rezultate precise și reproductibile care utilizează principiul ELISA competitiv pentru detecția anticorpilor împotriva proteinelor nestructurale virusului febrei aftoase de a fi utilizat pe ser/plasmă la bovine, ovine, caprine, porcine și la toate speciile susceptibile. Setul sa asigure detectarea anticorpilor împotriva proteinelor NSP pentru toate cele 7 serotipuri ale virusului FMD și să permită distingerea clară între infecție și vaccinare. Conținutul setului: - Microplăci (poliester) căptușite cu antigen cu stripuri separate de 96 de godeuri, cu stripuri detașabile (12/placa) cu 8 godeuri; - Conjugat concentrat min.10x cu diluant, de-a fi utilizat pe probe individuale; - Control pozitiv, lichid (ready-to-use) ; - Control negativ lichid (ready-to- use)	

					- Soluție de diluare; - Soluție substrat (TMB); - Soluția de spălare; - Concentrată min. 20X ; - Soluție stop (0,5M); Setul sa aibă protocol de lucru scurt și lung, să fie ușor de utilizat, reactivi colorați. Modul de testare: incubare 16-20 de (overnight), inclusiv incubare scurtă. Sensibilitatea – min. 99,7% Specificitatea – min. 99,7% Microplaca să fie citită la OD 450 nm; 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 certificat 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 = 1test.	
17.2	33694 000-1	Martor-control pozitiv	Bucată	4	Ser de capră liofilizat, în caliate de material de referință intern pentru controlul calității cu conținut de anticorpi anti-3ABC NSP. Compatibil setului de diagnostic indicat la poziția 15.1. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 flacon (fl).	
17.3	33694 000-1	Martor-control negativ	Bucată	4	Ser de bovină multivariant liofilizat, în calitate de material de referință intern pentru controlul calității. Conține anticorpi anti-FMD pentru serotipurile O, A și Asia 1. Martor negativ relevant setului de diagnostic indicat la poziția 15.1. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 flacon (fl).	
	TOTAL					140 000,00
18	18. LOT Detecția anticorpilor la boala West Nile. Se va procura de la un producător					
18.1	33694 000-1	Set pentru detecția anticorpilor la Flavivirus	Bucată	384	Setul de diagnostic cu protocol standardizat care utilizează principiul ELISA competitivă, screening pan-flavivirus, pentru detectarea anticorpilor specifici anti-proteinei Pr-E. Setul este prevăzut și validat pentru detectarea anticorpilor antiviruși West Nile, JEV, TBEV, JEV, USUV, ZIKAV și DENV în serul sau plasma la păsări și cai. Conținutul setului: - Microplăci (poliester) căptușite 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.	
18.2	33694 000-1	Set pentru detecția anticorpilor-IgM la boala West Nile	Bucată	192	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) căptușite 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.	
	TOTAL					58 000,00
19	19. LOT Dedecția anticorpilor Ac Influența aviară. Se va procura de la un producător.					
19.1	33694 000-1	Antigen subtip H9N7	Bucată	4	Tulpină de referință internațională (antigen inactivat), forma de prezentare liofilizata, mod de ambalare flacon 1 ml titrul minim a hemaglutininei după resuspensie min. 1:64, conceput și testat pentru testul de inhibiție a hemaglutinării (HI). Standartizat față de Seruri etalon WOA. H. Oferta v-a include certificatul privind controlul calității. 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. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 flacon.	
19.2	33694 000-1	Antigen subtip H9N2	Bucată	4	Tulpină de referință internațională (antigen inactivat), forma de prezentare liofilizata, mod de ambalare flacon 1 ml titrul minim a hemaglutinantei după resuspensie min. 1:256. Standartizat față de Seruri etalon WOA. H. Oferta v-a include certificatul privind controlul calității. 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. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 flacon.	
19.3	33694 000-1	Ser specific anti-H9	Bucată	4	Ser pozitiv de referință internațional leofilizat, detectarea anticorpilor anti-H9 obținut de la animale SPF , mod de ambalare flacon 1 ml sau 0,5 ml. Titrului HI minim de 1:256. Standartizat față de Seruri etalon WOA. H. Cu termen de valabilitate de minim 1 an din data livrării	
19.4	33694 000-1	Ser negativ de referință internațional	Bucată	4	Ser negativ de referință internațional liofilizat mod de ambalare flacon min. 1 ml, Ser obținut de la animale SPF, standartizat față de seruri etalon WOA. H. Oferta v-a include: -instrucțiune/prospect de la producător pentru produsul propus; - certificatul privind controlul calității. 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.Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.)1buc=1 fl.	
	TOTAL					130 000,00
20	20. LOT. Detecția anticorpilor la boala Aujeszky. Se va procura de la un producător					
20.1	33694 000-1	Setul pentru detecția anticorpilor anti-gB- virusului bolii	Bucată	480	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:	

		Aujeszky			-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 negativ, 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.	
20.2	33694 000-1	Setul pentru detecția anticorpilor anti-gE-virusului bolii Aujeszky	Bucată	480	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.	
	TOTAL					70 000,00
21	21. LOT. Detecția LEB. Se va procura de la un producător					
21.1	33694 000-1	Set de diagnostic ELISA LEB	Bucată	11520	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 placi/192-960 teste. Microplacă de 96 de godeuri, cu 12 stripuri detașabile a câte 8 godeuri, de polisteren, 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. 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) 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 indidivduale in amestic de seruri (10seruri in amestic – 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.	
21.2	33694 000-1	Set de confirmare ELISA LEB	Bucată	960	Set de diagnostic cu protocol standardizat care utilizează principiul ELISA indirect pentru detectia anticorpilor contra Virusului Leucozei Enzootice Bovine in ser sangvin de la bovine, pentru confirmare. Conținutul setului: 5 placi/480 teste. Microplacă de 96 de godeuri, cu 12 stripuri detașabile a câte 8 godeuri de polisteren captușite cu antigen 2-5 placi/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 <u>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</u> al The World Organisation for Animal Health (WOAH) editia in vigoare si cerințelor 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 amestic de seruri (10seruri in amestic – 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.	
				TOTAL	140 000,00
				Valoarea estimativă totală	1430000,00

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora : nu se aplică.

10. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):

1) Pentru un lot sau mai multe loturi;

11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admit .

12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați/ stabiliți:

Livrarea Bunurilor se efectuează de către Furnizor în termen de 20 zile lucrătoare de la data primirii unei solicitări scrise, conform bonului de comanda (modelul bonului se anexează la prezenta documentația de atribuire) din partea Beneficiarului (laboratorului), transmisă prin e-mail, poștă sau alt mijloc de comunicare convenit de părți, la adresa laboratorului, mun. Chișinău, str. Murelor, 3:

Termenul de valabilitate (la momentul livrării) restant va constitui nu mai puțin de 60% din cel initial pentru produsele cu valabilitate de 2 și mai mulți ani;

Termenul de valabilitate (la momentul livrării) restant va constitui nu mai puțin de 80% din cel initial pentru produsele cu valabilitate de pînă la 2 ani.

13. Termenul de valabilitate a contractului: 31 decembrie 2026

14. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): n

15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): nu se aplica .

16. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție/de preselecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/ Obligativitatea
---------	--	---	--------------------------------

1.	DUAЕ	Semnat electronic	Obligatoriу
2.	Cerere de participare, conform anexei nr.7	Semnat electronic conform anexei nr.7 din Documentația standard aprobată prin ordinul MF nr.115 din 15.09.2021	Obligatoriу
3.	Specificația tehnică, conform anexei nr. 22	Semnat electronic Specificații tehnice conform Anexei nr. 22 din Documentația standard aprobată prin ordinul MF nr.115 din 15.09.2021, completat integral, cu denumirea modelului, denumirea comercială a produsului, nr. de referință din catalog, producătorul, țară de origine, specificarea tehnică deplină produsului propus de către ofertant, pentru a asigura identificarea unică a produsului oferat în raport cu datele producătorului și a documentelor aferente ofertei și a asigura o evaluare profundă. Necompletarea, lipsa rubricilor menționate sau completarea necorespunzătoare, defectuoasă a Anexei atrage după sine respingerea ofertei.	Obligatoriу
4.	Specificația de preț, conform anexei nr. 23	Specificații de preț conform Anexei nr. 23 din Documentația standard aprobată prin ordinul MF nr.115 din 15.09.2021, completat integral, semnat electronic de către operatorul economic. Necompletarea corespunzătoare sau lipsa rubricii menționate conform anexei, va atrage după sine respingerea ofertei; Semnat electronic	Obligatoriу
5.	Documentele de calitate, conformitate, trasabilitate și origine solicitate conform specificațiilor depline tehnice	Documente Semnat electronic	Obligatoriу
6.	Garanția pentru ofertă	1 % din valoarea ofertei, fără TVA, sub formă de transfer la contul bancar al Autorității contractante, ordin de plată, semnat electronic de către operatorul economic;	Obligatoriу
7	DECLARAȚIE privind valabilitatea ofertei	Anexa nr. 8 la Documentația standard aprobată prin ordinul MF nr.115 din 15.09.2021, semnat electronic	Obligatoriу
8	Dovada înregistrării în „Lista producătorilor” de produse supuse reglementărilor de responsabilitate extinsă a producătorilor, deținută de Agenția de Mediu	Numărul de înregistrare din „Lista producătorilor” conform Regulamentului privind deșeurile de echipamente electrice și electronice aprobat prin H.G. nr. 212 din 07.03.2018 (Se prezinta doar la procedurile si pentru loturile unde se solicita pozitiile privind echipamente electrice și electronice)	Obligatoriу (doar pu pozitiile care cad sub incidenta)
10	Notă	*Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA “RSAP” Mtender. Se va completa suma fără TVA pentru fiecare lot oferat. Informațiile din cadrul platformei SIA “RSAP” Mtender (suma fără TVA per fiecare lot în parte) trebuie să coincidă cu informațiile din Specificațiile de preț (propunerea financiară). În caz contrar, oferta depusă pentru lotul la care vor fi depistate divergențe va fi respinsă. Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mtender) oferta pentru loturile care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț. * Contractul semnat si completat cu anexele corespunzatoare cît și informația despre ofertant, conform modelului transmis odata cu decizia de atribuire, va fi prezentat în decurs de 3 zile, după expirarea termenului de așteptare(6 zile de la informarea cu privire la decizia grupului de lucru /evaluare) . În cazul în care acesta nu va fi însoțit de garanția de bună execuție – autoritatea contractantă își rezervă dreptul să facă uz de pct. 93 din prezenta documentație standard. Anexa nr.10 din Documentația standard aprobată prin ordinul MF nr.115 din 15.09.2021 Conform pct. 49 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, toate documentele menționate la pct. 48 (Specificații tehnice (anexa nr. 22); Specificații de preț (anexa nr.23); DUAЕ și Garanția pentru ofertă, după caz (anexa nr.9) se completează fără nici o modificare sau abatere de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei. Documente sus-enunțate OBLIGATORII care se depun până la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER).	Obligatoriу la semnarea contractului

17. Garanția pentru ofertă, cuantumul 1% din valoarea ofertei fără TVA, sub formă de transfer la contul bancar al Autorității contractante.

Ministerul Finanțelor, Trezoreria de Stat

Cod: TREZMD2X

IBAN: MD64TRPCCC518430A00412AA

Cod fiscal: 1005600030818

cu nota “ Pentru garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică nr. ____ din _____ ”

18. Garanția de bună execuție a contractului , cuantumul 5 % din valoarea contractului, sub formă de transfer la contul bancar al Autorității contractante.

Ministerul Finanțelor, Trezoreria de Stat

Cod: TREZMD2X

IBAN: MD64TRPCCC518430A00412AA

Cod fiscal: 1005600030818

cu nota “ Pentru garanția de bună execuție a contractului la procedura de achiziție publică nr. ____ din _____ ”

19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz : nu se aplică

20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): nu se aplică.

21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz):

Nu este permisă divizarea lotului la livrare.

22. Ofertele se prezintă în lei moldovenești, MLD .

23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: Evaluarea va fi efectuată per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor anunțului de participare. prețul cel mai scăzut

24. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: NU SE APLICĂ

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%

25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: Conform SIA RSAP
- pe: [data] Conform SIA RSAP

26. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:

Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP

27. Termenul de valabilitate a ofertelor : 30 zile .

28. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

Ofertele întârziate vor fi respinse.

29. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor: *Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA RSAP.*
30. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba de stat.
31. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: Nu se aplică .
32. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor
Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;
Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md.
33. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv (dacă este cazul): nu se aplică
34. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: nu se aplică
35. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: nu a fost publicat .
36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: Conform SIA RSAP.
37. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
Depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	Da
Sistemul de comenzi electronice	Nu
Facturarea electronică	Da
Plățile electronice	Da

38. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): nu
39. Alte informații relevante: nu sunt .

Conducătorul Tatiana Rotari _____ .