

Specificații tehnice

Numărul procedurii de achiziție 21371289 din 12.03.2025						
Obiectul achiziției: <i>Truse pentru diagnosticul prin tehnici de biologie moleculară (PCR) și ELSA</i>						
Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	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						
1.1 Ascaris lumbricoides IgG, calitativ	ASCG0020,Ascaris lumbricoides IgG, calitativ ,96 teste	Germania	Novatec	Tip de reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea calitativă a IgG către Ascaris lumbricoides. Pentru diagnostic uman. Perioada de incubare - până la 120 minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare. Lichizi stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivilor necesari pentru reacție, inclusiv controalele. Placă de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 95 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 95 %.	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea calitativă a IgG către Ascaris lumbricoides. Pentru diagnostic uman. Perioada de incubare - până la 120 minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 95 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 95 %.	CE,ISO
Lot 2						
2.1 Bordetella pertussis IgM, calitativ	BOPM0030,Bordetella pertussis IgM,96 teste	Germania	Novatech	Tip de reacție – imunoenzimatică pentru determinarea calitativă a IgM către Bordetella pertussis în ser sau plasmă umană, pentru diagnostic uman. Perioadei de incubare - până la 120 minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare. Lichizi stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivilor necesari pentru reacție, inclusiv controalele. Placă de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitatea testului nu mai puțin de 84 %, specificitatea diagnostică nu mai puțin de 95 %.	Tip reacție – imunoenzimatică pentru determinarea calitativă a IgM către Bordetella pertussis în ser sau plasmă umană, pentru diagnostic uman. Perioadei de incubare - până la 120 minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 84 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 95 %	CE,ISO
2.2 Bordetella pertussis IgG, calitativ	BOPG0030,Bordetella pertussis IgG,96 teste	Germania	Novatech	Tip de reacție – imunoenzimatică pentru determinarea calitativă a IgG către Bordetella pertussis în ser sau plasmă umană, pentru diagnostic uman. Perioada de incubare - până la 120 minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare. Lichizi stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivilor necesari pentru reacție, inclusiv controalele. Placă de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitatea testului nu mai puțin de 97 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 94 %.	Tip reacție – imunoenzimatică pentru determinarea calitativă a IgG către Bordetella pertussis în ser sau plasmă umană, pentru diagnostic uman. Perioadei de incubare - până la 120 minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 97 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 94 %	CE,ISO
Lot 3						

3.1 Borrelia burgdorferi IgM, calitativ	EI2132-9601M ,96 teste	Germania	Euroimmun	Tip de reacție – imunoenzimatică (de screening) pentru determinarea calitativă a anticorpilor IgM către Borrelia burgdorferi sensu lato (burgdorferi, afzelii, garinii), pentru diagnostic uman. Perioada de incubare - până la 120 minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare. Lichizi stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivilor necesari pentru reacție, inclusiv controalele. Placă de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitatea testului nu mai puțin de 93 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 98 %	Tip reacție – imunoenzimatică pentru determinare <u>semicantitativa sau cantitativa</u> a anticorpilor IgM către Borrelia burgdorferi sensu lato (burgdorferi, afzelii, garinii), pentru diagnostic uman. Perioadei de incubare - pînă la 120 minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 96,4 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 100 %	CE,ISO
3.2 Borrelia burgdorferi IgG, calitativ	EI 2132-9601-2 G,96 teste	Germania	Euroimmun	Tip de reacție – imunoenzimatică (de screening) pentru determinare calitativă a anticorpilor IgG către Borrelia burgdorferi sensu lato (burgdorferi, afzelii, garinii), pentru diagnostic uman. Perioada de incubare - până la 120 minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare. Lichizi stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivilor necesari pentru reacție, inclusiv controalele. Placă de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitatea testului nu mai puțin de 98 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 100 %.	Tip reacție – imunoenzimatică (de screening) pentru determinare <u>semicantitativa sau cantitativa</u> a anticorpilor IgG către Borrelia burgdorferi sensu lato (burgdorferi, afzelii, garinii), pentru diagnostic uman. Perioadei de incubare - pînă la 120 minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 90,2 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 100 %	CE,ISO
3.3 Western Blot IgM Borrelia burgdorferi	DY 2132-3001 M, Anti-Borrelia burgoferi sensu stricto-WesternBlot IgM,30 teste	Germania	Euroimmun	Tip de reacție – immunoblot pentru determinarea anticorpilor către proteinele specifice antigenului Borrelia burgdorferi sensu lato în probele găsite cu rezultat pozitiv în testul de screening. Trusa trebuie să fie de la același producător cu testul de screening Borrelia burgdorferi IgM. Pentru diagnostic uman. Timpul de incubare - până la 120 minute. Lichizi stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivilor necesari pentru reacție, inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 93 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 100 %.	Tip reacție – immunoblot determinarea anticorpilor către proteinele specifice antigenului Borrelia burgdorferi sensu stricto în probele găsite cu rezultat pozitiv în testul de screening. Trusa să fie de la același producător cu testul de screening Borrelia burgdorferi IgM. Pentru diagnostic uman. Timpul de incubare - pînă la 120 minute. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 93 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 100 %	CE,ISO
3.4 Western Blot IgG Borrelia burgdorferi	DY 2132-3001 G, Anti-Borrelia burgoferi sensu stricto-WesternBlot IgG,30 teste	Germania	Euroimmun	Tip de reacție – immunoblot pentru determinarea anticorpilor către proteinele specifice antigenului Borrelia burgdorferi sensu lato în probele găsite cu rezultat pozitiv în testul de screening. Trusa trebuie să fie de la același producător cu testul de screening Borrelia burgdorferi IgG. Pentru diagnostic uman. Timpul de incubare - până la 120 minute. Sensibilitatea testului nu mai puțin de 93 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 100 %.	Tip reacție – immunoblot determinarea anticorpilor către proteinele specifice antigenului Borrelia burgdorferi sensu stricto în probele găsite cu rezultat pozitiv în testul de screening. Trusa să fie de la același producător cu testul de screening Borrelia burgdorferi IgG. Pentru diagnostic uman. Timpul de incubare - pînă la 120 minute. Sensibilitate testului nu mai puțin de 93 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 100 %.	CE,ISO
Lot 4						
4.1 IgG Corynebacterium diphtheriae, cantitativ	CORG0090, Corynebacterium diphtheriae toxin IgG,96 teste	Germania	Novatech	Tip reacție – imunoenzimatică, detectarea cantitativă a anticorpilor IgG către Corynebacterium diphtheriae toxin în ser sau plasmă umană, pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 100 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 84 %. Incubarea nu va include procesul de agitare;	Tip reacție – imunoenzimatică, detectarea cantitativă a anticorpilor IgG către Corynebacterium diphtheriae toxin în ser sau plasmă umană, pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 100 %, specificitate	CE,ISO

					diagnostica nu mai puțin de 84 %.Incubarea nu va include procesul de agitare;	
Lot 5						
5.1 CMV IgM	CMVM.CE,CMV IgM ,96 teste	Italia	DiaPro	Tip de reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea calitativă a IgM către citomegalovirus. Pentru diagnostic uman. Perioada de incubare - până la 120 de minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare. Lichizi stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivilor necesari pentru reacție, inclusiv controalele. Placă de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitatea testului nu mai puțin de 97 %, specificitatea diagnostică nu mai puțin de 98 %.	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea calitativă a IgM către citomegalovirus. Pentru diagnostic uman. Perioada de incubare - până la 140 minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 97 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 98 %	CE,ISO
5.2 CMV IgG	CMVG.CE,CMV IgG ,96 teste	Italia	DiaPro	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea calitativă a IgG către citomegalovirus. Pentru diagnostic uman. Perioada de incubare - pînă la 120 minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 98 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 95 %	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea calitativă a IgG către citomegalovirus. Pentru diagnostic uman. Perioada de incubare - pînă la 140 minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 98 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 95 %	CE,ISO
Lot 6						
6.1 IgG Echinococcus, calitativ	ECHG0130,IgG Echinococcus, calitativ,96teste	Germania	Novatech	Tip de reacție – imunoenzimatică, detectarea calitativă a anticorpilor IgG către Echinococ, pentru diagnostic uman. Perioada de incubare - până la 120 de minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare. Lichizi stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivilor necesari pentru reacție, inclusiv controalele. Sensibilitatea și specificitatea ≥ 98% . Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații. CE pentru utilizare in vitro diagnostic.	Tip reacție – imunoenzimatică, detectarea calitativă a anticorpilor IgG către Echinococ, pentru diagnostic uman. Perioadei de incubare - pînă la 120 minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98% . Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații. CE pentru utilizare in vitro diagnostic	CE,ISO
6.2 Western-Blot Echinococcus IgG	DY 2321-1601-2 G EUROLINE-WB Anti-Echinococcus (IgG),16 teste	Germania	Euroimmun	Tip de reacție - westernblot, pentru determinarea anticorpilor IgG specifici antigenilor respectivi pentru Echinococcus IgG. Pentru diagnostic uman. Perioada de incubare nu mai mare de 130 min. Sensibilitatea testului nu mai puțin de 95 %, specificitatea diagnostică nu mai puțin de 100 %.	Tip reacție- westernblot, pentru determinarea anticorpilor IgG specifici antigenilor respectivi pentru Echinococcus IgG. Pentru diagnostic uman. Perioada de incubare nu mai mare de 130 min. Sensibilitate testului nu mai puțin de 95 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 100 %.	CE,ISO
Lot 7						
7.1 Test ELISA Determinarea anticorpilor la infecția cu Epstein-Barr virus VCA IgM	VCAM.CE VCA IgM,96 teste	Italia	DiaPro	Tip de reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea și specificitatea ≥ 98%, Lichizi stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivilor necesari pentru reacție, inclusiv controalele. Placă de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitatea testului nu mai puțin de 95 %, specificitatea diagnostică nu mai puțin de 95 %. Volumul controalelor să fie suficientă pentru testarea dublă a lor în fiecare ședință și destulă pentru 12 ședințe (volumul nu mai puțin decât pentru 24 de tăstări).	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98%, Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 98 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 98 %.	CE,ISO
7.2 Test ELISA Determinarea anticorpilor la	VCAG.CE VCA IgG,96 teste	Italia	DiaPro	Tip de reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman în ser sau plasmă umană. Lichizi stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivilor necesară pentru reacție, inclusiv controalele. Placă de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98%, Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a	CE,ISO

infecția cu Epstein-Barr virus VCA IgG				investigații inclusiv controalele. Volumul controalelor să fie suficientă pentru testarea dublă a lor în fiecare ședință și destulă pentru 12 ședințe (volumul nu mai puțin decât pentru 24 de tăstări). Sensibilitate testului nu mai puțin de 95 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 95 %	cîte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 98 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 98 %.	
7.3 Test ELISA Determinarea anticorpilor la infecția cu Epstein-Barr virus EA IgG	EAG.CE EA IgG,96 teste	Italia	DiaPro	Tip de reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman în ser sau plasmă umană. Lichizi stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivilor necesari pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Volumul controalelor să fie suficientă pentru testarea dublă a lor în fiecare ședință și destulă pentru 12 ședințe (volumul nu mai puțin decât pentru 24 de tăstări). Sensibilitate testului nu mai puțin de 95 %, specificitatea diagnostică nu mai puțin de 95 %.	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, și specificitatea ≥ 98%, Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 98 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 98 %.	CE,ISO
7.4 Test ELISA Determinarea anticorpilor la infecția cu Epstein-Barr virus EBNA IgG	EBNG.CE.EBNA IgG,96 teste	Italia	DiaPro	Tip de reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman în ser sau plasmă umană. Lichizi stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivilor necesari pentru reacție, inclusiv controalele. Placă de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitatea testului nu mai puțin de 98 %, specificitatea diagnostică nu mai puțin de 95 %.	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, și specificitatea ≥ 98%. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 98 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 98 %.	CE,ISO
Lot 8						
8.1 IgA, IgM, IgG Giardia Lamblia, calitativ	Лямблия-антиген-ИФА-БЕСТ,96 teste	Rusia	Vector Best	Tip reacție – imunoenzimatică, detectarea calitativă a antigenului Giardia lamblia în mase fecale, pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 100 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 98 %	Tip reacție – imunoenzimatică, detectarea calitativă a antigenului Giardia lamblia în mase fecale, pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 100 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 98 %	ISO
Lot 9						
9.1 HIV Ag-Ab	IVCOMB.CE,HIV Ab&Ag 4th Gen.(combo), 96 t	Italia	DiaPro	Tip de reacție – imunoenzimatică, detectarea simultană a anticorpilor anti-HIV 1, anti HIV 2 și a Ag p 24 HIV 1 în ser sau plasmă umană, pentru diagnostic uman, Sensibilitatea - 100% la evaluarea pe mostre confirmate ca pozitive la anticorpi anti HIV, evaluată conform cerințelor CE: 400 mostre pozitive HIV, 100 - pozitive HIV 2 și 20 paneluri standardizate de seroconversie; Sensibilitatea cât mai înaltă obținută la testarea mostrelor din paneluri standardizate de seroconversie pentru antigenul p24 limita de detecție a Ag HIV 1 până la 50 pg/ml; Specificitatea cel puțin 99,9% evaluată conform cerințelor CE: 5000 donatori ne selectați, 200 pacienți, 100 mostre cu posibilă cross-reactivitate (RF- cu markeri de viruși, femeile gravide); Lichizi stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivilor necesari pentru reacție, inclusiv controalele. Placă de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.	Tip reacție – imunoenzimatică, detectarea simultană a anticorpilor anti-HIV 1, anti HIV 2 și a Ag p 24 HIV 1 în ser sau plasmă umană, pentru diagnostic uman, Sensibilitatea - 100% la evaluarea pe mostre confirmate ca pozitive la anticorpi anti HIV, evaluată conform cerințelor CE: 400 mostre pozitive HIV, 100 - pozitive HIV 2 și 20 paneluri standardizate de seroconversie. Sensibilitatea cât mai înaltă obținută la testarea mostrelor din paneluri standardizate de seroconversie pentru antigenul p24 limita de detecție a Ag HIV 1 pînă la 50 pg/ml; Specificitatea cel puțin ≥ 99,5% evaluată conform cerințelor CE: 5000 donatori ne selectați, 200 pacienți, 100 mostre cu posibilă cross-reactivitate (RF- cu markeri de viruși, femeile gravide). Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Material pentru investigații: Ser sau plasmă umană. Ambalaj: Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.	CE,ISO
Lot 10						

10.1 Test ELISA Determinarea anticorpilor la infecția cu Herpes simplex tip 1 IgM	HSV1IgM,96 teste	Italia	DiaPro	Tip de reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea și specificitatea ≥ 98%. Lichizi stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivilor necesari pentru reacție, inclusiv controalele. Placă de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitatea testului nu mai puțin de 96 %, specificitatea diagnostică nu mai puțin de 99 %.	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98%. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 96 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 99 %	CE,ISO
10.2 Test ELISA Determinarea anticorpilor la infecția cu Herpes simplex tip 1 IgG	HSV1IgG,96 teste	Italia	DiaPro	Tip de reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea și specificitatea ≥ 98%. Lichizi stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivilor necesari pentru reacție, inclusiv controalele. Placă de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitatea testului nu mai puțin de 98 %, specificitatea diagnostică nu mai puțin de 97 %.	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98%. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 98 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 97 %	CE,ISO
10.3 Test ELISA Determinarea anticorpilor la infecția cu Herpes simplex tip 2 IgM	HSV2IgM,96 teste	Italia	DiaPro	Tip de reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea și specificitatea ≥ 98%. Lichizi stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivilor necesari pentru reacție, inclusiv controalele. Placă de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitatea testului nu mai puțin de 96 %, specificitatea diagnostică nu mai puțin de 99 %.	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98% Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 90 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 97 %	CE,ISO
10.4 Test ELISA Determinarea anticorpilor la infecția cu Herpes simplex tip 2 IgG	HSV2IgG,96 teste	Italia	DiaPro	Tip de reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea și specificitatea ≥ 98%. Lichizi stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivilor necesari pentru reacție, inclusiv controalele. Placă de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitatea testului nu mai puțin de 96 %, specificitatea diagnostică nu mai puțin de 99 %.	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98%. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 92 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 90 %	CE,ISO
Lot 11						
11.1 West Nile IgM	EI 2662-9601M,96 teste	Germania	Euroimmun	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.	CE,ISO
11.2 West Nile IgG	EI 2662-9601G,96 teste	Germania	Euroimmun	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.	CE,ISO
Lot 12						
12.1 IgM Measles Virus (Rujeola)	MEAM0330, 96 teste	Germania	Novatec	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - până la 120 minute. Incubarea nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 100 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 100 %	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - până la 120 minute. Incubarea nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 100 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 98 %.	CE,ISO
12.2 IgG Measles Virus (Rujeola)	MEAG0330, 96 teste	Germania	Novatec	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - până la 120 minute. Incubarea	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - până la 120	CE,ISO

				nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 95 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 95 %	minute. Incubarea nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 100 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 100 %.	
12.3 Aviditatea IgG Measles virus (Rujeola)	AMEA7330, 96 teste	Germania	Novatec	Tip reacție - imunoenzimatică; Principiul metodei - determinarea avidității anticorpilor către virusul rujeolei pentru diferențierea reinfecției de infecția primară. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele și reagent pentru determinarea avidității. Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 98\%$. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații. CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție - imunoenzimatică; Principiul metodei - determinarea avidității anticorpilor către virusul rujeolei pentru diferențierea reinfecției de infecția primară. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele și reagent pentru determinarea avidității. Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 98\%$. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații. CE pentru utilizare in vitro diagnostic.	CE,ISO
Lot 13						
13.1 IgM Mumps Virus (oreion), calitativ	MUMM034 Mumps Virus IgM, 96 teste	Germania	Novatec	Tip de reacție – imunoenzimatică pentru determinarea calitativă a anticorpilor IgM către virusul urlean în ser sau plasmă umană; Pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - până la 120 de minute. Lichizi stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivilor necesari pentru reacție, inclusiv controalele. Placă de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Incubarea nu va include procesul de agitare. Sensibilitatea testului nu mai puțin de 87 %, specificitatea diagnostică nu mai puțin de 95 %.	Tip reacție – imunoenzimatică, determinarea calitativă a anticorpilor IgM către virusul urlean; pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - până la 120 minute. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Incubarea nu va include procesul de agitare. Sensibilitate testului nu mai puțin de 87 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 95 %.	CE,ISO
13.2 IgG Mumps Virus (oreion), calitativ	MUMG034 Mumps Virus IgG, 96 teste	Germania	Novatec	Tip de reacție - imunoenzimatică pentru determinarea calitativă a anticorpilor IgG către virusul urlean în ser sau plasmă umană; Pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - până la 120 de minute. Lichizi stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivilor necesari pentru reacție, inclusiv controalele. Placă de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Incubarea nu va include procesul de agitare. Sensibilitatea testului nu mai puțin de 87 %, specificitatea diagnostică nu mai puțin de 95 %.	Tip reacție – imunoenzimatică, determinarea calitativă a anticorpilor IgG către virusul urlean pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - până la 120 minute. Incubarea nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 93.55%, specificitate diagnostică nu mai puțin de 95.83%.	CE,ISO
Lot 14						
14.1 IgM Rubella virus, calitativ	RUBM.CE Rub IgM, 96 teste	Italia	Diapro	Tip reacție – imunoenzimatică; pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare - până la 120 minute. Incubarea nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 96 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 99 %	Tip reacție – imunoenzimatică; pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare - până la 120 minute. Incubarea nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 96 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 99 %	CE,ISO
14.2 IgG Rubella virus, calitativ	RUBG.CE Rub IgG, 96	Italia	Diapro	Tip de reacție imunoenzimatică pentru detectarea anticorpilor de clasă IgG împotriva virusului rujeolei în ser sau plasmă pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare - până la 120 de minute. Incubarea nu	Durata perioadei de incubare - până la 140 minute. Incubarea nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție,	CE,ISO

	teste,cantitativ/calitativ			va include procesul de agitare. Lichizi stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivilor necesari pentru reacție, inclusiv controalele. Placă de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitatea testului nu mai puțin de 96 %, specificitatea diagnostică nu mai puțin de 99 %.	inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 96 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 99 %.	
Lot 15						
15.1 IgM Parvovirus B19	PARVOM.CE Parvovirus IgM B19	Italia	DiaPro	Tip de reacție imunoenzimatică pentru determinarea calitativă a anticorpilor IgM către în ser sau plasmă umană Durata perioadei de incubare - până la 120 minute. Incubarea nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 95 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 95 %	Tip reacție – imunoenzimatică; pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare - până la 140 minute. Incubarea nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 95 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 95 %	CE,ISO
15.2 IgG Parvovirus B19	PARVOG.CE Parvovirus IgG B19	Italia	DiaPro	Tip de reacție imunoenzimatică pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare - până la 120 de minute. Incubarea nu va include procesul de agitare. Lichizi stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivilor necesari pentru reacție, inclusiv controalele. Placă de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitatea testului nu mai puțin de 95 %, specificitatea diagnostică nu mai puțin de 95 %.	Tip reacție – imunoenzimatică; pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare - până la 140 minute. Incubarea nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 95 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 95 %	CE,ISO
Lot 16						
16.1 IgG Clostridium tetani toxin, cantitativ	TETG0430 Clostridium tetani IgG toxin cantitative	Germania	Novatec	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea analitică - 0,05UI/ml .Perioada de incubare - până la 120 minute. Incubarea nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 95 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 95 %	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea analitică - 0,05UI/ml .Perioada de incubare - până la 120 minute. Incubarea nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 95 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 95 %	CE,ISO
16.2 Clostridium Difficile Toxin AB Qualitative ELISA Assay Kit	HW/E-040 Clostridium difficile, tox A, B	Germania	Virotech /Serazym	Tip reacție – imunoenzimatică pentru determinarea calitativa a toxinelor A si B C. difficile în mase fecale . Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele, blanc. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 98 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 95 %.	Tip reacție – imunoenzimatică pentru determinarea calitativa a toxinelor A si B C. difficile în mase fecale . Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele, blanc. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 98 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 95 %.	CE,ISO
16.3 Clostridium Difficile GDH ELISA Assay Kit	HW/E-107 Clostridium difficile,GDH	Germania	Virotech /Serazym	Tip reacție – imunoenzimatică pentru determinarea calitativa si cantitativa a toxinei GDH C. difficile în mase fecale . Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele, blanc. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 98 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 95 %.	Tip reacție – imunoenzimatică pentru determinarea calitativa si cantitativa a toxinei GDH C. difficile în mase fecale . Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele, blanc. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 98 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 95 %.	CE,ISO
Lot 17						

17.1 IgG Toxocara, calitativ	TOCG0450,96 teste	Germania	Novatec	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare - până la 120 minute, incubarea nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 95 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 95 %	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare - până la 120 minute, incubarea nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 95 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 95 %.	CE,ISO
17.2 Blot Toxocara IgG	TXA-WB12G,12 teste	Belgia	LDBIO Diagnosti cs	Tip de reacție - westernblot, pentru determinarea anticorpilor IgG specifici antigenilor respectivi pentru Toxocara. Pentru diagnosticul uman. Perioada de incubare nu mai mare de 130 min. Sensibilitatea testului nu mai puțin de 95 %, specificitatea diagnostică nu mai puțin de 100 %.	Tip reacție- westernblot, pentru determinarea anticorpilor IgG specifici antigenilor respectivi pentru Toxocara. Pentru diagnostic uman. Perioada de incubare 210 min. Sensibilitate testului nu mai puțin de 95 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 100 %	CE,ISO
Lot 18						
18.1 AgHBs	SAG1ULTRA.CE.96,HbsAg,96 teste	Italia	DiaPro	Tip de reacție – imunoenzimatică, (specifică pentru diferiți epitopi de pe determinantul "a" al HBsAg), pentru determinarea Ag virusului hepatitei B. Prezența în instrucțiune a rezultatelor evaluării performanței pe nu mai puțin de 20 paneluri de seroconversie recunoscute. Durata perioadei de incubare - până la 120 de minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare; Posibilitatea verificării spectrofotometrică și vizuală a adăugării reactivilor și probelor. Lichizi stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivilor necesari pentru reacție, inclusiv controalele. Placă de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitatea testului nu mai puțin de 95 %, sensibilitatea analitică de la 0.1 OMS UI/ml AgHBs, specificitate diagnostică nu mai puțin de 99 %.	Tip reacție – imunoenzimatică, (specifică pentru diferiți epitopi de pe determinantul "a" al HBsAg), pentru determinarea Ag virusului hepatitei B. Prezența în instrucție a rezultatelor evaluării performanței pe nu mai puțin de 20 paneluri de seroconversie recunoscute. Durata perioadei de incubare - până la 150 minute, Incubarea - nu va include procesul de agitare. Posibilitatea verificării spectrofotometrică și vizuală a adăugării reactivilor și probelor. Tipul reagentilor: Lichid stabil gata de lucru. Prezența tuturor componentelor necesare pentru realizarea reacției. Material pentru investigații: Ser sau plasmă umană. Ambalaj: Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.Sensibilitate testului nu mai puțin de 95 %, sensibilitatea analitică de la 0.1 OMS UI/ml AgHBs, specificitate diagnostică nu mai puțin de 99 %	CE,ISO
18.2 Determinarea cantitativa a anticorpilor anti-HBs	SAB.CE,HBsAb,96 teste	Italia	DiaPro	Tip de reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare - nu mai mare de 120 minute, incubarea - nu va include procesul de agitare; Lichizi stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placă de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitatea testului nu mai puțin de 99 %, specificitatea diagnostică nu mai puțin de 99 %	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare - nu mai mare de 120 minute, incubarea - nu va include procesul de agitare; Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 99 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 99 %	CE,ISO
18.3 IgM HBcor	BCM.CE,HBc IgM ,96 teste	Italia	DiaPro	Tip de reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea HBcor IgM. Pentru diagnostic uman. Lichizi stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivilor necesari pentru reacție, inclusiv controalele. Placă de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitatea testului nu mai puțin de 89 %, specificitatea diagnostică nu mai puțin de 89 % .	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea HBcor IgM. Pentru diagnostic uman. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 89 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 89 %	CE,ISO
18.4 AntiHBcor, calitativ	BCAB.CE, HBcorAb,96 teste,scrining	Italia	DiaPro	Tip de reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea anticorpilor către Ag nucleocapsidei (core) a virusului hepatitei B. Pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare - nu mai mare de 120 minute, Incubarea - nu va include procesul de agitare; Posibilitatea verificării spectrofotometrică și vizuală a adăugării reactivilor și probelor.	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea anticorpilor către Ag nucleocapsidei (core) a virusului hepatitei B. Pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare - nu mai mare de 120 minute, Incubarea - nu va include procesul de agitare; Posibilitatea verificării	CE,ISO

				Sensibilitatea testului nu mai puțin de 100 %, specificitatea diagnostică nu mai puțin de 100 %.	spectrofotometrică și vizuală a adăugării reactivelor și probelor. Sensibilitate testului nu mai puțin de 100 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 100 %	
18.5 Anti-HBe Ag/Ab	HBE.CE.HBeAb/A g 96 teste	Italia	DiaPro	Tip de reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea HBe Ag/Ab. Pentru diagnostic uman. Lichizi stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivilor necesari pentru reacție, inclusiv controalele. Placă de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitatea testului nu mai puțin de 98 %, specificitatea diagnostică nu mai puțin de 98 %.	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea HBe Ag/Ab. Pentru diagnostic uman. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 98 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 98 %	CE,ISO
Lot 19						
19.1 IgM anti-HVE	EVM.CE HEV IgM,sandwich	Italia	DiaPro	Tip de reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea IgM către virusul hepatitei E. Pentru diagnostic uman. Lichizi stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivilor necesari pentru reacție, inclusiv controalele. Placă de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitatea testului nu mai puțin de 99 %, specificitatea diagnostică nu mai puțin de 99 %.	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea IgM către virusul hepatitei E. Pentru diagnostic uman. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 99 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 99 %	CE,ISO
19.2 IgG anti-HVE	EVG.CE HEV IgG,quantitative	Italia	DiaPro	Tip de reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea IgG către virusul hepatitei E. Pentru diagnostic uman. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 99 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 99 %	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea IgG către virusul hepatitei E. Pentru diagnostic uman. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 99 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 99 %	CE,ISO
Lot 20						
20.1 Anti-HDV	HDV Ab 96 teste, DAB.CE,96 teste	Italia	DiaPro	Tip de reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea Anti-HDV. Pentru diagnostic uman. Lichizi stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivilor necesari pentru reacție, inclusiv controalele. Placă de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitatea testului nu mai puțin de 98 %, specificitatea diagnostică nu mai puțin de 98 % .	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea Anti-HDV. Pentru diagnostic uman. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 98 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 98 %	CE,ISO
Lot 21						
21.1 HCV IgM	CVM.CE. HCVIgM,96 teste	Italia	DiaPro	Tip de reacție – imunoenzimatică , determinarea anticorpilor IgM către virusul hepatitei C. Pentru diagnostic uman. Lichizi stabili gata de lucru. Prezența tuturor componentelor necesare pentru realizarea reacției și microgodeuri captate cu antigene, care să conțină secvențe din zonele genomice C, NS3, NS4, NS5 ale HCV. Sensibilitatea și specificitatea ≥ 99,8%. Placă de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv standardele. CE pentru utilizare in vitro diagnostic.	Tip reacție – imunoenzimatică , determinarea anticorpilor IgM către virusul hepatitei C. Pentru diagnostic uman. Lichid stabil gata de lucru. Prezența tuturor componentelor necesare pentru realizarea reacției și microgodeuri captate cu antigene, care să conțină secvențe din zonele genomice C, NS3, NS4, NS5 ale HCV. Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98,00%. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv standardele. CE pentru utilizare in vitro diagnostic.	CE,ISO
21.2 AntiHCV,calitativ	CVAB.CE.96 ,HCVAb,96 teste	Italia	DiaPro	Tip de reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Detectarea anticorpilor la virusul hepatitei C din ser sau plasmă umană. Durata perioadei de incubare - nu mai mare de 120 minute, incubarea - nu va	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Detectarea anticorpilor la virusul hepatitei C din ser sau plasmă umană. Durata perioadei de incubare - nu mai mare de	CE,ISO

				include procesul de agitare.Posibilitatea verificării spectrofotometrică și vizuală la adăugarea serului și reactivilor. Lichizi stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivilor necesari pentru reacție, inclusiv controalele. Placă de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitatea testului nu mai puțin de 100 %, specificitatea diagnostică nu mai puțin de 99 %.	120 minute, incubarea - nu va include procesul de agitare.Posibilitatea verificării spectrofotometrică și vizuală la adăugarea serului și reactivilor. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivilor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 100 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 99 %	
Lot 22						
22.1 Anti- HAV sumar	AVAB.CE.HAV Ab, 96 teste	Italia	DiaPro	Tip de reacție – imunoenzimatică, determinarea anticorpilor totali către virusul hepatitei A. Pentru diagnostic uman. Lichizi stabili gata de lucru. Prezența tuturor componentelor necesare pentru realizarea reacției. Sensibilitatea și specificitatea ≥ 99,8%. Placă de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv standardele. CE pentru utilizare in vitro diagnostic.	totali către virusul hepatitei A. Pentru diagnostic uman. Lichid stabil gata de lucru. Prezența tuturor componentelor necesare pentru realizarea reacției. . Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 99,8%. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv standardele. CE pentru utilizare in vitro diagnostic	
22.2 HAV IgM	AVM.CE HAV IgM 96 teste	Italia	DiaPro	Tip de reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Detectarea anticorpilor IgM la virusul hepatitei A din ser sau plasmă umană. Durata perioadei de incubare - nu mai mare de 120 minute, incubarea - nu va include procesul de agitare. Posibilitatea verificării spectrofotometrică și vizuală la adăugarea serului și reactivilor. Lichizi stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivilor necesari pentru reacție, inclusiv controalele. Placă de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitatea testului nu mai puțin de 100 %, specificitatea diagnostică nu mai puțin de 98 %.	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Detectarea anticorpilor IgM la virusul hepatitei A din ser sau plasmă umană. Durata perioadei de incubare - nu mai mare de 140 minute, incubarea - nu va include procesul de agitare.Posibilitatea verificării spectrofotometrică și vizuală la adăugarea serului și reactivilor. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivilor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 100 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 98 %	
Lot 23						
23.1 Test ELISA Adenovirus Ag	HW/E-017,Adenovirus Ag,96 teste	Germania	Virotech /Serazym	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.	CE,ISO
23.2 Test ELISA Astrovirus Ag	HW/E-045,Astrovirus Ag,96 teste	Germania	Virotech /Serazym	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.	CE,ISO
23.3 Test ELISA Norovirus Ag	HW/E-061,Norovirus Ag,96 teste	Germania	Virotech/ Serazym	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.	CE,ISO
Lot 24						
24.1 Brucella IgM	BRUM0050 Brucella IgM,96 teste	Germania	Novatec	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.	CE,ISO
24.2 Brucella IgG	BRUG0050 Brucella IgG,96 teste	Germania	Novatec	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.	CE,ISO
Lot 25						

25.1 Coxiella burnetii Phase 2 IgM calitativ	COX2M0600 COXIELLA BURNETII Phase2 IgM,96 teste	Germania	Novatec	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	CE,ISO
25.2 Coxiella burnetii Phase 2 IgG calitativ	COX2G0600 COXIELLA BURNETII Phase2 IgG, 96 teste	Germania	Novatec	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	CE,ISO
Lot 26						
26.1 Crimeia Congo IgM	5054 ВектоКрым-КГЛ - IgM,96 teste	Rusia	Vector Best	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri nedemontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	CE,ISO
26.2 Crimeia Congo IgG	5052 ВектоКрым-КГЛ - IgG,96 teste	Rusia	Vector Best	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri nedemontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	CE,ISO
26.3 Crimeia Congo Ag	5056 ВектоКрым-КГЛ - антиген,96 teste	Rusia	Vector Best	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri nedemontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	ISO
Lot 27						
27.1 Encefalita acariană IgM	TICG0440 TBE/FSME IgG	Germania	Novatec	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	CE,ISO
27.2 Encefalita acariană IgG	TICM0440, TBE/FSME IgG	Germania	Novatec	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	CE,ISO
Lot 28						
28.1 Febra hemoragică cu sindrom renal IgM	HANM0670,Hanta virus IgM	Germania	Novatec	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri nedemontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	CE,ISO
28.2 Febra hemoragică cu sindrom renal IgG	HANG0670,Hantavirus IgG	Germania	Novatec	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri nedemontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	ISO
Lot 29						
29.1 Rotavirus Ag	HW/E-020,Rotavirus Ag,96 teste	Germania	Virotech/Serazym	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	CE,ISO
Lot 30						
30.1 Legionella pneumophila IgM	LEGM 0650 Legionella	Germania	Novatec	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa	CE,ISO

	pneumophila IgM ,96 teste			stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	
30.2 Legionella pneumophila IgG	LEGG0650 Legionella pneumophila IgG,96 teste	Germania	Novatec	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	CE,ISO
30.3 Leptospira spp. IgM ELISA Assay kit	LEPM 0660 Leptospira IgM ,96 teste	Germania	Novatec	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.	CE,ISO
30.4 Leptospira spp. IgG ELISA Assay kit	LEGG0650 Leptospira IgG,96 teste	Germania	Novatec	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.	CE,ISO
Lot 31						
31.1 Determinarea anticorpilor Yersinia IgM	Yersinia enterocolitica IgG, EI 2173-9601 G, 96 teste	Germania	Euroimmun	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.	CE,ISO
31.2 Determinarea anticorpilor Yersinia IgG	D-3206,96 teste	Rusia	Vector Best	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri nedemontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.	ISO
31.3 Determinarea anticorpilor Yersinia IgA	Yersinia enterocolitica IgA, EI 2173-9601 A, 96 teste	Germania	Euroimmun	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.	CE,ISO
Lot 33						
33.1 Taenia solium	TAEG0420 Taenia solium IgG,96 teste	Germania	Novatec	Tip de reacție – imunoenzimatică, pentru diagnosticul uman. Durata perioadei de incubare - până la 120 de minute, incubarea nu va include procesul de agitare. Lichizi stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivilor necesari pentru reacție, inclusiv controalele. Placă de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitatea testului nu mai puțin de 98 %, specificitatea diagnostică nu mai puțin de 98 %.	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare - până la 120 minute, incubarea nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 98 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 98 %	CE,ISO
Lot 34						
34.1 Dengue NS1 Ag ELISA	NS1D4020 DENGUENS1Anti gen (96 tests)	Germania	Novatec	Tip de reacție – imunoenzimatică, pentru detectare NS1 Ag . Pentru diagnostic uman. Reactivi pentru o placă cu 96 de godeuri; Kit gata de utilizare, inclusiv control negativ și control pozitiv;	Tip de reacție – imunoenzimatică, pentru detectare NS1 Ag . Pentru diagnostic uman. Reactivi pentru o placă cu 96 de godeuri; Kit gata de utilizare, inclusiv control negativ și control pozitiv;	CE,ISO
Lot 35						
35.1 PCR test-sistemă completă pentru	R-B84-100-F	Rusia	Institute of Epidemiology	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman.	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului	CE,ISO

determinarea și diferențierea ADN Bordetella pertussis, Bordetella parapertussis și Bordetella bronchiseptica în regim real time				Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator QuantStudio 5, (eprubete 0,2 ml). Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene	amplificat. Pentru diagnostic uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator QuantStudio 5, (eprubete 0,2 ml). Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene	
35.2 MEDIU DE TRANSPORT pentru determinarea ADN Bordetella	953	Rusia	Institute of Epidemiology	Mediu de transport cu mucolitic pentru transportarea și păstrarea materialului biologic (frotiuri nazo-faringiene). Gata de utilizare, steril. Tampon cu conservant și stabilizator. Cantitatea 50ml. Adăugator pentru PCR test-sistemă pentru determinarea și diferențierea ADN Bordetella pertussis, Bordetella parapertussis și Bordetella bronchiseptica în regim real time.	Mediu de transport cu mucolitic pentru transportarea și păstrarea materialului biologic (frotiuri nazo-faringiene). Gata de utilizare, steril. Tampon cu conservant și stabilizator. Cantitatea 50ml. Adăugator pentru PCR test-sistemă pentru determinarea și diferențierea ADN Bordetella pertussis, Bordetella parapertussis și Bordetella bronchiseptica în regim real time.	CE,ISO
Lot 36						
36.1 PCR test-sistemă completă pentru determinarea calitativă a ADN N. Meninghitidis, H. Influenza, S. Pneumoniae, în regim real time	B25	Rusia	Institute of Epidemiology	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție in regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator QuantStudio 5, (eprubete 0,2 ml). Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție in regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator QuantStudio 5, (eprubete 0,2 ml). Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene	CE,ISO
36.2 PCR test-sistemă completă pentru determinarea calitativă a ARN al virusului Rujeolic (Measles), in regim real time	H-4571-10	Rusia	Institute of Epidemiology	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție in regim real time. Principiul de testare – extragerea ARN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator QuantStudio 5, (eprubete 0,2 ml). Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție in regim real time. Principiul de testare – extragerea ARN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator QuantStudio 5, (eprubete 0,2 ml). Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene	CE,ISO
Lot 37						
37.1 ADN/ARN Coxiella burnetii (PCR) RT, calitativ	R-B85-50-F	Rusia	Institute of Epidemiology	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție in regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN/ARN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile. Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene. , Limită de detectare - până la 500 de copii/ml sau echivalent în copii per reacție, UI/ml. Sensibilitate 100%; Specificitate 100% Reagenții de amplificare să fie compatibili cu echipamentele Quant Studio 5, Bio Rad CFX Opus 96. Instrucțiunea de la producător.	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție in regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN/ARN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile. Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene. , Limită de detectare - până la 500 de copii/ml sau echivalent în copii per reacție, UI/ml. Sensibilitate 100%; Specificitate 100%	CE,ISO

				Termenul de valabilitate minim un an.	Reagenții de amplificare să fie compatibili cu echipamentele Quant Studio 5, Bio Rad CFX Opus 96. Instrucțiunea de la producător. Termenul de valabilitate minim un an.	
Lot 38						
38.1 Detectarea ADN Bacillus anthracis PCR în regim real time, calitativ	TR-B41	Rusia	Institute of Epidemiology	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN/ARN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman\non uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile. Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene. , Limită de detectare - până la 500 de copii/ml sau echivalent în copii per reacție, UI/ml. Sensibilitate 100%; Specificitate 100% Reagenții de amplificare să fie compatibili cu echipamentele Quant Studio 5, Bio Rad CFX Opus 96. Instrucțiunea de la producător. Termenul de valabilitate minim un an.	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN/ARN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman\non uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile. Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene. , Limită de detectare - până la 500 de copii/ml sau echivalent în copii per reacție, UI/ml. Sensibilitate 100%; Specificitate 100% Reagenții de amplificare să fie compatibili cu echipamentele Quant Studio 5, Bio Rad CFX Opus 96. Instrucțiunea de la producător. Termenul de valabilitate minim un an.	CE,ISO
Lot 39						
39.1 ADN/ARN West Nile (PCR) RT, calitativ	R-V53	Rusia	Institute of Epidemiology	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN/ARN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile. Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene. , Limită de detectare - până la 500 de copii/ml sau echivalent în copii per reacție, UI/ml. Sensibilitate 100%; Specificitate 100% Reagenții de amplificare să fie compatibili cu echipamentele Quant Studio 5, Bio Rad CFX Opus 96. Instrucțiunea de la producător. Termenul de valabilitate minim un an.	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN/ARN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile. Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene. , Limită de detectare - până la 500 de copii/ml sau echivalent în copii per reacție, UI/ml. Sensibilitate 100%; Specificitate 100% Reagenții de amplificare să fie compatibili cu echipamentele Quant Studio 5, Bio Rad CFX Opus 96. Instrucțiunea de la producător. Termenul de valabilitate minim un an.	CE,ISO
Lot 40						
40.1 ADN/ARN encefalita acariana (PCR) RT, calitativ	R-V59-50-F	Rusia	Institute of Epidemiology	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN/ARN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman\non uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile. Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene. , Limită de detectare - până la 500 de copii/ml sau echivalent în copii per reacție, UI/ml. Sensibilitate 100%; Specificitate 100%	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN/ARN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman\non uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile. Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene. , Limită de detectare - până la 500 de copii/ml sau echivalent în copii per reacție, UI/ml.	CE,ISO

				Reagenții de amplificare să fie compatibili cu echipamentele Quant Studio 5, Bio Rad CFX Opus 96. Instrucțiunea de la producător. Termenul de valabilitate minim un an.	Sensibilitate 100%; Specificitate 100% Reagenții de amplificare să fie compatibili cu echipamentele Quant Studio 5, Bio Rad CFX Opus 96. Instrucțiunea de la producător. Termenul de valabilitate minim un an.	
Lot 41						
41.1 ADN/ARN Leptospira spp (PCR) RT, calitativ	R-B49	Rusia	Institute of Epidemilo gy	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN/ARN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman\non uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile. Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene. , Limită de detectare - până la 500 de copii/ml sau echivalent în copii per reacție, UI/ml. Sensibilitate 100%; Specificitate 100% Reagenții de amplificare să fie compatibili cu echipamentele Quant Studio 5, Bio Rad CFX Opus 96. Instrucțiunea de la producător. Termenul de valabilitate minim un an.	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN/ARN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman\non uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile. Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene. , Limită de detectare - până la 500 de copii/ml sau echivalent în copii per reacție, UI/ml.Sensibilitate 100%;Specificitate 100% Reagenții de amplificare să fie compatibili cu echipamentele Quant Studio 5, Bio Rad CFX Opus 96. Instrucțiunea de la producător. Termenul de valabilitate minim un an.	CE,ISO
Lot 42						
42.1 ADN/ARN Brucella (PCR) RT, calitativ	R-B10	Rusia	Institute of Epidemilo gy	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN/ARN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman\non uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile. Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene. , Limită de detectare - până la 500 de copii/ml sau echivalent în copii per reacție, UI/ml. Sensibilitate 100%; Specificitate 100% Reagenții de amplificare să fie compatibili cu echipamentele Quant Studio 5, Bio Rad CFX Opus 96. Instrucțiunea de la producător. Termenul de valabilitate minim un an.	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN/ARN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman\non uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile. Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene. , Limită de detectare - până la 500 de copii/ml sau echivalent în copii per reacție, UI/ml. Sensibilitate 100%;Specificitate 100% Reagenții de amplificare să fie compatibili cu echipamentele Quant Studio 5, Bio Rad CFX Opus 96. Instrucțiunea de la producător. Termenul de valabilitate minim un an.	CE,ISO
Lot 43						
43.1 ADN/ARN Legionella (PCR) RT, calitativ	R-B50	Rusia	Institute of Epidemilo gy	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN/ARN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman\non uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile. Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene. , Limită de detectare - până la 500 de copii/ml sau echivalent în copii per reacție, UI/ml. Sensibilitate 100%; Specificitate 100%	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN/ARN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman\non uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile. Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene. , Limită de detectare - până la 500 de copii/ml sau echivalent în copii per reacție, UI/ml. Sensibilitate 100%;Specificitate 100%	CE,ISO

				Reagenții de amplificare să fie compatibili cu echipamentele Quant Studio 5, Bio Rad CFX Opus 96. Instrucțiunea de la producător. Termenul de valabilitate minim un an.	Reagenții de amplificare să fie compatibili cu echipamentele Quant Studio 5, Bio Rad CFX Opus 96. Instrucțiunea de la producător. Termenul de valabilitate minim un an.	
Lot 45						
45.1 Set RealTime PCR Multiplex pentru detecția virusurilor non-gripale	R-V57	Rusia	Institute of Epidemiology	Kit pentru detecția virusurilor non - gripale prin tehnici de biologie moleculară PCR. Setul de reagenți pentru detectarea și identificarea fragmentelor specifice de acid nucleic ale agenților patogeni ai infecțiilor virale respiratorii acute (SARS): virusul respirator sincițial uman (hRSv), metapneumovirusul uman (hMpv), virusurile paragripale umane 1, 2, 3 și 4, tipurile (hPiv), coronavirusurile umane OS43, E229, NL63, HKUI (hCov), rinovirusul uman (hRv), grupele B, C și E (hAdv) de adenovirus uman și bokavirusul uman (hBov) în material clinic. - Sensibilitate > 95%; Specificitate 100 %; - Kitul conține toți reagenții necesari pentru detectarea virusurilor non - gripale într-o singură etapă. Certificat CE pentru utilizarea IVD (pentru diagnosticul uman) în conformitate cu cerințele Directivei Europene. Perioada de valabilitate: nu mai puțin de 12 luni de la data fabricației. Să conțină instrucțiunea de utilizare.	Kit pentru detecția virusurilor non - gripale prin tehnici de biologie moleculară PCR. Setul de reagenți pentru detectarea și identificarea fragmentelor specifice de acid nucleic ale agenților patogeni ai infecțiilor virale respiratorii acute (SARS): virusul respirator sincițial uman (hRSv), metapneumovirusul uman (hMpv), virusurile paragripale umane 1, 2, 3 și 4, tipurile (hPiv), coronavirusurile umane OS43, E229, NL63, HKUI (hCov), rinovirusul uman (hRv), grupele B, C și E (hAdv) de adenovirus uman și bokavirusul uman (hBov) în material clinic. - Sensibilitate > 95%; Specificitate 100 %; - Kitul conține toți reagenții necesari pentru detectarea virusurilor non - gripale într-o singură etapă. Certificat CE pentru utilizarea IVD (pentru diagnosticul uman) în conformitate cu cerințele Directivei Europene. Perioada de valabilitate: nu mai puțin de 12 luni de la data fabricației. Să conțină instrucțiunea de utilizare.	CE,ISO
Lot 46						
46.1 Kit pentru detectarea enterovirusului uman prin tehnici de biologie moleculară PCR	R-V16-F	Rusia	Institute of Epidemiology	Kit pentru detectarea enterovirusului uman prin tehnici de biologie moleculară PCR. Kitul de reactivi pentru detectarea și identificarea fragmentelor specifice de acid nucleic ale agenților patogeni ai infecțiilor virale gastro-intestinale: include virusul ECHO, virusul Cocksackie, virusul poliomielitei și alte enterovirusuri. Tipuri de biosubstrate pentru investigare - lichid cefalorahidian, tampon nazofaringian, tampon orofaringian, fecale. Sensibilitate > 95%; Specificitate >95%; Trusa de detectare trebuie să conțină toți reactivii necesari pentru detectarea enterovirusurilor într-o singură etapă. Reactivii de amplificare să fie compatibili cu echipamentele Applied Biosystem 7500 / Quant Studio5 / BioRad. Setul trebuie să conțină instrucțiuni de utilizare cu traducere în limba română. Certificat CE pentru utilizare IVD (pentru diagnosticul uman) în conformitate cu cerințele Directivei Europene. Perioada de valabilitate: nu mai puțin de 12 luni de la data fabricării. Conținutul kit-ului minim 50 de reacții/kit.	Kit pentru detectarea enterovirusului uman prin tehnici de biologie moleculară PCR. Kitul de reactivi pentru detectarea și identificarea fragmentelor specifice de acid nucleic ale agenților patogeni ai infecțiilor virale gastro-intestinale: include virusul ECHO, virusul Cocksackie, virusul poliomielitei și alte enterovirusuri. Tipuri de biosubstrate pentru investigare - lichid cefalorahidian, tampon nazofaringian, tampon orofaringian, fecale. Sensibilitate > 95%; Specificitate >95%; Trusa de detectare trebuie să conțină toți reactivii necesari pentru detectarea enterovirusurilor într-o singură etapă. Reactivii de amplificare să fie compatibili cu echipamentele Applied Biosystem 7500 / Quant Studio5 / BioRad. Setul trebuie să conțină instrucțiuni de utilizare cu traducere în limba română. Certificat CE pentru utilizare IVD (pentru diagnosticul uman) în conformitate cu cerințele Directivei Europene. Perioada de valabilitate: nu mai puțin de 12 luni de la data fabricării. Conținutul kit-ului minim 50 de reacții/kit.	CE,ISO
52.1 PCR test-sistemă completă pentru determinarea calitativă a ARN al virusului Rujeolic (Measles),in regim real time	H-4571-10	Rusia	Institute of Epidemiology	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție in regim real time. Principiul de testare – extragerea ARN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator QuantStudio 5, (eprubete 0,2 ml). Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție in regim real time. Principiul de testare – extragerea ARN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator QuantStudio 5, (eprubete 0,2 ml). Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu	CE,ISO

					deteție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene	
Lot 53						
53.1 DNA Mini Kit (250)	51306	Germania	Qiagen	Kit de extracție a ADN din material biologic (tractul respirator superior și inferior). Unitate de masura: Trusă = Kit-ul va include reagenți pentru efectuarea a minim 250 de extracții. Principiul extracției - precipitare sau membrane (în cazul principiului membranei, trusa ar trebui să includă un tub de colectare în cantitate suficientă necesară per probă - pentru fiecare etapă de extracție separată). Conține: toți reactivii gata de utilizare.	Kit de extracție a ADN din material biologic (tractul respirator superior și inferior). Unitate de masura: Trusă = Kit-ul va include reagenți pentru efectuarea a minim 250 de extracții. Principiul extracției - precipitare sau membrane (în cazul principiului membranei, trusa ar trebui să includă un tub de colectare în cantitate suficientă necesară per probă - pentru fiecare etapă de extracție separată). Conține: toți reactivii gata de utilizare.	CE,ISO
Lot 55						
55.1 Kit pentru reverstranscripția ARN "Реверта-L"	K3-4-100	Rusia	Institute of Epidemilogy	Aplicare: Reverstranscripția ARN-ului Reactivi pentru nu ma puțin de 100 teste	Aplicare: Reverstranscripția ARN-ului Reactivi pentru nu ma puțin de 100 teste	CE,ISO
Lot 56						
56.1 Set de izolare a virusurilor respiratorii ARN (set de extracție)	K2-9-Et-100	Rusia	Institute of Epidemilogy	Set de extragere a ARN virusurilor respiratorii din materialul biologic (tractului respirator superior și inferior, alte probe biologice). Principiul extracției - precipitare sau membrane (în cazul principiului pe membrană kitul să includă collection tube în cantitatea suficientă necesară per probă - pentru fiecare etapă separată a extragerii). Să conțină: toți reagenții gata pregătiți (ready to use). Certificat CE pentru utilizare IVD (pentru diagnostic uman) în conformitate cu cerințele Directivei Europene. Să conțină instrucțiunea de utilizare. Termenul de valabilitate nu mai mic de 12 luni.	Set de extragere a ARN virusurilor respiratorii din materialul biologic (tractului respirator superior și inferior, alte probe biologice). Principiul extracției - precipitare sau membrane (în cazul principiului pe membrană kitul să includă collection tube în cantitatea suficientă necesară per probă - pentru fiecare etapă separată a extragerii). Să conțină: toți reagenții gata pregătiți (ready to use). Certificat CE pentru utilizare IVD (pentru diagnostic uman) în conformitate cu cerințele Directivei Europene. Să conțină instrucțiunea de utilizare. Termenul de valabilitate nu mai mic de 12 luni.	CE,ISO
Lot 58						
58.1 PBS - Soluție salină tamponată cu fosfat (10X) pH 7,4, fără RNază	70011036	SUA	Gibco	PBS (soluție salină tamponată cu fosfat) este un amestec cu pH ajustat de soluții tampon de fosfat ultrapur și soluții saline care, atunci când este diluat la o concentrație de lucru de 1X, conține 137 mM NaCl, 2,7 mM KCl, 8 mM Na2HPO4 și 2 mM KH2PO4. Fiecare soluție 10X PBS este gata de utilizare după diluare la concentrația dorită. Cantitatea 1litru. PBS-ul de biologie moleculară trebuie să fie certificat fără RNază și riguros testat pentru contaminarea activității endonucleazei, exonucleazei și RNazei nespecifice.	PBS (soluție salină tamponată cu fosfat) este un amestec cu pH ajustat de soluții tampon de fosfat ultrapur și soluții saline care, atunci când este diluat la o concentrație de lucru de 1X, conține 137 mM NaCl, 2,7 mM KCl, 8 mM Na2HPO4 și 2 mM KH2PO4. Fiecare soluție 10X PBS este gata de utilizare după diluare la concentrația dorită. Cantitatea 1litru(2 flacoane cate 500 ml). PBS-ul de biologie moleculară trebuie să fie certificat fără RNază și riguros testat pentru contaminarea activității endonucleazei, exonucleazei și RNazei nespecifice.	CE,ISO

Semnat: _____ Numele, prenumele: Ceaicovschi Tudor În calitate de: Director General

Ofertantul: „GBG-MLD” SRL Adresa: mun. Chișinău, str. Albișoara 64/2