

Specificații tehnice

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

Numărul procedurii de achiziție: ocds-b3wdp1-MD-1700553521490 din: 31.01.2024 conform SIARSAP Mtender							
Obiectul achiziției: reagenți PCR pentru anul 2024							
Nr.	Denumirea bunurilor/ serviciilor	Denumirea modelului bunului/ serviciului	Tara de origine	Produ-cătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	Bunuri/servicii						
	Lotul 2 Truse pentru identificarea infecțiilor urogenitale						
2.1	Utilaj medical pentru efectuarea Reactiei de polimerizare in lant in timp real (RT-PCR/qPCR) in comodat.	BFQP-96	China	Hangzhou Bigfish Bio-tech Co., Ltd.	Amplificator cu calculator, compatibil cu trusele pentru identificare a infecțiilor urogenitale (2.4-2.22), pentru 96 analize. Cu programe integrate de amplificare si interpretare automata a rezultatelor. Cu posibilitate de conectare la LIS. Calibrat de producator, sa nu necesite calibrare ulterior. Certificat CE-IVD CU NR. DE INREGISTRARE IN CALITATE DE DISPOZITIV MEDICAL (la depunerea ofertelor)	Amplificator cu calculator, compatibil cu trusele pentru identificare a infecțiilor urogenitale (2.4-2.22), pentru 96 analize. Cu programe integrate de amplificare si interpretare automata a rezultatelor. Cu posibilitate de conectare la LIS. Calibrat de producator, sa nu necesite calibrare ulterior. Certificat CE-IVD CU NR. DE INREGISTRARE IN CALITATE DE DISPOZITIV MEDICAL (la depunerea ofertelor)	CE, ISO
2.2	Trusa pentru extragerea ADN din materialul biologic	K11-1581-100	Federația Rusă	ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзор а	Trusa de reagenti pentru extragerea rapida al ADN din material biologic (maxim 15 min) - raclaje (canalul cervical, uretra la femei, barbați, eliminările mucoaselor tractului urogenital, orofaringe, conjunctiva, formațiunilor eroziv-ulcerative ale mucoaselor si pielii, urina etc. Solutia de liza celulara din trusa sa fie repartizata in eprubete tip Ependorf (cu capac atasat de eprubeta, fara sistem de infiletare a capacului), sa contina control intern si sa serveasca ca recipient pentru colectarea materialului biologic. Trusa completa de reagenți, să nu necesite soluții suplimentare pentru lucru, sa fie inclus controlul negativ pentru etapa de extragere. Controlul intern trebuie sa fie specific si complementar fragmentelor de oligonucleotide care sunt incluse in trusele pentru amplificarea ADN: pozitiile 2.3- 2.20 (infectiile urogenitale), pentru a fi posibil amplificarea si vizualizarea Controlului Intern - control al calitatii reactiei. Sa nu necesite aparataj suplimentar la cel existent in laborator. Compatibil cu echipamentul comodat. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare.	Trusa de reagenti pentru extragerea rapida al ADN din material biologic (maxim 15 min) - raclaje (canalul cervical, uretra la femei, barbați, eliminările mucoaselor tractului urogenital, orofaringe, conjunctiva, formațiunilor eroziv-ulcerative ale mucoaselor si pielii, urina etc. Solutia de liza celulara din trusa sa fie repartizata in eprubete tip Ependorf (cu capac atasat de eprubeta, fara sistem de infiletare a capacului), sa contina control intern si sa serveasca ca recipient pentru colectarea materialului biologic. Trusa completa de reagenți, să nu necesite soluții suplimentare pentru lucru, sa fie inclus controlul negativ pentru etapa de extragere. Controlul intern trebuie sa fie specific si complementar fragmentelor de oligonucleotide care sunt incluse in trusele pentru amplificarea ADN: pozitiile 2.3- 2.20 (infectiile urogenitale), pentru a fi posibil amplificarea si vizualizarea Controlului Intern - control al calitatii reactiei. Sa nu necesite aparataj suplimentar la cel existent in laborator. Compatibil cu echipamentul comodat. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare.	CE, ISO
2.3	Trusa universala pentru extragerea ADN din materialul biologic	K1-11-100	Federația Rusă	ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзор а	Trusa de reagenti pentru extragerea ADN din material biologic - raclaje (canalul cervical, uretra la femei, barbați, eliminările mucoaselor tractului urogenital, orofaringe, conjunctiva, formațiunilor eroziv-ulcerative ale mucoaselor si pielii, urina, LCR etc. Trusa completa de reagenți, să nu necesite soluții suplimentare pentru lucru, sa fie inclus controlul negativ si control intern pentru etapa de extragere. Controlul intern trebuie sa fie specific si complementar fragmentelor de oligonucleotide care sunt incluse in trusele pentru amplificarea ADN: pozitiile 2.4- 2.20 (infectiile urogenitale), pentru a fi posibil amplificarea si vizualizarea Controlului Intern - control al calitatii reactiei. Sa nu necesite aparataj suplimentar la cel existent in laborator. Compatibil cu echipamentul comodat. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare.	Trusa de reagenti pentru extragerea ADN din material biologic - raclaje (canalul cervical, uretra la femei, barbați, eliminările mucoaselor tractului urogenital, orofaringe, conjunctiva, formațiunilor eroziv-ulcerative ale mucoaselor si pielii, urina, LCR etc. Trusa completa de reagenți, să nu necesite soluții suplimentare pentru lucru, sa fie inclus controlul negativ si control intern pentru etapa de extragere. Controlul intern trebuie sa fie specific si complementar fragmentelor de oligonucleotide care sunt incluse in trusele pentru amplificarea ADN: pozitiile 2.4- 2.20 (infectiile urogenitale), pentru a fi posibil amplificarea si vizualizarea Controlului Intern - control al calitatii reactiei. Sa nu necesite aparataj suplimentar la cel existent in laborator. Compatibil cu echipamentul comodat. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare.	CE, ISO

2.4	Trusa pentru amplificarea Chlamydia trachomatis,	R-B1	Federația Rusă	ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзор а	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND C.trachomatis, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern sa se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calității reacției. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2024, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. Compatibil cu echipamentul comod. Specificitate 100%, sensibilitate maximă. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor să fie până la finele termenului de expirare. Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND C.trachomatis, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern sa se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calității reacției. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2024, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. Compatibil cu echipamentul comod. Specificitate 100%, sensibilitate maximă. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor să fie până la finele termenului de expirare. Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	CE, ISO
2.5	Trusa pentru amplificarea Micoplasma genitalium,	R-B4	Federația Rusă	ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзор а	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Micoplasma genitalium, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern sa se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calității reacției. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2024, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. Compatibil cu echipamentul comod. Specificitate 100%, sensibilitate maximă. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor să fie până la finele termenului de expirare. Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Micoplasma genitalium, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern sa se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calității reacției. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2024, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. Compatibil cu echipamentul comod. Specificitate 100%, sensibilitate maximă. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor să fie până la finele termenului de expirare. Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	CE, ISO

2.6	Trusa pentru amplificarea, detectia și diferențierea Ureaplasma urealyticum,	R-B19	Federația Rusă	ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзор а	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Ureaplasma urealyticum, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern sa se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calității reacției. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2024, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. Compatibil cu echipamentul comod. Specificitate 100%, sensibilitate maximă. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor sa fie pînă la finele termenului de expirare. Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Ureaplasma urealyticum, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern sa se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calității reacției. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2024, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. Compatibil cu echipamentul comod. Specificitate 100%, sensibilitate maximă. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor sa fie pînă la finele termenului de expirare. Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	CE, ISO
2.7	Trusa pentru amplificarea Gardnerella vaginalis,	R-B7	Federația Rusă	ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзор а	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Gardnerella vaginalis, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern sa se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calității reacției. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2024, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. Compatibil cu echipamentul comod. Specificitate 100%, sensibilitate maximă. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor sa fie pînă la finele termenului de expirare. Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Gardnerella vaginalis, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern sa se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calității reacției. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2024, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. Compatibil cu echipamentul comod. Specificitate 100%, sensibilitate maximă. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor sa fie pînă la finele termenului de expirare. Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	CE, ISO

2.8	Trusa pentru amplificarea Mycoplasma hominis,	R-B3	Federația Rusă	ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзор а	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Mycoplasma hominis, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern sa se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calității reacției. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2024, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. Compatibil cu echipamentul comod. Specificitate 100%, sensibilitate maximă. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor sa fie până la finele termenului de expirare. Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Mycoplasma hominis, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern sa se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calității reacției. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2024, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. Compatibil cu echipamentul comod. Specificitate 100%, sensibilitate maximă. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor sa fie până la finele termenului de expirare. Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	CE, ISO
2.9	Trusa pentru amplificarea Trihomonas vaginalis,	R-B6	Federația Rusă	ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзор а	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Trihomonas vaginalis, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern sa se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calității reacției. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2024, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. Compatibil cu echipamentul comod. Specificitate 100%, sensibilitate maximă. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor sa fie până la finele termenului de expirare. Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Trihomonas vaginalis, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern sa se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calității reacției. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2024, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. Compatibil cu echipamentul comod. Specificitate 100%, sensibilitate maximă. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor sa fie până la finele termenului de expirare. Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	CE, ISO

2.10	Trusa pentru amplificarea Neisseria gonorrhoeae,	R-B51	Federația Rusă	ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзор а	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Neisseria gonorrhoeae, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calității reacției. Să nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2024, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. Compatibil cu echipamentul comod. Specificitate 100%, sensibilitate maximă. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor să fie până la finele termenului de expirare. Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Neisseria gonorrhoeae, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calității reacției. Să nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2024, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. Compatibil cu echipamentul comod. Specificitate 100%, sensibilitate maximă. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor să fie până la finele termenului de expirare. Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	CE, ISO
2.11	Trusa pentru amplificarea Candida albicans,	R-F1	Federația Rusă	ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзор а	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Candida albicans, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calității reacției. Să nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2024, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. Compatibil cu echipamentul comod. Specificitate 100%, sensibilitate maximă. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor să fie până la finele termenului de expirare. Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Candida albicans, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calității reacției. Să nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2024, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. Compatibil cu echipamentul comod. Specificitate 100%, sensibilitate maximă. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor să fie până la finele termenului de expirare. Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	CE, ISO

2.12	Trusa pentru amplificarea Virusului papilomei umane minim tipurile (16,18,31,33,35,39,45,51,52, 56,58,59)	H-2311-1-13	Federația Rusă	ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзор а	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Papiloma virus, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere si amplificare, controlul intern sa se vizualizeze in aceeas reactie cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din solutiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie sa fie specifice si complementare controlului intern inclus in trusele pentru extragerea si purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea si vizualizarea Controlului Intern - control al calitatii reactiei. Sa nu necesite aparataj suplimentar la cel existent in laborator. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2024, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. Compatibil cu echipamentul comodat. Specificitate 100%, sensibilitate maxima. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. Interpretarea automata a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Papiloma virus, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere si amplificare, controlul intern sa se vizualizeze in aceeas reactie cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din solutiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie sa fie specifice si complementare controlului intern inclus in trusele pentru extragerea si purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea si vizualizarea Controlului Intern - control al calitatii reactiei. Sa nu necesite aparataj suplimentar la cel existent in laborator. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2024, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. Compatibil cu echipamentul comodat. Specificitate 100%, sensibilitate maxima. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. Interpretarea automata a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	CE, ISO
2.13	Trusa pentru amplificarea și diferențierea (genotiparea) genotipurilor Virusului papilomei umane minim tipurile (16,18,31,33,35,39, 45,51,52,56,58,59),	H-2261-1-13	Federația Rusă	ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзор а	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND genotipurilor Virusului papilomei umane, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere si amplificare, controlul intern sa se vizualizeze in aceeas reactie cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din solutiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie sa fie specifice si complementare controlului intern inclus in trusele pentru extragerea si purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea si vizualizarea Controlului Intern - control al calitatii reactiei. Sa nu necesite aparataj suplimentar la cel existent in laborator. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2024, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. Compatibil cu echipamentul comodat. Specificitate 100%, sensibilitate maxima. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. Interpretarea automata a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND genotipurilor Virusului papilomei umane, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere si amplificare, controlul intern sa se vizualizeze in aceeas reactie cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din solutiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie sa fie specifice si complementare controlului intern inclus in trusele pentru extragerea si purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea si vizualizarea Controlului Intern - control al calitatii reactiei. Sa nu necesite aparataj suplimentar la cel existent in laborator. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2024, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. Compatibil cu echipamentul comodat. Specificitate 100%, sensibilitate maxima. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. Interpretarea automata a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	CE, ISO

2.14	Trusa pentru amplificarea Citomegalovirusului	R-V7	Federația Rusă	ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзор а	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Citomegalovirusului, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern sa se vizualizeze în aceeaș reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie sa fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calitatii reacției. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicată programarea și modul de analiza a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2024, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. Compatibil cu echipamentul comod. Specificitate 100%, sensibilitate maximă. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor sa fie pînă la finele termenului de expirare. Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Citomegalovirusului, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern sa se vizualizeze în aceeaș reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie sa fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calitatii reacției. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicată programarea și modul de analiza a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2024, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. Compatibil cu echipamentul comod. Specificitate 100%, sensibilitate maximă. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor sa fie pînă la finele termenului de expirare. Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	CE, ISO
2.15	Trusa pentru amplificarea HSV tip I,II ,	R-V8	Federația Rusă	ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзор а	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND HSV tip I,II, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern sa se vizualizeze în aceeaș reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie sa fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calitatii reacției. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicată programarea și modul de analiza a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2024, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. Compatibil cu echipamentul comod. Specificitate 100%, sensibilitate maximă. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor sa fie pînă la finele termenului de expirare. Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND HSV tip I,II, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern sa se vizualizeze în aceeaș reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie sa fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calitatii reacției. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicată programarea și modul de analiza a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2024, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. Compatibil cu echipamentul comod. Specificitate 100%, sensibilitate maximă. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor sa fie pînă la finele termenului de expirare. Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	CE, ISO

2.16	Trusa pentru amplificarea virusului Herpes tipul VI,	R-V10-T	Federația Rusă	ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзор а	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Herpes tipul VI, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calității reacției. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2024, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. Compatibil cu echipamentul comod. Specificitate 100%, sensibilitate maximă. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor să fie până la finele termenului de expirare. Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Herpes tipul VI, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calității reacției. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2024, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. Compatibil cu echipamentul comod. Specificitate 100%, sensibilitate maximă. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor să fie până la finele termenului de expirare. Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	CE, ISO
2.17	Trusa pentru amplificarea virusului Epstein-Barr,	R-V9-100-S	Federația Rusă	ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзор а	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND virusului Epstein-Barr, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calității reacției. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2024, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. Compatibil cu echipamentul comod. Specificitate 100%, sensibilitate maximă. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor să fie până la finele termenului de expirare. Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND virusului Epstein-Barr, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calității reacției. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2024, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. Compatibil cu echipamentul comod. Specificitate 100%, sensibilitate maximă. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor să fie până la finele termenului de expirare. Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	CE, ISO

2.18	Trusa pentru amplificarea Toxoplasma gondi,	R-P1	Federația Rusă	ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзор а	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Toxoplasma gondi, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calității reacției. Să nu necesite aparat suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2024, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. Compatibil cu echipamentul comodă. Specificitate 100%, sensibilitate maximă. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor să fie până la finele termenului de expirare. Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Toxoplasma gondi, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calității reacției. Să nu necesite aparat suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2024, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. Compatibil cu echipamentul comodă. Specificitate 100%, sensibilitate maximă. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor să fie până la finele termenului de expirare. Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	CE, ISO
------	---	------	----------------	--	--	--	---------

2.19	Mediu de transport cu mucolitic	953	Federația Rusă	ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора	Mediul de transport cu mucolitic destinat transportului și depozitării unei game largi de probe de material biologic, inclusiv cele care conțin cantități semnificative de mucus. Compoziția mediului de transport sa garanteze o eficiență ridicată a extracției ADN-ului din material biologic complex. Conservantul sa previna proliferarea microorganismelor nespecifice, sa previna degradarea celulară și sa permita depozitarea pe termen lung a materialului clinic. Mucoliticul sa dizolve mucusul cu vâscozitate înaltă. Compatibil cu trusele de extragere si amplificare (2.2-2.20). Material de testare: raclaje/fractii de celule epiteliale din tractul urogenital, orofaringe, nazofaringe, rect, conjunctiva ochiului, piele.	Mediul de transport cu mucolitic destinat transportului și depozitării unei game largi de probe de material biologic, inclusiv cele care conțin cantități semnificative de mucus. Compoziția mediului de transport sa garanteze o eficiență ridicată a extracției ADN-ului din material biologic complex. Conservantul sa previna proliferarea microorganismelor nespecifice, sa previna degradarea celulară și sa permita depozitarea pe termen lung a materialului clinic. Mucoliticul sa dizolve mucusul cu vâscozitate înaltă. Compatibil cu trusele de extragere si amplificare (2.2-2.20). Material de testare: raclaje/fractii de celule epiteliale din tractul urogenital, orofaringe, nazofaringe, rect, conjunctiva ochiului, piele.	CE, ISO
2.20	Trusa pentru determinarea calitatii recoltarii materialului biologic		Federația Rusă	ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора	Set de reactiva destinat pentru determinarea și evaluarea aproximativă a cantității de ADN genomic uman folosind metoda RT-PCR în materialul biologic uman – pentru eliminarea erorilor din stadiul preanalitic la examinarea materialului biologic care contine celule epiteliale umane (controlul colectării materialului de catre clinician), estimarea cantitatii de ADN genomic uman. Compatibila cu pozitiile 2.1-2.19. Material de cercetare: raclaje din uretra, canal cervical, peretele posterior vaginal, conjunctiva ochilor, peretele posterior al nazofaringelui și alte membrane mucoase, sediment celular de urină, sânge etc.	Set de reactiva destinat pentru determinarea și evaluarea aproximativă a cantității de ADN genomic uman folosind metoda RT-PCR în materialul biologic uman – pentru eliminarea erorilor din stadiul preanalitic la examinarea materialului biologic care contine celule epiteliale umane (controlul colectării materialului de catre clinician), estimarea cantitatii de ADN genomic uman. Compatibila cu pozitiile 2.1-2.19. Material de cercetare: raclaje din uretra, canal cervical, peretele posterior vaginal, conjunctiva ochilor, peretele posterior al nazofaringelui și alte membrane mucoase, sediment celular de urină, sânge etc.	CE, ISO
2.21	Trusă pentru extragerea, amplificarea și detecția cantitativă a Citomegalovirusului	R-V7-100-S плюс рибо- преп	Federația Rusă	ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора	Trusă completă pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția cantitativă a CMV în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, pentru diagnostic uman. Certificat CE-IVD, cu numar de înregistrare, valabil pentru anul 2024, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția CMV, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. Trusa de extragere sa fie destinata extragerii CMV din plasma, urina etc. Reagentii pentru amplificare sa fie gata de lucru, sa nu necesite pregatire. Sa fie inclus obligator controlul intern si sa se identifice in aceeas reactie cu ARN-ul specific. Trusa sa fie calibrata de producator cu calibratori gata de lucru. Măsurarea cantității să fie în UI si copii pe mililitru. În instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene Q. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare. În trusa sa fie inclus mediu de transport pentru prelucrarea primara a urinei. În trusa sa fie inclus control negativ si control pozitiv. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	Trusă completă pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția cantitativă a CMV în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, pentru diagnostic uman. Certificat CE-IVD, cu numar de înregistrare, valabil pentru anul 2024, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția CMV, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. Trusa de extragere sa fie destinata extragerii CMV din plasma, urina etc. Reagentii pentru amplificare sa fie gata de lucru, sa nu necesite pregatire. Sa fie inclus obligator controlul intern si sa se identifice in aceeas reactie cu ARN-ul specific. Trusa sa fie calibrata de producator cu calibratori gata de lucru. Măsurarea cantității să fie în UI si copii pe mililitru. În instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene Q. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare. În trusa sa fie inclus mediu de transport pentru prelucrarea primara a urinei. În trusa sa fie inclus control negativ si control pozitiv. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	CE, ISO
2.22	Trusă completă pentru amplificarea și detecția concomitentă, calitativă a AND Mycoplasma pneumoniae/ Chlamydothila pneumoniae, regim REAL TIME, prin metoda PCR	R-B42-4x-Mod плюс рибо- преп	Federația Rusă	ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора	Trusă completă pentru amplificarea și detecția concomitentă, calitativă a AND Mycoplasma pneumoniae/ Chlamydothila pneumoniae, regim REAL TIME, prin metoda PCR, pe 4 canale, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere si amplificare, controlul intern sa se vizualizeze in aceeas reactie cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Sa nu necesite aparataj suplimentar la cel existent în laborator. În instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor -Gene Q.	Trusă completă pentru amplificarea și detecția concomitentă, calitativă a AND Mycoplasma pneumoniae/ Chlamydothila pneumoniae, regim REAL TIME, prin metoda PCR, pe 4 canale, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere si amplificare, controlul intern sa se vizualizeze in aceeas reactie cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Sa nu necesite aparataj suplimentar la cel existent în laborator. În instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor -Gene Q.	CE, ISO

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Perminov Andrei
 În calitate de: Administrator Ofertantul: ImpulsProGroup SRL
 Adresa: str. Nicolai Zelinski, nr. 31/B, ap. 51