

Specificații tehnice (Anexa 22)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 2, 6, 8]

Numărul procedurii de achiziție: ocds-h3wdp1-MD-1726668202990 / 21279983 din 09/11/2024						Lot: 10;11;12;13;14;15;16;17;18;19;20;22	Data: „09” noiembrie , 2024	Alternative nu sunt	
Obiectul achiziției: Achiziționarea dispozitivelor medicale, testelor și consumabilelor de laborator pentru realizarea Programului Național de prevenire și control HIV/SIDA și ITS pentru anul 2025								Pagina 1 din 3	
Cod CPV	Nr. Lot	Denumire lot	Denumirea poziției	Model	Tara de origine	Producător	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificația tehnică propusă de operatorul economic	Nr de înregistrare AMDM / Standarde de Referință
1	2	3	4	5	6	7	8		
3310000-1	10	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ și a anticorpilor anti-TP în sânge (test de bază)	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ și a anticorpilor anti-TP în sânge (test de bază)	Bioline HIV/Syphilis Duo1 06FK35	Korea	Abbott	Test rapid combinat de depistare a anticorpilor anti HIV ½ și a anticorpilor anti-Treponema pallidum din sânge capilar cu accesorii ; Testul rapid de diagnostic, de o singură utilizare, pentru detectarea calitativă a anticorpilor la HIV ½ din sânge integral (capilar), și/sau venos (ser/plasma) și anti-Treponema pallidum simultan în același test. Durata testării – 10 - 60 minute. Prezentarea trusei: Trusa include 1. Testele ambalate individual în cutii a câte 25 -50 per cutie. 2. Lanceta sterilă de unic uz pentru fiecare test, a câte 25 -50 per cutie. 3. Servetele cu alcool pentru fiecare test, a câte 25 -50 per cutie. 4. Buffer pentru utilizarea testului (1 sau 2 tuburi valabile pentru 25 -50 de teste). 5. Pipeta de unic uz pentru fiecare test, a câte 25 -50 per cutie. 6. Instrucțiunea de utilizare în limba română Sensibilitatea la HIV > 99% Specificitatea la HIV > 98% Testele trebuie să fie precalificate de OMS (https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/vitro-diagnostics-lists) .	Test rapid combinat de depistare a anticorpilor anti HIV ½ și a anticorpilor anti-Treponema pallidum din sânge capilar cu accesorii . Testul rapid de diagnostic, de o singură utilizare, pentru detectarea calitativă a anticorpilor la HIV ½ din sânge integral (capilar), și/sau venos (ser/plasma) și anti-Treponema pallidum simultan în același test - Corespunde . Durata testării – 15 - 20 minute. Prezentarea trusei: Trusa include 1. Testele ambalate individual în cutii a câte 25 per cutie. 2. Lanceta sterilă de unic uz pentru fiecare test, a câte 25 per cutie. 3. Servetele cu alcool pentru fiecare test, a câte 25 per cutie. 4. Buffer pentru utilizarea testului (1 sau 2 tuburi valabile pentru 25 de teste). 5. Pipeta de unic uz pentru fiecare test, a câte 25 per cutie. 6. Instrucțiunea de utilizare în limba română Sensibilitatea la HIV > 99,8 % Specificitatea la HIV > 100 % Testele sunt precalificate de OMS - Corespunde .	DM000674672
3310000-1	11	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test de bază)	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test de bază)	BIOLINE™ HIV 1/2.30 03FK16	Korea	Abbott	Test-rapid pentru depistarea simultană a anticorpilor anti HIV1/2 din sânge capilar cu accesorii; Testul Rapid de Diagnostic, de o singură utilizare, pentru detectarea calitativă a anticorpilor la HIV ½ la virusul imunodeficienței umane de tip 1 (HIV-1) și de tip 2 (HIV-2) în sânge integral (capilar), și/sau venos (ser/plasma). Durata testării – 10 - 60 minute. Prezentarea trusei: Trusa include 1. Testele ambalate individual în cutii a câte 25 -50 per cutie. 2. Lanceta sterilă de unic uz pentru fiecare test, a câte 25 -50 per cutie. 3. Servetele cu alcool pentru fiecare test, a câte 25 -50 per cutie. 4. Buffer pentru utilizarea testului (1 sau 2 tuburi valabile pentru 25 -50 de teste). 5. Pipeta de unic uz pentru fiecare test, a câte 25 -50 per cutie. 6. Instrucțiunea de utilizare în limba română și rusă. Sensibilitatea la HIV > 99% Specificitatea la HIV > 98% Testele trebuie să fie precalificate de OMS (https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/vitro-diagnostics-lists) .	Test-rapid pentru depistarea simultană a anticorpilor anti HIV1/2 din sânge capilar cu accesorii; Testul Rapid de Diagnostic, de o singură utilizare, pentru detectarea calitativă a anticorpilor la HIV ½ la virusul imunodeficienței umane de tip 1 (HIV-1) și de tip 2 (HIV-2) în sânge integral (capilar), și/sau venos (ser/plasma). Durata testării – 15 - 20 minute. Prezentarea trusei: Trusa include 1. Testele ambalate individual în cutii a câte 25 per cutie. 2. Lanceta sterilă de unic uz pentru fiecare test, a câte 25 per cutie. 3. Servetele cu alcool pentru fiecare test, a câte 25 per cutie. 4. Buffer pentru utilizarea testului (1 sau 2 tuburi valabile pentru 25 de teste). 5. Pipeta de unic uz pentru fiecare test, a câte 25 per cutie. 6. Instrucțiunea de utilizare în limba română și rusă. Sensibilitatea la HIV - 100 % Specificitatea la HIV - 99,8% Testele sunt precalificate de OMS - Corespunde .	DM000677010
3310000-1	12	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test alternativ 1”alt producător” fata de cel de baza si din alternativa 2)	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test alternativ 1”alt producător” fata de cel de baza si din alternativa 2)	BIOLINE™ HIV 1/2.30 03FK16	Korea	Abbott	Test-rapid pentru depistarea simultană a anticorpilor anti HIV 1/2 Testul Rapid de Diagnostic, de o singură utilizare, pentru detectarea calitativă a anticorpilor la HIV ½ la virusul imunodeficienței umane de tip 1 (HIV-1) și de tip 2 (HIV-2) în sânge venos (ser/plasma). Durata testării – 10 - 60 minute. Sensibilitatea la HIV > 99% Specificitatea la HIV > 99% Testele trebuie să fie precalificate de OMS (test alternativ 1”alt producător” fata de cele de baza și din alternativa 2) (https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/vitro-diagnostics-lists)	Test-rapid pentru depistarea simultană a anticorpilor anti HIV 1/2 Testul Rapid de Diagnostic, de o singură utilizare, pentru detectarea calitativă a anticorpilor la HIV ½ la virusul imunodeficienței umane de tip 1 (HIV-1) și de tip 2 (HIV-2) în sânge venos (ser/plasma) - Corespunde Durata testării – 10 - 60 minute. Sensibilitatea la HIV - 100 % Specificitatea la HIV - 99,8 % Testele sunt precalificate de OMS (test alternativ 1”alt producător” fata de cele de baza și din alternativa 2) Corespunde	DM000677010

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire lot	Denumirea poziției	Model	Țara de origine	Producător	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificația tehnică propusă de operatorul economic	Nr de înregistrare AMDM / Standarde de Referință
3310000-1	13	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test alternativ 2 "alt producător fata de cel de baza si cel din alternativa 1")	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test alternativ 2 "alt producător fata de cel de baza si cel din alternativa 1")	BIOLINE™ HIV 1/2.30 03FK16	Korea	Abbott	Test-rapid pentru depistarea simultană a anticorpilor anti HIV 1/2 Testul Rapid de Diagnostic, de o singură utilizare, pentru detectarea calitativă a anticorpilor la HIV ½ la virusul imunodeficienței umane de tip 1 (HIV-1) și de tip 2 (HIV-2) în sânge venos (ser/plasma). Durata testării – 10 - 60 minute. Sensibilitatea la HIV > 99% Specificitatea la HIV > 99% (test alternativ 2 "alt producător fata de cele de baza si cel din alternativa 1") Testele trebuie să fie precalificate de OMS (https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/vitro-diagnostics-lists)	Test-rapid pentru depistarea simultană a anticorpilor anti HIV 1/2 Testul Rapid de Diagnostic, de o singură utilizare, pentru detectarea calitativă a anticorpilor la HIV ½ la virusul imunodeficienței umane de tip 1 (HIV-1) și de tip 2 (HIV-2) în sânge venos (ser/plasma). Durata testării – 10 - 60 minute. Sensibilitatea la HIV - 100 % Specificitatea la HIV - 99.8% (test alternativ 2 "alt producător fata de cele de baza si cel din alternativa 1") Testele sunt precalificate de OMS Corespunde	DM000677010
3310000-1	14	Test rapid de confirmare a anticorpilor anti HIV ½ direct din sânge	Test rapid de confirmare a anticorpilor anti HIV ½ direct din sânge	72460/ Genius™ HIV 1/2 Confirmatory Assay	Franta	Bio Rad / Marnes La-Coquette, France	Test rapid de confirmare HIV 1/2 ; Testul rapid de confirmare HIV 1/2 este un test imunocromatografic de o singură utilizare pentru confirmarea și diferențierea anticorpilor individuali la tipurile 1 și 2 ale virusului imunodeficienței umane (HIV-1 și HIV-2) în sângele integral al sângelui, sau probe de plasmă. Rezultatul final se vizualizează la 30 min. (https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/vitro-diagnostics-lists)	Test rapid de confirmare HIV 1/2 Testul rapid de confirmare HIV 1/2 este un test imunocromatografic de o singură utilizare pentru confirmarea și diferențierea anticorpilor individuali la tipurile 1 și 2 ale virusului imunodeficienței umane (HIV-1 și HIV-2) în sângele integral al sângelui, sau probe de plasmă. Rezultatul final se vizualizează la 30 min - Corespunde.	DM000422220
3310000-1	15	Test rapid CD4	Test rapid CD4	VISITECT® CD4 Advanced Disease/ cod AB376	United Kingdom	AccuBio	Test rapide de depistare calitativa a nivelului de celule CD4; Testul rapid este un test semi-cantitativ care se efectuează manual pentru estimarea proteinei pe suprafața celulelor T CD4 + din sângele uman integral (capilar sau EDTA venos) pentru a determina nivelul celulelor dacă este peste sau sub 200 de celule/μL. Acest test este citit vizual și este conceput pentru a fi utilizat la punctul de îngrijire și prin urmare are utilitate în setările de diagnostic descentralizate. Componentele setului: Pungă din folie care conține dispozitiv de testare și desicantul Tampon de diluare Dispozitive de prelevare a probelor Lancete retractabile sterile Tampona cu alcool Instrucțiuni de folosire Testele trebuie să fie precalificate de OMS. (https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/vitro-diagnostics-lists)	Test rapide de depistare calitativa a nivelului de celule CD4 Testul rapid este un test semi-cantitativ care se efectuează manual pentru estimarea proteinei pe suprafața celulelor T CD4 + din sângele uman integral (capilar sau EDTA venos) pentru a determina nivelul celulelor dacă este peste sau sub 200 de celule/μL. Acest test este citit vizual și este conceput pentru a fi utilizat la punctul de îngrijire și prin urmare are utilitate în setările de diagnostic descentralizate. Componentele setului: Pungă din folie care conține dispozitiv de testare și desicantul Tampon de diluare Dispozitive de prelevare a probelor Lancete retractabile sterile Tampona cu alcool Instrucțiuni de folosire Testele trebuie să fie precalificate de OMS - Corespunde .	DM000670526
3310000-1	16	Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti HCV din sângele capilar	Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti HCV din sângele capilar	02FK16CE	Korea	Abbott	Test rapid combinat de depistare a anticorpilor anti HCV în sângele capilar/ser/plasma. Principiul testului: Test rapid combinat de depistare a anticorpilor anti-HCV este analiză rapidă imunoromatografică în vitro, concepută pentru detecția calitativă a anticorpilor specifici pentru HCV, în ser uman, plasma heparină, EDTA și citrat de sodiu), sângele venos și sângele capilar. Prezentarea trusei: Trusa include: teste ambalate în cutii a câte 25/30/40/50 de teste, per cutie. Lanceta sterilă de unică folosință pentru fiecare test. Șervețele cu alcool pentru fiecare test. Buffer pentru utilizarea (de la 1 la 5 tuburi buffer în dependență de numărul de teste în kit). Pipetă de unică folosință pentru fiecare test...Instrucțiunea de utilizare originală și una tradusă în limba română. Fiecare test trebuie să fie ambalat separat și închis ermetic. Sensibilitatea > 99 % Specificitatea > 99 % Termen de valabilitate restant (la momentul livrării)va constitui nu mai puțin de 80 % din termenul total al produsului. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului. Certificat ISO pentru IVD, Certificat CE și precalificare OMS (Pentru testele care nu sunt precalificate OMS prezentarea unui certificat privind evaluarea sensibilității și specificității, emis de către o instituție terță, independentă de producător).	Test rapid combinat de depistare a anticorpilor anti HCV în sângele capilar/ser/plasma. Principiul testului: Test rapid combinat de depistare a anticorpilor anti-HCV este analiză rapidă imunoromatografică în vitro, concepută pentru detecția calitativă a anticorpilor specifici pentru HCV, în ser uman, plasma heparină, EDTA și citrat de sodiu), sângele venos și sângele capilar. Prezentarea trusei: Trusa include: teste ambalate în cutii a câte 25/30/40/50 de teste, per cutie. Lanceta sterilă de unică folosință pentru fiecare test. Șervețele cu alcool pentru fiecare test. Buffer pentru utilizarea (de la 1 la 5 tuburi buffer în dependență de numărul de teste în kit). Pipetă de unică folosință pentru fiecare test...Instrucțiunea de utilizare originală și una tradusă în limba română. Fiecare test trebuie să fie ambalat separat și închis ermetic. Sensibilitatea > 99 % Specificitatea > 99 % Termen de valabilitate restant (la momentul livrării)va constitui nu mai puțin de 80 % din termenul total al produsului. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului. Certificat ISO pentru IVD, Certificat CE și precalificare OMS (Pentru testele care nu sunt precalificate OMS prezentarea unui certificat privind evaluarea sensibilității și specificității, emis de către o instituție terță, independentă de producător) Corespunde	DM000358168

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire lot	Denumirea poziției	Model	Tara de origine	Producător	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificația tehnică propusă de operatorul economic	Nr de înregistrare AMDM / Standarde de Referință
3310000-1	17	Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti HBV	Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti HBV	IHBSG-402	China	Abbott / Abon Biopharm	<p>Testul HBsAg este un test in vitro imunocromatografic, rapid, conceput pentru detectia calitativă antigenului hepatic B, în ser uman, plasma (heparină, EDTA și citrate de sodiu) sau sînge integral venos (heparină, EDTA și citrate de sodiu). Membrana este pre-acoperită cu anti-HBs-Ag monoclonal pe linia de testare și IgG monoclonal pe regiunea liniei de control. În timpul testării, speciimenul este lăsat să reacționeze cu conjugatul colorat (coloid de aur conjugat cu monoclonal antiHBsAg de soarece)care a fost pre-acoperit de banda de testare. Amestecul (anti-HBsAg + HBsAg monoclonală de soarece în speciimen) se mișcă în sus pe membrană cromatografică prin acțiunea capilară. Pentru un rezultat reactiv, o culoare lînei,violet cu complexul de conjugat colorat monoclonal anti-HBsAg de culoarea pielii se va forma în regiunea liniei de test a ferestrei de rezultate. (Sensibilitate >99%, specificitate >99%).</p> <p>Prezentarea trusei:</p> <p>Trusa include: teste ambalate în cutii a câte 25/30/40/50 de teste, per cutie. Lanceta sterilă de unică folosință pentru fiecare test. Șervețele cu alcool pentru fiecare test. Buffer pentru utilizarea testului (de la 1 la 5 tuburi buffer în dependență de numărul de teste în kit). Pipetă de unică folosință pentru fiecare test.Instrucțiunea de utilizare originală și una tradusă în limba română. Kitul diagnostic prevăzut pentru 25/30/40/50 de teste.</p> <p>Termen de valabilitate restant (la momentul livrării)va constitui nu mai puțin de 80 % din termenul total al produsului. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.</p> <p>Certificat ISO pentru IVD, Certificat CE și precalificare OMS (Pentru testele care nu sunt precalificate OMS prezentarea unui certificat privind evaluarea sensibilității și specificității, emis de către o instituție terță, independentă de producător).</p>	<p>Testul HBsAg este un test in vitro imunocromatografic, rapid, conceput pentru detectia calitativă antigenului hepatic B, în ser uman, plasma (heparină, EDTA și citrate de sodiu) sau sînge integral venos (heparină, EDTA și citrate de sodiu). Membrana este pre-acoperită cu anti-HBs-Ag monoclonal pe linia de testare și IgG monoclonal pe regiunea liniei de control. În timpul testării, speciimenul este lăsat să reacționeze cu conjugatul colorat (coloid de aur conjugat cu monoclonal antiHBsAg de soarece)care a fost pre-acoperit de banda de testare. Amestecul (anti-HBsAg + HBsAg monoclonală de soarece în speciimen) se mișcă în sus pe membrană cromatografică prin acțiunea capilară. Pentru un rezultat reactiv, o culoare lînei,violet cu complexul de conjugat colorat monoclonal anti-HBsAg de culoarea pielii se va forma în regiunea liniei de test a ferestrei de rezultate. (Sensibilitate >99%, specificitate >99%).</p> <p>Prezentarea trusei:</p> <p>Trusa include: teste ambalate în cutii a câte 25/30/40/50 de teste, per cutie. Lanceta sterilă de unică folosință pentru fiecare test. Șervețele cu alcool pentru fiecare test. Buffer pentru utilizarea testului (de la 1 la 5 tuburi buffer în dependență de numărul de teste în kit). Pipetă de unică folosință pentru fiecare test.Instrucțiunea de utilizare originală și una tradusă în limba română. Kitul diagnostic prevăzut pentru 25/30/40/50 de teste.</p> <p>Termen de valabilitate restant (la momentul livrării)va constitui nu mai puțin de 80 % din termenul total al produsului. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.</p> <p>Certificat ISO pentru IVD, Certificat CE și precalificare OMS (Pentru testele care nu sunt precalificate OMS prezentarea unui certificat privind evaluarea sensibilității și specificității, emis de către o instituție terță, independentă de producător) Corespunde</p>	DM000752072
3310000-1	18	Determinarea HLA B*5701 în PCR Real Time	Determinarea HLA B*5701 în PCR Real Time	H53-100FRT/K-2-9	Italia	Sacace	<p>Test real time pentru determinarea alelei HLA* B 5701. Set de extragere ARN/ADN și set de amplificare. Testul HLA B * 5701 Real-TM se bazează pe două procese majore: izolarea ADN-ului genomic din speciimene și amplificare în timp real cu primeri specifici alelelor. PCR în timp real.</p> <p>MATERIALE PREVĂZUTE</p> <p>Reactiv Descriere Volum, ml Cantitate</p> <p>PCR-mix-1-FRT HLA lichid lîmpede incolor 0,6 2 tuburi</p> <p>RT-PCR-mix-2-FL lichid lîmpede incolor 0,3 2 tuburi</p> <p>Polimerază (TaqF) lichid lîmpede incolor 0,03 2 tuburi</p> <p>TE-tampon lichid incolor incolor 0,07 2 tuburi</p> <p>ADN - ul de control pozitiv HLA B * 5701 și ADN uman (C +) lichid lîmpede incolor 0,2 1 tub</p> <p>Control negativ (C -) * lichid lîmpede incolor 0,5 4 tuburi</p> <p>monitorizarea intensităților fluorescenței permite detectarea acumulării produsului fără</p> <p>redeschiderea tuburilor de reacție după rularea PCR. Kitul HLA B * 5701 Real-TM PCR este o metodă calitativă</p> <p>test care conține IC Controlul intern (gena beta-globină umană), care permite controlul</p> <p>prezența materialului celular în kitul de extragere a probei și a ADN-ului. "</p> <p>Testele sa fie compatibile cu instrumentul RotorGene 6000 sau QuantStudio5</p>	<p>Test real time pentru determinarea alelei HLA* B 5701. Set de extragere ARN/ADN și set de amplificare.Testul HLA B * 5701 Real-TM se bazează pe două procese majore: izolarea ADN-ului genomic din speciimene și amplificare în timp real cu primeri specifici alelelor. PCR în timp real. - Corespunde. MATERIALE PREVĂZUTE</p> <p>Reactiv Descriere Volum, ml Cantitate</p> <p>PCR-mix-1-FRT HLA lichid lîmpede incolor 0,6 2 tuburi</p> <p>RT-PCR-mix-2-FL lichid lîmpede incolor 0,3 2 tuburi</p> <p>Polimerază (TaqF) lichid lîmpede incolor 0,03 2 tuburi</p> <p>TE-tampon lichid incolor incolor 0,07 2 tuburi</p> <p>ADN - ul de control pozitiv HLA B * 5701 și ADN uman (C +) lichid lîmpede incolor 0,2 1 tub</p> <p>Control negativ (C -) * lichid lîmpede incolor 0,5 4 tuburi</p> <p>monitorizarea intensităților fluorescenței permite detectarea acumulării produsului fără</p> <p>redeschiderea tuburilor de reacție după rularea PCR. Kitul HLA B * 5701 Real-TM PCR este o metodă calitativă</p> <p>test care conține IC Controlul intern (gena beta-globină umană), care permite controlul</p> <p>prezența materialului celular în kitul de extragere a probei și a ADN-ului. "</p> <p>Testele sa fie compatibile cu instrumentul RotorGene 6000 - Corespunde.</p>	DM000500477
3310000-1	19	Depistarea Antigenului criptococcal	Depistarea Antigenului criptococcal	1120001 / BIOSYNEX CryptoPS	Franta	BIOSYNEX SA	<p>Teste rapid imunocromatografice pentru determinarea calitativă și semicantitativa a Ag criptococcal. Teste pentru detectarea calitativă și semi-cantitativă a antigenului criptococ. Testul se bazează pe detectarea din sange a antigenului criptococcal cu perioada de incubatie 10 min.</p>	<p>Teste rapid imunocromatografice pentru determinarea calitativă și semicantitativa a Ag criptococcal Teste pentru detectarea calitativă și semi-cantitativă a antigenului criptococ. Testul se bazează pe detectarea din sange a antigenului criptococcal cu perioada de incubatie 10 min. - Corespunde.</p>	DM000500268
3310000-1	20	Depistarea Antigenului LAM	Depistarea Antigenului LAM	Determine™ TB LAM Ag (7D2741)	USA	Abbott	<p>Test rapid de depistare a antigenului lipoara-binomannan în urina. Test point-of-care, pentru a depista TBC activa la pacienții cu infecția HIV, oferind rezultate în doar 25 minute. Materialul de investigat este urina</p>	<p>Test rapid de depistare a antigenului lipoara-binomannan în urina Test point-of-care, pentru a depista TBC activa la pacienții cu infecția HIV, oferind rezultate în doar 25 minute. Materialul de investigat este urina - Corespunde.</p>	DM000674673
3310000-1	22	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ prin autotestare	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ prin autotestare	CheckNOW HIV SELF TEST / 29012-W01	Germania	Abbott	<p>Test rapid HIV ½ pentru autotestare. Testul rapid de diagnostic, de o singură utilizare, pentru detectarea calitativă a anticorpilor la HIV ½ destinat pentru autotestare (Self Testing).</p> <p>Trusa trebuie să conține toate accesoriile necesare pentru procedura de autotestare</p> <p>Testele trebuie să fie precalificate de OMS în categoria de HIV Self testing</p>	<p>Test rapid HIV ½ pentru autotestare Testul rapid de diagnostic, de o singură utilizare, pentru detectarea calitativă a anticorpilor la HIV ½ destinat pentru autotestare (Self Testing).</p> <p>Trusa trebuie să conține toate accesoriile necesare pentru procedura de autotestare</p> <p>Testele trebuie să fie precalificate de OMS în categoria de HIV Self testing Corespunde.</p>	DM000674671

Semnăt: _____ Numele, prenumele: Petru Bolea În calitate de: Șef Departament Comercial
Ofertantul: S.C. Imunotehnomed S.R.L. Adresa: Str. Gheorghe Asachi 42, MD-2028, Chisinau, Moldova