

Specificații tehnice

Numărul procedurii de achiziție ocds-b3wdp1-MD-1735817498608 din 02 ianuarie 2025
Obiectul achiziției: Reagenți de laborator 2025 Repetat

Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Produ-cătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standar de referință
1	2	3	4	5	6	7
Bunuri/servicii						
Truse pentru extragerea, transcrierea și amplificarea acizilor nucleici						
Trusă pentru transcrierea amplificarea, și detecția calitativă a virusului hepatitei C	VSNP002 Vision Hepatitis C Detection Test Kit	Turcia	VISION BIOTECHNOLOGY	<p>1. Trusă pentru transcrierea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei C în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei C, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei C să se efectueze în o singură reacție, în amplificator.</p>	<p>1. Trusă pentru transcrierea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei C în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2. Prezintă certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificatele de validare a lotului, vor fi prezentate la livrare.</p> <p>3. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei C, și nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei C se efectuează într-o singură reacție, în amplificator.</p>	

				<p>5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceeas reactie cu ARN-ul specific.</p> <p>5.Sensibilitatea trusei < 20 UI/ml.</p> <p>7.Prioritate se va da produselor care conțin primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan).</p> <p>8.In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</p> <p>9. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>10.In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>11.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	<p>5.Este inclus control intern endogen (AND uman) de identificară in aceeas reactie cu ARN-ul specific.</p> <p>5.Sensibilitatea trusei < 20 UI/ml.</p> <p>7.Conține primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan).</p> <p>8.In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</p> <p>9. Analiza si interpretarea rezultatelor este efectuată automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>10.In trusa este inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>11.Termen de valabilitate a truselor va fi de 12 luni la livrare, din termenul de valabilitate inițial.</p> <p>Disponibile in pachetari de 25/50/100 reactii, vor fi livrate conform solicitarii clientului.</p>	
<p>Trusă pentru amplificarea și detecția <u>calitativă a virusului hepatitei B</u></p>	<p>VSNP001 Vision Hepatitis B Detection Test Kit</p>	<p>Turcia</p>	<p>VISION BIOTECHNOLOGY</p>	<p>1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa a virusului hepatitei B în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2.Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecția virusului hepatitei B, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Amplificarea și detecția virusului hepatitei B sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceeas reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6.Sensibilitatea trusei < 20 UI/ml.</p> <p>7.Prioritate se va da produselor care conțin primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan).</p> <p>8.In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a</p>	<p>1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa a virusului hepatitei B în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2. Prezintă certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificatele de validare a lotului, vor fi prezentate la livrare</p> <p>3.În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecția virusului hepatitei B, și nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Amplificarea și detecția virusului hepatitei B se efectuiaza intr-o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5.Este inclus control intern endogen (AND uman) si identificară in aceeas reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6.Sensibilitatea trusei < 20 UI/ml.</p> <p>7. Conține primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan).</p> <p>8.In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a</p>	

				<p>rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>9.Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>10.In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>11.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	<p>rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>9.Analiza si interpretarea rezultatelor se efectueaza automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>10.In trusa este inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>11. Termen de valabilitate a truselor va fi de 12 luni la livrare, din termenul de valabilitate inițial.</p> <p>Disponibile in pachetari de 25/50/100 reactii, vor fi livrate conform solicitarii clientului.</p>
<p>Trusă pentru amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei D</p>	<p>VSNP011 VISION HEPATITIS D DETECTION KIT</p>	<p>Turcia</p>	<p>VISION BIOTECHNOLOGY</p>	<p>1.Trusă pentru transcrierea, amplificarea și detecția calitativa a virusului hepatitei D în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2.Certificat CE-IVD cu numar de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceea reactie cu ARN-ul specific.</p> <p>6.Sensibilitatea trusei < 20 UI/ml.</p> <p>7.Prioritate se va da produselor care conțin primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan).</p> <p>8.In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>9.Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>10.In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p>	<p>1.Trusă pentru transcrierea, amplificarea și detecția calitativa a virusului hepatitei D în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2.Prezintă certificat CE-IVD cu numar de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificatele de validare a lotului, vor fi prezentate la livrare.</p> <p>3.În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D, și nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D se efectuează într-o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5.Este inclus control intern endogen (AND uman) cu identificarea in aceea reactie cu ARN-ul specific.</p> <p>6.Sensibilitatea trusei < 20 UI/ml.</p> <p>7. Conține primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan).</p> <p>8.In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>9.Analiza si interpretarea rezultatelor este efectuiata automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>10.In trusa este inclus control negativ si pozitiv.</p>

				11. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	11. Termen de valabilitate a truselor va fi de 12 luni la livrare, din termenul de valabilitate inițial. Disponibile in pachetari de 25/50/100 reactii, vor fi livrate conform solicitarii clientului.
Trusă pentru transcrierea, amplificarea, și diferențierea genotipurilor 1a, 1b, 2, 3a, 4, 5, 6 a virusului hepatitei C	VSNHCVG01 HCV GENOTYPING KIT	Turcia	VISION BIOTECHNOLOGY	<p>1. Trusă pentru transcrierea, amplificarea, detecția și diferențierea genotipurilor virusului hepatitei C - 1a, 1b, 2, 3a, 4, 5, 6 în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru transcrierea, amplificarea, detecția și diferențierea genotipurilor virusului hepatitei C - 1a, 1b, 2, 3a, 4, 5, 6, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Transcrierea, amplificarea, detecția și diferențierea genotipurilor virusului hepatitei C - 1a, 1b, 2, 3a, 4, 5, 6 să se efectueze în o singură reacție, în amplificator.</p> <p>5. Să fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) și să se identifice în aceeași reacție cu ARN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea trusei cât mai mare.</p> <p>7. Prioritate se va da produselor care conțin primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan).</p> <p>8. În instrucțiunea de utilizare a trusei să se indice programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</p> <p>9. Analiza și interpretarea rezultatelor să se efectueze automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>10. În trusa să fie inclus control negativ și pozitiv.</p>	<p>1. Trusă pentru transcrierea, amplificarea, detecția și diferențierea genotipurilor virusului hepatitei C - 1a, 1b, 2, 3a, 4, 5, 6 în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2. Prezintă certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificatele de validare a lotului, vor fi prezentate la livrare.</p> <p>3. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru transcrierea, amplificarea, detecția și diferențierea genotipurilor virusului hepatitei C - 1a, 1b, 2, 3a, 4, 5, 6, și nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Transcrierea, amplificarea, detecția și diferențierea genotipurilor virusului hepatitei C - 1a, 1b, 2, 3a, 4, 5, 6 se efectuează într-o singură reacție, în amplificator.</p> <p>5. Este inclus control intern endogen (AND uman) și identificarea în aceeași reacție cu ARN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea trusei este mare.</p> <p>7. Conține primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan).</p> <p>8. În instrucțiunea de utilizare a trusei este indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</p> <p>9. Analiza și interpretarea rezultatelor este efectuată automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>10. În trusa este inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>11. Termen de valabilitate a truselor va fi de 12 luni la livrare, din termenul de valabilitate inițial.</p>

				11. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	Disponibile in pachetari de 25/50/100 reactii, vor fi livrate conform solicitarii clientului.
Trusă completă pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția cantitativă a virusului hepatitei D	847-0207400542 RoboGene HDV RNA Quantification Kit 2.0 847-0259200603 INSTANT Virus RNA/DNA Kit	Germania	ROBOSCREEN DIAGNOSTICS	<p>1. Trusă pentru extragerea, transcrierea, amplificarea și detecția cantitativa a virusului hepatitei D în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5. Sa fie inclus obligator control intern si sa se identifice in aceas reactie cu ARN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea trusei < 20 UI/ml.</p> <p>7. Prioritate se va da produselor care conțin primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan).</p> <p>8. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>9. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>10. In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>11. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	<p>1. Trusă pentru extragerea, transcrierea, amplificarea și detecția cantitativa a virusului hepatitei D în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2. Prezintă certificat CE-IVD cu numar de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificatele de validare a lotului, vor fi prezentate la livrare.</p> <p>3. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D, și nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D se efectuează intr-o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5. Este inclus control intern și identifică in aceas reactie cu ARN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea trusei < 20 UI/ml.</p> <p>7. Conțin primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan).</p> <p>8. In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>9. Analiza si interpretarea rezultatelor se efectuează automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>10. In trusa este inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>11. Termen de valabilitate a truselor va fi de 12 luni la livrare, din termenul de valabilitate inițial. Kiturile de extracție sunt disponibile în împachetări de 250 de reacții. Kiturile pentru transcriere, amplificare și detecție virusului hepatitei D sunt disponibile în împachetări de 96 reacții.</p>

<p>Trusă pentru amplificarea și detecția cantitativă a Citomegalovirusului</p>	<p>VSNP010 Vision CMV Detection Test Kit</p>	<p>Turcia</p>	<p>VISION BIOTECHNOLOGY</p>	<p>1.Trusă pentru amplificarea și detecția cantitativa a citomegalovirusului în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2.Certificat CE-IVD cu numar de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecția virusului, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 4.Amplificarea și detecția virusului sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator. 5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceeas reactie cu ADN-ul specific. 6.Sensibilitatea trusei < 20 UI/ml. 7.Prioritate se va da produselor care conțin primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan). 8.In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5. 9.Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare. 10.In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv. 11.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	<p>1.Trusă pentru amplificarea și detecția cantitativa a citomegalovirusului în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2.Prezintă certificat CE-IVD cu numar de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificatele de validare a lotului, vor fi prezentate la livrare. 3.În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecția virusului, și nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 4.Amplificarea și detecția virusului este efectuată într-o singura reactie, in amplificator. 5.Este inclus controlul intern endogen (AND uman) și identifică in aceeas reactie cu ADN-ul specific. 6.Sensibilitatea trusei < 20 UI/ml. 7. Conține primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan). 8.In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5. 9.Analiza si interpretarea rezultatelor se efectuează automat, fara calcule suplimentare. 10.In trusa esteinclus control negativ si pozitiv. 11. Termen de valabilitate a truselor va fi de 12 luni la livrare, din termenul de valabilitate inițial. Disponibile in pachetari de 25/50/100 reactii, vor fi livrate conform solicitarii clientului.</p>	
<p>Trusa pentru detectarea Chlamydia trachomatis</p>	<p>VSNR020 VISION CHLAMYDIA TRACHOMATIS DETECTION KIT</p>	<p>Turcia</p>	<p>VISION BIOTECHNOLOGY</p>	<p>1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa a Chlamydia trachomatis în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene</p>	<p>1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa a Chlamydia trachomatis în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p>	

				<p>Q. Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2.Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Amplificarea și detecția sa se efectueze în o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceas reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6.Sensibilitatea maxima.</p> <p>7.In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>8.Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9.In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	<p>2.Prezintă certificat CE-IVD cu numar de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificatele de validare a lotului, vor fi prezentate la livrare.</p> <p>3.În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Amplificarea și detecția se efectuează într-o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5.Este inclus control intern endogen (AND uman) și identifică în aceas reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6.Sensibilitatea este mare.</p> <p>7.In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>8.Analiza si interpretarea rezultatelor este efectuiată automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9.In trusa este inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor va fi de 12 luni la livrare, din termenul de valabilitate inițial.</p> <p>Disponibile in pachetari de 25/50/100 reactii, vor fi livrate conform solicitarii clientului.</p>	
<p>Trusa pentru detectarea Mycoplasma genitalium</p>	<p>VSNS005 VISION MYCOPLASMA GENITALIUM</p>	<p>Turcia</p>	<p>VISION BIOTECHNOLOGY</p>	<p>1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa a Micoplasma genitalium în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2.Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p>	<p>1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa a Micoplasma genitalium în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2. Prezintă certificat CE-IVD cu numar de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificatele de validare a lotului, vor fi prezentate la livrare.</p> <p>3.În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesită reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Amplificarea și detecția se efectuează într-o singura reactie, in amplificator.</p>	

				<p>4. Amplificarea și detecția sa se efectueze în o singură reacție, în amplificator.</p> <p>5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) și să se identifice în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea maximă.</p> <p>7. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</p> <p>8. Analiza și interpretarea rezultatelor să se efectueze automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>9. În trusa să fie inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagenților pe toată perioada valabilității.</p>	<p>5. Este fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) și identificare în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea este mare.</p> <p>7. În instrucțiunea de utilizare a trusei este indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</p> <p>8. Analiza și interpretarea rezultatelor se efectuează automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>9. În trusa este inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor va fi de 12 luni la livrare, din termenul de valabilitate inițial.</p> <p>Disponibile în pachetări de 25/50/100 reacții, vor fi livrate conform solicitării clientului.</p>
<p>Trusa pentru detectarea Ureaplasma urealyticum</p>	<p>VSNMP049 UREAPLASMA UREALYTICUM DETECTION KIT</p>	<p>Turcia</p>	<p>VISION BIOTECHNOLOGY</p>	<p>1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativă a Ureaplasma urealyticum în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția sa se efectueze în o singură reacție, în amplificator.</p> <p>5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) și să se identifice în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea maximă.</p> <p>7. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</p> <p>8. Analiza și interpretarea rezultatelor să se efectueze automat, fără calcule suplimentare.</p>	<p>1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativă a Ureaplasma urealyticum în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2. Prezintă certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificatele de validare a lotului, vor fi prezentate la livrare.</p> <p>3. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesită reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția se efectuează într-o singură reacție, în amplificator.</p> <p>5. Este inclus control intern endogen (AND uman) și identifică în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea este mare.</p> <p>7. În instrucțiunea de utilizare a trusei este indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</p> <p>8. Analiza și interpretarea rezultatelor este efectuată automat, fără calcule suplimentare.</p>

				<p>9.În trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	<p>9.În trusa este inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor va fi de 12 luni la livrare, din termenul de valabilitate inițial.</p> <p>Disponibile in pachetari de 25/50/100 reactii, vor fi livrate conform solicitarii clientului.</p>	
<p>Trusa pentru detectarea Gardnerella vaginalis</p>	<p>VSNS001 VISION GARDNERELLA VAGINALIS DETECTION KIT</p>	<p>Turcia</p>	<p>VISION BIOTECHNOLOGY</p>	<p>1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa a Gardnerella vaginalis în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2.Certificat CE-IVD cu numar de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Amplificarea și detecția sa se efectueze în o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceea reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6.Sensibilitatea maxima.</p> <p>7.În instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>8.Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9.În trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	<p>1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa a Gardnerella vaginalis în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2. Prezintă certificat CE-IVD cu numar de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificatele de validare a lotului, vor fi prezentate la livrare.</p> <p>3.În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Amplificarea și detecția se efectuează într-o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5.Este inclus controlul intern endogen (AND uman) și identificare in aceea reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6.Sensibilitatea este mare.</p> <p>7.În instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>8.Analiza si interpretarea rezultatelor se efectuează automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9.În trusa este inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor va fi de 12 luni la livrare, din termenul de valabilitate inițial.</p> <p>Disponibile in pachetari de 25/50/100 reactii, vor fi livrate conform solicitarii clientului.</p>	
<p>Trusa pentru detectarea Mycoplasma hominis</p>	<p>VSNS004 VISION MYCOPLASMA</p>	<p>Turcia</p>	<p>VISION BIOTECHNOLOGY</p>	<p>1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa a Mycoplasma hominis în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene</p>	<p>1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa a Mycoplasma hominis în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă</p>	

	HOMINIS DETECTION KIT			<p>Q. Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2.Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Amplificarea și detecția sa se efectueze în o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceea reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6.Sensibilitatea maxima.</p> <p>7.In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>8.Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9.In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	<p>cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2.Prezintă certificat CE-IVD cu numar de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificatele de validare a lotului, vor fi prezentate la livrare.</p> <p>3.În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Amplificarea și detecția este efectuată într-o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5.Este inclus control intern endogen (AND uman) si identificare in aceea reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6.Sensibilitatea este mare.</p> <p>7.In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>8.Analiza si interpretarea rezultatelor este efectuată automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9.In trusa este inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor va fi de 12 luni la livrare, din termenul de valabilitate inițial.</p> <p>Disponibile in pachetari de 25/50/100 reactii, vor fi livrate conform solicitarii clientului.</p>	
Trusa pentru detectarea Trihomonas vaginalis	VSNS002 VISION TRICHOMONAS VAGINALIS DETECTION KIT	Turcia	VISION BIOTECHNOLOGY	<p>1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa Trihomonas vaginalis în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2.Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să</p>	<p>1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa Trihomonas vaginalis în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2.Prezintă certificat CE-IVD cu numar de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, certificatele de validare a lotului, vor fi prezentate la livrare.</p> <p>3. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p>	

				<p>nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția sa se efectueze în o singură reacție, în amplificator.</p> <p>5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) și sa se identifice în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea maximă.</p> <p>7. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</p> <p>8. Analiza și interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>9. În trusa sa fie inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagenților pe toată perioada valabilității.</p>	<p>4. Amplificarea și detecția este efectuată într-o singură reacție, în amplificator.</p> <p>5. Este inclus control intern endogen (AND uman) și identificare în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea este mare.</p> <p>7. În instrucțiunea de utilizare a trusei este indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</p> <p>8. Analiza și interpretarea rezultatelor este efectuată automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>9. În trusa este inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor va fi de 12 luni la livrare, din termenul de valabilitate inițial.</p> <p>Disponibile în pachetări de 25/50/100 reacții, vor fi livrate conform solicitării clientului.</p>	
<p>Trusa pentru detectarea Neisseria gonorrhoeae</p>	<p>VSNS006 VISION NEISSERIA GONORRHOEAE DETECTION KIT</p>	<p>Turcia</p>	<p>VISION BIOTECHNOLOGY</p>	<p>1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativă Neisseria gonorrhoeae în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția sa se efectueze în o singură reacție, în amplificator.</p> <p>5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) și sa se identifice în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea maximă.</p> <p>7. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</p>	<p>1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativă Neisseria gonorrhoeae în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2. Prezintă certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificatele de validare a lotului, vor fi prezentate la livrare.</p> <p>3. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția este efectuată într-o singură reacție, în amplificator.</p> <p>5. Este inclus control intern endogen (AND uman) și identificare în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea este mare.</p> <p>7. În instrucțiunea de utilizare a trusei este indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</p>	

				<p>8. Analiza și interpretarea rezultatelor să se efectueze automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>9. În trusa să fie inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagenților pe toată perioada valabilității.</p>	<p>8. Analiza și interpretarea rezultatelor este efectuată automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>9. În trusa este inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor va fi de 12 luni la livrare, din termenul de valabilitate inițial.</p> <p>Disponibile în pachetari de 25/50/100 reacții, vor fi livrate conform solicitării clientului.</p>	
Trusa pentru detectarea Candida albicans	VSNMP061 CANDIDA ALBICANS DETECTION KIT	Turcia	VISION BIOTECHNOLOGY	<p>1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativă Candida albicans în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția să se efectueze în o singură reacție, în amplificator.</p> <p>5. Să fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) și să se identifice în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea maximă.</p> <p>7. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</p> <p>8. Analiza și interpretarea rezultatelor să se efectueze automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>9. În trusa să fie inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagenților pe toată perioada valabilității.</p>	<p>1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativă Candida albicans în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2. Prezintă certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificatele de validare a lotului, vor fi prezentate la livrare.</p> <p>3. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția este efectuată într-o singură reacție, în amplificator.</p> <p>5. Este inclus control intern endogen (AND uman) și identificare în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea este mare.</p> <p>7. În instrucțiunea de utilizare a trusei este indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</p> <p>8. Analiza și interpretarea rezultatelor este efectuată automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>9. În trusa este inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor va fi de 12 luni la livrare, din termenul de valabilitate inițial.</p> <p>Disponibile în pachetari de 25/50/100 reacții, vor fi livrate conform solicitării clientului.</p>	

<p>Trusa screening pentru detectarea Virusului papilomei umane tipurile (16,18,31,33,35,39,45,51,52,56,58,59,66,68) cu diferentierea tip 16,18</p>	<p>VSNP004-A HPV SCREENING KIT</p>	<p>Turcia</p>	<p>VISION BIOTECHNOLOGY</p>	<p>1.Trusă pentru amplificarea și detecția HPV în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2.Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 4.Amplificarea și detecția sa se efectueze în o singura reactie, in amplificator. 5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceea reactie cu ADN-ul specific. 6.Sensibilitatea maxima. 7.In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5. 8.Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare. 9.In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv. 10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	<p>1.Trusă pentru amplificarea și detecția HPV în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2.Prezintă certificat CE-IVD cu numar de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, certificatele de validare a lotului, vor fi prezentate la livrare. 3. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesită reagenți suplimentari pentru lucru. 4.Amplificarea și detecția este efectuată într-o singura reactie, in amplificator. 5.Este inclus control intern endogen (AND uman) si identificare in aceeaș reactie cu ADN-ul specific. 6.Sensibilitatea este mare. 7.In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5. 8.Analiza si interpretarea rezultatelor este efectuată automat, fara calcule suplimentare. 9.In trusa este inclus control negativ si pozitiv. 10. Termen de valabilitate a truselor va fi de 12 luni la livrare, din termenul de valabilitate inițial. Disponibile in pachetari de 25/50/100 reactii, vor fi livrate conform solicitarii clientului.</p>	
<p>Trusa pentru detectarea și genotiparea Virusului papilomei umane minim tipurile (16,18,31,33,35,39,45,51,52,56,58,59,66,68)</p>	<p>VSNP004-D VISION HPV GENOTYPING REAL-TIME PCR KIT</p>	<p>Turcia</p>	<p>VISION BIOTECHNOLOGY</p>	<p>1.Trusă pentru amplificarea, detecția si genotiparea HPV în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2.Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să</p>	<p>1.Trusă pentru amplificarea, detecția si genotiparea HPV în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2.Prezintă certificat CE-IVD cu numar de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, certificatele de validare a lotului, vor fi prezentate la livrare.</p>	

				<p>nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția sa se efectueze în o singură reacție, în amplificator.</p> <p>5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) și să se identifice în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea maximă.</p> <p>7. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</p> <p>8. Analiza și interpretarea rezultatelor să se efectueze automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>9. În trusa să fie inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagenților pe toată perioada valabilității.</p>	<p>3. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția este efectuată într-o singură reacție, în amplificator.</p> <p>5. Este inclus control intern endogen (AND uman) și identificate în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea este mare.</p> <p>7. În instrucțiunea de utilizare a trusei este indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</p> <p>8. Analiza și interpretarea rezultatelor este efectuată automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>9. În trusa este inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor va fi de 12 luni la livrare, din termenul de valabilitate inițial.</p> <p>Disponibile în pachetari de 25/50/100 reacții, vor fi livrate conform solicitării clientului.</p>	
<p>Trusa pentru detectarea Citomegalovirusului</p>	<p>VSNP010 Vision CMV Detection Test Kit</p>	<p>Turcia</p>	<p>VISION BIOTECHNOLOGY</p>	<p>1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativă Citomegalovirus în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția sa se efectueze în o singură reacție, în amplificator.</p> <p>5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) și să se identifice în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea maximă.</p> <p>7. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de</p>	<p>1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativă Citomegalovirus în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2. Prezintă certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificatele de validare a lotului, vor fi prezentate la livrare.</p> <p>3. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția este efectuată într-o singură reacție, în amplificator.</p> <p>5. Este inclus control intern endogen (AND uman) și identificate în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea este mare.</p> <p>7. În instrucțiunea de utilizare a trusei este indicată programarea și modul de analiză a</p>	

				<p>analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>8.Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9.In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	<p>rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>8.Analiza si interpretarea rezultatelor este efectuată automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9.In trusa este inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor va fi de 12 luni la livrare, din termenul de valabilitate inițial.</p> <p>Disponibile in pachetari de 25/50/100 reactii, vor fi livrate conform solicitarii clientului.</p>	
<p>Trusa pentru detectarea si diferentierea HSV tip I,II</p>	<p>VSNP009 Vision HSV1-HSV2 Detection Test Kit</p>	<p>Turcia</p>	<p>VISION BIOTECHNOLOGY</p>	<p>1.Trusă pentru amplificarea, detecția si diferentierea HSV tip1,2 în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2.Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Amplificarea și detecția sa se efectueze in singura reactie, in amplificator.</p> <p>5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceeaș reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>5.Sensibilitatea maxima.</p> <p>7.In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>8.Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9.In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	<p>1.Trusă pentru amplificarea, detecția si diferentierea HSV tip1,2 în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2.Prezintă certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, certificatele de validare a lotului, vor fi prezentate la livrare.</p> <p>3. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Amplificarea și detecția este efectuiată într-o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5.Este inclus control intern endogen (AND uman) si identificarea in aceeaș reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6.Sensibilitatea este mare.</p> <p>7.In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>8.Analiza si interpretarea rezultatelor este efectuată automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9.In trusa este inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor va fi de 12 luni la livrare, din termenul de valabilitate inițial.</p> <p>Disponibile in pachetari de 25/50/100 reactii, vor fi livrate conform solicitarii clientului.</p>	

<p>Trusa pentru detectarea virusului Herpes tipul VI,</p>	<p>VSNMP063 HHV6-HHV7 DETECTION KIT</p>	<p>Turcia</p>	<p>VISION BIOTECHNOLOGY</p>	<p>1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa Herpes tipul VI în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2.Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare a livrare. 3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 4.Amplificarea și detecția sa se efectueze în o singura reactie, în amplificator. 5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice în aceeaș reactie cu ADN-ul specific. 6.Sensibilitatea maxima. 7.In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5. 8.Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare. 9.In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv. 10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	<p>1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa Herpes tipul VI în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2.Prezintă certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificatele de validare a lotului, vor fi prezentate la livrare. 3. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 4.Amplificarea și detecția este efectuiată într-o singura reactie, în amplificator. 5.Este inclus control intern endogen (AND uman) si identificarea în aceeaș reactie cu ADN-ul specific. 6.Sensibilitatea este maare. 7.In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5. 8.Analiza si interpretarea rezultatelor este efectuată automat, fara calcule suplimentare. 9.In trusa este inclus control negativ si pozitiv. 10. Termen de valabilitate a truselor va fi de 12 luni la livrare, din termenul de valabilitate inițial. Disponibile in pachetari de 25/50/100 reactii, vor fi livrate conform solicitarii clientului.</p>	
<p>Trusa pentru detectarea virusului Epstein-Barr,</p>	<p>VSNMP009 VISION BIOTECHNOLOGY</p>	<p>Turcia</p>	<p>VISION BIOTECHNOLOGY</p>	<p>1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa virusului Epstein-Barr în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2.Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare a livrare.</p>	<p>1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa virusului Epstein-Barr în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2.Prezintă certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificatele de validare a lotului, vor fi prezentate la livrare.</p>	

				<p>3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția sa se efectueze în singura reacție, în amplificator.</p> <p>5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) și să se identifice în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea maximă.</p> <p>7. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</p> <p>8. Analiza și interpretarea rezultatelor să se efectueze automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>9. În trusa să fie inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagenților pe toată perioada valabilității.</p>	<p>3. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția este efectuată într-o singură reacție, în amplificator.</p> <p>5. Este inclus control intern endogen (AND uman) și identificarea în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea este mare.</p> <p>7. În instrucțiunea de utilizare a trusei este indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</p> <p>8. Analiza și interpretarea rezultatelor este efectuată automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>9. În trusa este inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor va fi de 12 luni la livrare, din termenul de valabilitate inițial.</p> <p>Disponibile în pachetari de 25/50/100 reacții, vor fi livrate conform solicitării clientului.</p>
Trusă pentru detectarea AND Mycoplasma pneumoniae	VSNR002 VISION MYCOPLASMA PNEUMONIAE DETECTION KIT	Turcia	VISION BIOTECHNOLOGY	<p>1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativă Mycoplasma pneumoniae în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția să se efectueze în singura reacție, în amplificator.</p> <p>5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) și să se identifice în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea maximă.</p> <p>7. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a</p>	<p>1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativă Mycoplasma pneumoniae în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2. Prezintă certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificatele de validare a lotului, vor fi prezentate la livrare.</p> <p>3. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția este efectuată într-o singură reacție, în amplificator.</p> <p>5. Este inclus control intern endogen (AND uman) și identificarea în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea este mare.</p> <p>7. În instrucțiunea de utilizare a trusei este indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</p>

				<p>rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</p> <p>8. Analiza și interpretarea rezultatelor să se efectueze automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>9. În trusa să fie inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagenților pe toată perioada valabilității.</p>	<p>8. Analiza și interpretarea rezultatelor este efectuată automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>9. În trusa este inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor va fi de 12 luni la livrare, din termenul de valabilitate inițial.</p> <p>Disponibile în pachetari de 25/50/100 reacții, vor fi livrate conform solicitării clientului.</p>	
<p>Trusa pentru detectarea Toxoplasma gondi</p>	<p>VSNP012 TOXOPLASMA GONDII DETECTION KIT</p>	<p>Turcia</p>	<p>VISION BIOTECHNOLOGY</p>	<p>1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativă Toxoplasma gondi în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția să se efectueze în singura reacție, în amplificator.</p> <p>5. Să fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) și să se identifice în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea maximă.</p> <p>7. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</p> <p>8. Analiza și interpretarea rezultatelor să se efectueze automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>9. În trusa să fie inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagenților pe toată perioada valabilității.</p>	<p>1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativă Toxoplasma gondi în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2. Prezintă certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificatele de validare a lotului, vor fi prezentate la livrare.</p> <p>3. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția este efectuată într-o singură reacție, în amplificator.</p> <p>5. Este inclus control intern endogen (AND uman) și identificarea în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea este mare.</p> <p>7. În instrucțiunea de utilizare a trusei este indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</p> <p>8. Analiza și interpretarea rezultatelor este efectuată automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>9. În trusa este inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor va fi de 12 luni la livrare, din termenul de valabilitate inițial.</p> <p>Disponibile în pachetari de 25/50/100 reacții, vor fi livrate conform solicitării clientului.</p>	

Truse extragere ADN din materialul biologic.	K1-11-100-CE DNA-sorb-AM	Republica Cehă	Ecoli Dx, sro	1. Reactivi pentru izolarea manuala ADN din materialul biologic: - raclaje din canalul cervical, uretra la femei, barbați, eliminările mucoaselor tractului urogenital, orofaringe, conjunctiva, formatiunilor eroziv-ulcerative ale mucoaselor si pielii, urina, LCR etc. 2.Trusa completa de reagenți, să nu necesite soluții suplimentare pentru lucru. 3.Sa nu necesite aparataj suplimentar la cel existent in laborator. 4. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor lupta deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. 5.Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare a livrare.	1. Reactivi pentru izolarea manuala ADN din materialul biologic: - raclaje din canalul cervical, uretra la femei, barbați, eliminările mucoaselor tractului urogenital, orofaringe, conjunctiva, formatiunilor eroziv-ulcerative ale mucoaselor si pielii, urina, LCR etc. 2.Trusa completa de reagenți, nu necesite soluții suplimentare pentru lucru. 3.Nu necesite aparataj suplimentar la cel existent in laborator. 4. Termen de valabilitate a truselor va fi de 12 uni la livrare, din termenul de valabilitate inițial. 5.Prezintă certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificatele de validare a lotului, vor fi prezentate la livrare. Disponibile in pachetari 100 reactii/kit	
				Total		

Nume: Victoria Olaru

În calitate de: Director General

Ofertantul: SRL BIOGENETIX SOLUTIONS

Email: victoria.olaru@biogenetix.ro

Adresa socială: mun. Chisinau, str. Aerodromului 10

Data: 04.02.2025