

Specificații tehnice

Numărul procedurii de achiziție 21120510 din 31.01.24							
Obiectul achiziției: Reagenți PCR pentru anul 2024							
Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Modelul Articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standard de referință
1	2		3	4	5	6	7
Bunuri							
Lotul 1 Truse pentru extragerea, transcrierea și amplificarea acizilor nucleici							
3369650 0-0	Trusă completă pentru extragerea, purificarea, transcrierea, amplificarea și detecția <u>cantitativă a virusului hepatitei C.</u>	ABHCQ, Bosphore HCV Quantification Kit, UVDR600, Unio Viral DNA/RNA Extraction Kit	Turcia	Anatolia Geneworks	Trusă completă pentru extragerea, purificarea, transcrierea, amplificarea și detecția cantitativă a virusului hepatitei C în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, pentru diagnostic uman. 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. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, purificarea, transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei C, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. Reagenții pentru amplificare sa fie gata de lucru, repartizati in eprubete de 0,2ml, sa nu necesite pregatire. Sensibilitatea trusei pina la 10-15 UI/ml. Reacția de transcriere, amplificare și detecție a virusului hepatitei C sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator. 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 Unități Internaționale pe mililitru. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea și modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene Q. Analiza și interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare. In trusa sa fie inclus control negativ si minim doua controale pozitive – cu cantitate mica si cantitate mare de virus. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	Trusă completă pentru extragerea, purificarea, transcrierea, amplificarea și detecția cantitativă a virusului hepatitei C în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, pentru diagnostic uman. 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. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, purificarea, transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei C, nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru. Reagentii pentru amplificare sunt gata de lucru, repartizati in eprubete de 0,2ml, sa nu necesite pregatire. Sensibilitatea trusei 12 UI/ml. Reacția de transcriere, amplificare și detecție a virusului hepatitei C se efectuaiza in o singura reactie, in amplificator. Este inclus obligator controlul intern si sa se identifice in aceeas reactie cu ARN-ul specific. Trusa este calibrata de producator cu calibratori gata de lucru. Măsurarea cantității este în Unități Internaționale pe mililitru. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea și modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene Q. Analiza și interpretarea rezultatelor se efectuaiza automat, fara calcule suplimentare. In trusa sunt inclusi control negativ si minim doua controale pozitive – cu cantitate mica și cantitate mare de virus. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	ISO, CE

3369650 0-0	Trusă completă pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția <u>cantitativă a virusului hepatitei B</u>	ABHBQ, Bosphore HBV Quantification Kit , UVDR600, Unio Viral DNA/RNA Extraction Kit	Turcia	Anatolia Geneworks	<p>Trusă completă pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția cantitativă a virusului hepatitei B în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, pentru diagnostic uman. 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.</p> <p>În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția virusului hepatitei B, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>Reagenții pentru amplificare să fie gata de lucru, repartizați în eprubete de 0,2ml, să nu necesite pregătire. Sensibilitatea trusei până la 10-15 UI/ml. Să fie inclus obligator controlul intern și să se identifice în aceeași reacție cu ARN-ul specific.</p> <p>Trusa să fie calibrată de producător cu calibratori gata de lucru. Măsurarea cantității să fie în Unități Internaționale pe mililitru. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene Q. Analiza și interpretarea rezultatelor să se efectueze automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>În trusa să fie inclus control negativ și minim două controale pozitive – cu cantitate mică și cantitate mare de virus.</p> <p>Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagenților pe toată perioada valabilității.</p>	<p>Trusă completă pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția cantitativă a virusului hepatitei B în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, pentru diagnostic uman. 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.</p> <p>În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția virusului hepatitei B, nu necesită reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>Reagenții pentru amplificare sunt gata de lucru, repartizați în eprubete de 0,2ml, nu necesită pregătire. Sensibilitatea trusei 10 UI/ml. Sunt incluși controlul intern și identificarea în aceeași reacție cu ARN-ul specific. Trusa este calibrată de producător cu calibratori gata de lucru.</p> <p>Măsurarea cantității este în Unități Internaționale pe mililitru. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene Q. Analiza și interpretarea rezultatelor se efectuează automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>În trusa sunt incluși control negativ și patru controale pozitive – cu cantitate mică și cantitate mare de virus.</p> <p>Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagenților pe toată perioada valabilității.</p>	ISO, CE
3369650 0-0	Trusă completă pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția <u>cantitativă a virusului hepatitei D</u>	ABHDV, Bosphore HDV Quantification-Detection Kit v1, UVDR600, Unio Viral DNA/RNA Extraction Kit	Turcia	Anatolia Geneworks	<p>Trusă completă pentru extragerea, purificarea, transcrierea, amplificarea și detecția cantitativă a virusului hepatitei D în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, pentru diagnostic uman. 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.</p> <p>În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, purificarea, transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>Reagenții pentru amplificare să fie gata de lucru, să nu necesite componente suplimentare.</p> <p>Reacția de transcriere, amplificare și detecție a virusului hepatitei D să se efectueze în o singură reacție, în amplificator.</p> <p>Să fie inclus obligator controlul intern și să se identifice în aceeași reacție cu ARN-ul specific.</p> <p>Trusa să fie calibrată de producător cu calibratori gata de lucru.</p> <p>Măsurarea cantității să fie în Unități Internaționale pe mililitru. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene Q. Analiza și interpretarea rezultatelor să se efectueze automat.</p> <p>În trusa să fie inclus control negativ și minim două controale pozitive – cu cantitate mică și cantitate mare de virus.</p>	<p>Trusă completă pentru extragerea, purificarea, transcrierea, amplificarea și detecția cantitativă a virusului hepatitei D în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, pentru diagnostic uman. 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.</p> <p>În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, purificarea, transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D, nu necesită reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>Reagenții pentru amplificare sunt gata de lucru, nu necesite componente suplimentare.</p> <p>Reacția de transcriere, amplificare și detecție a virusului hepatitei D să se efectueze în o singură reacție, în amplificator. Este inclus obligator controlul intern și se identifice în aceeași reacție cu ARN-ul specific.</p> <p>Trusa este calibrată de producător cu calibratori gata de lucru. Măsurarea cantității este în Unități Internaționale pe mililitru. În instrucțiunea de utilizare a trusei este indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene Q. Analiza și interpretarea rezultatelor se efectuează automat.</p> <p>În trusa sunt incluse control negativ și patru controale pozitive – cu cantitate mică și cantitate mare de virus.</p> <p>Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagenților pe toată perioada valabilității.</p>	ISO, CE

					Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.		
3369650 0-0	Trusă completa pentru extragerea, amplificarea, transcrierea și diferențierea genotipurilor 1a, 1b, 2, 3a, 4 etc. a virusului hepatitei C	ABHCG, Bosphore HCV Genotyping Kit v5 , UVDR600, Unio Viral DNA/RNA Extraction Kit	Turcia	Anatolia Geneworks	Trusă completă pentru extragerea, purificarea, transcrierea, amplificarea și diferențierea genotipurilor virusului hepatitei C - 1a, 1b, 2, 3a, 4 etc. în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, pentru diagnostic uman. 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. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, purificarea, transcrierea, amplificarea și diferențierea genotipurilor virusului hepatitei C, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. Reagenții pentru amplificare sa fie gata de lucru, sa nu necesite pregătire. Reacția de transcriere, amplificare, detecție, diferențiere sa se efectueze în o singura reacție, în amplificator. Sa fie inclus obligator controlul intern si sa se identifice în aceeași reacție cu ARN-ul specific. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicată programarea și modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene Q. Analiza și interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare. În trusa sa fie inclus control negativ, pozitiv și controlul prezentei/absentei viusului C în proba testata. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	Trusă completă pentru extragerea, purificarea, transcrierea, amplificarea și diferențierea genotipurilor virusului hepatitei C - 1a, 1b, 2, 3, 4 5,6. în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, pentru diagnostic uman. 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. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, purificarea, transcrierea, amplificarea și diferențierea genotipurilor virusului hepatitei C, nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru. Reagenții pentru amplificare sunt gata de lucru, nu necesita pregătire. Reacția de transcriere, amplificare, detecție, diferențiere sa se efectueze în o singura reacție, în amplificator. Este inclus obligator controlul intern si sa se identifice în aceeași reacție cu ARN-ul specific. În instrucțiunea de utilizare a trusei este indicată programarea și modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene Q. Analiza și interpretarea rezultatelor se efectuează automat, fara calcule suplimentare. În trusa sunt incluși control negativ, pozitiv și controlul prezentei/absentei viusului C în proba testata. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	ISO, CE
3369650 0-0	Trusă completa pentru extragerea, amplificarea și diferențierea genotipurilor a virusului hepatitei B	R5-GEN, HBV Genotype A,B,C,D Real-TM	Italia	Sacace	Trusă completă pentru extragerea, purificarea, amplificarea și diferențierea a genotipurilor virusului hepatitei B – A, B, C, D în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, pentru diagnostic uman. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, 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 diferențierea genotipurilor virusului hepatitei B, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. Reagenții pentru amplificare sa fie gata de lucru, sa nu necesite pregătire. Sa fie inclus obligator controlul intern si sa se identifice în aceeași reacție cu ARN-ul specific. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicată programarea și modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene Q. Analiza și interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare. În trusa sa fie inclus control negativ, pozitiv. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	Trusă completă pentru extragerea, purificarea, amplificarea și diferențierea a genotipurilor virusului hepatitei B – A, B, C, D în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, pentru diagnostic uman. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, purificarea, amplificarea și diferențierea genotipurilor virusului hepatitei B, nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru. Reagenții pentru amplificare sunt gata de lucru, nu necesite pregătire. Este inclus obligator controlul intern si se identifica în aceeași reacție cu ARN-ul specific. În instrucțiunea de utilizare a trusei este indicată programarea și modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene Q. Analiza și interpretarea rezultatelor se efectuează automat, fara calcule suplimentare. În trusa sunt incluși control negativ, pozitiv. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	ISO, CE
3369650 0-0	Trusă completă pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei C	ABHCQ, Bosphore HCV Quantification Kit, UVDR600, Unio Viral DNA/RNA Extraction Kit	Turcia	Anatolia Geneworks	Trusă completă pentru extragerea, purificarea, transcrierea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei C în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, pentru diagnostic uman. 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. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, purificarea, transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei C, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. Reagenții pentru amplificare sa fie gata de lucru, sa nu necesite pregătire. Sensibilitatea trusei pina la 10-15 UI/ml. Reacția de transcriere, amplificare și detecție a virusului hepatitei C sa se efectueze în o singura reacție, în amplificator. Sa fie inclus obligator controlul intern si sa se identifice în aceeași reacție cu ARN-ul specific.	Trusă completă pentru extragerea, purificarea, transcrierea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei C în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, pentru diagnostic uman. 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. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, purificarea, transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei C, nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru. Reagenții pentru amplificare sunt gata de lucru, nu necesite pregătire. Sensibilitatea trusei 12 UI/ml. Reacția de transcriere, amplificare și detecție a virusului hepatitei C se efectuează în o singura reacție, în amplificator. Este inclus controlul intern si se identifica în aceeași reacție cu ARN-ul specific. În instrucțiunea de utilizare a trusei este indicată programarea și modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene Q. Analiza și interpretarea rezultatelor se efectuează automat, fara calcule suplimentare.	ISO, CE

					In 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. In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	In trusa sunt inclusi control negativ si pozitiv. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	
3369650 0-0	Trusă completă pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei B	ABHBQ, Bosphore HBV Quantification Kit , UVDR600, Unio Viral DNA/RNA Extraction Kit	Turcia	Anatolia Geneworks	Trusă completă pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția calitativa a virusului hepatitei B în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, pentru diagnostic uman. 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. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția virusului hepatitei B, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. Reagenții pentru amplificare sa fie gata de lucru, sa nu necesite pregatire. Sensibilitatea trusei pina la 10-15 UI/ml. Sa fie inclus obligator controlul intern si sa se identifice in aceeas reactie cu ARN-ul specific. In 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. In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	Trusă completă pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția calitativa a virusului hepatitei B în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, pentru diagnostic uman. 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. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția virusului hepatitei B, nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru. Reagenții pentru amplificare sunt gata de lucru, nu necesite pregatire. Sensibilitatea trusei 10 UI/ml. Este inclus controlul intern si se identifica in aceeas reactie cu ARN-ul specific. In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene Q. Analiza si interpretarea rezultatelor se efectueaza automat, fara calcule suplimentare. In trusa sunt inclusi control negativ si pozitiv. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	ISO, CE
3369650 0-0	Trusă completă pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei D	ABHDV, Bosphore HDV Quantification-Detection Kit v1, UVDR600, Unio Viral DNA/RNA Extraction Kit	Turcia	Anatolia Geneworks	Trusă completă pentru extragerea, purificarea, transcrierea, amplificarea și detecția calitativa a virusului hepatitei D în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, pentru diagnostic uman. 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. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, purificarea, transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. Reagenții pentru amplificare sa fie gata de lucru, sa nu necesite componente suplimentare. Reactia de transcriere, amplificare și detecție a virusului hepatitei D sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator. Sa fie inclus obligator controlul intern si sa se identifice in aceeas reactie cu ARN-ul specific. In 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. In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	Trusă completă pentru extragerea, purificarea, transcrierea, amplificarea și detecția calitativa a virusului hepatitei D în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, pentru diagnostic uman. 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. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, purificarea, transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D, snu necesita reagenți suplimentari pentru lucru. Reagenții pentru amplificare sunt gata de lucru, nu necesita componente suplimentare. Reactia de transcriere, amplificare și detecție a virusului hepatitei D se efectueaza in o singura reactie, in amplificator. Este inclus controlul intern si se identifica in aceeas reactie cu ARN-ul specific. In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene Q. Analiza si interpretarea rezultatelor se efectueaza automat. In trusa sunt inclusi control negativ si pozitiv. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	ISO, CE
Lotul 2 Truse pentru identificarea infecțiilor urogenitale							
336965 00-0	Utilaj medical pentru efectuarea Reactiei de polimerizare in lant in timp real (RT-PCR/qPCR) in comodat.	DTPPrime	Rusia	DNA Technology	Amplificator cu calculator, compatibil cu trusele pentru identificare a infectiilor urogenitale (1.4-1.22), 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.	Amplificator cu calculator, compatibil cu trusele pentru identificare a infectiilor urogenitale (1.4-1.22), pentru 96 analize. Cu programe integrate de amplificare si interpretare automata a rezultatelor. Cu posibilitate de conectare la LIS. Calibrat de producator, nu necesita calibrare ulterior.	ISO, CE

336965 00-0	Trusa pentru extragerea ADN din materialul biologic	P-003/1EU	Rusia	DNA Technology	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, formatiunilor 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 reagenti, 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: pozitile 1.3- 1.20 (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, formatiunilor eroziv-ulcerative ale mucoaselor si pielii, urina etc. Solutia de liza celulara din trusa este repartizata in eprubete tip Ependorf (cu capac atasat de eprubeta, fara sistem de infiletare a capacului), contine control intern si serveaste ca recipient pentru colectarea materialului biologic. Trusa completa de reagenti, nu necesita soluții suplimentare pentru lucru, este inclus controlul negativ pentru etapa de extragere. Controlul intern este specific si complementar fragmentelor de oligonucleotide care sunt incluse in trusele pentru amplificarea ADN: pozitile 1.3- 1.20 (infectiile urogenitale), pentru a fi posibil amplificarea si vizualizarea Controlului Intern - control al calitatii reactiei. Nu necesita 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.	ISO, CE
336965 00-0	Trusa universala pentru extragerea ADN din materialul biologic	P-002/1EU	Rusia	DNA Technology	Trusa de reagenti pentru extragerea ADN din material biologic - raclaje (canalul cervical, uretra la femei, barbați, eliminările mucoaselor tractului urogenital, orofaringe, conjunctiva, formatiunilor eroziv-ulcerative ale mucoaselor si pielii, urina, LCR etc. Trusa completa de reagenti, 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: pozitile 1.4- 1.20 (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 AND/ARN din material biologic - raclaje (canalul cervical, uretra la femei, barbați, eliminările mucoaselor tractului urogenital, orofaringe, conjunctiva, formatiunilor eroziv-ulcerative ale mucoaselor si pielii, urina, LCR etc. Trusa completa de reagenti, nu necesita soluții suplimentare pentru lucru, este inclus controlul negativ si control intern pentru etapa de extragere. Controlul intern este specific si complementar fragmentelor de oligonucleotide care sunt incluse in trusele pentru amplificarea ADN: pozitile 1.4- 1.20 (infectiile urogenitale), pentru a fi posibil amplificarea si vizualizarea Controlului Intern - control al calitatii reactiei. Nu necesite aparataj suplimentar la cel existent in laborator. Compatibil cu echipamentul comodat. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor este pina la finele termenului de expirare.	ISO, CE
336965 00-0	Trusa pentru amplificarea Chlamydia trachomatis,	R1-P101-23/9EU	Rusia	DNA Technology	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 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 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 ADN C.trachomatis, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru, conține 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, sunt 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 reactiei. Nu necesite aparataj suplimentar la cel existent in laborator. In instructiunea de utilizare a trusei este 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.	ISO, CE
336965 00-0	Trusa pentru amplificarea Micoplasma genitalium,	R1-P103-23/9EU	Rusia	DNA Technology	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 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 calitatii reactiei. Sa nu necesite aparataj suplimentar la cel existent in	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a ADN Micoplasma genitalium, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru, conțin 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 sunt repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, sunt 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 reactiei. Nu necesita aparataj suplimentar la cel existent in laborator. In instructiunea de utilizare a trusei este indicata	ISO, CE

					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 comod. 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.	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 comod. Specificitate 100%, sensibilitate maxima. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor este pina la finele termenului de expirare. Interpretarea automata a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	
336965 00-0	Trusa pentru amplificarea, detectia și diferențierea Ureaplasma urealyticum,	R1-P106-23/9EU	Rusia	DNA Technology	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 calitatii reacției. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în 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 comod. 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 ADN Ureaplasma urealyticum, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru, conține control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern sse vizualizeza în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare sunt repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, sunt 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. Nu necesita aparatul suplimentar la cel existent în laborator. In instructiunea de utilizare a trusei este 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 comod. Specificitate 100%, sensibilitate maxima. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor este pina la finele termenului de expirare. Interpretarea automata a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	ISO, CE
336965 00-0	Trusa pentru amplificarea Gardnerella vaginalis,	R1-P108-23/9EU	Rusia	DNA Technology	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 calitatii reacției. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în 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 comod. 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 ADN Gardnerella vaginalis, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru, conține 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 sunt repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, sunt 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. Nu necesita aparatul suplimentar la cel existent în laborator. In instructiunea de utilizare a trusei este 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 comod. Specificitate 100%, sensibilitate maxima. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor este pina la finele termenului de expirare. Interpretarea automata a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	ISO, CE
336965 00-0	Trusa pentru amplificarea Mycoplasma hominis,	R1-P102-23/9EU	Rusia	DNA Technology	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.	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a ADN Mycoplasma hominis, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru, conține 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 sunt repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului	ISO, CE

					<p>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.</p> <p>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.</p> <p>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.</p>	<p>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. Nu necesita 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.</p> <p>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.</p> <p>Compatibil cu echipamentul comodat. Specificitate 100%, sensibilitate maxima. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor este pina la finele termenului de expirare. Interpretarea automata a analizelor de programul integrat al amplificatorului.</p>	
336965 00-0	Trusa pentru amplificarea Trihomonas vaginalis,	R1-P107-23/9EU	Rusia	DNA Technology	<p>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 in aceas reactie cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>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.</p>	<p>Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a ADN Trihomonas vaginalis, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru, conține control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern sa se vizualizeze in aceas reactie cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare sunt repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare.</p> <p>Oligonucleotidele din solutiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, sunt 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. Nu necesita aparataj suplimentar la cel existent in laborator. In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q.</p> <p>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.</p> <p>Compatibil cu echipamentul comodat. Specificitate 100%, sensibilitate maxima. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor este pina la finele termenului de expirare. Interpretarea automata a analizelor de programul integrat al amplificatorului.</p>	ISO, CE
336965 00-0	Trusa pentru amplificarea Neisseria gonorrhoeae,	R1-P109-23/9EU	Rusia	DNA Technology	<p>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 sa se vizualizeze in aceas reactie cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>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.</p>	<p>Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a ADN Neisseria gonorrhoeae, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru, conține control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern sa se vizualizeze in aceas reactie cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare sunt repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare.</p> <p>Oligonucleotidele din solutiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, sunt 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. Nu necesita aparataj suplimentar la cel existent in laborator. In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor inclusiv pentru amplificatorul Rotor -Gene Q.</p> <p>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.</p> <p>Compatibil cu echipamentul comodat. Specificitate 100%, sensibilitate maxima. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor este pina la finele termenului de expirare. Interpretarea automata a analizelor de programul integrat al amplificatorului.</p>	ISO, CE

3369650 0-0	Trusa pentru amplificarea Candida albicans,	R1-P110-23/9EU	Rusia	DNA Technology	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 amplificarea, controlul intern să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificarea să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificarea, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibilă 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 trusei 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 ADN Candida albicans, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, nu necesită reagenți suplimentari pentru lucru, conține control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificarea, controlul intern să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificarea sunt repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificarea, pentru amplificarea controlului intern, sunt specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibilă 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 trusei să fie până la finele termenului de expirare. Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	ISO, CE
3369650 0-0	Trusa pentru amplificarea Virusului papilomei umane minim tipurile (16,18,31,33,35,39,45,5 1,52,56,58,59)	R1-P316-S3/4EU	Rusia	DNA Technology	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 și amplificarea, controlul intern să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificarea să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificarea, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibilă 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 trusei 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 ADN Papiloma virus, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, nu necesită reagenți suplimentari pentru lucru, conține control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificarea, controlul intern să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificarea sunt repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificarea, pentru amplificarea controlului intern, sunt specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibilă amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calității reacției. Nu necesită aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei este 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 trusei este până la finele termenului de expirare. Interpretarea automată a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	ISO, CE
3369650 0-0	Trusa pentru amplificarea și diferențierea (genotiparea) genotipurilor Virusului papilomei umane minim tipurile (16,18,31,33,35,39, 45,51,52,56,58,59),	R1-P317-S3EU	Rusia	DNA Technology	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 și amplificarea, controlul intern să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificarea să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificarea, pentru amplificarea controlului intern, trebuie să fie specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibilă 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.	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a ADN genotipurilor Virusului papilomei umane, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, nu necesită reagenți suplimentari pentru lucru, să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificarea, controlul intern să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificarea sunt repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificarea, pentru amplificarea controlului intern, sunt specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragerea și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibilă 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 este 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 trusei este până la finele termenului de expirare.	ISO, CE

					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.	finele termenului de expirare. Interpretarea automata a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	
3369650 0-0	Trusa pentru amplificarea Citomegalovirusului	R1-P204-23/9EU	Rusia	DNA Technology	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 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 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 comodat. Specificitate 100%, sensibilitate maxima. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor după 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 ADN Citomegalovirusului, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru, conține 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 sunt repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, sunt specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragere și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calitatii reacției. Nu necesita aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei este 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 comodat. Specificitate 100%, sensibilitate maxima. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor după deschiderea truselor este pina la finele termenului de expirare. Interpretarea automata a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	ISO, CE
3369650 0-0	Trusa pentru amplificarea HSV tip I,II ,	R1-P201-23/9EU	Rusia	DNA Technology	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 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 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 comodat. Specificitate 100%, sensibilitate maxima. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor după 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 ADN HSV tip I,II, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru, conține control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare, controlul intern se vizualizează în aceeași reacție cu ADN-ul specific. Reagenții pentru amplificare sunt repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, sunt specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragere și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calitatii reacției. Nu necesita aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei este 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 comodat. Specificitate 100%, sensibilitate maxima. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor după deschiderea truselor este pina la finele termenului de expirare. Interpretarea automata a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	ISO, CE
3369650 0-0	Trusa pentru amplificarea virusului Herpes tipul VI,	R1-P202-23/9EU	Rusia	DNA Technology	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 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 calitatii reacției. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a	Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a ADN Herpes tipul VI, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru, conține 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, sunt specifice și complementare controlului intern inclus în trusele pentru extragere și purificarea ADN-ului, pentru a fi posibil amplificarea și vizualizarea Controlului Intern - control al calitatii reacției. 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.	ISO, CE

					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.	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 este pina la finele termenului de expirare. Interpretarea automata a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	
3369650 0-0	Trusa pentru amplificarea virusului Epstein-Barr,	R1-P205-23/9EU	Rusia	DNA Technology	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 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 ADN virusului Epstein-Barr, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru, conține 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 sunt repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, sunt 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. Nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei este 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 este pina la finele termenului de expirare. Interpretarea automata a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	ISO, CE
3369650 0-0	Trusa pentru amplificarea Toxoplasma gondi,	R1-P001-23/9EU	Rusia	DNA Technology	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. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea 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 ADN Toxoplasma gondi, regim REAL TIME, prin metoda PCR. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru, conține 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 sunt repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Oligonucleotidele din soluțiile de amplificare, pentru amplificarea controlului intern, sunt 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. Nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei este 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 este pina la finele termenului de expirare. Interpretarea automata a analizelor de programul integrat al amplificatorului.	ISO, CE
3369650 0-0	Mediu de transport cu mucolitic	P-910-1/1EU	Rusia	DNA Technology	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	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 garanteaza o eficiență ridicată a extracției ADN-ului din material biologic complex. Conservantul previne proliferarea microorganismelor nespecifice, previne degradarea celulară și permite depozitarea pe termen lung a materialului clinic. Mucoliticul dizolva mucusul cu vâscozitate înalta. Compatibil cu trusele de extragere si amplificare (1.2-1.20).	ISO, CE

					materialului clinic. Mucofolicul sa dizolve mucusul cu vâscozitate înalta. Compatibil cu trusele de extragere si amplificare (1.2-1.20). Material de testare: raclaje/fractii de celule epiteliale din tractul urogenital, orofaringe, nazofaringe, rect, conjunctiva ochiului, piele.	Material de testare: raclaje/fractii de celule epiteliale din tractul urogenital, orofaringe, nazofaringe, rect, conjunctiva ochiului, piele.	
3369650 0-0	Trusa pentru determinarea calitatii recoltarii materialului biologic	R1-P805-23/9EU	Rusia	DNA Technology	Set de reactie 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 colectarii materialului de catre clinician), estimarea cantitatii de ADN genomic uman. Compatibila cu pozitile 1.1-1.19. 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 reactie 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 colectarii materialului de catre clinician), estimarea cantitatii de ADN genomic uman. Compatibila cu pozitile 1.1-1.19. 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.	ISO, CE
3369650 0-0	Trusă pentru extragerea, amplificarea și detecția <u>cantitativă a Citomegalovirusului</u>	R-V7-100-S	Rusia	Institute of Epidemiology	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 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. 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 și copii pe mililitru. În instrucțiunea 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 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. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția CMV, nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. Trusa de extragere este destinata extragerii CMV din plasma, urina etc. Reagentii pentru amplificare sunt gata de lucru, nnu necesita pregatire. este inclus obligator controlul intern si se identifica in aceeas reactie cu ARN-ul specific. Trusa este calibrata de producator cu calibratori gata de lucru. Măsurarea cantității să fie în UI și copii pe mililitru. În instrucțiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene Q. Analiza si interpretarea rezultatelor se efectueaza 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.	ISO, CE
3369650 0-0	Trusă completă pentru amplificarea și detecția concomitentă, calitativă a AND Mycoplasma pneumoniae/ Chlamydophila pneumoniae, regim REAL TIME, prin metoda PCR	R1-P430-23/4EU	Rusia	DNA Technology	Trusă completă pentru amplificarea și detecția concomitentă, calitativă a AND Mycoplasma pneumoniae/ Chlamydophila 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 in laborator. În instrucțiunea 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/ Chlamydophila pneumoniae, regim REAL TIME, prin metoda PCR, pe 4 canale, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru, conțin 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 sunt repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. Nu necesite aparataj suplimentar la cel existent in laborator. În instrucțiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor -Gene Q.	ISO, CE

Semnat: _____

Numele, Prenumele: Natalia Chicu

În calitate de: administrator

Ofertantul: "Intermed" SRL

Adresa: mun. Chișinău, str. Albisoara 64/2