

Specificații tehnice (F4.1)

Numărul procedurii de achiziție: 21022294 d din 04-07.05.2020

Denumirea procedurii de achiziție: Cererea ofertelor de prețuri

Pagina 1 din 11

Denumirea bunurilor/serviciilor	Modelul articolului	Țara de origine	Produ-cătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
Bunuri						
Lot 1						
Ascaris lumbricoides IgG, calitativ	ASCG0020,Ascaris lumbricoides IgG, calitativ ,96 teste	Germania	Novatec	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea calitativă a IgG către Ascaris lumbricoides. Pentru diagnostic uman. Perioada de incubare - pînă la 120 minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a cîte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 95 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 95 %.	CE,ISO
Lot 2						
Bordetella pertussis IgM, calitativ	BOPM0030,Bordetella pertussis IgM,96 teste	Germania	Novatech	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică pentru determinarea calitativă a IgM către Bordetella pertussis în ser sau plasmă umană, pentru diagnostic uman. Perioadei de incubare - pînă la 120 minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a cîte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 84 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 95 %	CE,ISO
Bordetella pertussis IgG, calitativ	BOPG0030,Bordetella pertussis IgG,96 teste	Germania	Novatech	vezi caietul de sarcini	. Tip reacție – imunoenzimatică pentru determinarea calitativă a IgG către Bordetella pertussi în ser sau plasmă umană, pentru diagnostic uman. Perioadei de incubare - pînă la 120 minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a cîte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 97 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 94 %	CE,ISO
Lot 3						
Borrelia burgdorferi IgM, calitativ	EI 2132-9601M,Anti Borrelia ELISA(IgM),96 teste	Germania	Euroimmun	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică pentru determinare semicantitativa sau cantitativa a anticorpilor IgM către Borrelia burgdorferi sensu lato (burgdorferi, afzelii, garinii), pentru diagnostic uman. Perioadei de incubare - pînă la 120 minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a cîte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 96.4 % , specificitate diagnostica nu mai puțin de 100 %	CE,ISO

Borrelia burgdorferi IgG, calitativ	EI 2132-9601-2G,Anti Borrelia plus VISe ELISA(IgM),96 teste	Germania	Euroimmun	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică (de screening) pentru determinare semicantitativa sau cantitativa a anticorpilor IgG către Borrelia burgdorferi sensu lato (burgdorferi, afzelii, garinii), pentru diagnostic uman.Perioadei de incubare - pînă la 120 minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a cîte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 90,2 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 100 %	CE,ISO
Western Blot IgM Borrelia burgdorferi	DY 2132-3001 M,Anti-Borrelia burgoferi sensu stricto-WesternBlot IgM, 30 teste	Germania	Euroimmun	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – immunoblot determinarea anticorpilor către proteinele specifice antigenului Borrelia burgdorferi sensu stricto în probele găsite cu rezultat pozitiv în testul de screening. Trusa să fie de la acelaș producător cu testul de screening Borrelia burgdorferi IgM. Pentru diagnostic uman. Timpul de incubare - pînă la 120 minute. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 93 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 100 %	CE,ISO
Western Blot IgG Borrelia burgdorferi	DY 2132-3001 G,Anti-Borrelia burgoferi sensu stricto-WesternBlot IgG, 30 teste	Germania	Euroimmun	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – immunoblot determinarea anticorpilor către proteinele specifice antigenului Borrelia burgdorferi sensu stricto în probele găsite cu rezultat pozitiv în testul de screening. Trusa să fie de la acelaș producător cu testul de screening Borrelia burgdorferi IgG. Pentru diagnostic uman. Timpul de incubare - pînă la 120 minute. Sensibilitate testului nu mai puțin de 93 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 100 %.	CE,ISO
Lot 4						
IgG Corynebacterium diphtheriae, cantitativ	CORG0090,Corynebacterium diphtheriae toxin IgG,96 teste	Germania	Novatech	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică, detectarea cantitativă a anticorpilor IgG către Corynebacterium diphtheriae toxin în ser sau plasmă umană, pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a cîte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 100 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 84 %.Incubarea nu va include procesul de agitare;	CE,ISO
Lot 5						
CMV IgM	CMVM.CE,CMV IgM ,96 teste	Italia	DiaPro	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea calitativă a IgM către citomegalovirus. Pentru diagnostic uman. Perioada de incubare - pînă la 140 minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a cîte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 97 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 98 %	CE,ISO
CMV IgG	CMVG.CE,CMV IgG ,96 teste	Italia	DiaPro		Tip reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea calitativă a IgG către citomegalovirus. Pentru diagnostic uman. Perioada de incubare - pînă la 140 minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a cîte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 98 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 95 %	CE,ISO
Lot 6						
IgG Echinococcus, calitativ	ECHG0130,IgG Echinococcus, calitativ,96teste	Germania	Novatech	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică, detectarea calitativă a anticorpilor IgG către Echinococ, pentru diagnostic uman. Perioadei de incubare - pînă la 120 minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare.; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele.; Material pentru investigatii: Ser sau plasmă umană, Limita de detectie: Sensibilitatea, și specificitatea ≥ 98%.;Placa de 96 godeuri (12 stripuri a cîte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	CE,ISO
Lot 7						

Test ELISA Determinarea anticorpilor la infecția cu Epstein-Barr virus VCA IGM.	VCAM.CE VCA IgM,96 teste	Italia	DiaPro	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98%, Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 98 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 98 %.	CE,ISO
Test ELISA Determinarea anticorpilor la infecția cu Epstein-Barr virus VCA IgG.	VCAG.CE VCA IgG,96 teste	Italia	DiaPro	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98%, Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 98 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 98 %.	CE,ISO
Test ELISA Determinarea anticorpilor la infecția cu Epstein-Barr virus EA IgG.	EAG.CE EA IgG,96 teste	Italia	DiaPro	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98%, Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 98 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 98 %.	CE,ISO
Test ELISA Determinarea anticorpilor la infecția cu Epstein-Barr virus EBNA IgG.	EBNG.CE.EBNA IgG,96 teste	Italia	DiaPro	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98%. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 98 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 98 %.	CE,ISO
Lot 8						
Giardia lamblia Ag,	GIA0160S, Giardia lamblia Ag, 96 teste	Germania	Novatech	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică, detectarea calitativă a antigenului Giardia lamblia în mase fecale, pentru diagnostic uman. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - până la 120 minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare; Sensibilitate testului nu mai puțin de 97 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 99 %	CE,ISO
IgA, IgM, IgG Giardia Lamblia, calitativ	D-3552 Liamblia Ab,96 teste	Rusia	VectorBest	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică, detectarea calitativă a antigenului Giardia lamblia în mase fecale, pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - până la 120 minute, inclusiv. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri nedemontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 100 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 98 %	CE,ISO
Lot 9						
Helicobacter pylori Antigen	HPAG.CE, Helicobacter Pylori Antigen in stools 2-48 teste	Italia	DiaPro	vezi caietul de sarcini	Marcaj: CE pentru utilizare in vitro diagnostic. Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, detectarea calitativă a antigenului Helicobacter pylori în mase fecale, pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - până la 140 minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 2*48 godeuri 2*(6 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 2*48 investigatii inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 98 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 95 %	CE,ISO

Lot 10						
HIV Ag-Ab	IVCOMB.CE,HIV Ab&Ag 4th Gen.(combo),96 t	Italia	DiaPro	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică, detectarea simultană a anticorpilor anti-HIV 1, anti HIV 2 și a Ag p 24 HIV 1 în ser sau plasmă umană, pentru diagnostic uman, Sensibilitatea - 100% la evaluarea pe mostre confirmate ca pozitive la anticorpi anti HIV, evaluată conform cerințelor CE: 400 mostre pozitive HIV, 100 - pozitive HIV 2 și 20 paneluri standardizate de seroconversie. Sensibilitatea cât mai înaltă obținută la testarea mostrelor din paneluri standardizate de seroconversie pentru antigenul p24 limita de detecție a Ag HIV 1 pînă la 50 pg/ml; Specificitatea cel puțin ≥ 99,5% evaluată conform cerințelor CE: 5000 donatori ne selectați, 200 pacienți, 100 mostre cu posibilă cros-reactivitate (RF- cu marcheri de viruși, femeile gravide). Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Material pentru investigații: Ser sau plasmă umană. Ambalaj: Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.	CE,ISO
Lot 11						
Test ELISA Determinarea anticorpilor la infecția cu Herpes simplex tip 1 IgM	HSV1IgM,96 teste	Italia	DiaPro	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98%. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 96 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 99 %	CE,ISO
Test ELISA Determinarea anticorpilor la infecția cu Herpes simplex tip 1 IgG	HSV1IgG,96 teste	Italia	DiaPro	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98%. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 98 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 97 %	CE,ISO
Test ELISA Determinarea anticorpilor la infecția cu Herpes simplex tip 2 IgM	HSV2IgM,96 teste	Italia	DiaPro	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98% Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 90 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 97 %	CE,ISO
Test ELISA Determinarea anticorpilor la infecția cu Herpes simplex tip 2 IgG	HSV2IgG,96 teste	Italia	DiaPro	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98%. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 92 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 90 %	CE,ISO
Lot 12						
West Nile IgM	EI 2662-9601M	Germania	Euroimmun	vezi caietul de sarcini	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.	CE,ISO
West Nile IgG	EI 2662-9601G	Germania	Euroimmun	vezi caietul de sarcini	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.	CE,ISO
Lot 13						

IgM Measles Virus (Rujeola)	EI 2610-9601M	Germania	Euroimmun	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute. Incubarea nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 100 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 98 %.	CE,ISO
IgG Measles Virus (Rujeola)	EI 2610-9601G	Germania	Euroimmun	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute. Incubarea nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 100 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 100 %.	CE,ISO
Aviditatea IgG Measles virus (Rujeola)	EI 2610-9601-1G	Germania	Euroimmun	vezi caietul de sarcini	Tip reacție - imunoenzimatică; Principiul metodei - determinarea avidității anticorpilor către virusul rujeolei pentru diferențierea reinfecției de infecția primară. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele și reagent pentru determinarea avidității. Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 98\%$. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații. CE pentru utilizare in vitro diagnostic.	CE,ISO
Lot 14						
IgM Mumps Virus (oreion), calitativ	MUMM034 Mumps Virus IgM,96 teste	Germania	Novatec	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică, determinarea calitativa a anticorpilor IgM către virusul urlean ; pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Incubarea nu va include procesul de agitare. Sensibilitate testului nu mai puțin de 87 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 95 %.	CE,ISO
IgG Mumps Virus (oreion), calitativ	MUMG034 Mumps Virus IgG,96 teste	Germania	Novatec	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică, determinarea calitativa a anticorpilor IgG către virusul urlean pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute. Incubarea nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 93.55%, specificitate diagnostică nu mai puțin de 95.83%.	CE,ISO
Lot 15						
IgG Rubela virus, calitativ	RUBG.CE Rub IgG,96 teste, cantitativ/calitativ	Italia	Diapro	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică; pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare - pînă la 140 minute . Incubarea nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 96 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 99 %.	CE,ISO
Lot 16						

IgM Parvovirus B19	PARVOM.CE Parvovirus IgM B 19	Italia	DiaPro	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică; pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare - pînă la 140 minute . Incubarea nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a cîte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 95 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 95 %	CE,ISO
IgG Parvovirus B19	PARVOG.CE Parvovirus IgG B 19	Italia	DiaPro	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică; pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare - pînă la 140 minute . Incubarea nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a cîte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 95 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 95 %	CE,ISO
Lot 17						
IgG Clostridium tetani toxin, cantitativ	TETG0430 Clostridium tetani IgG toxin quantitative	Germania	Novatec	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea analitică - 0,05UI/ml .Perioada de incubare - pînă la 120 minute. Incubarea nu va include procesul de agitare. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a cîte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 95 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 95 %	CE,ISO
Lot 19						
AgHBs	SAG1ULTRA.CE.96,HbsAg,96 teste	Italia	DiaPro	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică, (specifică pentru diferiți epitopi de pe determinantul "a" al HBsAg), pentru determinarea Ag virusului hepatitei B. Prezența în instrucție a rezultatelor evaluării performanței pe nu mai puțin de 20 paneluri de seroconversie recunoscute. Durata perioadei de incubare - pînă la 150 minute, Incubarea - nu va include procesul de agitare. Posibilitatea verificării spectrofotometrică și vizuală a adăugării reactivelor și probelor. Tipul reagentilor: Lichid stabil gata de lucru. Prezența tuturor componentelor necesare pentru realizarea reacției. Material pentru investigatii: Ser sau plasmă umană. Ambalaj: Placa de 96 godeuri (12 stripuri a cîte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.Sensibilitate testului nu mai puțin de 95 %, sensibilitatea analitica de la 0.1 OMS UI/ml AgHBs, specificitate diagnostica nu mai puțin de 99 %	CE,ISO
Determinarea cantitativa a anticorpilor anti-HBs	SAB.CE,HBsAb,96 teste	Italia	DiaPro	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare - nu mai mare de 120 minute, incubarea - nu va include procesul de agitare; Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a cîte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 99 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 99 %	CE,ISO
IgM HBcor	BCM.CE,HBc IgM ,96 teste	Italia	DiaPro	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea HBcor IgM. Pentru diagnostic uman. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a cîte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 89 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 89 %	CE,ISO

AntiHBcor, calitativ	BCAB.CE, HBcorAb,96 teste,scriming	Italia	DiaPro	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea anticorpilor către Ag nucleocapsidei (core) a virusului hepatitei B. Pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare - nu mai mare de 120 minute, Incubarea - nu va include procesul de agitare; Posibilitatea verificării spectrofotometrică și vizuală a adăugării reactivelor și probelor. Sensibilitate testului nu mai puțin de 100 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 100 %	CE,ISO
HBe Ag/Ab	HBE.CE.HBeAb/Ag 96 teste	Italia	DiaPro	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea HBe Ag/Ab. Pentru diagnostic uman. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 98 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 98 %	CE,ISO
Lot 20						
IgM anti-HVE	EVM.CE HEV IgM,sandwich	Italia	DiaPro	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea IgM către virusul hepatitei E. Pentru diagnostic uman. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 99 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 99 %	CE,ISO
Ig G anti-HVE	EVG.CE HEV IgG,quantitative	Italia	DiaPro	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea IgG către virusul hepatitei E. Pentru diagnostic uman. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 99 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 99 %	CE,ISO
Lot 21						
Anti-HDV	HDV Ab 96 teste, DAB.CE,96 teste	Italia	DiaPro	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea Anti-HDV. Pentru diagnostic uman. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 98 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 98 %	CE,ISO
Lot 22						
HCV IgM	CVM.CE. HCVIgM,96 teste	Italia	DiaPro	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică, determinarea anticorpilor IgM către virusul hepatitei C. Pentru diagnostic uman. Lichid stabil gata de lucru. Prezența tuturor componentelor necesare pentru realizarea reacției și microgodeuri captate cu antigene, care să conțină secvențe din zonele genomice C, NS3, NS4, NS5 ale HCV. Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 98,00\%$. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv standardele. CE pentru utilizare in vitro diagnostic.	CE,ISO
Anti HCV, calitativ	CVAB.CE.96 ,HCVAb,96 teste	Italia	DiaPro	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Detectarea anticorpilor la virusul hepatitei C din ser sau plasmă umană. Durata perioadei de incubare - nu mai mare de 120 minute, incubarea - nu va include procesul de agitare.Posibilitatea verificării spectrofotometrică și vizuală la adăugarea serului și reactivelor. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 100 %, specificitate diagnostică nu mai puțin de 99 %	CE,ISO

Lot 23						
Anti- HAV sumar	AVAB.CE.HAV Ab, 96 teste	Italia	DiaPro	vezi caietul de sarcini	"Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile" Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman.; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii: Ser, plasma; Limita de detectie: Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98\%$, Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri nedemontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	CE,ISO
HAV IgM	AVM.CE HAV IgM 96 teste	Italia	DiaPro	vezi caietul de sarcini	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Detectarea anticorpilor IgM la virusul hepatitei Adin ser sau plasmă umană. Durata perioadei de incubare - nu mai mare de 140 minute, incubarea - nu va include procesul de agitare.Posibilitatea verificării spectrofotometrică și vizuală la adăugarea serului și reactivelor. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Sensibilitate testului nu mai puțin de 100 %, specificitate diagnostica nu mai puțin de 98 %	CE,ISO
Lot 24						
Test ELISA Adenovirus Ag	1654Аденовирус-антиген-ИФА-БЕСТ,96 teste	Rusia	Vector Best	vezi caietul de sarcini	. Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri nedemontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	ISO
Test ELISA Astrovirus Ag	EIA4456,Astrovirus Ag (stool),96 teste	SUA	DRG	vezi caietul de sarcini	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	CE,ISO
Test ELISA Norovirus Ag	1656 Норовирус-антиген-ИФА-БЕСТ,96 teste	Rusia	Vector Best	vezi caietul de sarcini	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri nedemontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	ISO
Lot 25						
Brucella IgM	BRUM0050 Brucella IgM,96 teste	Germania	Novatec	vezi caietul de sarcini	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	CE,ISO
Brucella IgG	BRUG0050 Brucella IgG,96 teste	Germania	Novatec	vezi caietul de sarcini	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	CE,ISO
Lot 26						
Coxiella burnetii Phase 2 IgM qualitativ	COX2M0600 Coxiella Burnetii (Q-Fever) Phase 2 IgM	Germania	Novatec	vezi caietul de sarcini	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	CE,ISO
Coxiella burnetii Phase 1 IgG qualitativ	COX1G0600 Coxiella Burnetii (Q-Fever) Phase 1 IgG	Germania	Novatec	vezi caietul de sarcini	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	CE,ISO
Coxiella burnetii Phase 2 IgG cantitativ	COX2G0600 Coxiella Burnetii (Q-Fever) Phase 2 IgG	Germania	Novatec	vezi caietul de sarcini	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	CE,ISO
Lot 27						

Crimeia Congo IgM	5054 ВектоКрым-КГЛ - IgM,96 teste	Rusia	Vector Best	vezi caietul de sarcini	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri nedemontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	ISO
Crimeia Congo IgG	5052 ВектоКрым-КГЛ - IgG,96 teste	Rusia	Vector Best	vezi caietul de sarcini	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri nedemontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	ISO
Crimeia Congo Ag	5056 ВектоКрым-КГЛ - антиген,96 teste	Rusia	Vector Best	vezi caietul de sarcini	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri nedemontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	ISO
Lot 28						
Encefalita acariană IgM	D-1152 ВектоВКЭ-IgM,96 teste	Rusia	Vector Best	vezi caietul de sarcini	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri nedemontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	ISO
Encefalita acariană Ag	D -1154, ВектоВКЭ – антиген ,96 teste	Rusia	Vector Best	vezi caietul de sarcini	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri nedemontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	ISO
Lot 29						
Febra hemoragică cu sindrom renal IgM	HANM0670,Hantavirus IgM	Germania	Novatec	vezi caietul de sarcini	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	CE,ISO
Febra hemoragică cu sindrom renal IgG	HANG0670,Hantavirus IgG	Germania	Novatec	vezi caietul de sarcini	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	CE,ISO
Lot 31						
Legionella pneumophila IgM	LEGM 0650 Legionella pneumophila IgM ,96 teste	Germania	Novatec	vezi caietul de sarcini	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	CE,ISO
Legionella pneumophila IgG	LEGG0650 Legionella pneumophila IgG,96 teste	Germania	Novatec	vezi caietul de sarcini	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.	CE,ISO
Lot 32						
PCR test-sistemă completă pentru determinarea și diferencierea ADN Bordetella pertussis, Bordetella parapertussis și Bordetella bronchiseptica în regim real time	R-B84-100-F(RG,iQ,Dt) + K2-9-Et-100	Rusia	ЦНИИ Эпидемиологии	vezi caietul de sarcini	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator Rotor-Gene -6000. (eprubete 0,2 ml). Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene.	CE,ISO
MEDIU DE TRANSPORT pentru determinarea ADN Bordetella	952	Rusia	ЦНИИ Эпидемиологии	vezi caietul de sarcini	Mediu de transport cu mucolitic pentru transportarea și pastrarea materialului biologic (frotiuri nazo-faringiene). Gata de utilizare, steril. Tampon cu conservant și stabilizator. Cantitatea 50ml.Adaugator pentru PCR test-sistemă pentru determinarea și diferencierea ADN Bordetella pertussis, Bordetella parapertussis și Bordetella bronchiseptica în regim real time.	CE,ISO
Lot 34						

ADN/ARN Shigella spp. и EIEC/Salmonella spp./Campylobacter spp.- (PCR) RT, calitativ	B44(RG,iQ,FEP), АмплиСенс® Shigella spp. и EIEC/Salmonella spp./Campylobacter spp.-FL	Rusia	ЦНИИ Эпидемиологии	vezi caietul de sarcini	Reactivi pentru 55 teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator Rotor-Gene -6000, (eprubete 0,2 ml). Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real.	CE,ISO
Lot 35						
ADN/ARN Vibrio cholerae (PCR) RT, calitativ	R-B53(RG) +103-20 DNA Sorb, АмплиСенс® Vibrio cholerae-FL	Rusia	ЦНИИ Эпидемиологии	vezi caietul de sarcini	Reactivi pentru 55 teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator Rotor-Gene -6000, (eprubete 0,2 ml). Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real.	CE,ISO
Lot 36						
PCR test-sistemă completă pentru determinarea genelor de rezistența KPC, NDM, MBL, OXA-48 la Enterobacteriaceae în regim real time	R-C1(RG,CFX) + R-C2(RG,CFX) +102-22, АмплиСенс® MDR KPC/OXA-48-FL, MDR MBL-FL	Rusia	ЦНИИ Эпидемиологии	vezi caietul de sarcini	Reactivi pentru 100 teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator Rotor-Gene -6000, (eprubete 0,2 ml). Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real.	CE,ISO
Lot 37						
ADN/ARN E. coli patogene (PCR) RT, calitativ	B62(RG,iQ,FEP) + 104-20, АмплиСенс® Эшерихиозы-FL	Rusia	ЦНИИ Эпидемиологии	vezi caietul de sarcini	Reactivi pentru 55 teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator Rotor-Gene -6000, (eprubete 0,2 ml). Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real.	CE,ISO
Lot 38						
PCR test-sistemă completă pentru determinarea calitativă a ADN N. Meninghitidis, H. Influenza, S. Pneumoniae, în regim real time	B25(RG,iQ,FEP), АмплиСенс® N. meningitidis/ H. influenzae/ S. pneumoniae-FL + 104-20	Rusia	ЦНИИ Эпидемиологии	vezi caietul de sarcini	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator Rotor-Gene -6000, (eprubete 0,2 ml). Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic în conformitatea cu cerințele Directivei Europene	CE,ISO
Lot 39						
ADN Borrelia burgdorferi	R-B37(RG) АмплиСенс® Borrelia burgdorferi sensu lato-FL + 104-20	Rusia	ЦНИИ Эпидемиологии	vezi caietul de sarcini	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN total din material biologic(plasmă umană), efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator Rotor-Gene -6000, (eprubete 0,2 ml). Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic în conformitatea cu cerințele Directivei Europene	CE,ISO
Lot 40						

PCR test-sistemă completă (multiplex) pentru determinarea genelor β -Lactamazei AmpC mediate plasmidic în regim real time	R-C1(RG,CFX), АмплиСенс® MDR MBL-FL + 102-22	Rusia	ЦНИИ Эпидемиологии	vezi caietul de sarcini	Reactivi pentru teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator Rotor-Gene -6000, (eprubete 0,2 ml). Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene	CE,ISO
Lot 41						
Detectarea ADN Bacillus anthracis PCR în regim real time, calitativ	TR-B41, АмплиСенс® Bacillus anthracis-FRT + 103-20	Rusia	ЦНИИ Эпидемиологии	vezi caietul de sarcini	Reactivi pentru 55 teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator Rotor-Gene -6000, (eprubete 0,2 ml). Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene	CE,ISO
Lot 42						
ADN/ARN West Nile (PCR) RT, calitativ	R-V53(RG,iQ,Mx), АмплиСенс® WNV-FL + 104-20	Rusia	ЦНИИ Эпидемиологии	vezi caietul de sarcini	Reactivi pentru 55 teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator Rotor-Gene -6000, (eprubete 0,2 ml). Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene	CE,ISO
Lot 43						
Determinarea ARN virusului HCV, calitativ în regim real time	R-V1-Mod(RG,iQ,Mx,Dt), АмплиСенс® HCV-FL + 104-20	Rusia	ЦНИИ Эпидемиологии	vezi caietul de sarcini	Tip reacție - reacția de polimerizare în lanț (PCR) cu detecție în timp real. Pentru diagnostic uman. Principiul de testare – extragerea ARN-ului total din plasmă în comun cu controlul intern; efectuarea extragerii ARN-ului HCV, Sensibilitatea analitică – 50-100 UI/ml .Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator Rotor-Gene -6000, (eprubete 0,2 ml). Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene	CE,ISO
Lot 44						
Detectarea ADN virusului hepatitei B calitativă în regim real time	R-V5-Mod(RG,iQ,Mx,Dt) АмплиСенс® HBV-FL + 104-20	Rusia	ЦНИИ Эпидемиологии	vezi caietul de sarcini	Tip reacție - reacția de polimerizare în lanț (PCR) cu detecție în timp real. Pentru diagnostic uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator Rotor-Gene -6000, (eprubete 0,2 ml). Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene Principiul de testare – extragerea ADN-ului total din plasmă în comun cu controlul intern; efectuarea extragerii ADN-ului HBV, Sensibilitatea analitică – 50-100 UI/ml	CE,ISO

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

Ofertantul: „GBG-MLD” SRL Adresa: mun. Chișinău, str. Tighina, 65, of. 607