

### Specificații tehnice

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

Numărul procedurii de achiziție: <b>ocds-b3wdp1-MD-1779887537509 din 28.05.2026</b>
Obiectul achiziției: <b>SETURI DE DIAGNOSTIC PENTRU LABORATOR</b>

Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7
<b>LOT 5.</b> Set pentru detectarea virusului FMDV	<b>ID Gene Lyo™ FMDV Triplex /Nr. Ref. IDFMDVL</b>	<b>Franța</b>	<b>iD.vet</b>	Set cu protocol standardizat de diagnostic RT-PCR pentru detectarea ARN-ului virusului febrei aftoase. Setul trebuie să asigure tehnologia completă triplex real-time cu sonde de hidroliză (TaqMan), permițând detectarea simultană a trei secvențe țintă în aceeași reacție, fiecare marcată cu un fluorocrom distinct (FMDV + Control Endogen + Control Exogen). Setul să asigure următoarele <b>canale de detecție</b> : FAM; VIC și Cy5. Setul să asigure vizarea secvenței conservată <b>3D (RNA polimeraza)</b> a genomului <b>a genomului FMDV, conform manualului WOAH</b> și să asigure detectarea tuturor	Kit-ul <b>ID Gene Lyo™ FMDV Triplex</b> este o soluție avansată și rapidă pentru detectarea ARN-ului virusului febrei aftoase, utilizând tehnologia liofilizată care oferă avantaje logistice majore. Set de diagnostic RT-PCR pentru detectarea ARN-ului virusului febrei aftoase. Setul asigură tehnologia completă triplex real-time cu sonde de hidroliză (TaqMan), ce permite detectarea simultană a trei secvențe țintă în aceeași reacție, fiecare marcată cu un fluorocrom distinct (FMDV + Control Endogen + Control Exogen). Setul să asigure	

celor șapte serotipuri majore (O, A, C, SAT1, SAT2, SAT3 și Asia1). Setul să asigure o specificitate necompromisă, fără reactivitate încrucișată cu virusuri înrudite sau alte patogene care cauzează boli veziculare.

Conținutul setului:

Amestec de reacție pentru amplificare, ce conține: transcriptază inversă, Taq polimerază, primeri, sonde de hidroliză, nucleotide, ROX (referință internă pentru calibrarea optică).

Tampon de resuspendare pentru reconstituirea amestecului ARM-FMDVL, cu agenți de stabilizare.

Microtub, destinat să conțină amestecul ARM-FMDVL după reconstituire.

Control pozitiv non-țintă exogen – virus ARN nepatogen, liofilizat.

Control pozitiv de amplificare – acizi nucleici sintetici care conțin secvențele țintă pentru FMDV, NTPCen și NTPC-FMDV.

Setul să fie validat pentru o gamă largă de specii susceptibile la FMDV, inclusiv ovine, bovine, caprine, cervide, suide, camelide și altele. Setul să fie compatibil tipuri de probe biologice: sânge, ser, lapte, organe/țesuturi (limbă, epiteliu vezicular), probe de tampon (orale și orofaringiene), fluide veziculare, culturi virale, probe de mediu (tampoane de încălțăminte) și carduri de stocare a acizilor nucleici. Setul să ofere trei programe de amplificare, inclusiv un protocol rapid care să furnizeze rezultate permițând diagnosticul într-un timp cât mai scurt, astfel facilitând intervenția rapidă în caz de focar. Setul să asigure compatibilitate largă cu multiple specii, tipuri de probe și metode de extracție cu seturi de la multi producători care să asigure flexibilitate în alegerea metodei de extracție. Setul să fie validat pentru sânge total (EDTA), ser, lapte, țesuturi, tampoane etc. Setul să includă următoarele controale: control pozitiv de amplificare pentru validează procesul de amplificare; control exogen care asigură

următoarele canale de detecție: FAM; VIC și Cy5.

Setul asigură vizarea secvenței conservată 3D (RNA polimeraza) a genomului FMDV, conform manualului WOAAH și asigură detectarea tuturor celor șapte serotipuri majore (O, A, C, SAT1, SAT2, SAT3 și Asia1). Setul asigură o specificitate necompromisă, fără reactivitate încrucișată cu virusuri înrudite sau alte patogene care cauzează boli veziculare.

Setul conține:

Amestec de reacție pentru amplificare, ce conține: transcriptază inversă, Taq polimerază, primeri, sonde de hidroliză, nucleotide, ROX (referință internă pentru calibrarea optică). Amestecul de amplificare este liofilizat, oferind o stabilitate mai bună în timp și o rezistență sporită la condițiile de transport

Tampon de resuspendare pentru reconstituirea amestecului ARM-FMDVL, cu agenți de stabilizare.

Microtub, destinat să conțină amestecul ARM-FMDVL după reconstituire.

Control pozitiv non-țintă exogen – virus ARN nepatogen, liofilizat.

Control pozitiv de amplificare – acizi nucleici sintetici care conțin secvențele țintă pentru FMDV, NTPCen și NTPC-FMDV.

Setul este validat pentru o gamă largă de specii susceptibile la FMDV, inclusiv ovine, bovine, caprine, cervide, suide, camelide și altele.

Setul este compatibil cu tipuri de probe biologice: sânge, ser, lapte, organe/țesuturi (limbă, epiteliu vezicular), probe de tampon (orale și orofaringiene), fluide veziculare, culturi virale, probe de mediu (tampoane de încălțăminte) și carduri de stocare a acizilor nucleici.

Setul oferă trei programe de amplificare, inclusiv un protocol rapid care să furnizeze rezultate permițând diagnosticul într-un timp cât

			<p>monitorizarea extracției și prezența inhibitorilor și control endogen pentru evaluarea calității probei și extracției.</p> <p>Oferta v-a include:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-instrucțiune/prospect de la producător pentru produsul propus;</li> <li>-certificatul de control a calității CE pentru produsul propus.</li> </ul> <p>Oferta va include informații complete despre produs (denumire comercială, număr de referință, producător, țara de origine și lotul de producție).</p> <p>Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 reacție.</p>	<p>mai scurt, astfel facilitând intervenția rapidă în caz de focar. Protocolul ultra-rapid de amplificare permite obținerea rezultatelor până la 40 de minute. Setul asigură compatibilitate largă cu multiple specii, tipuri de probe și metode de extracție cu seturi de la mulți producători care asigură flexibilitate în alegerea metodei de extracție. Setul este validat pentru sânge total (EDTA), ser, lapte, țesuturi, tamponate etc.</p> <p>Setul include următoarele controale:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-control pozitiv de amplificare pentru validează procesul de amplificare;</li> <li>-control exogen care asigură monitorizarea extracției și prezența inhibitorilor;</li> <li>-control endogen pentru evaluarea calității probei și extracției.</li> </ul> <p>Sensibilitatea –min. 100% Specificitatea - min. 100%</p> <p>Setul oferă performanțe superioare comparativ cu alte kit-uri PCR comerciale, permițând un diagnostic precoce.</p> <p>Studiile arată o capacitate foarte bună de a exclude reactivitatea încrucișată cu viruși înrudiți din aceeași nișă ecologică.</p> <p>Kit-ul poate fi transportat la temperatura ambiantă, simplificând logistica, reducând costurile și impactul asupra mediului.</p> <p>Denumirea comercială a produsului: ID Gene Lyo™ FMDV Triplex/Nr. Ref.IDFMDVL. IDNDV/Nr. Lot. 007 (indicativ); Producător: iD.vet, Franța.</p> <p>Oferta include următoarele documente suport:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrucțiune de utilizare aferent produsului;</li> <li>-Certificat de control al calității, aferent produsului;</li> <li>- Raport de validare aferent produsului.</li> </ul> <p>Unitatea de măsură 1buc = 1 reacție.</p>	
<b><u>LOT 6.</u></b>			<p>Set de diagnostic cu protocol standardizat ce oferă rezultate precise și reproductibile care utilizează principiul ELISA pentru detectarea antigenului</p>	<p><b>Setul IDEXX CSFV Ag Serum Plus Test</b> este o soluție de testare ce folosește tehnica ELISA de captură a antigenului (antigen capture ELISA)</p>	

<p>Set pentru detecția antigenului virusului pestei porcine clasice</p>	<p><b>CSFV Ag Serum Plus Test/Nr.Ref. 40939</b></p>	<p><b>SUA/ Elveția</b></p>	<p><b>IDEXX</b></p> <p>virusului pestei porcine clasice pentru detectarea proteinei virale E în probe de ser, plasmă și țesut porcine.</p> <p>Conținutul setului:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- microplăci (poliester) căptușite cu anticorpi specifici, de 96 de godeuri cu stripuri detașabile (12/placa) cite 8 godeuri;</li> <li>- conjugat lichid anti-pestevirus HRPO conjugate</li> <li>- control pozitiv lichid</li> <li>- control negativ lichid</li> <li>- soluție de diluție</li> <li>- soluție substrat</li> <li>- soluția de spălare concentrată min. 10x</li> <li>- soluție stop</li> </ul> <p>Protocolul de lucru să cuprindă posibilă opțiune overnight</p> <p>Compatibil speciei de animal menționat.</p> <p>Destinat laboratoarelor sănătatea animală.</p> <p>Setul de diagnostic să fie însoțit de instrucțiune/prospectul de la producător.</p> <p>Se va respecta denumirea produselor din caietul de sarcini, în limba română, precizându-se producătorul, lotul.</p> <p>Setul sa fie standardizat la kitul etalon WOA, confirmarea documentară se prezintă în ofertă.</p> <p>În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr.de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere.</p> <p>Furnizorul de set se obliga să asigure beneficiarul în crearea și implementarea algoritmului metodologic de citire și interpretare a rezultatelor pentru microplăcile ELISA utilizând setul oferit, pe dispozitivul de citire ELISA deținut de beneficiar în scopul validării interne și a obținerii rezultate precise și reproductibile în laborator.</p> <p>Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 test.</p>	<p>pentru a identifica prezența proteinei Erns a virusului pestei porcine clasice (CSFV), indicând astfel o infecție activă. Setul prezintă mai multe particularități unice care îl diferențiază de alte teste de detecție a antigenului PPC., fiind un test de captură a antigenului, extrem de performant, care oferă o combinație rară de sensibilitate comparabilă cu PCR-ul și flexibilitate operațională pentru analiza infecției active, direct la nivel de proteină virală.</p> <p>Set de diagnostic IDXX CSFV Ag Serum Plus Test prezintă un protocol standardizat oferind rezultate precise și reproductibile utilizând principiul. Setul oferă opțiunea unui protocol standard de 2 ore sau a unui protocol peste noapte (12-18 ore), permițând planificarea flexibilă a sarcinilor de laborator.</p> <p>ELISA pentru detectarea antigenului virusului pestei porcine clasice pentru detectarea proteinei virale E în probe de ser, plasmă și țesut porcine.</p> <p>Testul identifică prezența virusului însuși (antigenul), spre deosebire de teste de anticorpi (Ab) care arată doar expunerea trecută sau vaccinarea.</p> <p><u>Setul conține:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- microplăci (poliester) căptușite cu anticorpi specifici, de 96 de godeuri cu stripuri detașabile (12/placa) cite 8 godeuri;</li> <li>- conjugat lichid anti-pestevirus HRPO conjugate</li> <li>- control pozitiv lichid</li> <li>- control negativ lichid</li> <li>- soluție de diluție</li> <li>- soluție substrat</li> <li>- soluția de spălare concentrată 10x</li> <li>- soluție stop</li> </ul> <p>Protocolul de lucru cuprinde posibila opțiune overnight.</p> <p>Compatibil speciei de animal menționat.</p> <p>Setul oferat este destinat laboratoarelor</p>	
---	---	----------------------------	--	--	--

					<p>sănătatea animală. Setul conceput pentru a respecta standardele internaționale de diagnostic. Setul este validat pentru utilizare atât pe probe de <b>ser și plasmă</b>, cât și, prin protocol specific, pe <b>țesuturi</b> porcine (amigdale, splină, ganglioni limfatici, rinichi), acoperind toate matricele biologice relevante în diagnosticul PPC.</p> <p>Denumirea comercială a produsului: IDEXX CSFV Ag Serum Plus Test/Nr. Ref. CSFV /Nr. 6-40939-07.</p> <p>Oferta include următoarele documente suport:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-instrucțiune de utilizare aferent produsului;</li> <li>-raport de validare aferent produsului;</li> <li>-certificat de control al calității aferent produsului.</li> </ul> <p>Se respectă denumirea produselor din caietul de sarcini, în limba română, precizându-se producătorul, lotul.</p> <p>Setul este standardizat la kitul etalon WOA, confirmarea documentară se prezintă în ofertă.</p> <p>Unitatea de măsură -1buc = 1 test.</p>	
<b>LOT 7. Detecția virusul orthoavulavirus tip 1</b> (se oferă de la același producător)						
<p><b>LOT 7.1</b></p> <p>Set de detecție a virusul orthoavulavirus tip 1</p>	<p><b>ID Gene™ Newcastle Disease Duplex/Nr. Ref. IDNDV</b></p>	<p><b>Franța</b></p>	<p><b>iD.vet</b></p>	<p>Setul este conceput pentru detectarea calitativă a ARN-ului a virusului orthoavulavirus tip 1 (NDV/APMV-1) inclusiv PPMV-1 în probe de la păsări. Să detecteze toate tulpinile NDV (lentogene, mezogene, velogene, vaccinale).</p> <p>Setul să utilizeze tehnologia transcripției invers, reacție de polimerizare în lanț în timp real (RT-qPCR) în configurație duplex. Sistemul de detecție să se bazează pe sonde de hidroliză de tip TaqMan, iar amplificarea să aibă loc simultan pentru două ținte: o secvență specifică a genomului NDV, marcată cu fluoroforul FAM, și un control intern exogen (un microorganism non-patogen care imită ținta), detectat pe canalul VIC sau HEX. Master mixul de amplificare să fie furnizat gata de utilizare și conține transcriptază inversă, polimerază Taq, dNTP-uri, primerii și sondele specifice,</p>	<p><b>ID Gene™ Newcastle Disease Duplex (IDNDV) este un kit RT-qPCR de diagnostic rapid, conform standardelor OIE, care detectează toate tulpinile virusului Newcastle /Orthoavulavirus tip 1 cu o sensibilitate de 10<sup>2</sup> DIO50/ml pentru probe individuale și 10<sup>3</sup> DIO50/ml pentru pool-uri de până la 5 probe</b></p> <p>Este un kit de biologie moleculară destinat pentru detectarea ARN-ului a virusului orthoavulavirus tip 1 (NDV/APMV-1) inclusiv PPMV-1 în probe de la păsări. Detectează toate tulpinile NDV (lentogene, mezogene, velogene, vaccinale).</p> <p>Setul utilizează tehnologia transcripției invers, reacție de polimerizare în lanț în timp real (RTqPCR) în configurație duplex.</p>	

precum și colorantul de referință pasiv ROX pentru calibrarea optică a termociclorului.

Setul să include, un control pozitiv de amplificare, reprezentat de un ARN sintetic specific pentru NDV, care validează corectitudinea procesului de amplificare. Controlul pozitiv exogen (extern) se prezintă sub formă liofilizată și se adaugă în fiecare probă înainte de extracția acidului nucleic pentru a monitoriza eficiența extracției și pentru a detecta eventualii inhibitori ai reacției PCR.

Setul să fie compatibil cu orice termociclor în timp real care dispune de canale de detecție pentru fluoroforii FAM și VIC/HEX și care acceptă un volum final al reacției max. 13 μL. Protocolul de amplificare să ofere două variante: programul standard) și programul rapid până la o ora. Setul să permită testarea atât a probelor individuale, cât și a pool-urilor de până la 5 probe și include carduri de stocare a acizilor nucleici.

Setul să aibă performanțele validate sensibilitate și specificitate diagnostică absolută. Specificitatea analitică de 100%, fără reacții încrucișate cu alți 27 de patogeni aviari, printre care paramixovirusuri de tip 2 și 3, virusul bronșitei infecțioase, reovirus, adenovirus, micoplasme etc. Setul să fie prezentat drept un sistem gata de utilizare - ready-to-use.

Setul să fie destinat exclusiv utilizării în laboratoarele de sănătate animală, în scop veterinar in vitro. Setul să fie certificat pentru a fi utilizat în diagnosticul clinic veterinar și să fie certificat CE-IVD sau aprobat WOH. Unitatea de măsură se consideră o bucată  
1buc = 1 test.

Sistemul de detecție este bazat pe sonde de hidroliză de tip TaqMan, iar amplificarea are loc simultan pentru două ținte: o secvență specifică a genomului NDV, marcată cu fluoroforul FAM, și un control intern exogen (un microorganism non-patogen care imită ținta), detectat pe canalul VIC sau HEX.

Setul conține:

- control pozitiv de amplificare, reprezentat de un ARN sintetic specific pentru NDV, care validează corectitudinea procesului de amplificare.

-controlul pozitiv exogen (extern) prezentat sub formă liofilizată și se adaugă în fiecare probă înainte de extracția acidului nucleic pentru a monitoriza eficiența extracției și pentru a detecta eventualii inhibitori ai reacției PCR

- Master mixul de amplificare este furnizat gata de utilizare și conține transcriptază inversă, polimerază Taq, dNTP-uri, primerii și sondele specifice, precum și colorantul de referință pasiv ROX pentru calibrarea optică a termociclorului.

Setul este compatibil cu orice termociclor în timp real care dispune de canale de detecție pentru fluoroforii FAM și VIC/HEX și acceptă un volum final al reacției max. 13 μL. Durata protocolului de amplificare este de aproximativ **60 de minute**. Protocolul de amplificare oferă două variante: programul standard și programul rapid.

Setul permite testarea atât a probelor individuale, cât și a pool-urilor de până la 5 probe și include carduri de stocare a acizilor nucleici.

Setul are performanțele validate sensibilitate și specificitate diagnostică 100%. Specificitatea analitică de 100%, fără reacții încrucișate cu alți 27 de patogeni aviari, printre care paramixovirusuri de tip 2 și 3, virusul bronșitei infecțioase, reovirus, adenovirus, micoplasme etc. **Repetabilitate (CV) < 10% (între 1% și**

					<p>4%) atât pentru variațiile intra-test, cât și inter-test, confirmând o robustețe excelentă.</p> <p><b>Exclusivitate - 100% – fără reactivitate încrucișată cu alți paramixovirusuri sau ortomixovirusuri (H5N1, H7N1, H9N2 etc.)</b></p> <p>Pentru monitorizarea variațiilor de sensibilitate analitică, este recomandat control de extracție pozitiv liofilizat/tulpină inactivată de NDV (PEC-NDV) al aceluiași producător. Setul este prezentat drept un sistem gata de utilizare - ready-to-use.</p> <p>Setul este utilizat în laboratoarele de sănătate animală, în scop veterinar in vitro.</p> <p>Setul este certificat pentru a fi utilizat în diagnosticul clinic veterinar și este certificat corespunzător.</p> <p>Denumirea comercială a produsului: ID Gene™ Newcastle Disease Duplex/Nr.Ref. IDNDV/Nr.Lot.039 (indicativ).</p> <p>Producător: iD.vet, Franța.</p> <p>Oferta include următoarele documente suport; - Instrucțiune de utilizare aferent produsului; - Certificat de control al calității, aferent produsului; - Raport de validare aferent produsului.</p> <p>Unitatea de măsură 1buc = 1 test.</p>	
<p><b>LOT 7.2</b></p> <p>Tulpină inactivată de NDV</p>	<p><b>Freeze-dried NDV Positive Extraction Control/Nr. Ref. PEC-NDV</b></p>	<p><b>Franța</b></p>	<p><b>iD.vet</b></p>	<p>Tulpină inactivată în matrice biologică negativă de virus NDV, diluată în supernatant de tamponare traheale și orofaringiene provenite de la păsări negative, conceput pentru a valida fluxul de lucru a întregul proces analitic al setului pe rol de control pozitiv de extracție.</p> <p>Forma liofilizată, ambalaj facon. Un flacon min. 10 teste. (reacții de extracție) <b>Volum după reconstituire nu mai puțin de 550 µL.</b></p> <p><b>Utilizare în laboratoare de sănătate animală, exclusiv pentru diagnostic veterinar.</b></p> <p><b>Oferta să includa certificatul de calitate specific lotului ofertat, în care să fie menționată valoarea Cq .</b></p> <p><b>Oferta va include informații complete despre</b></p>	<p><b>Freeze-dried NDV Positive Extraction Control (PEC-NDV)</b> este un control standardizat/ tulpină inactivată de NDV, pentru monitorizează întregul flux de lucru, de la extracția ARN-ului până la amplificarea finală în scopul <b>validării extracției, detectării inhibitorilor PCR și a monitorizării variabilității analitice</b>, permite laboratorului să verifice constant dacă procesul de extracție și amplificare funcționează în parametri optimi.</p> <p>Produsul este o tulpină inactivată în matrice biologică negativă de virus NDV, diluată în supernatant de tamponare traheale și orofaringiene provenite de la păsări negative, conceput pentru a valida fluxul de lucru</p>	

			<p><b>produs (denumire comercială, număr de referință, producător, țara de origine și lotul de producție).</b> Unitatea de măsură se consideră o bucată 1buc = 1 flacon.</p>	<p>a întregul proces analitic al setului pe rol de control pozitiv de extracție. Forma liofilizată, ambalaj facon. Un flacon min. 10 teste.(reacții de extracție) Volum după reconstituire nu mai puțin de 550 μL. Utilizare în laboratoare de sănătate animală, exclusiv pentru diagnostic veterinar. Denumirea comercială a produsului: Freeze-dried NDV Positive Extraction Control/Nr.Ref. PEC-NDV/Nr.Lot. 2308A1 (indicativ). Producător: iD.vet, Franța. Oferta include următoarele documente suport: -certificatul de calitate specific lotului oferat, unde este menționată valoarea <math>Cq^* 28 \pm 3</math>. Unitatea de măsură 1buc = 1 flacon.</p>	
--	--	--	--	--	--

Semnat: - electronic –

**Numele, Prenumele: Vasile CUCU**

**În calitate de: Administrator/Director**

**Ofertantul: SRL „Autoritate Grup”**

**Adresa: mun. Chișinău, str. Primăverii 11**

„Autoritate Grup” SRL  
 c/f - 1012600005027  
 Adresa: MD-2064 mun.Chișinău, str. Primăverii 11  
 BC „Moldova Agroindbank” SA  
 MD50AG000000022511828358  
 Tel. - 022- 921470; Fax - 022- 592016



Anexa nr.23  
 la Documentația standard nr.115  
 din “ 15 ” septembrie 2021

### Specificații de preț

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 5,6,7,8 și 11 la necesitate, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1,2,3,4,9,10]

	Numărul procedurii de achiziție: <b>ocds-b3wdp1-MD-1779887537509 din 27.05.2026</b>
	Obiectul de achiziție : <b>SETURI DE DIAGNOSTIC PENTRU LABORATOR</b>

Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/prestare	Clasificație bugetară (IBAN)	Discout %
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
33694000-1	LOT 5. Set pentru detectarea virusului FMDV	bucată	400	250	300	100 000	120 000	Conform Pct.12 din Anuntul de participare	MD64TRPCCC518430A00412AA	
33694000-1	LOT 6. Set pentru detecția antigenului virusului pestei porcine clasice	bucată	192	242	290,4	46 464	55 756,8	Conform Pct.12 din Anuntul de participare	MD64TRPCCC518430A00412AA	
<b>LOT 7. Detecția virusul orthoavulavirus tip 1 (se oferă de la același producător)</b>										
33694000-1	LOT 7.1 Set de detecție a virusul orthoavulavirus tip 1	bucată	100	235	282	23 500	28 200	Conform Pct.12 din Anuntul de participare	MD64TRPCCC518430A00412AA	
33694000-1	LOT 7.2 Tulpină inactivată de NDV	bucată	2	9800	11 760	19 600	23 520	Conform Pct.12 din Anuntul de participare	MD64TRPCCC518430A00412AA	
<b>Total LOT 7</b>						<b>43 100</b>	<b>51 720</b>			
<b>TOTAL OFERTĂ</b>						<b>189 564</b>	<b>227 476,8</b>			

Semnat: - electronic –

Numele, Prenumele: **Vasile CUCU**

În calitate de: **Administrator/Director**

Ofertantul: **SRL „Autoritate Grup”**

Adresa: **mun. Chișinău, str. Primăverii 11**

