

Specificații tehnice

Numărul procedurii de achiziție ocds-b3wdp1-MD-1744292289056 din 10 aprilie 2025
Obiectul achiziției: Reagenți PCR pentru anul 2025, (Repetat 1)

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

				3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 4. Amplificarea și detecția sa se efectueze în o singura reacție, în amplificator. 5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceeaș reacție cu ADN-ul specific. 6. Sensibilitatea maxima. 7. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5. 8. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare. 9. In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv. 10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	3. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 4. Amplificarea și detecția este efectuată într-o singura reacție, în amplificator. 5. Este inclus control intern endogen (AND uman) si identificară in aceeaș reacție cu ADN-ul specific. 6. Sensibilitatea este mare. 7. In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5. 8. Analiza si interpretarea rezultatelor este efectuată automat, fara calcule suplimentare. 9. In trusa este inclus control negativ si pozitiv. 10. Termen de valabilitate a truselor va fi de 12 luni la livrare, din termenul de valabilitate inițial. Disponibile in pachetari de 25/50/100 reactii, vor fi livrate conform solicitarii clientului.	
Trusa pentru detectarea Toxoplasma gondi	VSNP012 TOXOPLASMA GONDII DETECTION KIT	Turcia	VISION BIOTECHNOLOGY	1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa Toxoplasma gondi în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 4. Amplificarea și detecția sa se efectueze în o singura reacție, în amplificator. 5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceeaș reacție cu ADN-ul specific. 6. Sensibilitatea maxima. 7. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a	1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa Toxoplasma gondi în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2. Prezintă certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificatele de validare a lotului, vor fi prezentate la livrare. 3. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 4. Amplificarea și detecția este efectuată într-o singura reacție, în amplificator. 5. Este inclus control intern endogen (AND uman) si identificară in aceeaș reacție cu ADN-ul specific. 6. Sensibilitatea este mare. 7. In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.	CE,ISO

				rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5. 8. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare. 9. In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv. 10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	8. Analiza si interpretarea rezultatelor este efectuată automat, fara calcule suplimentare. 9. In trusa este inclus control negativ si pozitiv. 10. Termen de valabilitate a truselor va fi de 12 luni la livrare, din termenul de valabilitate inițial. Disponibile in pachetari de 25/50/100 reactii, vor fi livrate conform solicitarii clientului.	
Truse extragere ADN din materialul biologic.	K1-11-100-CE DNA-sorb-AM	Republica Cehă	Ecoli Dx, sro	1. Reactivi pentru izolarea manuala ADN din materialul biologic: - raclaje din canalul cervical, uretra la femei, barbați, eliminările mucoaselor tractului urogenital, orofaringe, conjunctiva, formatiunilor eroziv-ulcerative ale mucoaselor si pielii, urina, LCR etc. 2. Trusa completa de reagenți, să nu necesite soluții suplimentare pentru lucru. 3. Sa nu necesite aparataj suplimentar la cel existent in laborator. 4. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. 5. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare a livrare.	1. Reactivi pentru izolarea manuala ADN din materialul biologic: - raclaje din canalul cervical, uretra la femei, barbați, eliminările mucoaselor tractului urogenital, orofaringe, conjunctiva, formatiunilor eroziv-ulcerative ale mucoaselor si pielii, urina, LCR etc. 2. Trusa completa de reagenți, nu necesite soluții suplimentare pentru lucru. 3. Nu necesite aparataj suplimentar la cel existent in laborator. 4. Termen de valabilitate a truselor va fi de 12 luni la livrare, din termenul de valabilitate inițial. 5. Prezintă certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificatele de validare a lotului, vor fi prezentate la livrare. Disponibile in pachetari 100 reactii/kit	CE,ISO
Truse extragere ADN/ARN din materialul biologic.	K2-9-Et-100-CE RIBO-prep nucleic acid extraction kit	Republica Cehă	Ecoli Dx, sro	1. Reactivi pentru izolarea totala, metoda manuala a AND/ARN din materialul biologic: plasma, serul sanguine, sange integru, LCR, lavaje conjunctivale, raclaje orofaringiene, saliva, lichid amniotic, lapte matern, exudate, conținut vezicule si pustule, secreții si raclaje de pe mucoasa tractului urogenital secreție de prostată, urină, ejaculate, materiile fecale. 2. Trusa completa de reagenti sa nu necesite soluții suplimentare pentru lucru.	1. Reactivi pentru izolarea totala, metoda manuala a AND/ARN din materialul biologic: plasma, serul sanguine, sange integru, LCR, lavaje conjunctivale, raclaje orofaringiene, saliva, lichid amniotic, lapte matern, exudate, conținut vezicule si pustule, secreții si raclaje de pe mucoasa tractului urogenital secreție de prostată, urină, ejaculate, materiile fecale. 2. Trusa completa de reagenti nu necesite soluții suplimentare pentru lucru.	CE,ISO

				3 .Sa nu necesite aparataj suplimentar de cel existent in laborator. 4 . Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. 5.Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.	lucru și aparataj suplimentar, existent in laborator. 3 . Termen de valabilitate a truselor va fi de 12 luni la livrare, din termenul de valabilitate inițial. 4.Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. Disponibile in pachetari 100 reactii/kit	
Mediu de transport	VL301712 TRANSPORT MEDIUM WITH MUCOLYTIC AGENT	Turcia	VISION BIOTECHNOLOGY	Mediu de transport cu mucolitic pentru ransportarea si stocarea probelor biologice - raclaje de pe mucoase ale ractului urogenital, orofaringe, rect, conjunctiva a ochilor. precum și elemente erozive și ulcerative ale pielii umane. Ambraj 50- 100 mililitri. valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului cu prezentare la livrare	Mediu de transport cu mucolitic pentru ransportarea si stocarea probelor biologice - raclaje de pe mucoase ale ractului urogenital, orofaringe, rect, conjunctiva a ochilor. precum și elemente erozive și ulcerative ale pielii umane. Ambraj 50 mililitri. Termen de valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems	CE,ISO
Total lot 1						
Lot 2 <i>Recipiente recoltare material biologic tractul urogenital</i>						
Recipiente recoltare material biologic tractul urogenital	VVTM001 VISION VIRAL TRANSPORT MEDIUM	Turcia	VISION BIOTECHNOLOGY	1.Recipiente cu mediu de transport universal pentru colectarea, transportul, conservarea și depozitarea la congelator e termen lung a probelor clinice care conțin viruși, bacterii, agenti patogeni ai	1.Recipiente cu mediu de transport universal pentru colectarea, transportul, conservarea și depozitarea la congelator e termen lung a probelor clinice care conțin viruși, bacterii, agenti patogeni ai infecțiilor urogenitale	CE,ISO

				infecțiilor urogenitale (Chlamydia. Mycoplasma Ureaplasma etc.) 2.Aplicații - pentru testari PCR 3.Volum mediu de transport 2-3ml 4.Dimensiune recipient 12x80mm sau 12x 100mm, tip conus	(Chlamydia. Mycoplasma Ureaplasma etc.) 2.Aplicații - pentru testari PCR 3.Volum mediu de transport 2-3ml 4.Dimensiune recipient 12x80mm sau 12x 100mm, tip conus	
Total lot 2						
Lot 3						
Perii citologice						
	VSNS002 SMEAR FIRÇASI	Turcia	VISION BIOTECHNOLOGY	1.Periuță pentru prelevarea materialului biologic din canalul cervical la fernei tip Edobrash. 2.Capul periei tip rimel: lungimea 20mm +/- 0, 5 mm), fir de nailon fixat pe tir inoxidabil. 3.mîner din plastic, lungimea 175mm +/- 10 mm), lungimea totală a dispozitivului 195mm (+/- 10 mm). 4.Sterile. 5.Ambalate individual in cutii de pînă la 100 bucăți 6.Cu punct de rupere (breakable) la 35mm (+/- 0,5 mm), sa fie posibil de rupt suportul de plastic fără taiere cu foarfeca 7.Certificate de calitate: Certificate de calitate: ISO 9001'2015, marca CE. 8.Prezentarea obligator a mostrelor la CRDM.	1.Periuță pentru prelevarea materialului biologic din canalul cervical la fernei tip Edobrash. 2.Capul periei tip rimel: lungimea 20mm +/- 0, 5 mm), fir de nailon fixat pe tir inoxidabil. 3.mîner din plastic, lungimea 175mm +/- 10 mm), lungimea totală a dispozitivului 195mm (+/- 10 mm). 4.periuțele sunt ambalate steril. 5.Ambalate individual in cutii de pînă la 100 bucăți 6.Cu punct de rupere (breakable) la 35mm (+/- 0,5 mm), se rupe ușor, fără taiere cu foarfeca 7.Certificate de calitate: Certificate de calitate: ISO 9001'2015, marca CE.	CE,ISO
Total lot 3						
				Total		

Nume: Victoria Olaru

În calitate de: Director General

Ofertantul: SRL BIOGENETIX SOLUTIONS

Email: victoria.olaru@biogenetix.ro

Adresa socială: mun. Chisinau, str. Aerodromului 10

Data: 16.05.2025