

Numărul procedurii de achiziție: LP nr.ocds-b3wdp1-MD-1771595176853/21570402 din: 20.02.2026 conform SIARSAAP Mtender								
Obiectul achiziției: Achiziționarea dispozitive medicale, consumabile, alte bunuri de uz medical în vederea realizării Programului Național de combaterea hepatitelor virale B, C și D, pentru anul 2026 (repetat 4)								
Nr.	Denumirea lot	Denumirea poziției	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	Bunuri/servicii							
1	Teste pentru determinarea cantitativa a HDV prin PCR	Teste pentru determinarea cantitativa a HDV prin PCR	Bosphore HDV Quantification-Detection Kit v1 Cat no: ABHDV1 + Bosphore Viral DNA/RNA Extraction Spin Kit Cat No: ABXDR1	Turcia	ANATOLIA TANI VE BIYOTEKNOLOJI ÜRÜNLERİ AR-GE SANAYİ VE TİCARET A.Ş.	Test real time PCR IVD destinat pentru diagnosticul Hepatitei virale D din sânge uman Ser / plasmă. Prezentarea trusei de extragere: Setul trebuie să conțină toți reactivi necesari pentru extragerea virusului ARN din sânge uman, iar timpul de extracție nu va dura mai mult de 2 ore și nu va solicita soluții și reactivi extra, decât cei incluși în trusă. Produsul de la extragere trebuie să fie compatibil cu produsul necesar pentru amplificarea. Prezentarea trusei pentru amplificarea și detecția (intr-o singură etapă): Produsul obținut de la extracție trebuie să fie compatibil cu produsul necesar pentru amplificarea. Amplificarea și detecția să fie incluse în aceeași etapă cu interpretarea calitativă și cantitativă. Limita de cuantificare (LLOQ) ≤ 20 IU/mL, Limita de detecție (LoD) ≤ 15 IU/mL exprimarea rezultatelor în UI/mL (International Units). Testul trebuie să detecteze toate cele 8 genotipuri HDV (1-8). Testul să includă control intern. Sensibilitate ≥ 95%, Specificitate ≥ 98%, Timp reacție PCR ≤ 2 h Testul trebuie să fie destinat pentru diagnosticul și monitorizarea eficacienței tratamentului pentru Hepatita Virala D. Setul de amplificarea trebuie să fie compatibil cu platforma QuantStudio™ 5 Real-Time PCR System sau cu platforma Rotor-Gene Q.	Test real time PCR IVD destinat pentru diagnosticul Hepatitei virale D din sânge uman Ser / plasmă. Prezentarea trusei de extragere: Setul trebuie să conțină toți reactivi necesari pentru extragerea virusului ARN din sânge uman, iar timpul de extracție nu va dura mai mult de 2 ore și nu va solicita soluții și reactivi extra, decât cei incluși în trusă. Produsul de la extragere trebuie să fie compatibil cu produsul necesar pentru amplificarea. Prezentarea trusei pentru amplificarea și detecția (intr-o singură etapă): Produsul obținut de la extracție trebuie să fie compatibil cu produsul necesar pentru amplificarea. Amplificarea și detecția să fie incluse în aceeași etapă cu interpretarea calitativă și cantitativă. Limita de cuantificare (LLOQ) ≤ 20 IU/mL, Limita de detecție (LoD) ≤ 15 IU/mL exprimarea rezultatelor în UI/mL (International Units). Testul trebuie să detecteze toate cele 8 genotipuri HDV (1-8). Testul să includă control intern. Sensibilitate ≥ 95%, Specificitate ≥ 98%, Timp reacție PCR ≤ 2 h Testul trebuie să fie destinat pentru diagnosticul și monitorizarea eficacienței tratamentului pentru Hepatita Virala D. Setul de amplificarea trebuie să fie compatibil cu platforma QuantStudio™ 5 Real-Time PCR System sau cu platforma Rotor-Gene Q.	CE ISO
Semnat: _____ Numele, Prenumele Jighili Tatiana În calitate de: administrator Ofertantul: SRL Triumf-Motiv Adresa: str. Puskin 60/1, of. 4								