

Specificații tehnice

Numărul procedurii de achiziție din 21335601 din 04.02.25

Obiectul achiziției: Reagenți de laborator 2025 Repetat

Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Produceătorul	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>Bunuri/servicii</b>						
<b>Truse pentru extragerea, transcrierea și amplificarea acizilor nucleici</b>						
Trusă pentru transcrierea amplificarea, și detecția <u>calitativă a virusului hepatitei C</u>	R-V1-Mod	Federatia Rusa	Institute of Epidimiology	<ol style="list-style-type: none"> <li>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.</li> <li>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.</li> <li>În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei C, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</li> <li>Transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei C să se efectueze în o singură reacție, în amplificator.</li> <li>Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) și să se identifice în aceeași reacție cu ARN-ul specific.</li> <li>Sensibilitatea trusei &lt; 20 UI/ml.</li> <li>Prioritate se va da produselor care conțin primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan).</li> <li>În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>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.</li> <li>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.</li> <li>În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei C, și nu necesită reagenți suplimentari pentru lucru.</li> <li>Transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei C se efectuează în o singură reacție, în amplificator.</li> <li>este inclus obligator control intern endogen (AND uman) și se identifice în aceeași reacție cu ARN-ul specific.</li> <li>Sensibilitatea trusei &lt; 20 UI/ml.</li> <li></li> </ol>	ISO, CE

				<p>9. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>10. In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>11. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	<p>8. In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>9. Analiza si interpretarea rezultatelor se efectueaza automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>10. In trusa este inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>11. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	
<p>Trusă pentru amplificarea și detecția <b>calitativă a virusului hepatitei B</b></p>	R-V5-Mod	Federatia Rusa	Institute of Epidimiology	<p>1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa a virusului hepatitei B în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>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.</p> <p>3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecția virusului hepatitei B, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția virusului hepatitei B sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceeas reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea trusei &lt; 20 UI/ml.</p> <p>7. Prioritate se va da produselor care conțin primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan).</p> <p>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.</p> <p>9. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>10. In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>11. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	<p>1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa a virusului hepatitei B în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>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.</p> <p>3. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecția virusului hepatitei B, si nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția virusului hepatitei B se efectuiaza in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si identifica in aceeas reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea trusei &lt; 20 UI/ml.</p> <p>7.</p> <p>8. In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>9. Analiza si interpretarea rezultatelor se efectuiaza automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>10. In trusa este inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>11. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	ISO, CE
<p>Trusă pentru amplificarea și detecția <b>calitativă a virusului hepatitei D</b></p>	R-V3	Federatia Rusa	Institute of Epidimiology	<p>1. Trusă pentru transcrierea, amplificarea și detecția calitativa a virusului hepatitei D în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>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.</p> <p>3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p>	<p>1. Trusă pentru transcrierea, amplificarea și detecția calitativa a virusului hepatitei D în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>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.</p> <p>3. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D, si nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru.</p>	ISO, CE

				<p>4. Transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceas reactie cu ARN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea trusei &lt; 20 UI/ml.</p> <p>7. Prioritate se va da produselor care conțin primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan).</p> <p>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.</p> <p>9. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>10. In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>11. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	<p>4. Transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D se efectueaza in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5. este inclus obligator control intern endogen (AND uman) si se identifice in aceas reactie cu ARN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea trusei &lt; 20 UI/ml.</p> <p>7.</p> <p>8. In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>9. Analiza si interpretarea rezultatelor se efectueaza automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>10. In trusa este inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>11. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	
<p>Trusă pentru transcrierea, amplificarea, și diferențierea genotipurilor <b>1a, 1b, 2, 3a, 4, 5, 6</b> a virusului hepatitei C</p>	<p>R-V1-G(1-6)-2x K3-4-100</p>	<p>Federatia Rusa</p>	<p>Institute of Epidimiology</p>	<p>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.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceas reactie cu ARN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea trusei cât mai mare.</p> <p>7. Prioritate se va da produselor care conțin primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan).</p> <p>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.</p> <p>9. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>10. In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>11. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	<p>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.</p> <p>2. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>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 necesita reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Transcrierea, amplificarea, detecția și diferențierea genotipurilor virusului hepatitei C - 1a, 1b, 2, 3a, 4, 5, 6 se efectueaza in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5. este inclus obligator control intern endogen (AND uman) si identifica in aceas reactie cu ARN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea trusei cât mai mare.</p> <p>7.</p> <p>8. In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>9. Analiza si interpretarea rezultatelor se efectueaza automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>10. In trusa este inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>11. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	<p>ISO, CE</p>

<p>Trusă completă pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția <b>cantitativă a virusului hepatitei D</b></p>	<p>R-V3-MC + K2-9-Et-100</p>	<p>Federatia Rusa</p>	<p>Institute of Epidimiology</p>	<ol style="list-style-type: none"> <li>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.</li> <li>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.</li> <li>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.</li> <li>4.Transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator.</li> <li>5.Sa fie inclus obligator control intern si sa se identifice in aceeas reactie cu ARN-ul specific.</li> <li>6.Sensibilitatea trusei &lt; 20 UI/ml.</li> <li>7.Prioritate se va da produselor care conțin primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan).</li> <li>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.</li> <li>9.Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</li> <li>10.In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</li> <li>11.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>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.</li> <li>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.</li> <li>3.În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D, si nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru.</li> <li>4.Transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D se efectuiaza in o singura reactie, in amplificator.</li> <li>5.este inclus obligator control intern si se identifica in aceeas reactie cu ARN-ul specific.</li> <li>6.Sensibilitatea trusei &lt; 20 UI/ml.</li> <li>7.</li> <li>8.In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</li> <li>9.Analiza si interpretarea rezultatelor se efectuiaza automat, fara calcule suplimentare.</li> <li>10.In trusa este inclus control negativ si pozitiv.</li> <li>11.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</li> </ol>	<p>ISO, CE</p>
<p>Trusă pentru amplificarea și detecția <b>cantitativă a Citomegalovirusului</b></p>	<p>R-V7-100-S</p>	<p>Federatia Rusa</p>	<p>Institute of Epidimiology</p>	<ol style="list-style-type: none"> <li>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.</li> <li>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.</li> <li>3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecția virusului, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</li> <li>4.Amplificarea și detecția virusului sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator.</li> <li>5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceeas reactie cu ADN-ul specific.</li> <li>6.Sensibilitatea trusei &lt; 20 UI/ml.</li> <li>7.Prioritate se va da produselor care conțin primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan).</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>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.</li> <li>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.</li> <li>3.În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecția virusului, si nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru.</li> <li>4.Amplificarea și detecția virusului se efectuiaza in o singura reactie, in amplificator.</li> <li>5.Este inclus obligator control intern endogen (AND uman) si se identifica in aceeas reactie cu ADN-ul specific.</li> <li>6.Sensibilitatea trusei &lt; 20 UI/ml.</li> </ol>	

				<p>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.</p> <p>9. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>10. In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>11. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	<p>7.</p> <p>8. In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>9. Analiza si interpretarea rezultatelor se efectueaza automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>10. In trusa este inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>11. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	
<p>Trusa pentru detectarea <b>Chlamydia trachomatis</b></p>	R-B1	Federatia Rusa	Institute of Epidimiology	<p>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.</p> <p>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.</p> <p>3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceas reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea maxima.</p> <p>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.</p> <p>8. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9. In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	<p>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.</p> <p>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.</p> <p>3. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, si nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția se efectueaza in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5. este inclus obligator control intern endogen (AND uman) si se identifica in aceas reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea maxima.</p> <p>7. In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>8. Analiza si interpretarea rezultatelor se efectueaza automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9. In trusa este inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	ISO, CE
<p>Trusa pentru detectarea <b>Mycoplasma genitalium</b></p>	R-B4	Federatia Rusa	Institute of Epidimiology	<p>1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa a Mycoplasma genitalium în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>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.</p> <p>3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceas reactie cu ADN-ul specific.</p>	<p>1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa a Mycoplasma genitalium în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>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.</p> <p>3. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, si nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția se efectueaza in o singura reactie, in amplificator.</p>	ISO, CE

				<p>6.Sensibilitatea maxima.</p> <p>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.</p> <p>8.Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9.In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	<p>5.este inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceas reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6.Sensibilitatea maxima.</p> <p>7.In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>8.Analiza si interpretarea rezultatelor se efectuiaza automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9.In trusa este inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	
<p>Trusa pentru detectarea <b>Ureaplasma urealyticum</b></p>	R-B19	Federatia Rusa	Institute of Epidimiology	<p>1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa a Ureaplasma urealyticum în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>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.</p> <p>3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Amplificarea și detecția sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceas reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6.Sensibilitatea maxima.</p> <p>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.</p> <p>8.Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9.In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	<p>1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa a Ureaplasma urealyticum în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2.Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3.În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, si nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Amplificarea și detecția se efectuiaza in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5.esteinclus obligator control intern endogen (AND uman) si se identifica in aceas reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6.Sensibilitatea maxima.</p> <p>7.In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>8.Analiza si interpretarea rezultatelor se efectuiaza automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9.In trusa este inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	ISO, CE
<p>Trusa pentru detectarea <b>Gardnerella vaginalis</b></p>	R-B7	Federatia Rusa	Institute of Epidimiology	<p>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.</p> <p>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.</p> <p>3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p>	<p>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.</p> <p>2.Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3.În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, si nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru.</p>	ISO, CE

				<p>4. Amplificarea și detecția sa se efectueze în o singură reacție, în amplificator.</p> <p>5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) și sa se identifice în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea maximă.</p> <p>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.</p> <p>8. Analiza și interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>9. În trusa sa fie inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagenților pe toată perioada valabilității.</p>	<p>4. Amplificarea și detecția se efectuează în o singură reacție, în amplificator.</p> <p>5. este inclus obligator control intern endogen (AND uman) și sa se identifice în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea maximă.</p> <p>7. În instrucțiunea de utilizare a trusei este indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</p> <p>8. Analiza și interpretarea rezultatelor se efectuează automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>9. În trusa este inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagenților pe toată perioada valabilității.</p>	
<p>Trusa pentru detectarea <b>Mycoplasma hominis</b></p>	R-B3	Federația Rusa	Institute of Epidemiology	<p>1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativă a Mycoplasma hominis în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>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.</p> <p>3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția sa se efectueze în o singură reacție, în amplificator.</p> <p>5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) și sa se identifice în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea maximă.</p> <p>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.</p> <p>8. Analiza și interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>9. În trusa sa fie inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagenților pe toată perioada valabilității.</p>	<p>1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativă a Mycoplasma hominis în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>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.</p> <p>3. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesită reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția se efectuează în o singură reacție, în amplificator.</p> <p>5. este inclus obligator control intern endogen (AND uman) și se identifica în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea maximă.</p> <p>7. În instrucțiunea de utilizare a trusei este indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</p> <p>8. Analiza și interpretarea rezultatelor se efectuează automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>9. În trusa este inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagenților pe toată perioada valabilității.</p>	ISO, CE
<p>Trusa pentru detectarea <b>Trichomonas vaginalis</b></p>	R-B6	Federația Rusa	Institute of Epidemiology	<p>1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativă Trichomonas vaginalis în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>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.</p>	<p>1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativă Trichomonas vaginalis în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>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.</p>	ISO, CE

				<p>3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Amplificarea și detecția sa se efectueze în o singura reacție, în amplificator.</p> <p>5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) și sa se identifice în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6.Sensibilitatea maximă.</p> <p>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.</p> <p>8.Analiza și interpretarea rezultatelor să se efectueze automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>9.În trusa să fie inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagenților pe toată perioada valabilității.</p>	<p>3.În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesită reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Amplificarea și detecția se efectuează în o singură reacție, în amplificator.</p> <p>5.este inclus obligator control intern endogen (AND uman) și sa se identifice în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6.Sensibilitatea maximă.</p> <p>7.În instrucțiunea de utilizare a trusei este indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</p> <p>8.Analiza și interpretarea rezultatelor se efectuează automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>9.În trusa este inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagenților pe toată perioada valabilității.</p>	
Trusa pentru detectarea <b>Neisseria gonorrhoeae</b>	R-B51	Federatia Rusa	Institute of Epidimiology	<p>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.</p> <p>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.</p> <p>3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Amplificarea și detecția sa se efectueze în o singură reacție, în amplificator.</p> <p>5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) și sa se identifice în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6.Sensibilitatea maximă.</p> <p>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.</p> <p>8.Analiza și interpretarea rezultatelor să se efectueze automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>9.În trusa să fie inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagenților pe toată perioada valabilității.</p>	<p>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.</p> <p>2.Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3.În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesită reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Amplificarea și detecția se efectuează în o singură reacție, în amplificator.</p> <p>5.este inclus obligator control intern endogen (AND uman) și se identifice în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6.Sensibilitatea maximă.</p> <p>7.În instrucțiunea de utilizare a trusei este indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</p> <p>8.Analiza și interpretarea rezultatelor se efectuează automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>9.În trusa este inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagenților pe toată perioada valabilității.</p>	ISO, CE
Trusa pentru detectarea <b>Candida albicans</b>	R-F1	Federatia Rusa	Institute of Epidimiology	<p>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.</p> <p>2.Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management</p>	<p>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.</p> <p>2.Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management</p>	



				<p>Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Amplificarea și detecția sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceas reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6.Sensibilitatea maxima.</p> <p>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.</p> <p>8.Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9.In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	<p>Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3.În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, si nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Amplificarea și detecția se efectuiaza in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5.este inclus obligator control intern endogen (AND uman) si se identifica in aceas reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6.Sensibilitatea maxima.</p> <p>7.In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>8.Analiza si interpretarea rezultatelor se efectuiaza automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9.In trusa este inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	
<p>Trusa screening pentru detectarea <b>Virusului papilomei umane tipurile (16,18,31,33,35,39,45,51,52,56,58,59,66,68) cu diferentierea tip 16,18</b></p>	H-2311-1-13	Federatia Rusa	Institute of Epidimiology	<p>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.</p> <p>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.</p> <p>3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Amplificarea și detecția sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceas reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6.Sensibilitatea maxima.</p> <p>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.</p> <p>8.Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9.In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	<p>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.</p> <p>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.</p> <p>3.În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, si nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Amplificarea și detecția se efectuiaza in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5.este inclus obligator control intern endogen (AND uman) si se identifica in aceas reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6.Sensibilitatea maxima.</p> <p>7.In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>8.Analiza si interpretarea rezultatelor se efectuiaza automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9.In trusa este inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	
<p>Trusa pentru detectarea și genotiparea <b>Virusului papilomei umane minim</b></p>	H-2261-1-13	Federatia Rusa	Institute of Epidimiology	<p>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.</p>	<p>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.</p>	

<p><b>tipurile (16,18,31,33,35,39, 45,51,52,56,58,59,66,68)</b></p>				<p>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 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.</p>	<p>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 sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, si nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru.  4.Amplificarea și detecția se efectuiaza in o singura reactie, in amplificator.  5.este 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 este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.  8.Analiza si interpretarea rezultatelor se efectuiaza automat, fara calcule suplimentare.  9.In trusa este inclus control negativ si pozitiv.  10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	
<p><b>Trusa pentru detectarea Citomegalovirusului</b></p>	<p>R-V7</p>	<p>Federatia Rusa</p>	<p>Institute of Epidimiology</p>	<p>1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa 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 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 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.</p>	<p>1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa 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 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 sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, si nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru.  4.Amplificarea și detecția se efectuiaza in o singura reactie, in amplificator.  5.este inclus obligator control intern endogen (AND uman) si se identifica in aceas reactie cu ADN-ul specific.  6.Sensibilitatea maxima.  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 se efectuiaza automat, fara calcule suplimentare.  9.In trusa este inclus control negativ si pozitiv.  10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	<p>ISO, CE</p>

<p>Trusa pentru detectarea si diferentierea <b>HSV tip I,II</b></p>	<p>R-V8</p>	<p>Federatia Rusa</p>	<p>Institute of Epidimiology</p>	<p>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 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.</p>	<p>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, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.  3.În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, si nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru.  4.Amplificarea și detecția se efectuiaza in o singura reactie, in amplificator.  5.este inclus obligator control intern endogen (AND uman) si se identifica in aceas reactie cu ADN-ul specific.  6.Sensibilitatea maxima.  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 se efectuiaza automat, fara calcule suplimentare.  9.In trusa este inclus control negativ si pozitiv.  10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	<p>ISO, CE</p>
<p>Trusa pentru detectarea <b>virusului Herpes tipul VI,</b></p>	<p>R-V10-T</p>	<p>Federatia Rusa</p>	<p>Institute of Epidimiology</p>	<p>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 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 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.</p>	<p>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, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.  3.În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, si nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru.  4.Amplificarea și detecția se efectuiaza in o singura reactie, in amplificator.  5. este inclus obligator control intern endogen (AND uman) si se identifica in aceas reactie cu ADN-ul specific.  6.Sensibilitatea maxima.  7.In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p>	<p>ISO, CE</p>

				10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	8.Analiza si interpretarea rezultatelor se efectuiaza automat, fara calcule suplimentare. 9.In trusa este inclus control negativ si pozitiv. 10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	
<b>Trusa pentru detectarea virusului Epstein-Barr,</b>	R-V9-100-S	Federatia Rusa	Institute of Epidimiology	<p>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.</p> <p>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.</p> <p>3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Amplificarea și detecția sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceas reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6.Sensibilitatea maxima.</p> <p>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.</p> <p>8.Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9.În trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	<p>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.</p> <p>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.</p> <p>3.În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, si nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Amplificarea și detecția se efectuiaza in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5.este inclus obligator control intern endogen (AND uman) si se identifica in aceas reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6.Sensibilitatea maxima.</p> <p>7.În instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>8.Analiza si interpretarea rezultatelor se efectuiaza automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9.În trusa este inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	ISO, CE
<b>Trusă pentru detectarea AND Mycoplasma pneumoniae</b>	R-B42-4x-Mod	Federatia Rusa	Institute of Epidimiology	<p>1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa Mycoplasma pneumoniae în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>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.</p> <p>3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Amplificarea și detecția sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceas reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6.Sensibilitatea maxima.</p>	<p>1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa Mycoplasma pneumoniae în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>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.</p> <p>3.În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, si nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Amplificarea și detecția se efectuiaza in o singura reactie, in amplificator.</p>	ISO, CE

				<p>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.</p> <p>8. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9. In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	<p>5. este inclus obligator control intern endogen (AND uman) si se identifica in aceea reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea maxima.</p> <p>7. In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>8. Analiza si interpretarea rezultatelor se efectuaia automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9. In trusa este inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	
<p><b>Trusa pentru detectarea Toxoplasma gondi</b></p>	R-P1	Federatia Rusa	Institute of Epidimiology	<p>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.</p> <p>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.</p> <p>3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceea reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea maxima.</p> <p>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.</p> <p>8. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9. In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	<p>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.</p> <p>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.</p> <p>3. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, si nu necesita reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția se efectuaia in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5. este inclus obligator control intern endogen (AND uman) si se identifica in aceea reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea maxima.</p> <p>7. In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>8. Analiza si interpretarea rezultatelor se efectuaia automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9. In trusa este inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	ISO, CE
<p><b>Truse extragere ADN din materialul biologic.</b></p>	K1-11-100	Federatia Rusa	Institute of Epidimiology	<p>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.</p> <p>3. Sa nu necesite aparataj suplimentar la cel existent in laborator.</p>	<p>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 necesita soluții suplimentare pentru lucru.</p>	ISO, CE

				<p>4. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare.</p> <p>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.</p>	<p>3. nu necesita aparataj suplimentar la cel existent in laborator.</p> <p>4. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare.</p> <p>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.</p>	
<b>Recipiente de recoltare cu mediu de transport universal</b>	455/SG/3/TU BE	Italia	Aptaca	<p>1.Recipiente cu mediu de transport universal pentru colectarea, transportul, conservarea și depozitarea la congelator pe termen lung a probelor clinice care conțin viruși, bacterii, agenti patogeni ai infectiilor urogenitale (Chlamydia, Mycoplasma și Ureaplasma etc.)</p> <p>2.Aplicații – pentru testari PCR</p> <p>3.Volum mediu de transport 2,5-3ml</p> <p>4.Dimensiune recipient 12x80mm sau 12x100mm, tip conus.</p>	<p>1.Recipiente cu mediu de transport universal pentru colectarea, transportul, conservarea și depozitarea la congelator pe termen lung a probelor clinice care conțin viruși, bacterii, agenti patogeni ai infectiilor urogenitale (Chlamydia, Mycoplasma și Ureaplasma etc.)</p> <p>2.Aplicații – pentru testari PCR</p> <p>3.Volum mediu de transport 3ml</p> <p>4.Dimensiune recipient 12x80mm, tip(fund) conus, cu fusta.</p> <p>Optional pot fi comandate tamponane(periunte) pentru prelevare, din material, sau forma dorita.</p>	CE,ISO
<b>Trusa pentru determinarea cantitativa Anti-MCV</b>	ORG 548, Anti- MCV,96 teste	Germania	Orgentec	<p>1. Să fie incluși controlul “+”și “-”, calibratori.</p> <p>2.Certificat CE-IVD, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine.</p>	Anti-MCV® is an ELISA test for the quantitative determination of IgG antibodies against mutated citrullinated vimentin (MCV) in human serum or plasma,96 teste	CE,ISO
<b>Trusa pentru determinarea cantitativa Anti-RNP/Sm</b>	ORG-511, Anti- RNP/Sm,96 teste	Germania	Orgentec	<p>3.Stripuri si godeuri detasabile 4.Reagenti lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător, sa nu necesite reagenti, solutii suplimentare pentru testare</p>	Anti-RNP/Sm is an ELISA test system for the quantitative, in-vitro determination of IgG antibodies against the RNP/Sm ribonucleoprotein complex in human serum or plasma,96 teste	CE,ISO
<b>Trusa pentru determinarea cantitativa Anti-AMA-2</b>	ORG 516 AMA-M2,96 teste	Germania	Orgentec	<p>5. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p>	AMA-M2 is an ELISA test for the quantitative determination of IgG antibodies against mitochondrial M2 subtype antigen in human serum or plasma,96 teste	CE,ISO
<b>Trusa pentru determinarea cantitativa anticorpi anti-citosol hepatic de tip 1 (anti-LC1)</b>	EA 1307-9601 G, Anti-LC-1 ELISA (IgG),96 teste	Germania	Euroimmun	<p>6.La livrare termenul de valabilitate restant să fie nu mai mic de 80% din termenul indicat pe ambalaj de producator</p>	The ELISA test kit provides a semiquantitative in vitro assay for human autoantibodies of the IgG class against liver cytosol antigen type 1 (LC-1) in serum or plasma for the diagnosis of increase in transaminases for unclear reasons and suspected autoimmune hepatitis,96 teste	CE,ISO
<b>Trusa pentru determinarea cantitativa anticorpi anti-microzom hepatic/ renal (anti-LMK)</b>	EA 1321- 9601G, LKM-1 IgG,96 teste	Germania	Euroimmun	<p>7.La cerere de prezentat monstre pentru testare.</p> <p>8.Soluțiile de lucru să fie stabile <math>\geq</math> de 30 zile.</p>	The Anti-LKM-1 ELISA (IgG) test kit provides a semiquantitative or quantitative assay for human antibodies of the IgG class against liver-kidney microsomes (LKM) in serum or plasma for the diagnosis of inexplorable increase in transaminases, suspected autoimmune hepatitis,96 teste	CE,ISO

<b>Trusa pentru determinarea cantitativa anticorpi Anti-Sm</b>	ORG-510, Anti-Sm,96 teste	Germania	Orgentec	9.In toate seturile sa fie prezenta instructiunea de utilizare in limba romana, rusa sau engleza, in care să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor 10.Sensibilitatea nu mai mică de 98%.	Anti-Sm is an ELISA test for the quantitative determination of IgG antibodies against Sm proteins in human serum or plasma,96 teste	CE,ISO
<b>Trusa pentru determinarea cantitativa anticorpi Anti-SLA</b>	3704, SLA/LP,96 teste	Germania	Aesku		AESKULISA SLA/LP is a solid phase enzyme immunoassay employing human recombinant SLA/LP for the quantitative and qualitative detection of IgG antibodies against soluble liver antigen (SLA) in human serum,96 teste	CE,ISO

Semnat: \_\_\_\_\_ Numele, prenumele: Ceaicovschi Tudor În calitate de: Director General

Ofertantul: „GBG-MLD” SRL Adresa: mun. Chișinău, str. Albisoara, 64/2