

Specificații tehnice

Numărul procedurii de achiziție ocds-b3wdp1-MD-1759225892563 din 30 septembrie 2025
Obiectul achiziției: Achiziționarea Reagenți pentru PCR și Controalelor Externe de Calitate conform necesităților IMSP Centrul Republican de Diagnosticare Medicală pentru anul 2026

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 de referință
1	2	3	4	5	6	7
Bunuri/servicii						
LOT 1 Truse pentru extragerea, transcrierea si amplificarea acizilor nucleici						
Trusă pentru extragerea, transcrierea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei C	VSNP002 Vision Hepatitis C Detection Test Kit K2-9-Et-100-CE RIBO-prep nucleic acid extraction kit	Turcia, Republica Cehă	VISION BIOTECHNOLOGY, Ecoli Dx, srl	1. Trusă pentru extragerea, transcrierea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei C în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei C, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ. 4. Controlul intern, sa se vizualizeze in aceea reactie cu ARN-ul specific. 5. Reactia de	1. Trusă pentru extragerea, transcrierea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei C în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q. 2. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei C, nu necesită reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Trusa conține control pozitiv și negativ. 4. Controlul intern, se vizualizează in aceea reactie cu ARN-ul specific.	CE,ISO

				transcriere, amplificare și detecție a virusului hepatitei C sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator. 6. Să fie posibil de efectuat reacția pe rotor de 36 și 72 probe la amplificatorul Rotor -Gene Q. 7. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. 8. Program de amplificare unic pentru pozitile 1.1; 1.2; 1.3; 1.4; 1.5 9. Reagenti IVD pentru diagnostic uman. 10. Extragere totala a acizilor nucleici prin metoda precipitarii. 11. Sensibilitate trusa la extragerea din 100μl de material biologic ≥ 100 UI/ml	5. Reactia de transcriere, amplificare și detecție a virusului hepatitei C se efectuează in o singura reactie, in amplificator. 6. Este posibil de efectuat reacția pe rotor de 36 și 72 probe la amplificatorul Rotor -Gene Q. 7. In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. 8. Program de amplificare unic pentru pozitile 1.1; 1.2; 1.3; 1.4; 1.5 9. Reagenti IVD pentru diagnostic uman. 10. Extragere totala a acizilor nucleici prin metoda precipitarii. 11. Sensibilitate trusa la extragerea din 100μl de material biologic ≥ 100 UI/ml	
Trusă pentru extragerea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei B	VSNP001 Vision Hepatitis B Detection Test Kit K2-9-Et-100-CE RIBO-prep nucleic acid extraction kit	Turcia, Republica Cehă	VISION BIOTECHNOLOGY, Ecoli Dx, srl	1. Trusă completă pentru pentru extragerea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei B în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecția virusului hepatitei B, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negative. 4. Controlul intern, sa se vizualizeze in aceea reactie cu ADN -ul specific. 5. Să fie posibil de efectuat reacția pe rotor de 36 și 72 probe la amplificatorul Rotor -Gene Q. 6. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul	1. Trusă pentru extragerea, transcrierea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei B în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q. 2. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei B, nu necesită reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Trusa conține control pozitiv și negativ. 4. Controlul intern, se vizualizează in aceea reactie cu ARN-ul specific. 5. Reactia de transcriere, amplificare și detecție a virusului hepatitei C se efectuează in o singura reactie, in amplificator. 6. Este posibil de efectuat reacția pe rotor de 36 și 72 probe la	CE

				Rotor -Gene Q. 7. Program de amplificare unic pentru pozitiile 1.1; 1.2; 1.3; 1.4; 1.5 8. Reagenti IVD pentru diagnostic uman. 9. Extragere totala a acizilor nucleici prin metoda precipitarii. 10. Sensibilitate trusa la extragerea din 100µl de material biologic $\geq$ 100 UI/ml	amplficatorul Rotor -Gene Q. 7. In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplficatorul Rotor -Gene Q. 8. Program de amplificare unic pentru pozitiile 1.1; 1.2; 1.3; 1.4; 1.5 9. Reagenti IVD pentru diagnostic uman. 10. Extragere totala a acizilor nucleici prin metoda precipitarii. 11. Sensibilitate trusa la extragerea din 100µl de material biologic $\geq$ 100 UI/ml	
Trusă pentru extragerea, transcrierea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei D	VSNP011 VISION HEPATITIS D DETECTION KIT K2-9-Et-100-CE RIBO-prep nucleic acid extraction kit	Turcia, Republica Cehă	VISION BIOTECHNOLOGY , Ecoli Dx, srl	1. Trusă completă pentru extragerea, transcrierea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei D în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ. 4. Controlul intern, sa se vizualizeze in aceeaș reactie cu ARN -ul specific. 5. Reactia de transcriere, amplificare și detecție a virusului hepatitei D sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator. 6. Să fie posibil de efectuat reacția pe rotor de 36 și 72 probe la amplficatorul Rotor -Gene Q. 7. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplficatorul Rotor -Gene Q. 8. Program de amplificare unic	1. Trusă completă pentru extragerea, transcrierea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei D în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q. 2. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D, și nu necesită reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ. 4. Controlul intern, se vizualizează in aceeași reactie cu ARN -ul specific. 5. Reactia de transcriere, amplificare și detecție a virusului hepatitei D se efectuează in o singura reactie, in amplificator. 6. Este posibil de efectuat reacția pe rotor de 36 și 72 probe la amplficatorul Rotor -Gene Q. 7. In instructiunea de utilizare este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplficatorul Rotor -Gene Q. 8. Program de amplificare unic pentru	CE

				pentru pozitiile 1.1; 1.2; 1.3; 1.4; 1.5 9. Reagenti IVD pentru diagnostic uman. 10. Extragere totala a acizilor nucleici prin metoda precipitarii. 11. Sensibilitate trusa la extragerea din 100µl de material biologic ≥ 100 UI/ml	pozitiile 1.1; 1.2; 1.3; 1.4; 1.5 9. Reagenti IVD pentru diagnostic uman. 10. Extragere totala a acizilor nucleici prin metoda precipitarii. 11. Sensibilitate trusa la extragerea din 100µl de material biologic ≥ 100 UI/ml	
Trusă pentru extragerea, amplificarea, transcrierea și diferențierea genotipurilor 1a, 1b, 2, 3a, 4 a virusului hepatitei C	ES3122B eSens HCV genotype QL PCR kit K2-9-Et-100-CE RIBO-prep nucleic acid extraction kit	Republica Cehă	Ecoli Dx, srl	1. Trusă completă pentru extragerea, transcrierea, amplificarea, diferențierea și detecția genotipurilor virusului hepatitei C - 1a, 1b, 2, 3a, 4 în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru transcrierea ARN în AND, amplificarea și diferențierea genotipului, să nu necesite reagenți suplimentari. 3. Să conțină control pozitiv și negative. 4. Controlul intern, sa se vizualizeze în aceeaș reacție cu ARN -ul specific. 5. Să fie posibil de efectuat reacția pe rotor de 36 și 72 probe la amplificatorul Rotor -Gene Q. 6. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. 7. Program de amplificare unic pentru pozitiile 1.1; 1.2; 1.3; 1.4; 1.5 8. Reagenti IVD pentru diagnostic uman. 9. Extragere totala a acizilor nucleici prin metoda precipitarii.	1. Trusă completă pentru extragerea, transcrierea, amplificarea, diferențierea și detecția genotipurilor virusului hepatitei C - 1a, 1b, 2, 3a, 4 în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q. 2. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru transcrierea ARN în AND, amplificarea și diferențierea genotipului, nu necesită reagenți suplimentari. 3. Conțin control pozitiv și negative. 4. Controlul intern, se vizualizează în aceeaș reacție cu ARN -ul specific. 5. Este posibil de efectuat reacția pe rotor de 36 și 72 probe la amplificatorul Rotor -Gene Q. 6. In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. 7. Program de amplificare unic pentru pozitiile 1.1; 1.2; 1.3; 1.4; 1.5 8. Reagenti IVD pentru diagnostic uman. 9. Extragere totala a acizilor nucleici prin metoda precipitarii.	CE

Trusa pentru extragerea, amplificarea, și diferențierea genotipurilor A, B, C, D a virusului hepatitei B	ES3112B eSens HBV genotype QL PCR kit K2-9-Et-100-CE RIBO-prep nucleic acid extraction kit	Republica Cehă	Ecoli Dx, srl	1. Trusă completă pentru extragerea, amplificarea, diferențierea și detecția genotipurilor virusului hepatitei B – A, B, C, D în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru transcrierea ARN în AND, amplificarea și diferențierea genotipului, să nu necesite reagenți suplimentari. 3. Să conțină control pozitiv și negative. 4. Controlul intern, sa se vizualizeze în aceeași reacție cu ARN -ul specific. 5. Să fie posibil de efectuat reacția pe rotor de 36 și 72 probe la amplificatorul Rotor -Gene Q. 6. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. 7. Program de amplificare unic pentru pozițiile 1.1; 1.2; 1.3; 1.4; 1.5 8. Reagenți IVD pentru diagnostic uman. 9. Extragere totală a acizilor nucleici prin metoda precipitării.	1. Trusă completă pentru extragerea, amplificarea, diferențierea și detecția genotipurilor virusului hepatitei B – A, B, C, D în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q. 2. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru transcrierea ARN în AND, amplificarea și diferențierea genotipului, nu necesită reagenți suplimentari. 3. Trusele conțin control pozitiv și negative. 4. Controlul intern, se vizualizează în aceeași reacție cu ARN -ul specific. 5. Este posibil de efectuat reacția pe rotor de 36 și 72 probe la amplificatorul Rotor -Gene Q. 6. În instrucțiunea de utilizare a trusei este indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. 7. Program de amplificare unic pentru pozițiile 1.1; 1.2; 1.3; 1.4; 1.5 8. Reagenți IVD pentru diagnostic uman. 9. Extragere totală a acizilor nucleici prin metoda precipitării.	
LOT 2 Truse pentru extragerea, transcrierea și amplificarea acizilor nucleici						
Trusă pentru extragerea, amplificarea și detecția	RT-12 quany CMV K2-9-Et-100-CE	Italia Republica Cehă	CLONIT srl Ecoli Dx, srl	1. Trusă completă pentru extragerea, amplificarea și detecția cantitativă a Citomegalovirusului în regim REAL TIME prin metoda	1. Trusă completă pentru extragerea, amplificarea și detecția cantitativă a Citomegalovirusului în regim REAL TIME prin metoda	CE

cantitativă a Citomegalovirusului	RIBO-prep nucleic acid extraction kit			PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecția Citomegalovirusului, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Sa fie inclus obligator controlul intern si sa se identifice in aceas reactie cu ADN -ul specific. 4. Să fie posibil de efectuat reacția pe rotor de 36 și 72 probe la amplificatorul Rotor -Gene Q. 5. Să conțină set de reagenți pentru calibrare, calibratorii să fie lichizi, gata de lucru. 6. Măsurarea cantității să fie indicată în copii pe mililitru. 7. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. 8. In trusa sa fie inclus control negativ si controlul pozitiv (cu indicarea cantitatii acestuia) al etapei de extragere. 9. Program de amplificare unic pentru pozitiiile 2.1; 2.2; 2.3 10. Reagenti IVD pentru diagnostic uman. 11. Extragere totala a acizilor nucleici prin metoda precipitarii.	PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q. 2. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecția Citomegalovirusului, și nu necesită reagenți suplimentari pentru lucru. 3Este inclus controlul intern si identifică in aceas reactie cu ADN -ul specific. 4. Este posibil de efectuat reacția pe rotor de 36 și 72 probe la amplificatorul Rotor -Gene Q. 5. Conține set de reagenți pentru calibrare, calibratorii să fie lichizi, gata de lucru. 6. Măsurarea cantității este indicată în copii pe mililitru. 7. In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. 8. In trusa este inclus control negativ si controlul pozitiv (cu indicarea cantitatii acestuia) al etapei de extragere. 9. Program de amplificare unic pentru pozitiiile 2.1; 2.2; 2.3 10. Reagenti IVD pentru diagnostic uman. 11. Extragere totala a acizilor nucleici prin metoda precipitarii.	
Trusa pentru extragerea, amplificarea, detectia calitativa si cantitativa a virusului Herpes tip VI	ES3206A eSens HHV6 QT PCR kit K2-9-Et-100-CE RIBO-prep nucleic acid extraction kit	Republica Cehă	Ecoli Dx, srl	1. Trusă completă pentru extragerea, amplificarea și detecția calitativă si cantitativa a AND Herpes tip VI, in regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecția AND Herpes tip VI, să nu necesite	1. Trusă completă pentru extragerea, amplificarea și detecția calitativă si cantitativa a AND Herpes tip VI, in regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q. 2. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecția AND Herpes tip VI, nu necesită	

				reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Sa fie inclus obligator controlul intern si sa se identifice in aceea reactie cu ADN -ul specific. 4. Să fie posibil de efectuat reacția pe rotor de 36 și 72 probe la amplificatorul Rotor -Gene Q. 5. Să conțină set de reagenți pentru calibrare, calibratorii să fie lichizi, gata de lucru. 6. Măsurarea cantității să fie indicata în copii pe mililitru. 7. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. 8. In trusa sa fie inclus control negativ si controlul pozitiv (cu indicarea cantitatii acestuia) al etapei de extragere. 12. Program de amplificare unic pentru pozitile 2.1; 2.2; 2.3 9. Reagenti IVD pentru diagnostic uman. 10. Extragere totala a acizilor nucleici prin metoda precipitarii.	reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Este inclus controlul intern si se identifică in aceea reactie cu ADN -ul specific. 4. Este posibil de efectuat reacția pe rotor de 36 și 72 probe la amplificatorul Rotor -Gene Q. 5. Conține set de reagenți pentru calibrare, calibratorii sunt lichizi, gata de lucru. 6. Măsurarea cantității este indicata în copii pe mililitru. 7. In instructiunea de utilizare a trusei este indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. 8. In trusa sunt incluși control negativ si controlul pozitiv (cu indicarea cantitatii acestuia) al etapei de extragere. 12. Program de amplificare unic pentru pozitile 2.1; 2.2; 2.3 9. Reagenti IVD pentru diagnostic uman. 10. Extragere totala a acizilor nucleici prin metoda precipitarii.	
Trusa pentru extragerea, amplificarea, detectia calitativa si cantitativa a virusului Epstein - Barr	ES3203A eSens EBV QT PCR kit K2-9-Et-100-CE RIBO-prep nucleic acid extraction kit	Republica Cehă	Ecoli Dx, srl	1. Trusă completă pentru extragerea, amplificarea, detecția calitativă si cantitativa a AND Epstein -Barr, regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecția AND Epstein -Barr, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Sa fie inclus obligator controlul intern si sa se identifice in aceea reactie cu ADN -ul specific. 4. Să fie posibil de efectuat reacția pe rotor de 36 și 72	1. Trusă completă pentru extragerea, amplificarea, detecția calitativă si cantitativa a AND Epstein -Barr, regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q. 2. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecția AND Epstein -Barr, nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Este inclus controlul intern si se identifică in aceea reactie cu ADN -ul specific. 4. Este posibil de efectuat reacția pe rotor de 36 și 72 probe la	

				probe la amplificatorul Rotor -Gene Q. 5. Să conțină set de reagenți pentru calibrare, calibratorii să fie lichizi, gata de lucru. 6. Măsurarea cantității să fie indicată în copii pe 1.9mililitru. 7. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. 8. În trusa să fie inclus control negativ și controlul pozitiv (cu indicarea cantității acestuia) al etapei de extragere. 13. Program de amplificare unic pentru pozitiile 2.1; 2.2; 2.3 9. Reagenți IVD pentru diagnostic uman. 10. Extragere totală a acizilor nucleici prin metoda precipitării.	amplificatorul Rotor -Gene Q. 5. Conține set de reagenți pentru calibrare, calibratorii să fie lichizi, gata de lucru. 6. Măsurarea cantității este indicată în copii pe 1.9mililitru. 7. În instrucțiunea de utilizare a trusei este indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor -Gene Q. 8. În trusa sunt inclusi control negativ și controlul pozitiv (cu indicarea cantității acestuia) al etapei de extragere. 13. Program de amplificare unic pentru pozitiile 2.1; 2.2; 2.3 9. Reagenți IVD pentru diagnostic uman. 10. Extragere totală a acizilor nucleici prin metoda precipitării.	
Trusa pentru extragerea, amplificarea concomitentă și diferențierea Mycoplasma pneumoniae/ Chlamydo phil a pneumoniae,	R-B42-100-F-CE Mycoplasma pneumoniae/Chlamydo phil a pneumoniae-FRT PCR kit	Rusia	AmpliSens®	1. Trusă completă pentru extragerea, amplificarea și detecția concomitentă, calitativă a AND Mycoplasma pneumoniae/ Chlamydo phil a pneumoniae, regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor - Gene Q. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare. 4. Controlul intern să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Să nu necesite aparatură suplimentară la cea existentă în laborator. 7. În	1. Trusă completă pentru extragerea, amplificarea și detecția concomitentă, calitativă a AND Mycoplasma pneumoniae/ Chlamydo phil a pneumoniae, regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor - Gene Q. 2. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesită reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Conține control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare. 4. Controlul intern se vizualizează în aceeași reacție cu ADN-ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Să nu necesite aparatură suplimentară la cea existentă în laborator. 7. În	

				instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor - Gene Q. 8. Reagenți IVD pentru diagnostic uman. 9. Extragere totală a acizilor nucleici prin metoda precipitării.	instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor - Gene Q. 8. Reagenți IVD pentru diagnostic uman. 9. Extragere totală a acizilor nucleici prin metoda precipitării.	
Mediu de transport cu mucolitic	VL301712 TRANSPORT MEDIUM WITH MUCOLYTIC AGENT	Turcia	VISION BIOTECHNOLOGY	1. Mediul de transport cu mucolitic destinat transportului și depozitării unei game largi de probe de material biologic, inclusiv cele care conțin cantități semnificative de mucus. 2. Compoziția mediului de transport să garanteze o eficiență ridicată a extracției ADN-ului din material biologic complex. 3. Conservantul să prevină proliferarea microorganismelor nespecifice, să prevină degradarea celulară și să permită depozitarea pe termen lung a materialului clinic. 4. Mucoliticul să dizolve mucusul cu vâscozitate înaltă. 5. Material de testare: racle/fracții de celule epiteliale din tractul urogenital, orofaringe, nazofaringe, rect, conjunctiva ochiului, piele, sediment urinar. 6. Ambalaj 50-100ml.	1. Mediul de transport cu mucolitic destinat transportului și depozitării unei game largi de probe de material biologic, inclusiv cele care conțin cantități semnificative de mucus. 2. Compoziția mediului de transport garantează o eficiență ridicată a extracției ADN-ului din material biologic complex. 3. Conservantul previne proliferarea microorganismelor nespecifice, previne degradarea celulară și permite depozitarea pe termen lung a materialului clinic. 4. Mucoliticul dizolvă mucusul cu vâscozitate înaltă. 5. Material de testare: racle/fracții de celule epiteliale din tractul urogenital, orofaringe, nazofaringe, rect, conjunctiva ochiului, piele, sediment urinar. 6. Ambalaj 50-100ml.	CE,ISO
LOT 3 Trusă completă pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția cantitativă a virusului hepatitei D						
Trusă completă pentru extragerea, purificarea, transcrierea, amplificarea și	847-0207400542 RoboGene HDV RNA Quantification Kit 2.0 847-0259200603	Germania	ROBOSCREEN DIAGNOSTICS	1.Trusă pentru extragerea, transcrierea, amplificarea și detecția cantitativă a virusului hepatitei D în regim REAL TIME prin metoda	1.Trusă pentru extragerea, transcrierea, amplificarea și detecția cantitativă a virusului hepatitei D în regim REAL TIME	

deteția cantitativă a virusului hepatitei D	INSTANT Virus RNA/DNA Kit			PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2.Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2026, ISO 13485 Medical DevicesQuality 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 deția virusului hepatitei D, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 4.Transcrierea, amplificarea și deția virusului hepatitei D sa se efectueze in o singura regatie, in amplificator. 5.Sa fie inclus obligator control intern si sa se identifice in aceas reactie cu ARN-ul specific. 875 000,00 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.	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 2026, ISO 13485 Medical DevicesQuality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, ce vor fi prezentate la livrare. 3.În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, transcrierea, amplificarea și deția virusului hepatitei D, nu necesită reagenți suplimentari pentru lucru. 4.Transcrierea, amplificarea și deția virusului hepatitei D se efectuează in o singura regatie, in amplificator. 5.Sunt incluse obligatoriu controlul intern si se identifică in aceas reactie cu ARN-ul specific. 875 000,00 6.Sensibilitatea trusei < 20 UI/ml. 7.Trusele conțin primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan). 8.In instructiunea de utilizare a trusei sunt indicate programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5. 9.Analiza si interpretarea rezultatelor se efectueze automat, fara calcule suplimentare. 10.In trusa este inclus control negativ si pozitiv. 11.Termen de valabilitate a truselor mai mult de 12 luni, stabilitatea	
---	----------------------------------	--	--	--	--	--

					reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	
LOT 4 Truse pentru identificarea infecțiilor urogenitale						
4.1. Trusa pentru amplificarea Chlamydia trachomatis	VSNR020 VISION CHLAMYDIA TRACHOMATIS DETECTION KIT	Turcia	VISION BIOTECHNOLOGY	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Chl. trachomatis, regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu echipamentele existente în laborator Rotor Gene 6000, Rotor -Gene Q, Quant Studio 5 sau oferirea unui utilaj în comodat. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Compatibil cu echipamentul comodat, program unic de amplificare pentru pozițiile 4.2-4.12 11. Specificitate minim 98% sensibilitate maximă. 12.	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Chl. trachomatis, regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu echipamentele existente în laborator Rotor Gene 6000, Rotor -Gene Q, Quant Studio 5 sau oferirea unui utilaj în comodat. 2. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesită reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Conține control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) și se vizualizează în aceeași reacție cu ADN-ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare sunt repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Compatibil cu echipamentul comodat. Specificitate minim 98% sensibilitate maximă. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea	CE

				Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. 13. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil.	reagentilor dupa deschiderea este până la finele termenului de expirare. 13. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil.	
4.3. Trusa pentru amplificarea Mycoplasma genitalium	ES3003A eSens Mycoplasma genitalium QL PCR	Republica Cehă	Ecoli Dx, srl	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Mycoplasma genitalium, regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu echipamentele existente în laborator Rotor Gene 6000, Rotor -Gene Q, Quant Studio 5 sau oferirea unui utilaj în comodat. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere si amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) sa se vizualizeze în aceeaș reacție cu ADN -ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Certificat CE -IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices -Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Compatibil cu echipamentul comodat, program unic de amplificare pentru pozitiile	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Mycoplasma genitalium, regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu echipamentele existente în laborator Rotor Gene 6000, Rotor - Gene Q, Quant Studio 5. 2. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, nu necesită reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Conține control pozitiv și negativ al etapei de extragere si amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) se vizualizează în aceeaș reacție cu ADN -ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare sunt repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Certificat CE -IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices -Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Compatibil cu echipamentul,. Specificitate minim 98% sensibilitate maxima. 12.	CE,ISO

				4.2 -4.12 11. Specificitate minim 98% sensibilitate maxima. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. 13. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil.	Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor este pina la finele termenului de expirare. 13. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil.	
4.4. Trusa pentru amplificarea Ureaplasma urealyticum	ES3007A eSens Ureaplasma sp. QL PCR kit	Republica Cehă	Ecoli Dx, srl	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Ureaplasma urealyticum, regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu echipamentele existente în laborator Rotor Gene 6000, Rotor -Gene Q, Quant Studio 5 sau oferirea unui utilaj în comodă. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Certificat CE -IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices -Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Compatibil	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Ureaplasma urealyticum, regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu echipamentele existente în laborator Rotor Gene 6000, Rotor -Gene Q, Quant Studio 5. 2. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Conține control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) se vizualizează în aceeași reacție cu ADN-ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare sunt repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Certificat CE -IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices -Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Specificitate minim 98%	CE

				cu echipamentul comodat, program unic de amplificare pentru pozitiile 4.2 -4.12 11. Specificitate minim 98% sensibilitate maxima. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. 13. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil	sensibilitate maxima. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor este pina la finele termenului de expirare. 13. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil	
4.5. Trusa pentru amplificarea Gardnerella vaginalis	ES3005A eSens Gardnerella vaginalis QL PCR kit	Republica Cehă	Ecoli Dx, srl	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Gardnerella vaginalis, regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu echipamentele existente în laborator Rotor Gene 6000, Rotor -Gene Q, Quant Studio 5 sau oferirea unui utilaj în comodat. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere si amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) sa se vizualizeze in aceea reactie cu ADN -ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Certificat CE -IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices -Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9.	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Gardnerella vaginalis, regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu echipamentele existente în laborator Rotor Gene 6000, Rotor -Gene Q, Quant Studio 5. 2. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesită reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Conține control pozitiv și negativ al etapei de extragere si amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) se vizualizează în aceea reactie cu ADN -ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare sunt repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Certificat CE -IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices -Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare	CE

				Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Compatibil cu echipamentul comodat, program unic de amplificare pentru pozitiile 4.2 -4.12 11. Specificitate minim 98% sensibilitate maxima. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare.	a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Specificitate minim 98% sensibilitate maxima. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare.	
4.6. Trusa pentru amplificarea Mycoplasma hominis	ES3004A eSens Mycoplasma hominis QL PCR kit	Republica Cehă	Ecoli Dx, srl	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Mycoplasma hominis, regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu echipamentele existente în laborator Rotor Gene 6000, Rotor -Gene Q, Quant Studio 5 sau oferirea unui utilaj în comodat. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Certificat CE -IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices -Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Compatibil	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Mycoplasma hominis, regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu echipamentele existente în laborator Rotor Gene 6000, Rotor -Gene Q, Quant Studio 5 2. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Conține control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) se vizualizează în aceeași reacție cu ADN-ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare sunt repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Certificat CE -IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices -Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Specificitate minim 98%	CE

				cu echipamentul comodat, program unic de amplificare pentru pozitiile 4.2 -4.12 11. Specificitate minim 98% sensibilitate maxima. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. 13. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata,	sensibilitate maxima. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor este pina la finele termenului de expirare. 13. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata,	
4.7. Trusa pentru amplificarea Trihomonas vaginalis	ES3002A eSens Trichomonas vaginalis QL PCR	Republica Cehă	Ecoli Dx, srl	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Trihomonas vaginalis, regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu echipamentele existente în laborator Rotor Gene 6000, Rotor -Gene Q, Quant Studio 5 sau oferirea unui utilaj în comodat. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) sa se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN -ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Certificat CE -IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices -Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Trihomonas vaginalis, regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu echipamentele existente în laborator Rotor Gene 6000, Rotor -Gene Q, Quant Studio 5. 2. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesită reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Conțin control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) se vizualizează în aceeași reacție cu ADN -ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare sunt repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Certificat CE -IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices -Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.	CE

				prezentare la livrare. 10. Compatibil cu echipamentul comodat, program unic de amplificare pentru pozitiile 4.2 -4.12 11. Specificitate minim 98% sensibilitate maxima. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. 13. 14. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil	10. Specificitate minim 98% sensibilitate maxima. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. 13. 14. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil	
4.8. Trusa pentru amplificarea Neisseria gonorrhoeae	ES3000A eSens Neisseria gonorrhoeae QL PCR	Republica Cehă	Ecoli Dx, srl	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Neisseria gonorrhoeae, regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu echipamentele existente în laborator Rotor Gene 6000, Rotor -Gene Q, Quant Studio 5 sau oferirea unui utilaj în comodat. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Certificat CE -IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices -Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Neisseria gonorrhoeae, regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu echipamentele existente în laborator Rotor Gene 6000, Rotor -Gene Q, Quant Studio 5. 2. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Conține control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) se vizualizează în aceeași reacție cu ADN-ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare sunt repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Certificat CE -IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices -Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management	CE

				Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Compatibil cu echipamentul comodat, program unic de amplificare pentru pozitiile 4.2 -4.12 11. Specificitate minim 98% sensibilitate maxima. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. 13. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil	Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Specificitate minim 98% sensibilitate maxima. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor este pina la finele termenului de expirare. 13. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil	
4.9. Trusa pentru amplificarea Candida albicans	ES3006A eSens Candida albicans QL PCR kit	Republica Cehă	Ecoli Dx, srl	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Candida albicans, regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu echipamentele existente în laborator Rotor Gene 6000, Rotor -Gene Q, Quant Studio 5 sau oferirea unui utilaj în comodat. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Certificat CE -IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Candida albicans, regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu echipamentele existente în laborator Rotor Gene 6000, Rotor -Gene Q, Quant Studio 5. 2. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Conține control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) se vizualizează în aceeași reacție cu ADN-ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare sunt repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Certificat CE -IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices -Quality	CE

				Devices -Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Compatibil cu echipamentul comodat, program unic de amplificare pentru pozitiile 4.2 -4.12 11. Specificitate minim 98% sensibilitate maxima. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. 13. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil.	Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Specificitate minim 98% sensibilitate maxima. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. 13. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil.	
4.10. Trusa pentru amplificarea Citomegalovirusului	R-V7-F(RG,iQ)-CE CMV-FRT PCR kit	Rusia	AmpliSens®	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Citomegalovirusului, regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu echipamentele existente în laborator Rotor Gene 6000, Rotor -Gene Q, Quant Studio 5 sau oferirea unui utilaj în comodat. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere si amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) sa se vizualizeze in aceea reactie cu ADN -ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Certificat CE -IVD cu numar de inregistrare,	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Citomegalovirusului, regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu echipamentele existente în laborator Rotor Gene 6000, Rotor -Gene Q, Quant Studio 5 2. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesită reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Cnțin control pozitiv și negativ al etapei de extragere si amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) se vizualizeze in aceea reactie cu ADN -ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare sunt repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Compatibil cu echipamentul comodat. 11. Specificitate minim 98% sensibilitate maxima. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor este pina la finele termenului de expirare. 13. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil.	CE

				valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices - Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Compatibil cu echipamentul comodat. 11. Specificitate minim 98% sensibilitate maxima. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. 13. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil.		
4.11. Trusa pentru amplificarea HSV tip I, II	ES3201A eSens HSV 1/2 genotype QL PCR kit	Republica Cehă	Ecoli Dx, srl	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND HSV tip I, II, regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu echipamentele existente în laborator Rotor Gene 6000, Rotor -Gene Q, Quant Studio 5 sau oferirea unui utilaj în comodat. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere si amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) sa se vizualizeze in aceea reactie cu ADN -ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Certificat	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND HSV tip I, II, regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu echipamentele existente în laborator Rotor Gene 6000, Rotor -Gene Q, Quant Studio 5. 2. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Conțin control pozitiv și negativ al etapei de extragere si amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) se vizualizeze in aceea reactie cu ADN -ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare sunt repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Certificat CE -IVD cu numar de	CE

				CE -IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices -Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Compatibil cu echipamentul comodat, program unic de amplificare pentru pozitiile 4.2 -4.12 11. Specificitate minim 98% , sensibilitate maxima. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. 13. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata	inregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices -Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Specificitate minim 98% , sensibilitate maxima. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor ste pina la finele termenului de expirare. 13. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata	
4.12. Trusa pentru amplificarea Toxoplasma gondi	VSNP012 TOXOPLASMA GONDII DETECTION KIT	Turcia	VISION BIOTECHNOLOGY	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Toxoplasma gondi, regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu echipamentele existente în laborator Rotor Gene 6000, Rotor -Gene Q, Quant Sudio 5 sau oferirea unui utilaj în comodat. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere si amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) sa se vizualizeze în aceeaș reacție cu ADN -ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Toxoplasma gondi, regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu echipamentele existente în laborator Rotor Gene 6000, Rotor -Gene Q, Quant Sudio 5 2. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Trusa conține control pozitiv și negativ al etapei de extragere si amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) și se vizualizează în aceeaș reacție cu ADN -ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare sunt repartizați în eprubete de 0,2ml, gata	

				pentru utilizare. 6. Certificat CE -IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices -Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Compatibil cu echipamentul comodat, program unic de amplificare pentru pozitile 4.2 -4.12 11. Specificitate minim 98% , sensibilitate maxima. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. 13. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata,	pentru utilizare. 6. Certificat CE -IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices -Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Compatibil cu echipamentul comodat, Specificitate minim 98% , sensibilitate maxima. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. 13. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata,	
4.13. Trusa pentru amplificarea Virusului papilomei umane minim tipurile (16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66, 68)	ES3080A eSens HPV HR 14 screen/16,18,45 genotype QT PCR kit	Republica Cehă	Ecoli Dx, srl	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Papiloma virus (screening), regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu echipamentele existente în laborator Rotor Gene 6000, Rotor -Gene Q, Quant Studio 5 sau oferirea unui utilaj în comodat. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere si amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) sa se vizualizeze in aceea reactie cu ADN -ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare să fie	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Papiloma virus (screening), regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu echipamentele existente în laborator Rotor Gene 6000, Rotor -Gene Q, Quant Studio 5 2. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Conține control pozitiv și negativ al etapei de extragere si amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) se vizualizează in aceea reactie cu ADN -ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare sunt	

				repartizați/ nerepartizați în eprubete/ stripuri de 0,2ml, gata pentru utilizare. (prioritate pentru reagenți repartizați) 6. Certificat CE -IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices -Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Compatibil cu echipamentul comod. 11. Specificitate minim 98% , sensibilitate maximă. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor să fie până la finele termenului de expirare. 1. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport imprimabil.	repartizați/ nerepartizați în eprubete/ stripuri de 0,2ml, gata pentru utilizare. (prioritate pentru reagenți repartizați) 6. Certificat CE -IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices -Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Compatibil cu echipamentul comod. 11. Specificitate minim 98% , sensibilitate maximă. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor să fie până la finele termenului de expirare. 1. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport imprimabil.	
4.14. Trusa pentru amplificarea și diferențierea (genotiparea) genotipurilor Virusului papilomei umane minim tipurile (16,18,31,33,35,39,45,51,52,56,58,59)	ES3081A eSens HPV HR 14 genotype QT PCR kit	Republica Cehă	Ecoli Dx, srl	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Papiloma virus (screening), regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu echipamentele existente în laborator Rotor Gene 6000, Rotor -Gene Q, Quant Studio 5 sau oferirea unui utilaj în comod. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Papiloma virus (screening), regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu echipamentele existente în laborator Rotor Gene 6000, Rotor -Gene Q, Quant Studio 5. 2. În trusă sunt incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, și nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Conțin control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare. 4. Controlul intern	

				AND uman) sa se vizualizeze in aceea reactie cu ADN -ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați/ nerepartizati în eprubete/ stripuri de 0,2ml, gata pentru utilizare. (prioritate pentru reagenti repartizati) 6. Certificat CE -IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices -Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Compatibil cu echipamentul comodat. 11. Specificitate minim 98% , sensibilitate maxima. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. 1. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil.	endogen (fragment AND uman) sa se vizualizeze in aceea reactie cu ADN -ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați/ nerepartizati în eprubete/ stripuri de 0,2ml, gata pentru utilizare. (prioritate pentru reagenti repartizati) 6. Certificat CE -IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices -Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Compatibil cu echipamentul comodat. 11. Specificitate minim 98% , sensibilitate maxima. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor este pina la finele termenului de expirare. 1. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil.	
4.15. Mediu de transport cu mucolitic	VL301712 TRANSPORT MEDIUM WITH MUCOLYTIC AGENT	Turcia	VISION BIOTECHNOLOGY	1. Mediul de transport cu mucolitic destinat transportului și depozitării unei game largi de probe de material biologic, inclusiv cele care conțin cantități semnificative de mucus. 2. Compoziția mediului de transport sa garanteze o eficiență ridicată a extracției ADN-ului din material biologic complex. 3. Conservantul sa previna proliferarea	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. Ambrlaj 50 mililitri. Termen de valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele tennenului de expirare. Certificat CE-IVD cu numar de	

				microorganismelor nespecifice, sa previna degradarea celulară și sa permita depozitarea pe termen lung a materialului clinic. 4. Mucoliticul sa dizolve mucusul cu vâscozitate înaltă. 5. Material de testare: raclaje/fractii de celule epiteliale din tractul urogenital, orofaringe, nazofaringe, rect, conjunctiva ochiului, piele, sediment urinar. 6. Ambalaj 50-100ml.	nregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems	
4.16. Trusa pentru extragerea ADN din materialul biologic	K1-11-100-CE DNA-sorb-AM	Republica Cehă	Ecoli Dx, sro	1. Trusa de reagenti pentru extragerea AND -ului din material biologic - raclaje (canalul cervical, uretra la femei, barbați), eliminările mucoaselor tractului urogenital, orofaringe, conjunctiva, formațiunilor eroziv - ulcerative ale mucoaselor si pielii, urina. 2. Trusa completa de reagenți, să nu necesite soluții suplimentare pentru lucru. 3. Sa fie adaptata pentru extragerea ADN pentru trusele de amplificare a infectiilor urogenitale. 4. Sa nu necesite aparataj suplimentar la cel existent in laborator	1. Reactivi pentru izolarea manuala ADN din materialul biologic: - raclaje din canalul cervical, uretra la femei, barbați, eliminările mucoaselor tractului urogenital, orofaringe, conjunctiva, formațiunilor 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 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. Disponibile în pachetari 100 reactii/kit	
4.17. Trusa pentru extragerea ARN/ADN din materialul biologic	K2-9-Et-100-CE RIBO-prep nucleic acid extraction kit	Republica Cehă	Ecoli Dx, sro	1. Trusa de reagenti pentru extragerea totala ARN/ADN prin metoda de precipitare a acizilor nucleici din materialul biologic: plasmă, LCR, salivă, lichid amniotic, raclaj. 2. Trusa sa contina toți reagenții, să nu necesite soluții suplimentare pentru lucru. 3. Procedura de extragere sa se efectueze cât mai puțin timp, cu minim etape. 4. Sa fie adaptata pentru extragerea	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.	

				ARN/ADN pentru trusele de amplificare a infectiilor urogenitale. 5. Sa nu necesite aparataj suplimentar la cel existent in laborator.	2. Trusa completa de reagenti nu necesite solutii suplimentare pentru 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	
--	--	--	--	--	---	--

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: 14.11.2025