

Specificații tehnice						
[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 2, 3, 4, 6, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 5.]						
Numărul licitației:	LP nr. ocds-b3wdp1-MD-1748940800005 / 21427887 din 03.06.2025					
Denumirea licitației:	DISPOZITIVE DE TESTARE (chituri de diagnostic) / VIRUSOLOGIE ȘI BIOLOGIE MOLECULARĂ/ Repetat				Anexa 22	
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	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7
LOT 1.Set serologic pentru detectarea anticorpilor specifici virusului limbii albastre	INgezim® BTV COMPAC 2.0 / R.12.BTV.K.3/5 /	Spania	GSD/ Gold Standard Diagnostics	Set serologic pentru detectarea anticorpilor specifici virusului limbii albastre, cu protocol standardizat ce oferă rezultate precise și reproductibile utilizând principiul ELISA indirecta pentru detecția anticorpilor specifici ai proteinei VP7 pe principiul structurală, conservată a virusului limbii albastre la rumegătoare (caprine, ovine, și bovine, cervidee) pe probe individuale, să posede antigenele specifice toate cele 27 serotipuri ale virusului limbii albastre în ser și plasmă. - Microplăci căptușite cu proteina recombinată VP7 de 96 de godeuri, placa cu 12 stripuri detașabile a câte 8 godeuri. - Conjugat concentrat, min. 10X - Control pozitiv, lichid; - Control negativ, lichid; - Soluție de diluție; - Soluție de spălare; concentrată min. 20X; - Soluție substrat; - Soluție stop; Compatibil speciilor de animale menționate anterior; Specificitatea - min. 99,9% Sensibilitate - 100% Microplaca să fie citită la OD 450 nm; Oferta v-a include : -instrucțiune/prospect de la producător pentru setul de diagnostic propus; - raportul de validare a setului cu indicarea rezultatelor de competență; - certificatul de control a calității CE cu reflectarea specificității și sensibilității În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr. de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Destinat laboratoarelor sănătatea animală. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.)1buc = 1 test.	INgezim® BTV COMPAC 2.0, un test ELISA de blocare enzimatică conceput pentru a detecta anticorpi specifici proteinei VP7 a virusului limbii albastre (BTV). Testul este validat atât pentru probe de ser și plasma, cât și de lapte de la ovine, caprine și bovine, fiind capabil să detecteze titruri foarte scăzute de anticorpi în ser și probe de plasmă ale animalelor infectate, demonstrând o specificitate ridicată (100% în studiile serului de teren) și o sensibilitate (100% în studiile serului de teren) pentru toate cele 27 de serotipuri de BTV. Plăci de microtitrare cu 96 de godeuri, care pot fi împărțite în benzi sau întregi. Conjugat gata de utilizare Control pozitiv, lichid; Control negativ, lichid; Diluant gata de utilizare Soluție de spălare concentrată 25X Soluție substrat gata de utilizare Soluție de stopare gata de utilizare Specificitate – 100% Sensibilitate - 100-99,4% Microplaca trebuie citită la OD 450 nm; Oferta va include: instrucțiunile producătorului/ prospectul pentru kitul de diagnostic propus; Raport de validare a kitului care indică rezultatele competenței; Certificat CE de control al calității Oferta va indica denumirea comercială a produsului, numărul de referință din catalog, producătorul, țara de origine și lotul de producție.Destinat laboratoarelor sănătatea animală. Unitatea de măsură este considerată a fi o piesă (buc.) 1 buc = 1 test	Conform cerintelor
LOT 6. Set imunologic de detecție a bolii Febra Văii de Rift	INgezim FVR Compac / R.13.FVR.K.3/2	Spania	GSD/ Gold Standard Diagnostics	Set imunologic cu protocol standardizat ce oferă rezultate precise și reproductibile ce utilizează principiul ELISA competitivă pentru detecția anticorpilor împotriva nucleoproteinei RIFTV în ser și plasma de la rumegătoare, cai, sau orice altă specie sensibilă. - Microplacă 96 de godeuri, cu 12 stripuri detașabile a câte 8 godeuri. -Control pozitiv, lichid; -Control negativ, lichid; -Tampon de diluare; - Conjugat concentrat (10X); - Soluție de spălare concentrate (20X); - Soluția substrat; - Soluție Stop; -Sensibilitate – 100% -Specificitatea – min. 99,8% -Setul să fie ușor de utilizat. - Citire la OD 450 nm Destinat speciilor de animale menționate anterior. Setul de diagnostic să fie însoțit de instrucțiune/prospectul de la producător. Oferta v-a include: -instrucțiune/prospect de la producător pentru setul de diagnostic propus ; - raportul de validare a setului cu indicarea rezultatelor de competență; - certificatul de control a calității CE În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr. de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere.Destinat laboratoarelor sănătatea animală. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.)1buc = 1 test.	Metodă bazată pe ELISA, concepută pentru detectarea anticorpilor specifici proteinei N a virusului febrei văii Rift (RVFV) în probe de ser și plasmă de la diverse specii de animale. Testul funcționează prin utilizarea de plăci acoperite cu proteina N recombinantă a RVFV, unde anticorpii probei se vor lega, dacă sunt prezenți, împiedicând legarea unui conjugat specific de anticorpi monoclonali și indicând astfel un rezultat pozitiv printr-o schimbare de culoare. Sensibilitatea sa diagnostică (97%) și specificitatea (peste 99%), pe baza studiilor de validare care au utilizat animale infectate și neinfectate. Interpretarea rezultatelor este determinată de un procent de inhibare, clasificând probele ca pozitive, negative sau indolene. Componente: Plăci de microtitrare (96 godeuri); Plăci de microtitrare cu 96 godeuri, care pot fi împărțite în benzi sau întregi -Control pozitiv, lichid și gata de utilizare -Control negativ, lichid gata de utilizare -Conjugat, gata de utilizare Soluție de spălare concentrată 25X Diluant Soluție substrat Soluție de stopare Soluție substrat Citire la OD 405nm Kitul de diagnostic va fi însoțit de instrucțiunile/prospectul producătorului. Oferta va include: -instrucțiuni/prospect de la producător pentru kitul de diagnostic propus; -Certificat CE de control al calității Oferta va indica denumirea comercială a produsului, numărul de referință din catalog, producătorul, țara de origine și lotul de producție (CoA atașat). Destinatar laboratoarelor sănătatea animală. Unitatea de măsură este considerată a fi o singură bucată (buc.) 1 buc = 1 test.	Conform cerintelor

LOT 8.Setul ELISA pentru detecția anticorpilor Influenza Aviara	INgezim Influenza A/ R.10.FLU.K.3/5	Spania	GSD/ Gold Standard Diagnostics	Setul să utilizeze principiul ELISA competitivă pentru detecția anticorpilor specifici nucleoproteinei virusului influenței aviare de-a fi utilizat pe probe de ser sau plasmă la păsări, suine, ecvine și alte specii. Setul să permită detectarea mai precisă a anticorpilor specifici și diferențierea între infecție și vaccinare. - Microplăci (poliester) câptușite cu antigen nucleoproteină gripală A, cu 96 de godeuri, cu 12 stripuri detașabile a câte 8 godeuri; - Conjugat concentrat (10x); - Control pozitiv, lichid; - Control negativ, lichid; - Soluție de diluare; - Soluție substrat ; - Soluția de spălare concentrată (20x); - Soluție stop; Sensibilitatea - min. 99 % Specificitatea - min. 95 % -Citire la OD 450 nm; Destinat speciilor menționate anterior. Oferta v-a include : -instrucțiune/prospect de la producător pentru setul de diagnostic propus; - raportul de validare a setului cu indicarea rezultatelor de competență; - certificatul de control a calității CE În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr. de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Destinat laboratoarelor sănătatea animală. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.)1buc = 1 test.	Un test imunoenzimatic bazat pe o tehnică ELISA de blocare. Utilizează un anticorp monoclonal (MAb) specific virusului gripal A. Kitul este conceput pentru detectarea anticorpilor specifici împotriva nucleoproteinei virusului gripal A în probe de ser aviar, porc și cabalin. Este util pentru detectarea anticorpilor împotriva diferitelor tulpini de virus gripal A . Kit-ul permite detectarea continuă a anticorpilor specifici și diferențierea între infecție și vaccinare cu alte kituri disponibile pe piață. Microplăci acoperite cu antigen nucleoproteic al gripei A, cu 96 de godeuri: Plăci de microtitrare cu 96 de godeuri, care pot fi împărțite în benzi sau flacoane întregi Flacoane cu control pozitiv / Flacoane cu control negativ Conjugat de peroxidază, gata de utilizare - Soluție de diluare RTU (ready to use) Soluție de substrat RTU Soluție de spălare 25X Soluție de substrat RTU Soluție de oprire RTU Citire la o densitate optică de 450 nm; Specificitate – 98% Sensibilitate – min. 95% Oferta va include: -instrucțiuni/prospect de la producător pentru kitul de diagnostic propus; -Certificat CE de control al calității Oferta indică denumirea comercială a produsului, numărul de referință din catalog, producătorul, țara de origine și lotul de producție (CoA). Destinat laboratoarelor sănătatea animală. Unitatea de măsură este considerată o bucată (buc.) 1 buc = 1 test.	Conform cerințelor
16. LOT cu seturi de diagnostic pentru detecția anticorpilor la boala West Nile. Se va procura de la un producător						
LOT 16.1 Set ELISA pentru detecția Flavivirus	INgezim West Nile Virus (WNV) Compac / R.10.WNV.K.3/2	Spania	GSD/ Gold Standard Diagnostics	Setul să utilizeze principiul ELISA competitivă pentru detectarea anticorpilor specifici anti-proteinei Pr-E. Setul este prevăzut pentru detectarea anticorpilor antivirși West Nile, JEV, TBEV, JEV, USUV, ZIKAV și DENV în serul sau plasma la cai și păsări. - Microplăci (poliester) câptușite cu extract purificat de antigen a virusului West Nile -Microplaca 96 de godeuri, cu 12 stripuri detașabile a câte 8 godeuri; - Conjugat concentrat (10x); - Control pozitiv; - Control negativ; - Soluție de diluare; - Soluție substrat; - Soluția de spălare concentrată (20x); - Soluție stop; Sensibilitatea - 100 % Specificitatea - 100 % -Citire la OD 450 nm; Destinat speciilor menționate anterior. Oferta v-a include : -instrucțiune/prospect de la producător pentru setul de diagnostic propus; - raportul de validare a setului cu indicarea rezultatelor de competență; - certificatul de control a calității CE În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr. de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Destinat laboratoarelor sanatatea animală. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.)1buc = 1 test.	Se bazează pe tehnica ELISA de blocare. Testul utilizează un anticorp monoclonal (MAb) specific proteinei E a virusului West Nile (WNV). Detectarea anticorpilor specifici împotriva proteinei E a virusului West Nile (WNV). Este conceput pentru utilizarea cu probe de ser. Este destinat utilizării la cai și păsări. Kitul este capabil să detecteze titruri scăzute de anticorpi în serurile diferitelor specii de animale infectate, inclusiv păsări, cai, etc. Plăci de microtitrare: Sunt incluse plăci cu 96 de godeuri (plăci de microtitrare cu 96 de godeuri, care pot fi împărțite în benzi sau întregi) - Conjugat concentrat (Ready to use -RTU); - Control pozitiv; - Control negativ; - Soluție de diluare RTU; - Soluție de substrat RTU; - Soluție de spălare concentrată (25x); - Soluție de oprire RTU; Citire la o densitate optică de 450 nm; Oferta va include: -instrucțiuni/prospect de la producător pentru kitul de diagnostic propus; Sensibilitatea - 99,9 % Specificitatea - 98,4 % -Certificat de control al calității Oferta va indica denumirea comercială a produsului, numărul de referință din catalog, producătorul, țara de origine și lotul de producție (CoA). Destinat laboratoarelor sanatatea animală. Unitatea de măsură este considerată o bucată (buc.) 1 buc = 1 test	Conform cerințelor
LOT 16.2 Set ELISA pentru detecția West Nile IgM	INgezim West Nile Virus (WNV) IgM / R.14.WNV.K.2	Spania	GSD/ Gold Standard Diagnostics	Setul să utilizeze principiul ELISA de captare a anticorpilor IgM (MAC) pentru detectarea anticorpilor IgM anti-prE în serul sau plasma a cabalinelor. - Microplăci (poliester) câptușite cu anticorpi policlonali IgM anti-cabalin -Microplaca 96 de godeuri, stripuri detașabile; - Conjugat concentrat (10x); - Control pozitiv; - Control negativ; - Soluție de diluare a conjugatului; - Soluție de diluare a probelor ; - Antigen West Nile - Soluție substrat; - Soluția de spălare concentrată (20x); - Soluție stop; Sensibilitatea - 100 % Specificitatea - 100 % -Citire la OD 450 nm; Destinat speciilor menționate anterior. Oferta v-a include : -instrucțiune/prospect de la producător pentru setul de diagnostic propus; - raportul de validare a setului cu indicarea rezultatelor de competență; - certificatul de control a calității CE În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr. de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Destinat laboratoarelor sanatatea animală. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 test.	INgezim® West Nile IgM este un test imunoenzimatic bazat pe tehnica ELISA cu captură, conceput pentru detectarea anticorpilor IgM specifici pentru virusul West Nile și care utilizează un anticorp monoclonal specific proteinei E a virusului West Nile (WNV) în serul cabalin. Plăci de microtitrare: Plăci de microtitrare cu 96 de godeuri, care pot fi împărțite în benzi sau întregi. Flacon cu antigen pozitiv: 1 flacon conținând 5,5 ml, gata de utilizare Flacon cu antigen negativ: 1 flacon conținând 5,5 ml, gata de utilizare Flacon cu ser de control negativ (2 ml) RTU Flacon cu ser de control pozitiv (2 ml) RTU Conjugat de peroxidază RTU (ready to use) Soluție de spălare concentrată 25X Sticle cu diluant RTU Soluție substrat RTU Soluție de oprire RTU Citire la o densitate optică de 450 nm; Oferta trebuie să includă: Sensibilitatea - 99,5 % Specificitatea - 99,5 % -instrucțiunile producătorului/prospectul pentru kitul de diagnostic propus; - Certificat de control al calității Oferta trebuie să indice denumirea comercială a produsului, numărul de referință din catalog, producătorul, țara de origine și lotul de producție. Destinat laboratoarelor sanatatea animală. Unitatea de măsură este considerată a fi o piesă (buc.). 1 buc = 1 test.	Conform cerințelor

LOT 18.Setul ELISA dectecția anticorpilor la Aujeszky	INgezim ADV gB Aujeszky Disease / R.11.GB.K.3/2 /	Spania	GSD/ Gold Standard Diagnostics	Set de diagnostic ELISA imunosorbent legat de enzime pentru detecția anticorpilor specifici la Pseudorabies/Virusul bolii Aujeszky gB PRVgB în probe de ser și plasmă porcină. -Microplăci de 96 de godeuri acoperite cu antigen PRV; -Control pozitiv, lichid; - Control negativ, lichid; - Soluție de spălare concentrată (20x); -Soluție(tampon) de diluție -soluție de substrat (cu conținut H2O2); -Soluție stop; Testarea a fi posibilă în regim overnight și în regim mai puțin de 2 ore. Destinat speciilor de animale menționate anterior. Oferta v-a include : -instrucțiune/prospect de la producător pentru setul de diagnostic propus ; - raportul de validare a setului cu indicarea rezultatelor de competență; - certificatul de control a calității setului propus. În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr.de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Destinat laboratoarelor sanatarea animală. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 test.	INgezim ADV gB este un test enzimatic bazat pe o tehnică de testare ELISA de blocare, care utilizează un anticorp monoclonal (MAb) specific proteinei gB a virusului bolii Aujeszky (ADV) în serul de porc. Plăci de microtitrare cu 96 de godeuri, care pot fi împărțite în benzi sau întregi. Detectarea anticorpilor specifici împotriva proteinei gB a ADV, prezintă atât la animalele vaccinate, cât și la cele infectate. Control pozitiv, lichid; Control negativ, lichid; Conjugat de peroxidază, (Ready to use -RTU) Soluție de spălare 25X Soluție de diluant RTU Soluție de substrat (cu conținut H2O2); RTU Soluție de oprire RTU Protocol prevede incubarea peste noapte și protocol scurt mai puțin de 2ore (1h plus timpul necesar pentru etapele de spălare și adăugarea de reactivi) . OD 450nm Oferta va include: instrucțiunile/prospectul producătorului pentru kitul de diagnostic propus; certificat de control al calității pentru kitul propus. Oferta va indica denumirea comercială a produsului, numărul de referință din catalog, producătorul, țara de origine și lotul de producție. Destinat laboratoarelor sanatarea animală. Unitatea de măsură este considerată o singură bucată (buc.) 1 buc = 1 test.	Conform cerintelor
---	---	--------	--------------------------------------	--	---	-----------------------

19. LOT cu seturi de diagnostic pentru detecția LEB. Se va procura de la un producător

LOT 19.1 Set de diagnostic ELISA LEB	INgezim BLV Compac 2.0 /R.12.BLV.K.3/10	Spania	GSD/ Gold Standard Diagnostics	Set de diagnostic prin tehnica ELISA pentru detecția anticorpilor contra Virusului Leucozei Enzootice Bovine (gp.51) în ser sangvin și plasmă de la bovine. Componența setului: 1 set – 2-10 plăci/192-960 teste. Microplacă de 96 de godeuri, cu 12 stripuri detașabile a câte 8 godeuri, de polisteren, control pozitiv – lichid sau liofilizat, control negativ – lichid sau liofilizat, soluție de stopare, min. 0.5M / substrat, conjugatul gata de utilizare sau conjugat concentrat, min. 10X soluții pentru diluarea probelor examinate, prepararea reactivelor și soluție de spălare concentrată min. 20X folii adezive pentru plăci. În cazul de diluarea serurilor cercetate, aceasta să se facă direct în placa captușită DO-450nm ori DO-620nm Setul trebuie să contină suficient martor pozitiv cat și negativ, incat sa se poata lucra fractionat (nu numai o singura placa in intregime), respectiv minim 6 masurari dintr-o placa. Dupa reconstituire, martorii liofilizate trebuie sa poata fi folositi pana la epuizare. Sa fie produse si sa detina performantele in conformitate cu cerintele Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals al The World Organisation for Animal Health (WOAH) si cerinților prevăzute în Directiva 64/432/CCE (Commission decision din 15 decembrie 2009) actualizat. Calibrat pentru a detecta standardul ser E05. Serul de refrinta OIE E05 trebuie sa fie pozitiv la o dilutie de min. 10 ori mai mare decât numarul de seruri individuale in amestec de seruri (10seruri in amestec – dilutia 1/100). Sensibilitate – 100% Specificitate – 100% Incubare scurtă - 45 min ± 4 min la 21°C (± 5°C). Incubare peste noapte - 16 la 20 h la 5°C (± 3°C). Setul sa contina un certificat sau alt document care confirma calitatea produsului, de la producator sau de la un laborator international de referinta OIE, în care sa se specifice: sensibilitatea; specificitatea; reproductibilitatea; limita de detectie a setului. Oferta v-a include : -instrucțiune/prospect de la producător pentru setul de diagnostic propus ; - raportul de validare a setului cu indicarea rezultatelor de competență; - certificatul de control a calității setului. În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr.de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Destinat laboratoarelor sanatarea animală. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 test.	Tehnica ELISA de blocare. Utilizează un anticorp monoclonal specific pentru proteina gp51 a virusului leucemiei bovine (BLV). Testul este utilizat pentru detectarea anticorpilor specifici împotriva proteinei gp51 a BLV în probele bovine, s.a. Aceste probe pot fi ser de la bovine, testat individual sau în pooled de până la 10, sau probe individuale de lapte. Kitul a fost conceput pentru a detecta anticorpi specifici pentru BTV la ovine, caprine și bovine, fiind capabil să detecteze titruri foarte scăzute de anticorpi în ser și probe de plasmă ale animalelor infectate. 1 set – 2-10 plăci/192-960 teste. Microplacă cu 96 de godeuri, cu 12 benzi detașabile a câte 8 godeuri fiecare. Control pozitiv, lichid; Control negativ, lichid; Conjugat de peroxidază, 100X Soluție de spălare 25X Diluant RTU Substrat RTU Soluție de oprire RTU Cititor ELISA 450nm. folii adezive pentru plăci ??? În cazul de diluarea serurilor cercetate, aceasta să se facă direct în placa captușită. Setul contine suficient martor pozitiv cat si negativ, incat sa se poata lucra fractionat Pe baza de rezultate de cercetare, s-a concluzionat că testul INgezim® BLV Compac 2.0 menține nivelul de sensibilitate cerut de O.I.E. (Manualul Standardelor pentru Teste de Diagnostic și Vaccinuri, Ediția a 6-a 2008) pentru seruri individuale, loturi de până la 10 seruri și probe individuale de lapte Specificitate 100%. Sensibilitate – 100% Testul INgezim® BLV Compac 2.0 menține nivelul de sensibilitate cerut de O.I.E. Incubare scurtă - 2,5h la 37°C . Incubare peste noapte - 18 la 24 h la temperatura încăperii. Oferta trebuie să includă: Setul sa contina un certificat sau alt document care confirma calitatea produsului, de la producator sau de la un laborator international de referinta OIE, in care sa se specifice: sensibilitatea; specificitatea; reproductibilitatea; limita de detectie a setului. Oferta v-a include : -instrucțiune/prospect de la producător pentru setul de diagnostic propus ; - raportul de validare a setului cu indicarea rezultatelor de competență; - certificatul de control a calității setului. În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr.de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Destinat laboratoarelor sanatarea animală. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 test.	Conform cerintelor
---	---	--------	--------------------------------------	---	---	-----------------------

LOT 19.2 Set de diagnostic ELISA LEB de confirmare	INgezim BLV CONFIRMATION /R.12.BLV.K.1/5	Spania	GSD/ Gold Standard Diagnostics	Set de diagnostic prin tehnica ELISA indirect pentru detectia anticorpilor contra Virusului Leucozei Enzootice Bovine in ser sangvin de la bovine, pentru confirmare. Componența setului: 5 plăci/480 teste. Microplacă de 96 de godeuri, cu 12 stripuri detașabile a câte 8 godeuri de polisteren captușite cu antigen 2-5 plăci/192-480 teste. control pozitiv – lichid sau liofilizat, control negativ – lichid sau liofilizat, soluție de stopare, substrat, conjugatul gata de utilizare sau conjugat concentrat, soluții pentru diluarea probelor examinate, prepararea reactivelor și soluție de spălare concentrată folii adezive pentru plăci. În cazul de diluarea serurilor cercetate, aceasta să se facă direct în placa captușită DO-450nm ori DO-620nm Setul trebuie sa contina suficient martor pozitiv cat si negativ, incat sa se poata lucra fractionat (nu numai o singura placa in intregime), respectiv minim 6 masurari dintr-o placa. Dupa reconstituire, martorii liofilizate trebuie sa poata fi folositi pana la epuizare. Sa fie produse si sa detina performantele in conformitate cu cerintele Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals al The World Organisation for Animal Health (WOAH) editia in vigoare si cerinților prevăzute în Directiva 64/432/CCE (Commission decision din 15 decembrie 2009) actualizat. Serul de refrinta OIE E05 trebuie sa fie pozitiv la o dilutie de 10 ori mai mare decit numarul de seruri individuale in amestec de seruri (10seruri in amestec – dilutia 1/100). Setul sa contina un certificat,sau alt document care confirma calitatea produsului, de la producator sau de la un laborator international de referinta OIE, in care sa se specifice: sensibilitatea; specificitatea; reproductibilitatea; limita de detectie a setului. Oferta v-a include : -instrucțiune/prospect de la producător pentru setul de diagnostic propus ; - raportul de validare a setului cu indicarea rezultatelor de competență; - certificatul de control a calității setului. În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr.de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Destinat laboratoarelor sanatatea animală.. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 test.	Testul de confirmare INgezim® BLV este un test imunoenzimatic bazat pe tehnica ELISA indirectă. Este conceput ca un test de confirmare pentru detectarea anticorpilor specifici împotriva virusului leucozei enzootice bovine (BLV) în probele de ser bovin. Compoziția kitului: 5 plăci/480 teste. Microplacă cu 96 de godeuri, cu 12 benzi detașabile a câte 8 godeuri de polistiren, fiecare acoperită cu antigen Control pozitiv, lichid; Control negativ, lichid; Conjugat 100x Soluție de spălare 25X Diluant RTU (ready to use) Substrat RTU Soluție de oprire RTU Citirea ELISA OD-450nm. Setul contine suficient martor pozitiv cat si negativ, incat sa se poata lucra fractionat Testul INgezim® BLV Compac 2.0 menține nivelul de sensibilitate cerut de O.I.E. (Manual Standards for Diagnostic Test and Vaccines, Ediția a 6-a 2008) pentru seruri individuale, pool de până la 10 seruri și probe individuale de lapte. Sensibilitatea testului s-a verificat pe seruri de referință comunitare E-4 și E05 și, în conformitate cu legislația O.I.E., acestea au fost testate la o diluție de 1/10 în ser negativ (ca ser slab pozitiv) și diluate 1/100 în seruri negative. Rezultate pozitive au fost obținute în toate cazurile. Serul de referință negativ OIE a prezentat rezultate negative în același test. NGEZIM BLV Confirmation menține nivelul de sensibilitate și specificitate cerut de legislația O.I.E. și poate fi utilizat ca test de confirmare. Oferta v-a include : -instrucțiune/prospect de la producător pentru setul de diagnostic propus ; - raportul de validare a setului cu indicarea rezultatelor de competență; - certificatul de control a calității setului. În ofertă se indică denumirea comercială a produsului, nr.de referință din catalog, producatorul, țara de origine și lotul de producere. Destinat laboratoarelor sanatatea animală. Unitatea de măsură se consideră o bucată (buc.) 1buc = 1 test.	Conform cerintelor
--	--	--------	--------------------------------	---	--	--------------------

Semnat:_____

Numele, prenumele: Petru BOLEA În calitate de: Șef Departament Comercial

Ofertantul: S.C. Imunotehnomed S.R.L. Adresa: Str. Gheorghe Asachi 42, MD-2028, Chisinau, Moldova