

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 procedurii de achiziție: nr. ocds-b3wdp1-MD-1778823921661 / 21619460, din 12/06/2026						Data: 12/06/2026	Alternative nu sunt	
Obiectul achiziției: Truselor pentru diagnosticul prin tehnici de biologie moleculară(PCR) și ELISA						Lot: 35;36;37;39;42; 43;44;47;48; 50;59	Pagina 1 din 1	
Nr. Lot	Cod CPV	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință, înregistrare la AMDM
		1	2	3	4	5	6	7
		Lot 35						
35.1	33600000-6	35.1 PCR test-sistemă completă pentru determinarea și diferențierea ADN Bordetella pertussis, Bordetella parapertussis și Bordetella bronchiseptica în regim real time	R1-P039-23/4; P-002/1EU	Rusia	DNA-Technology	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator QuantStudio 5, (eprubete 0,2 ml). Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene. Cu prezența Instrucțiunilor de utilizare.	R1-P039-23/4 - Bordetella screen. - 48 teste. Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN total, utilizând produsul P-002/1EU (pentru 100 teste) , efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman. Reactivi pentru 48 teste, inclusiv controlurile. Teste compatibile cu amplificator QuantStudio 5, (eprubete 0,2 ml). Kiturile oferite includ reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene.	EU Certificate, IVD; DM00045887
35.2	33600000-6	35.2 MEDIU DE TRANSPORT pentru determinarea ADN Bordetella	P-910-1/1EU; SWAB PLASTIC STICK WITH COTTON TIP - 26080	Rusia; Italia	DNA-Technology; FL MEDICAL	Mediu de transport cu mucolitic pentru transportarea și păstrarea materialului biologic (frotiuri nazo-faringiene). Gata de utilizare, steril. Tampon cu conservant și stabilizator. Cantitatea 50 ml. Adăugator pentru PCR test-sistemă pentru determinarea și diferențierea ADN Bordetella pertussis, Bordetella parapertussis și Bordetella bronchiseptica în regim real time.	P-910-1/1EU (STOR M) și 26080 - SWAB PLASTIC STICK WITH COTTON TIP - / FL MEDICAL Mediu de transport cu mucolitic pentru transportarea și păstrarea materialului biologic (frotiuri nazo-faringiene). Gata de utilizare, steril. Tampon cu conservant și stabilizator. Cantitatea 50 ml. Adăugator pentru PCR test-sistemă pentru determinarea și diferențierea ADN Bordetella pertussis, Bordetella parapertussis și Bordetella bronchiseptica în regim real time.	EU Certificate, IVD; DM000458945
		Lot 36						
36.1	33600000-6	36.1 PCR test-sistemă completă pentru determinarea calitativă a ADN N. Meninghitidis, H. Influenza, S. Pneumoniae, în regim real time	ABBMP8 (Bosphore Bacterial Meningitis Panel Kit v3)	Turcia	Anatolia Geneworks	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator QuantStudio 5, (eprubete 0,2 ml). Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene. Cu prezența Instrucțiunilor de utilizare. Limită de detectare - de la 100 de copii/ml.	ABBMP8 (Bosphore Bacterial Meningitis Panel Kit v3) - 50 teste. Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN total, utilizând produsul P-002/2 de la DNA Technology , efectuarea reacției de amplificare (produsul ABBMP8 - Bosphore Bacterial Meningitis Panel Kit v3)cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator QuantStudio 5, (eprubete 0,2 ml). Include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene.	EU Certificate, IVD
36.2	33600000-6	36.2 DNA Mini Kit (250)	P-002/1EU	Rusia	DNA-Technology	Kit de extracție a ADN din material biologic (LCR). Unitate de masura: Trusă = Kit-ul va include reagenți pentru efectuarea a minim 250 de extracții. Principiul extracției - precipitare sau membrane (în cazul principiului membranei, trusa ar trebui să includă un tub de colectare în cantitate suficientă necesară per probă - pentru fiecare etapă de extracție separată). Conține: toți reactivii gata de utilizare.	P-002/1EU - 100 teste. Kit de extracție a ADN din material biologic (LCR). Unitate de masura: Trusă = Kit-ul va include reagenți pentru efectuarea a minim 250 de extracții; <u>se va livra 3 kituri -P-002/1, cantitate suficienta pentru efectuarea cantitatii de extracții solicitate.</u> Principiul extracției - precipitare sau membrane (în cazul principiului membranei, trusa ar trebui să includă un tub de colectare în cantitate suficientă necesară per probă - pentru fiecare etapă de extracție separată). Conține: toți reactivii gata de utilizare.	EU Certificate, IVD; DM00045887
		Lot 37						

Nr. Lot	Cod CPV	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință, înregistrare la AMDM
37.1	33600000-6	37.1 ADN/ARN Coxiella burnetii (PCR) RT, calitativ	R1-P013-23/4; P-002/1EU	Rusia	DNA-Technology	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN/ARN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman / non-uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile. Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene. , Limită de detectare - până la 500 de copii/ml sau echivalent în copii per reacție, UI/ml. Sensibilitate 100%; Specificitate 100% Reagenții de amplificare să fie compatibili cu echipamentele Quant Studio 5, Bio Rad CFX Opus 96. Instrucțiunea de la producător. Termenul de valabilitate minim un an.	R1-P013-23/4 - Coxiella burnetii - 48 teste. Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN/ARN total, utilizând produsul P-002/1EU (pentru 100 teste) , efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman / non-uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile. Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene. , Limită de detectare - până la 500 de copii/ml sau echivalent în copii per reacție, UI/ml. Sensibilitate 100%; Specificitate 100% Reagenții de amplificare să fie compatibili cu echipamentele Quant Studio 5, Bio Rad CFX Opus 96. Instrucțiunea de la producător. Termenul de valabilitate minim un an.	EU Certificate, IVD; DM000458887
		Lot 39						
39.1	33600000-6	39.1 ADN/ARN West Nile (PCR) RT, calitativ	ABWNV5 (Bosphore West Nile Virus Quantification Kit v2)	Turcia	Anatolia Geneworks	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN/ARN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman / non-uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile. Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene. Limită de detectare - până la 500 de copii/ml sau echivalent în copii per reacție, UI/ml. Sensibilitate 100%; Specificitate 100% Reagenții de amplificare să fie compatibili cu echipamentele Quant Studio 5, Bio Rad CFX Opus 96. Instrucțiunea de la producător. Termenul de valabilitate minim un an.	ABWNV5 (Bosphore West Nile Virus Quantification Kit v2)- 50 teste. Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN/ARN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman / non-uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile. Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene. Limită de detectare - până la 500 de copii/ml sau echivalent în copii per reacție, UI/ml. Sensibilitate 100%; Specificitate 100% Reagenții de amplificare să fie compatibili cu echipamentele Quant Studio 5, Bio Rad CFX Opus 96. Instrucțiunea de la producător. Termenul de valabilitate minim un an.	
		Lot 42						
42.1	33600000-6	42.1 ADN/ARN Brucella (PCR) RT, calitativ	ABBRC2 (Bosphore Brucella Detection Kit v1)	Turcia	Anatolia Geneworks	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN/ARN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman/non uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile. Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene. , Limită de detectare - până la 500 de copii/ml sau echivalent în copii per reacție, UI/ml. Sensibilitate 100%; Specificitate 100% Reagenții de amplificare să fie compatibili cu echipamentele Quant Studio 5, Bio Rad CFX Opus 96. Instrucțiunea de la producător. Termenul de valabilitate minim un an.	ABBRC2 (Bosphore Brucella Detection Kit v1) - 50 teste. Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN/ARN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman/non uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile. Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene. , Limită de detectare - până la 500 de copii/ml sau echivalent în copii per reacție, UI/ml. Sensibilitate 100%; Specificitate 100% Reagenții de amplificare să fie compatibili cu echipamentele Quant Studio 5, Bio Rad CFX Opus 96. Instrucțiunea de la producător. Termenul de valabilitate minim un an.	EU Certificate, IVD
		Lot 43						

Nr. Lot	Cod CPV	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință, înregistrare la AMDM
43.1	33600000-6	43.1 Set RealTime PCR Multiplex pentru detecția virusurilor gripale A, B și SARS-CoV-2	R3-P440-S3/9EU	Rusia	DNA-Technology	Set de amplificare ARN virusurilor gripale A, B și SARS CoV-2 să conțină separat țintele de interes (cel puțin 3 ținte): - minim o țintă specifică pentru SARS-CoV-2, alte 2 ținte separate pentru fiecare tip al virusului gripal A, B și o țintă pentru controlul intern, cu diferențiere - detectarea să fie pe canale separate de citire. Setul să conțină toate componentele necesare pentru reacția PCR cu control pozitiv gata pregătit. Realizarea reacției PCR într-o singură etapă (transcripție și amplificare ARN), iar timpul de amplificare să nu depășească 2 ore. Limită de detectare - până la 500 de copii/ml sau echivalent în copii per reacție, UI/ml. Sensibilitate > 98%; Specificitate > 99% Reagenții de amplificare să fie compatibili cu echipamentele Applied Biosystem, Quant Studio 5 și BioRad. Să conțină instrucțiunea de utilizare cu traducere în limba română. Certificat CE pentru utilizarea IVD (pentru diagnosticul uman) în conformitate cu cerințele Directivei Europene. Termenul de valabilitate minim un an. Conținutul kit-ului minim 50 de reacții/kit.	R3-P440-S3/9EU - SARS-CoV-2 - 96 teste. Se va livra cantitatea suficientă pentru efectuarea 1000 teste. Set de amplificare ARN virusurilor gripale A, B și SARS CoV-2 să conțină separat țintele de interes (cel puțin 3 ținte): - minim o țintă specifică pentru SARS-CoV-2, alte 2 ținte separate pentru fiecare tip al virusului gripal A, B și o țintă pentru controlul intern, cu diferențiere - detectarea să fie pe canale separate de citire. Setul să conțină toate componentele necesare pentru reacția PCR cu control pozitiv gata pregătit. Realizarea reacției PCR într-o singură etapă (transcripție și amplificare ARN), iar timpul de amplificare să nu depășească 2 ore. Limită de detectare - până la 500 de copii/ml sau echivalent în copii per reacție, UI/ml. Sensibilitate > 98%; Specificitate > 99% Reagenții de amplificare să fie compatibili cu echipamentele Applied Biosystem, Quant Studio 5 și BioRad. Să conțină instrucțiunea de utilizare cu traducere în limba română. Certificat CE pentru utilizarea IVD (pentru diagnosticul uman) în conformitate cu cerințele Directivei Europene. Termenul de valabilitate minim un an. Conținutul kit-ului minim 50 de reacții/kit.	EU Certificate, IVD; DM000303601
		Lot 44						
44.1	33600000-6	44.1 Set RealTime PCR Multiplex pentru detecția virusurilor non-gripale	R3-P451-S3/5	Rusia	DNA-Technology	Kit pentru detecția virusurilor non - gripale prin tehnici de biologie moleculară PCR. Setul de reagenți pentru detectarea și identificarea fragmentelor specifice de acid nucleic ale agenților patogeni ai infecțiilor virale respiratorii acute (SARS): virusul respirator sincițial uman (hRSV), metapneumovirusul uman (hMPV), virusurile paragripale umane 1, 2, 3 și 4. tipurile (hPIV), coronavirusurile umane OS43, E229, NL63, HKU1 (hCoV), rinovirusul uman (hRV), grupele B, C și E (hAdv) de adenovirus uman și bokavirusul uman (hBov) în material clinic. - Sensibilitate > 95%; Specificitate > 99%; - Kitul conține toți reagenții necesari pentru detectarea virusurilor non - gripale într-o singură etapă. Certificat CE pentru utilizarea IVD (pentru diagnosticul uman) în conformitate cu cerințele Directivei Europene. Perioada de valabilitate: nu mai puțin de 12 luni de la data fabricației. Să conțină instrucțiunea de utilizare cu traducere în limba română. Conținutul kit-ului minim 50 de reacții/kit.	R3-P451-S3/5 - 24 teste. Se va livra cantitatea suficientă pentru efectuarea 500 teste. Kit pentru detecția virusurilor non - gripale prin tehnici de biologie moleculară PCR. Setul de reagenți pentru detectarea și identificarea fragmentelor specifice de acid nucleic ale agenților patogeni ai infecțiilor virale respiratorii acute (SARS): virusul respirator sincițial uman (hRSV), metapneumovirusul uman (hMPV), virusurile paragripale umane 1, 2, 3 și 4. tipurile (hPIV), coronavirusurile umane OS43, E229, NL63, HKU1 (hCoV), rinovirusul uman (hRV), grupele B, C și E (hAdv) de adenovirus uman și bokavirusul uman (hBov) în material clinic. - Sensibilitate > 95%; Specificitate > 99%; - Kitul conține toți reagenții necesari pentru detectarea virusurilor non - gripale într-o singură etapă. Certificat CE pentru utilizarea IVD (pentru diagnosticul uman) în conformitate cu cerințele Directivei Europene. Perioada de valabilitate: nu mai puțin de 12 luni de la data fabricației.	EU Certificate, IVD
		Lot 47						
47.1	33600000-6	47.1 PCR test-sistemă completă pentru determinarea calitativă a ARN al virusului Rujeolic (Measles), în regim real time	ABMEA2 (Bosphore Measles Detection Kit v1)	Turcia	Anatolia Geneworks	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul de testare – extragerea ARN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator QuantStudio 5, (eprubete 0,2 ml). Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real inclusiv și instrucțiunea de lucru. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic în conformitatea cu cerințele Directivei Europene.	ABMEA2 (Bosphore Measles Detection Kit v1) - 50 teste. Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul de testare – extragerea ARN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator QuantStudio 5, (eprubete 0,2 ml). Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real inclusiv și instrucțiunea de lucru. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic în conformitatea cu cerințele Directivei Europene.	EU Certificate, IVD
		Lot 48						

Nr. Lot	Cod CPV	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință, înregistrare la AMDM
48.1	33600000-6	48.1 DNA Mini Kit (250)	P-002/1EU	Rusia	DNA-Technology	Kit de extracție a ADN din material biologic (tractul respirator superior și inferior). Unitate de masura: Trusă = Kit-ul va include reagenți pentru efectuarea a minim 250 de extracții. Principiul extracției - precipitare sau membrane (în cazul principiului membranei, trusa ar trebui să includă un tub de colectare în cantitate suficientă necesară per probă - pentru fiecare etapă de extracție separată). Conține: toți reactivii gata de utilizare.	P-002/1EU (pentru 100 teste). Kit de extracție a ADN din material biologic (tractul respirator superior și inferior). Unitate de masura: Trusă = Kit-ul va include reagenți pentru efectuarea a minim 250 de extracții; se va livra 3 kituri -P-002/1, cantitate suficientă pentru efectuarea cantității de extracții solicitate. Principiul extracției - precipitare sau membrane (în cazul principiului membranei, trusa ar trebui să includă un tub de colectare în cantitate suficientă necesară per probă - pentru fiecare etapă de extracție separată). Conține: toți reactivii gata de utilizare.	EU Certificate, IVD; DM000458887
		Lot 50						
50.1	33600000-6	50.1 Set de izolare a virusurilor respiratorii ARN (set de extracție)	P-007/1EU	Rusia	DNA-Technology	Set de extragere a ARN virusurilor respiratorii din materialul biologic (tractului respirator superior și inferior, alte probe biologice). Unitate de măsură: Bucată = test. Principiul extracției - precipitare sau membrane (în cazul principiului pe membrană kitul să includă collection tube în cantitatea suficientă necesară per probă - pentru fiecare etapă separată a extragerii). Să conțină: toți reagenții gata pregătiți (ready to use) sa nu necesite soluții suplimentare care nu sunt incluse în set. Certificat CE pentru utilizare IVD (pentru diagnostic uman) în conformitate cu cerințele Directivei Europene. Să conțină instrucțiunea de utilizare cu traducere în limba română. Termenul de valabilitate nu mai mic de 12 luni. Conținutul setului minim 50 teste.	P-007/1EU - 100 teste. Set de extragere a ARN virusurilor respiratorii din materialul biologic (tractului respirator superior și inferior, alte probe biologice). Unitate de măsură: Bucată = test. Principiul extracției - precipitare sau membrane (în cazul principiului pe membrană kitul să includă collection tube în cantitatea suficientă necesară per probă - pentru fiecare etapă separată a extragerii). Să conțină: toți reagenții gata pregătiți (ready to use) sa nu necesite soluții suplimentare care nu sunt incluse în set. Certificat CE pentru utilizare IVD (pentru diagnostic uman) în conformitate cu cerințele Directivei Europene. Să conțină instrucțiunea de utilizare cu traducere în limba română. Termenul de valabilitate nu mai mic de 12 luni.	EU Certificate, IVD; DM000458889
		Lot 59						
59.1	33600000-6	59.1 AND/ARN Crimea Congo (PCR) RT, calitativ	ABCCH2 (Bosphore CCHFV Quantification Kit v1)	Turcia	Anatolia Genetworks	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN/ARN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman / non-uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile. Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic în conformitatea cu cerințele Directivei Europene. , Limită de detectare - până la 500 de copii/ml sau echivalent în copii per reacție, UI/ml. Sensibilitate 100%; Specificitate 100% Reagenții de amplificare să fie compatibili cu echipamentele Quant Studio 5, Bio Rad CFX Opus 96. Instrucțiunea de la producător. Termenul de valabilitate minim un an.	ABCCH2 (Bosphore CCHFV Quantification Kit v1) - 50 teste. Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN/ARN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman / non-uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile. Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic în conformitatea cu cerințele Directivei Europene. , Limită de detectare - până la 500 de copii/ml sau echivalent în copii per reacție, UI/ml. Sensibilitate 100%; Specificitate 100% Reagenții de amplificare să fie compatibili cu echipamentele Quant Studio 5, Bio Rad CFX Opus 96. Instrucțiunea de la producător. Termenul de valabilitate minim un an.	EU Certificate, IVD

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