

FIȘA DE DATE A ACHIZIȚIEI (FDA)

Următoarele date specifice referitoare la bunurile și la serviciile solicitate vor completa, suplimenta sau ajusta prevederile instrucțiunilor pentru ofertanți (IPO). În cazul unei discrepanțe sau al unui conflict, prevederile de mai jos vor prevala asupra prevederilor din IPO.

1. Dispoziții generale

Nr.	Rubrica	Datele Autorității Contractante/Organizatorului procedurii
1.1.	Autoritatea contractantă/Organizatorul procedurii:	CENTRUL NAȚIONAL DE SĂNĂTATE PUBLICĂ
1.2.	Obiectul achiziției:	Reagenți utilizați pentru efectuarea reacțiilor imunoenzimatice și polimerizare în lanț.
1.3.	Numărul procedurii:	16/00782
1.4.	Tipul obiectului de achiziție:	Licitație publică
1.5.	Codul CPV:	33141625-7
1.6.	Numărul și data Buletinului Achizițiilor Publice:	24 din 01.04.2016
1.7.	Sursa alocațiilor bugetare/banilor publici:	Ministerul Finanțelor
1.8.	Administratorul alocațiilor bugetare:	Centrul Național de Sănătate Publică
1.9.	Plăți/mijloace financiare din partea partenerului de dezvoltare:	Nu se utilizează
1.10.	Denumirea cumpărătorului:	Centrul Național de Sănătate Publică
1.11.	Destinatarul:	Centrul Național de Sănătate Publică
1.12.	Limba de comunicare:	De stat
1.13.	Pentru clarificarea documentelor de atribuire, adresa autorității contractante este:	Adresa: Republica Moldova, mun. Chișinău, str. Asachi Gh. 67 bl. A Tel: 022-574-574 022-574-519 Fax: 022729725 E-mail: achizitii@cnspl.md Persoana de contact: Halacu Ala

2. Listă Bunuri și specificații tehnice:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire Bunuri solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
1		Ascaris lumbricoides IgG, calitativ			
1.1	33141625-7	Ascaris lumbricoides IgG, calitativ	Bucată	2.00	Un de măsură:Trusă; Ambalaj:"Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Marcaj:CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea calitativă a IgG către Ascaris lumbricoides. Pentru diagnostic uman.. Incubarea - nu va include procesul de agitare. Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Material pentru investigatii:Ser sau plasmă umană. Limita de detectie:Sensibilitatea, și specificitatea ≥ 98%. În conf. cu ord.701 anexa 8, p. 42 al MS.
2		" Bordetella pertussis IgM, calitativ "			
2.1	33141625-7	" Bordetella pertussis IgM, calitativ "	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele., Marcaj :CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică pentru determinarea calitativă a IgM către Bordetella pertussis și toxina Bordetelei pertusis în ser sau plasmă umană, pentru diagnostic uman. Incubarea - nu va include procesul de agitare. Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție,

					inclusiv controalele; Material pentru investigatii: Ser sau plasmă umană.; Limita de detectie:Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 95\%$. Suplimentar la anexele ord. nr. 701 al MS.
3		"Bordetella pertussis IgG, calitativ"			
3.1	33141625-7	"Bordetella pertussis IgG, calitativ"	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică pentru determinarea calitativă a IgG către Bordetella pertussis și toxina Bordetelei pertussis în ser sau plasmă umană, pentru diagnostic uman. Incubarea - nu va include procesul de agitare. Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele; Material pentru investigatii: Ser sau plasmă umană. Limita de detectie: Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 95\%$. Suplimentar la anexele ord. nr. 701 al MS.
4		Borrelia burgdorferi IgM, calitativ			
4.1	33141625-7	Borrelia burgdorferi IgM, calitativ	Bucată	4.00	Un de măsură: TRUSĂ; Ambalaj : "Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile)Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică (de screening) pentru determinare calitativă a anticorpilor IgM către Borrelia burgdorferi sensu lato (burgdorferi, afzelii, garinii), pentru diagnostic uman. Incubarea - nu va include procesul de agitare. Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele Material pentru investigatii: Ser sau plasmă umană; Limita de detectie: Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 98\%$. Anexa 8, p.21, ord.701 al MS.
5		Borrelia burgdorferi IgG, calitativ			
5.1	33141625-7	Borrelia burgdorferi IgG, calitativ	Bucată	3.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică (de screening) pentru determinare calitativă a anticorpilor IgM către Borrelia burgdorferi sensu lato (burgdorferi, afzelii, garinii), pentru diagnostic uman. Incubarea - nu va include procesul de agitare. Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Material pentru investigatii: Ser sau plasmă umană. Limita de detectie: Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 98\%$. Anexa 8, p.22, ord.701 al MS.
6		Western Blot IgM Borrelia burgdorferi			
6.1	33141625-7	Western Blot IgM Borrelia burgdorferi	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj : "Stripuri pentru 18-24 investigatii, reactivii și consumabilenecesare, inclusiv controalele. Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: "Tip reacție – immunoblot determinarea anticorpilor către proteinele specifice antigenului Borrelia burgdorferi sensu lato

					în probele găsite cu rezultat pozitiv în testul de screening. Trusa să fie de la același producător cu testul de screening Borrelia burgdorferi IgM. Pentru diagnostic uman. ; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor consumabilelor și reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controlul negativ și diagrama de evaluare cu stripul de control pozitiv. Material pentru investigații: Ser sau plasmă umană. ; Limita de detecție: Specificitatea - 100%. Anexa 8, p.23, ord.701 al MS.
7		Western Blot IgG Borrelia burgdorferi			
7.1	33141625-7	Western Blot IgG Borrelia burgdorferi	Bucată	1.00	Un de măsură: Trusă; Ambalaj: "Stripuri pentru 18-24 investigații, reactivii și consumabile necesare, inclusiv controalele. Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – immunoblot determinarea anticorpilor către proteinele specifice antigenului Borrelia burgdorferi sensu lato în probele găsite cu rezultat pozitiv în testul de screening. Trusa să fie de la același producător cu testul de screening Borrelia burgdorferi IgG. Pentru diagnostic uman. Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor consumabilelor și reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controlul negativ și diagrama de evaluare cu stripul de control pozitiv. Material pentru investigații: Ser sau plasmă umană.; Limita de detecție: Specificitatea - 100% ; Anexa 8, p.24, ord.701 al MS.
8		IgG Echinococcus, calitativ			
8.1	33141625-7	IgG Echinococcus, calitativ	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile).Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, detectarea calitativă a anticorpilor IgG către Echinococ, pentru diagnostic uman. Perioadei de incubare - pînă la 120 minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare. ; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. ; Material pentru investigații: Ser sau plasmă umană, Limita de detecție: Sensibilitatea, și specificitatea ≥ 98%.; Anexa 8, p.9, ord.701 al MS.
9		Immunoblot Echinococ IgG			
9.1	33141625-7	Immunoblot Echinococ IgG	Bucată	1.00	Un de măsură: Trusă; Ambalaj: "Stripuri pentru 20-24 investigații, consumabile și reagenți necesari,matricea de control. Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție- westwrnblot, determinarea calitativă a anticorpilor umani către Echinococcus granulosus, pentru diagnostic uman. Perioada de incubare nu mai mare de 130 min. Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru. Setul va include toate reactivele necesare pentru reacție, inclusiv stripuri cu antigenul Echinococcus granulosus separați prin electroforeză și o matrice de evaluare cu strip de control; Material pentru investigații: Ser sau plasmă umană;Limita de detecție: Specificitatea - 100% Suplimentar la anexele ord. nr. 701 al MS.

10		Giardia lamblia Ag,			
10.1	33141625-7	Giardia lamblia Ag,	Bucată	5.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Marcaj: CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: "Tip reacție – imunoenzimatică, detectarea calitativă a antigenului Giardia lamblia în mase fecale, pentru diagnostic uman. Incubarea - nu va include procesul de agitare; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Material pentru investigatii: mase fecale; Limita de detectie: Sensibilitatea ≥ 97 , specificitatea – egală sau mai mare de 99%. Suplimentar la anexele ord. nr. 701
11		HIV Ag-Ab (test alternativ)			
11.1	33141625-7	HIV Ag-Ab (test alternativ)	Bucată	4.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, detectarea simultană a anticorpilor anti-HIV 1, anti HIV 2 și a Ag p 24 HIV 1 în ser sau plasmă umană, pentru diagnostic uman, Sensibilitatea - 100% la evaluarea pe mostre confirmate ca pozitive la anticorpi anti HIV, evaluată conform cerințelor CE: 400 mostrre pozitive HIV, 100 - pozitive HIV 2 și 20 paneluri standardizate de seroconversie; Sensibilitatea cât mai înaltă obținută la testarea mostrelor din paneluri standardizate de seroconversie pentru antigenul p24 limita de detecție a Ag HIV 1 până la 50 pg/ml; Specificitatea cel puțin 99,9% evaluată conform cerințelor CE: 5000 donatori ne selectați, 200 pacienți, 100 mostre cu posibilă cros-reactivitate (RF- cu markeri de viruși, femeile gravide); Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Material pentru investigatii: Ser sau plasmă umană.; Limita de detectie: limita de detecție a Ag HIV 1 până la 50 pg/ml; Sensibilitatea - 100% , Specificitatea cel puțin 99,9% Anexa 11. p.1 al ord. 701 al MS.
12		IgG Measles Virus (Rujeola)			
12.1	33141625-7	IgG Measles Virus (Rujeola)	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Incubarea nu va include procesul de agitare. Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Material pentru investigatii: Ser sau plasmă umană. Limita de detectie: Sensibilitatea $\geq 99,0$ %, si specificitatea $\geq 98,0$ %; Anexa 8, p. 20, ord.701 AL ms.
13		IgM Mumps Virus (oreion), calitativ			
13.1	33141625-7	IgM Mumps Virus (oreion), calitativ	Bucată	2.00	Un de măsură: TRUSĂ; Ambalaj: "Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96

					investigatii inclusiv controalele. Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, determinarea calitativă a anticorpilor IgM către virusul urlean ; pentru diagnostic uman. Incubarea nu va include procesul de agitare. Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Material pentru investigatii: ser sau plasmă umană; Limita de detectie: Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 98\%$. Anexa 8, p. 27, ord.701 al MS.
14		IgG Mumps Virus (oreion), calitativ			
14.1	33141625-7	IgG Mumps Virus (oreion), calitativ	Bucată	2.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile).Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Marcaj :CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, determinarea calitativă a anticorpilor IgG către virusul urlean pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute. Incubarea nu va include procesul de agitare. Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. Material pentru investigatii:ser sau plasmă umană; Limita de detectie: Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 98\%$. Anexa 8, p. 28, ord.701 al MS.
15		IgG Rubela virus, calitativ			
15.1	33141625-7	IgG Rubela virus, calitativ	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile).Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Marcaj :CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică; pentru diagnostic uman Durata perioadei de incubare - pînă la 120 minute. Incubarea nu va include procesul de agitare Tipul reagentilor: Lichid stabil gata de lucru. Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare. Material pentru investigatii: ser sau plasmă umană; Limita de detectie: Sensibilitatea $\geq 99,0\%$, si specificitatea $\geq 98,0\%$; Anexa 8, p. 26, ord.701 al MS.
16		IgG Toxocara, calitativ			
16.1	33141625-7	IgG Toxocara, calitativ	Bucată	3.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile).Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic;Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare - pînă la 120 minute, incubarea nu va include procesul de agitare Tipul reagentilor: Lichid stabil gata de lucru. Prezența tuturor componentelor necesare pentru realizarea reacției ; Material pentru investigatii: ser sau plasmă umană; Limita de detectie: Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 98\%$. Anexa 8, p. 11, ord.701 al MS.
17		Determinarea cantitativa a anticorpilor anti-HBs			
17.1	33141625-7	Determinarea cantitativa a anticorpilor anti-HBs	Bucată	4.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile).Reactivi pentru 96

					investigatii inclusiv controalele. Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Procesul de incubare nu va include agitarea; Tipul reagentilor: Lichid stabil gata de lucru. Prezența tuturor componentelor necesare pentru realizarea reacției ; Material pentru investigatii: Ser, plasma; Limita de detectie: Sensibilitatea analitică ≤ 2 mUI/ml, Sensibilitatea 100 %, specificitatea ≥ 98,5%, Anexa 8, p.49 ord.701 al MS.
18		"AntiHBcor, calitativ "			
18.1	33141625-7	"AntiHBcor, calitativ "	Bucată	3.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile).Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea anticorpilor către Ag nucleocapsidei (core) a virusului hepatitei B. Pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare - nu mai mare de 120 minute, Incubarea - nu va include procesul de agitare; Posibilitatea verificării spectrofotometrică și vizuală a adăugării reactivelor și probelor; Tipul reagentilor: Lichid stabil gata de lucru. Prezența tuturor componentelor necesare pentru realizarea reacției ; Material pentru investigatii: Ser, plasma; Limita de detectie: Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 99,5%, Anexa 8, p.50 ord. 701 al MS.
19		"HBcIgM, calitativ "			
19.1	33141625-7	"HBcIgM, calitativ "	Bucată	2.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile).Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele. Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea anticorpilor IgM către Ag nucleocapsidei (core) a virusului hepatitei B. Pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare - nu mai mare de 120 minute, Incubarea - nu va include procesul de agitare; Tipul reagentilor: Lichid stabil gata de lucru. Prezența tuturor componentelor necesare pentru realizarea reacției ; Material pentru investigatii: Ser, plasma; Limita de detectie: Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 99,5%; Anexa 8, p.51 ord 701 al MS.
20		Ag/Ab Hbe, calitativ			
20.1	33141625-7	Ag/Ab Hbe, calitativ	Bucată	2.00	Un de măsură: TRUSĂ; Ambalaj: "Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile).Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea Ag și Ab a virusului hepatitei B. Pentru diagnostic uman. Prezența în instrucție a rezultatelor evaluării performanței pe paneluri de seroconversie recunoscute, Posibilitatea controlului vizual sau spectrofotometric la adăugarea probelor și reactivilor. ; Tipul reagentilor: Lichid stabil gata de lucru. Prezența tuturor componentelor necesare pentru realizarea reacției; Material pentru investigatii: Ser, plasma; Limita de detectie: Sensibilitatea

					analitică - 0,49-0,64 UI/ml, sensibilitatea, specificitatea $\geq 99,0\%$; Anexa 8, p.54 ord. 701 al MS.
21		Anti HCV, calitativ			
21.1	33141625-7	Anti HCV, calitativ	Bucată	4.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele. Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare : "Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Detectarea anticorpilor la virusul hepatitei C din ser sau plasmă umană, Durata perioadei de incubare - nu mai mare de 120 minute, incubarea - nu va include procesul de agitare. Posibilitatea verificării spectrofotometrică și vizuală la adăugarea serului și reactivelor. Tipul reagenților: Lichid stabil gata de lucru. Prezența tuturor componentelor necesare pentru realizarea reacției și microgodeuri captate cu antigene, care să conțină secvențe din zonele genomice C, NS3, NS4, NS5 ale HCV. Material pentru investigații: Ser, plasma; Limita de detecție: Specificitate - $\geq 99,7\%$ - pentru donatori, 99,5 și mai mare - pentru probe clinice; Prezența în instrucție a rezultatelor evaluării performanței pe nu mai puțin de 20 paneluri de seroconversie recunoscute. Anexa 8, p.55 Anexa 2, p.12 ord. 701 al MS.
22		Acidului folic, cantitativ			
22.1	33141625-7	Acidului folic, cantitativ	Bucată	2.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) penru 48 probe. Reactivi pentru investigații inclusiv standardele. Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică , determinarea cantitativa a acidului folic în produsele fortificate si vitaminizate cu acid folic.; Tipul reagenților: Lichid stabil gata de lucru. Prezența in trusa (kit) a tuturor reactivelor pentru reacție, inclusiv a standardelor; Material pentru investigații: Produsele fortificate si vitaminizate cu acid folic; Limita de detecție: Limita de detecție 10-1000 ppb; specificitatea 100%; Suplimentar la anexele ord. nr. 701 al MS.
23		"Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Cytomegalovirus IgM"			
23.1	33141625-7	"Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Cytomegalovirus IgM"	Bucată	2.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Trusa pentru 96 investigații inclusiv controlurile" Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. ; Tipul reagenților: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigații: Ser, plasma; Limita de detecție: Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98\%$, Anexa 8, p.75 al ord. 701 al MS.
24		"Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Cytomegalovirus IgG"			
24.1	33141625-7	"Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Cytomegalovirus IgG"	Bucată	2.00	Un de măsură: trusă. Ambalaj: "Trusa pentru 96 investigații inclusiv controlurile" Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. , Tipul reagenților: Lichid

					stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii: Ser, plasma; Limita de detectie: Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98%; Anexa 8, p.76 la ord. 701 al MS.
25		"Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Epstein-Barr virus VCA IgM"			
25.1	33141625-7	"Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Epstein-Barr virus VCA IgM"	Bucată	2.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile" Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. ; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii: Ser, plasma; Limita de detectie: Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98%, Anexa 8, p.80 al ord. 701 al MS.
26		"Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Epstein-Barr virus VCA IgG"			
26.1	33141625-7	"Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Epstein-Barr virus VCA IgG"	Bucată	2.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile" Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. ; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii: Ser, plasma; Limita de detectie: Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98%, Anexa 8, p.82 la ord.701
27		"Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Epstein-Barr virus EA IgG"			
27.1	33141625-7	"Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Epstein-Barr virus EA IgG"	Bucată	2.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile Nota" Marcaj: CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. ; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii: Ser, plasma; Limita de detectie: Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98%, Anexa 8, p.83 la ord. 701
28		"Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Epstein-Barr virus EBNA IgG "			
28.1	33141625-7	"Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Epstein-Barr virus EBNA IgG "	Bucată	2.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile Nota" Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. ; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii: Ser, plasma; Limita de detectie: Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98%, Anexa 8, p.81 al ord. 701
29		"Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Herpes simplex tip 1 IgM"			
29.1	33141625-7	"Test ELISA Determinarea anticorpilor	Bucată	2.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Trusa

		laInfecția cu Herpes simplex tip 1 IgM"			pentru 96 investigații inclusiv controlurile "Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. , Tipul reagenților: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigații: Ser, plasma; Limita de detecție: Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 98\%$, Anexa 8, p.77
30		"Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Herpes simplex tip 1 gG"			
30.1	33141625-7	"Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Herpes simplex tip 1 gG"	Bucată	2.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Trusa pentru 96 investigații inclusiv controlurile " Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. ; Tipul reagenților: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigații: Ser, plasma; Limita de detecție: Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 98\%$, Anexa 8, p.78
31		"Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Herpes simplex tip 2 IgM"			
31.1	33141625-7	"Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Herpes simplex tip 2 IgM"	Bucată	2.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Trusa pentru 96 investigații inclusiv controlurile "Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. ; Tipul reagenților: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigații: Ser, plasma; Limita de detecție: Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 98\%$, Anexa 8, p.77
32		"Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Herpes simplex tip IgG"			
32.1	33141625-7	"Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Herpes simplex tip IgG"	Bucată	2.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Trusa pentru 96 investigații inclusiv controlurile"Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. ; Tipul reagenților: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigații: Ser, plasma; Limita de detecție: Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 98\%$, Anexa 8, p.78
33		ELISA HTLV (virusul leucemiei umane cu celule T) tip 1/2 set complet pentru efectuarea reacției.			
33.1	33141625-7	ELISA HTLV (virusul leucemiei umane cu celule T) tip 1/2 set complet pentru efectuarea reacției.	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Trusa pentru 96 investigații inclusiv controlurile "Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. ; Tipul reagenților: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigații: Ser, plasma; Limita de detecție: Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 98\%$, Suplimentar la anexele ord. nr. 701
34		"Test ELISA de depistare a markerilor serologici HIV/SIDA (test de bază) Anti-HIV1, anti-HIV2 și antigenului HIV1, depistare simultană"			
34.1	33141625-7	"Test ELISA de depistare	Bucată	30.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Trusa

		amarcherilorserologicîiHIV/SIDA (test debază) Anti-HIV1, anti-HIV2 și antigenului HIV1, depistare simultană"			pentru 96 investigatii inclusiv controlurile"Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. ; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii: Ser, plasma; Limita de detectie: Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98%, Anexa 11, p.1
35		"Determinarea anticorpilor laHAV"			
35.1	33141625-7	"Determinarea anticorpilor laHAV"	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile"Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman.; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii: Ser, plasma; Limita de detectie: Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98%, Anexa 8, p.44
36		"Determinarea calitativa a anticorpilor IgManti-HAV"			
36.1	33141625-7	"Determinarea calitativa a anticorpilor IgManti-HAV"	Bucată	2.00	Un de măsură: trusă; ambalaj: "Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile"Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic;Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. ; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii: Ser, plasma; Limita de detectie: Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 99,8%, Anexa 8, p.45 Anexa 2, p.10
37		Determinarea antigenului de suprafața (AgHBs)			
37.1	33141625-7	Determinarea antigenului de suprafața (AgHBs)	Bucată	2.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj:"Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile"Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. ;Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii: Ser, plasma; Limita de detectie: Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 99,8%, Anexa 8, p.46 Anexa 2, p.1
38		Test de confirmare HBsAg			
38.1	33141625-7	Test de confirmare HBsAg	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Trusa pentru 20 investigatii inclusiv controlurile"Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. ; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii: Ser, plasma; Limita de detectie: Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 99,8%, Anexa 8, p.47 Anexa 2, p.11
39		Depistarea antigenului HDV			
39.1	33141625-7	Depistarea antigenului HDV	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile"Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru

					diagnostic uman.; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii: Ser, plasma; Limita de detectie: Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98,0\%$, Anexa 8, p.62
40		Determinarea a anticorpilor catre HDV			
40.1	33141625-7	Determinarea a anticorpilor catre HDV	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile"Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare;; Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. ; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii: Ser, plasma; Limita de detectie: Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 99,8\%$, Anexa 8, p.63 Anexa 2, p.8
41		"DeterminareaaimunoglobulinelorIgM către HDV"			
41.1	33141625-7	"DeterminareaaimunoglobulinelorIgM către HDV"	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile"Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman.; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii: Ser, plasma; Limita de detectie: Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 99,8\%$, Anexa 8, p.64 Anexa 2, p.9
42		"Confirmareaanticorpilor cătreHCV "			
42.1	33141625-7	"Confirmareaanticorpilor cătreHCV "	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile"Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic sau cercetari ; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. ; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii: Ser, plasma; Limita de detectie: Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 99,8\%$, Anexa 8, p.58 Anexa 2, p.12
43		"Detecția anticorpilorcătre Virusul hepatitei G (GBV-C) "			
43.1	33141625-7	"Detecția anticorpilorcătre Virusul hepatitei G (GBV-C) "	Bucată	2.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Trusa pentru 96 investigații inclusiv controlurile"Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. ; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii:Ser, plasma; Limita de detectie: Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98,0\%$, Suplimentar la anexele ord. nr. 701
44		"Determinareaanticorpilor IgMcătre HVC "			
44.1	33141625-7	"Determinareaanticorpilor IgMcătre HVC "	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile" Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. ; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va

					include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii: Ser, plasma; Limita de detectie: Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 99,8\%$, Anexa 8, p.60 Anexa 2, p.7
45		Test ELISA Adenovirus Ag			
45.1	33141625-7	Test ELISA Adenovirus Ag	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; ambalaj:Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile; Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: ELISA; Tipul reagentilor: Lichid stabil gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii: mase fecale; Suplimentar la anexa 9
46		Test ELISA Astrovirus Ag			
46.1	33141625-7	Test ELISA Astrovirus Ag	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; ambalaj: Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile; Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: ELISA; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii: mase fecale; Suplimentar la anexa 9
47		Test ELISA Norovirus Ag			
47.1	33141625-7	Test ELISA Norovirus Ag	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă;Ambalaj: Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile; Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: ELISA; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii: mase fecale; Suplimentar la anexa 9
48		Determinarea anticorpilor Yersinia Ig G			
48.1	33141625-7	Determinarea anticorpilor Yersinia Ig G	Bucată	2.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile; Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare:ELISA; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii: ser sangvin; Suplimentar la anexa 9
49		Determinarea anticorpilor Yersinia Ig M			
49.1	33141625-7	Determinarea anticorpilor Yersinia Ig M	Bucată	3.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile; Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: ELISA; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii: ser sangvin; Suplimentar la anexa 9
50		Determinarea anticorpilor Yersinia Ig A			
50.1	33141625-7	Determinarea anticorpilor Yersinia Ig A	Bucată	2.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile; Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: ELISA; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii: ser sangvin; Suplimentar la anexa 9
51		Coxiella burnetii Phase 1 IgA calitativ			

51.1	33141625-7	Coxiella burnetii Phase 1 IgA calitativ	Bucatã	1.00	Un de mãsurã: trusã; Ambalaj: Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile; Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: ELISA; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii: ser sau plasmã umanã; Suplimentar la anexa 9, p.4
52		Coxiella burnetii Phase 1 IgG calitativ			
52.1	33141625-7	Coxiella burnetii Phase 1 IgG calitativ	Bucatã	1.00	Un de mãsurã: trusã; Ambalaj: Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile; Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic.; Metoda de determinare: ELISA; Tipul reagentilor:Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii: ser sau plasmã umanã; Suplimentar la anexa 9, p.4
53		Coxiella burnetii Phase 2 IgG calitativ			
53.1	33141625-7	Coxiella burnetii Phase 2 IgG calitativ	Bucatã	1.00	Un de mãsurã: trusã; Ambalaj: Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile; Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare:ELISA; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii: ser sau plasmã umanã; Suplimentar la anexa 9, p.4
54		Encefalita acarianã IgM			
54.1	33141625-7	Encefalita acarianã IgM	Bucatã	1.00	Un de mãsurã: trusã; Ambalaj: Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile; Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic;Metoda de determinare: ELISA;Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii: ser sau plasmã umanã; Suplimentar la anexa 9, p.4
55		Encefalita acarianã IgG			
55.1	33141625-7	Encefalita acarianã IgG	Bucatã	1.00	Un de mãsurã: trusã; Ambalaj: Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv ; Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: ELISA; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii:ser sau plasmã umanã; Suplimentar la anexa 9, p.4
56		Encefalita acarianã Ag			
56.1	33141625-7	Encefalita acarianã Ag	Bucatã	1.00	Un de mãsurã: trusã;Ambalaj: Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile; Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: ELISA; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii: ser sau plasmã umanã; Suplimentar la anexa 9, p.4
57		Febra hemoragicã cu sindrom renal IgM			
57.1	33141625-7	Febra hemoragicã cu sindrom renal IgM	Bucatã	1.00	Un de mãsurã: trusã; Ambalaj: Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile.; Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: ELISA; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele

					necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigații: ser sau plasmă umană; Anexa 9, p.5
58		Febra hemoragică cu sindrom renal IgG			
58.1	33141625-7	Febra hemoragică cu sindrom renal IgG	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: Trusa pentru 96 investigații, inclusiv controlurile; Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: ELISA; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigații: ser sau plasmă umană; Anexa 9, p.5
59		Francisella tularensis IgM			
59.1	33141625-7	Francisella tularensis IgM	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: Trusa pentru 96 investigații, inclusiv controlurile; Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: ELISA; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigații: ser sau plasmă umană; Anexa 9, p.3
60		West Nile IgM			
60.1	33141625-7	West Nile IgM	Bucată	1.00	Un de măsură: TRUSĂ; Ambalaj: Trusa pentru 96 investigații, inclusiv controlurile; Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: ELISA; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigații: ser sau plasmă umană; Anexa 9, p.3
61		West Nile Ag			
61.1	33141625-7	West Nile Ag	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: Trusa pentru 96 investigații, inclusiv controlurile; Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: ELISA; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigații: ser sau plasmă umană; Anexa 9, p.3
62		Determinarea aspartataminotransferazei ASAT (GOT);			
62.1	33141625-7	Determinarea aspartataminotransferazei ASAT (GOT);	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Flacoane cu volumul de la 50 ml pînă la 100 ml" Marcaj: Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele ISO ; Metoda de determinare: fotometrică fermentativă; Tipul reagentilor: "Lichid stabil gata pentru folosire; -Bireagent;" Material pentru investigații: ser animalelor de laborator; Limita de detecție: conform datelor instrucției la kit ; Anexa 9, p.3
63		Determinarea alaninaminotransferazei ALAT (GPT);			
63.1	33141625-7	Determinarea alaninaminotransferazei ALAT (GPT);	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Flacoane cu volumul de la 50 ml pînă la 100 ml" Marcaj : Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele ISO ; Metoda de determinare: fotometrică fermentativă; Tipul reagentilor: "Lichid stabil gata pentru folosire; -Bireagent;" Material pentru investigații: ser animalelor de laborator; Limita de detecție: conform datelor instrucției la kit ; Anexa 9, p.3

64		Determinarea fosfatazei alcaline;			
64.1	33141625-7	Determinarea fosfatazei alcaline;	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Flacoane cu volumul de la 50 ml pînă la 100 ml" Marcaj : Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele ISO; Metoda de determinare: fotometrică fermentativă; Tipul reagenților: "Lichid stabil gata pentru folosire; -Bireagent" Material pentru investigații: ser animalelor de laborator; Limita de detecție: conform datelor instrucției la kit ; Anexa 9, p.3
65		Determinarea colesterolului total (Cholesterol); Cholesterol standard fl.			
65.1	33141625-7	Determinarea colesterolului total (Cholesterol); Cholesterol standard fl.	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Flacoane cu volumul de la 100 ml pînă la 200 ml; 2-5 ml" Marcaj : Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele ISO; Metoda de determinare: fotometrică CHOD- PAP; Tipul reagenților: "Lichid stabil gata pentru folosire; -Monoreagent cu calibrator;" Material pentru investigații: ser animalelor de laborator; Limita de detecție: conform datelor instrucției la kit ; Anexa 9, p.3
66		Determinarea creatininei (Creatinine); Creatinină standard			
66.1	33141625-7	Determinarea creatininei (Creatinine); Creatinină standard	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Flacoane cu volumul de la 50 ml pînă la 100 ml; 2-5 ml" Marcaj : Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele ISO; Metoda de determinare: fotometrică Jaffe fără; Tipul reagenților: "Lichid stabil gata pentru folosire; -Bireagent cu calibrator;" Material pentru investigații: ser animalelor de laborator; Limita de detecție: conform datelor instrucției la kit ; Anexa 9, p.3
67		Determinarea glucozei; Glucoza standard			
67.1	33141625-7	Determinarea glucozei; Glucoza standard	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Flacoane cu volumul de la 100 ml pînă la 200 ml; 2-5 ml" Marcaj : Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele ISO ; Metoda de determinare: deproteinizare; Tipul reagenților: "Lichid stabil gata pentru folosire; -Bireagent cu calibrator;" Material pentru investigații: ser animalelor de laborator; Limita de detecție: conform datelor instrucției la kit ; Anexa 9, p.3
68		Determinarea fierului (iron); fier standard fl.			
68.1	33141625-7	Determinarea fierului (iron); fier standard fl.	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Flacoane cu volumul de la 50 ml pînă la 100 ml; 2-5 ml" Marcaj : Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele ISO; Metoda de determinare: fotometrică GOD- PAP; Tipul reagenților: "Lichid stabil gata pentru folosire; -bireagent;" Material pentru investigații: ser animalelor de laborator; Limita de detecție: conform datelor instrucției la kit ; Anexa 9, p.3
69		Control ser normal			
69.1	33141625-7	Control ser normal	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Flacoane cu volumul de la 3,0 ml pînă la 5,0 ml" Marcaj : Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele ISO ; Metoda de determinare: fotometrică cu feren; Anexa 9, p.3
70		Determinarea colinesterazei (Cholinesterase)			

70.1	33141625-7	Determinarea colinesterazei (Cholinesteraze)	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Flacoane cu volumul de la 50 ml pînă la 200 ml" Marcaj: Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele ISO ; Metoda de determinare: Ser uman; Tipul reagentilor: "Lichid stabil gata pentru folosire; -Bireagent;" Material pentru investigatii: ser animalelor de laborator; Limita de detectie: conform datelor instrucției la kit ; Anexa 9, p.3
71		Determinarea Gamma-GT (Gamma-GT)			
71.1	33141625-7	Determinarea Gamma-GT (Gamma-GT)	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Flacoane cu volumul de la 40 ml pînă la 150 ml" Marcaj : Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele ISO ; Metoda de determinare: 35-55 indici; Tipul reagentilor: "Lichid stabil gata pentru folosire; - Bireagent;" Material pentru investigatii: ser animalelor de laborator; Limita de detectie: conform datelor instrucției la kit ; Anexa 9, p.3
72		Determinarea LDH			
72.1	33141625-7	Determinarea LDH	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Flacoane cu volumul de la ml 25 pînă la 100 ml" Marcaj : Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele ISO ; Metoda de determinare: fotometrică fermentativă; Tipul reagentilor: "Lichid stabil gata pentru folosire; -Bireagent. Cu calibrator;" Material pentru investigatii: ser animalelor de laborator; Limita de detectie: conform datelor instrucției la kit ; Anexa 9, p.3
73		Diluent Isotonic			
73.1	33141625-7	Diluent Isotonic	Bucată	1.00	Un de măsură: vas; Ambalaj: 20 L; Metoda de determinare: fotometrică fermentativă; Material pentru investigatii: "Sânge periferic animalelor de laborator "; Limita de detectie: conform datelor instrucției la kit ; Anexa 9, p.3
74		Control hematologic			
74.1	33141625-7	Control hematologic	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: 3 flacoane câte 2,0 ml; Metoda de determinare: fotometrică fermentativă; Limita de detectie: conform datelor instrucției la kit ; Anexa 9, p.3
75		Cleaner			
75.1	33141625-7	Cleaner	Bucată	1.00	Un de măsură: vas; Ambalaj: 5 L; Material pentru investigatii: "Sânge periferic animalelor de laborator "; Limita de detectie: conform datelor instrucției la kit ; Anexa 9, p.3
76		Liser			
76.1	33141625-7	Liser	Bucată	1.00	Un de măsură: vas; Ambalaj: 1L; Material pentru investigatii: "Sânge periferic animalelor de laborator "; Limita de detectie: conform datelor instrucției la kit ; Anexa 9, p.3
77		detectarea ARN virusului HCV, calitativ în regim real time			
77.1	33141625-7	detectarea ARN virusului HCV, calitativ în regim real time	Bucată	1.00	Un de măsură. trusă; Ambalaj: "Reactivi pentru cel puțin 45 de teste, inclusiv controalele, compatibil cu amplificator Rotor-Gene -6000, (eprubete 0,2 ml). ; Marcaj : Certificat pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerinle Directivei Europene; Metoda de determinare: " Tip reacție - reacția de polimerizare în lanț (PCR) cu detecție în timp real. Principiul de testare – extragerea ARN-ului total din plasmă în comun cu controlul intern; efectuarea

					reacției de revers-transcriere a ARN. Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea analitică – 50-100 UI/ml . "; Tipul reagentilor: Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea etapelor de testare (extragere, revers transcriere, amplificare); Material pentru investigatii: plasmă ; Limita de detectie: Sensibilitatea analitică – 50-100 UI/ml . ; Anexa 10, p. 5, ord.701
78		"ADN virusului hepatitei Bcalitativă "			
78.1	33141625-7	"ADN virusului hepatitei Bcalitativă "	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă;Ambalaj: Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator Rotor-Gene -6000, (eprubete 0,2 ml). ; Marcaj: Certificat pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerinle Directivei Europene; Metoda de determinare: "Tip reacție - reacția de polimerizare în lanț (PCR) cu detecție în timp real. Pentru diagnostic uman.; Principiul de testare – extragerea ADN-ului total din plasmă în comun cu controlul intern; efectuarea extragerii ADN-ului HBV, "; Tipul reagentilor:Setul va include reactivi pentru etapa de extragere, amplificare; Material pentru investigatii: plasmă ; Limita de detectie: Sensibilitatea analitică – 50-100 UI/ml ; Anexa 10, p. 3, ord.701
79		" ARN virusului HIV/1"			
79.1	33141625-7	" ARN virusului HIV/1"	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Reactivi pentru nu mai puțin de 70 teste, inclusiv controale, compatibil cu amplificator Rotor-Gene -6000, (eprubete 0,2 ml). ; Marcaj : Certificat pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerinle Directivei Europene; Metoda de determinare: Tip reacție - reacția de polimerizare în lanț (PCR) cu detecție în timp real. Pentru diagnostic uman. Principiul de testare – extragerea ARN-ului virusului HIV din plasmă, efectuarea reacției de revers-transcriere a ARN, efectuarea reacției de amplificare.; Tipul reagentilor: Setul va include reactivi pentru etapa de extragere (Ribo-prep), revers transcriere și amplificare ; Material pentru investigatii: plasmă ; Limita de detectie: ≤ 500 copii/ml; Anexa 10, p. 8, ord.701 "
80		"ADN N. Meninghitidis, H. Influenza, S. Pneumoniae, calitativă"			
80.1	33141625-7	"ADN N. Meninghitidis, H. Influenza, S. Pneumoniae, calitativă"	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Reactivi pentru nu mai puțin de 50 de teste, inclusiv controale, compatibil cu amplificator Rotor-Gene -6000, (eprubete 0,2 ml). ; Marcaj : Certificat pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerinle Directivei Europene; Metoda de determinare: "Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în timp real (RT), Principiul de testare – extragerea ADN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție fluorescentă de hibridizare. Pentru diagnostic uman.; Tipul reagentilor: Setul va include reactivi pentru etapa de extragere (ribo-prep) și amplificare; Material pentru investigatii: lichid cefalorahidian; Limita de detectie: Sensibilitate – ≤ 1000 copii/ml;Suplimentar la anexele ord. nr. 701
81		"ADN Bordetella pertussis, Bordetella"			

		parapertussis și Bordetella bronchiseptica "			
81.1	33141625-7	"ADN Bordetella pertussis, Bordetella parapertussis și Bordetella bronchiseptica "	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Reactivi pentru 50-55 teste, inclusiv controale, compatibil cu amplificator Rotor-Gene -6000, (eprubete 0,2 ml). ; Marcaj : Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerinle Directivei Europene; Metoda de determinare:Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție in regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN total, efectuarea reacției de amplificare. Pentru diagnostic uman. ; Tipul reagentilor: Setul va include reactivi pentru extragere (ribo-prep) și amplificare ; Material pentru investigatii: material clinic (frotiu); Limita de detectie: ≤ 500 copii/ml; Suplimentar la anexele ord. nr. 701 "
82		Trusă pentru detectarea ADN a ingredientelor genetic-modificate (E 35S, P35S și NOS) în produse de origine vegetală.			
82.1	33141625-7	Trusă pentru detectarea ADN a ingredientelor genetic-modificate (E 35S, P35S și NOS) în produse de origine vegetală.	Bucată	4.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: Reactivi pentru nu mai puțin de 50 teste, inclusiv controale pentru fiecare etapă, compatibil cu amplificator Rotor-Gene -6000, (eprubete 0,2 ml). ; Marcaj: Certificat pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerinle Directivei Europene; Metoda de determinare: Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție timp real (RT). Principiul metodei - detectarea ADN-ului ingredientelor genetic-modificate de oorigine vegetală prin metoda PCR RT, ; Tipul reagentilor: Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea etapei de extragere (Ribo-sorb C), amplificare. ; Material pentru investigatii: produse de origine vegetală; Limita de detectie: Specificitate - 10copii/reacție. Sensibilitate analitică – ≤ 1000 copii/ml; Suplimentar la anexele ord. nr. 701
83		determinarea cantitativă a fracțiunii de masă (%) a ADN-ului transgenic al soei din ADN-ul total din alimentele din soe			
83.1	33141625-7	determinarea cantitativă a fracțiunii de masă (%) a ADN-ului transgenic al soei din ADN-ul total din alimentele din soe	Bucată	1.00	Un de măsură. Trusă; Ambalaj: "Reactivi pentru nu mai puțin de 50 teste, inclusiv controale pentru fiecare etapă, compatibil cu amplificator Rotor-Gene -6000, (eprubete 0,2 ml). ; Marcaj : Certificat pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerinle Directivei Europene; Metoda de determinare: Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție in regim real time. Principiul metodei - detectarea ADN-ului ingredientelor genetic-modificate de oorigine vegetală prin metoda PCR RT. ; Tipul reagentilor: Setul va include obligatoriu toate componentele necesare: extragere (Ribo-Sorb C), amplificare.; Material pentru investigatii: produse de origine vegetală;Limita de detectie: Specificitate - 10 copii/reacție. 0,01%; Suplimentar la anexele ord. nr. 701
84		Set de reactivi pentru extragerea acizilor nucleici din material biologic pentru reactia RT-PCR			
84.1	33141625-7	Set de reactivi pentru extragerea acizilor nucleici din material biologic pentru reactia RT-PCR	Bucată	6.00	Un de măsură: buc. Ambalaj: set, 100 de investigații; Metoda de determinare: Setul trebuie să conțină componentele necesare

					pentru realizarea procesului de extragere a acizilor nucleici din material biologic (ser, plasmă, exsudate, frotiuri etc.)suplimentar la ord. 701, anexa 10
85		ADN/ARN encefalita acariana (PCR) RT, calitativ			
85.1	33141625-7	ADN/ARN encefalita acariana (PCR) RT, calitativ	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Reactivi pentru 120 teste, inclusiv controlurile "Marcaj :CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: PCR; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii: material biologic; Suplimentar la anexa 10
86		ADN/ARN Legionella (PCR) RT, calitativ			
86.1	33141625-7	ADN/ARN Legionella (PCR) RT, calitativ	Bucată	1.00	Un de măsură: trusa; Ambalaj: "Reactivi pentru 96 teste, inclusiv controlurile"; Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: PCR; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii: material biologic; Suplimentar la anexa 10
87		AND/ARN B.antracis (PCR) RT, calitativ			
87.1	33141625-7	AND/ARN B.antracis (PCR) RT, calitativ	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Reactivi pentru 50 teste, inclusiv controlurile "Marcaj :CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: PCR; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii: material biologic, Suplimentar la anexa 10
88		AND/ARN Crimea Congo (PCR) RT, calitativ			
88.1	33141625-7	AND/ARN Crimea Congo (PCR) RT, calitativ	Bucată	1.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: "Reactivi pentru 60 teste, inclusiv controlurile "; Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: PCR; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.;Material pentru investigatii: material biologic; Suplimentar la anexa 10
89		ADN/ARN West Nile (PCR) RT, calitativ			
89.1	33141625-7	ADN/ARN West Nile (PCR) RT, calitativ	Bucată	1.00	Un de măsură: trusa; Ambalaj: "Reactivi pentru 60 teste, inclusiv controlurile "; Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare:PCR; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii:material biologic; Suplimentar la anexa 10
90		ADN/ARN Vibrio cholerae (PCR) RT, calitativ			
90.1	33141625-7	ADN/ARN Vibrio cholerae (PCR) RT, calitativ	Bucată	1.00	Un de măsură: trusa; Ambalaj: "Reactivi pentru 55 de teste , inclusiv controlurile "; Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: PCR; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii: material biologic; Suplimentar

					la anexa 10
91		QIAamp 96 DNA Blood Kit. Qiagen.			
91.1	33141625-7	QIAamp 96 DNA Blood Kit. Qiagen.	Bucată	5.00	Un de măsură: kit; Ambalaj: cutie;Metoda de determinare: PCR; Material pentru investigatii: AND uman;Suplimentar la anexele ord. nr.701
92		dNTPs (Amersham Biosciences), PCR buffer (Invitrogen).			
92.1	33141625-7	dNTPs (Amersham Biosciences), PCR buffer (Invitrogen).	Bucată	2.00	Un de măsură: flacon; Ambalaj: bufer; Metoda de determinare: PCR; Material pentru investigatii: AND uman; Suplimentar la anexele ord. nr.701
93		"Primer:XRCC1Arg194Trp:5 'GCCCCGTCCCAGGTA3', 5 'AGCCCCAAGACCCTT3 'XRCC1Arg399Gln:5 'CAAGTACAGCCAGGTCCTAG3',5 'CCTTCCCTCACTGGAGTAC-3 'XRCC3Thr241Met:5 'GCCTGGTGGTCATCGACTC3'R 5 'ACAGGGCTCTGGAAGGCACTGCTCA GCTCACGCACC-3'"			
93.1	33141625-7	"Primer:XRCC1Arg194Trp:5 'GCCCCGTCCCAGGTA3', 5 'AGCCCCAAGACCCTT3 'XRCC1Arg399Gln:5 'CAAGTACAGCCAGGTCCTAG3',5 'CCTTCCCTCACTGGAGTAC-3 'XRCC3Thr241Met:5 'GCCTGGTGGTCATCGACTC3'R 5 'ACAGGGCTCTGGAAGGCACTGCTCA GCTCACGCACC-3'"	Bucată	5.00	Un de măsură:trusă; Ambalaj: truse; Metoda de determinare: PCR; Material pentru investigatii: ADN uman; Suplimentar la anexele ord. nr.701
94		Enzime de Restricție: PvuII, NciI, NcoI, pentru analiza genelor implicate în repararea ADN după iradiere			
94.1	33141625-7	Enzime de Restricție: PvuII, NciI, NcoI, pentru analiza genelor implicate în repararea ADN după iradiere	Bucată	5.00	Un de măsură:trusă; Ambalaj: truse;Metoda de determinare: PCR; Material pentru investigatii: AND uman; Suplimentar la anexele ord. nr.701
95		Magnesium chloride solution MgCl2			
95.1	33141625-7	Magnesium chloride solution MgCl2	Bucată	1.00	Un de măsură L; Ambalaj: FLACON; Metoda de determinare: PCR;Material pentru investigatii: AND uman; Suplimentar la anexele ord. nr.701
96		Set complet pentru electroforeză în gel cu marcherul greutatei moleculare pentru evaluarea rezultatelor PCR			
96.1	33141625-7	Set complet pentru electroforeză în gel cu marcherul greutatei moleculare pentru evaluarea rezultatelor PCR	Bucată	2.00	Un de măsură: trusă; Ambalaj: truse; Metoda de determinare: PCR; Material pentru investigatii: AND uman; Suplimentar la anexele ord. nr.701
97		Set de reactivi pentru extragerea acizilor nucleici din material biologic pentru reacția RT-PCR			
97.1	33141625-7	Set de reactivi pentru extragerea acizilor nucleici din material biologic pentru reacția RT-PCR	Bucată	6.00	Un de măsură: BUC. ; Ambalaj: set, 100 de investigații; Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: Setul trebuie să conțină componentele necesare pentru realizarea procesului de extragere a acizilor nucleici din material biologic (ser, plasmă, exsudate, frotiuri etc.); Tipul reagentilor: Soluții stabile gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigatii: material biologic; suplimentar la ord. 701, anexa 10 ;
98		Set de reactivi pentru reacția de revers-transcriere a ARN pentru reacția RT-PCR			
98.1	33141625-7	Set de reactivi pentru reacția de revers-transcriere a ARN pentru reacția RT-PCR	Bucată	3.00	Un de măsură: buc; Ambalaj: set, 100 de investigații; CE pentru utilizare in vitro

					diagnostic: Metoda de determinare: Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare. Păstrare la - 20 C; Tipul reagentilor: Soluții stabile gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigații: material biologic; suplimentar la ord. 701, anexa 10
99		ADN/ARN F.tularensis (PCR) RT, calitati2			
99.1	33141625-7	ADN/ARN F.tularensis (PCR) RT, calitati2	Bucată	1.00	Unitatea de măsură: trusă, ambalaj:"Reactivi pentru 96 investigații, inclusiv controlurile"; Marcaj : CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: PCR; Tipul reagentilor: Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigații: material biologic; Suplimentar la anexa 10
100		ADN/ARN encefalita acariana (PCR) RT, calitativ			
100.1	33141625-7	ADN/ARN encefalita acariana (PCR) RT, calitativ	Bucată	1.00	Unitatea de măsură: trusă, Ambalaj: "Reactivi pentru 120 teste, inclusiv controlurile "; CE pentru utilizare in vitro diagnostic; Metoda de determinare: PCR; Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.; Material pentru investigații: material biologic; Suplimentar la anexa 10
101		IgA, IgM, IgG Giardia Lamblia, calitativ			
101.1	33141625-7	IgA, IgM, IgG Giardia Lamblia, calitativ	Bucată	1.00	UNITATEA DE MĂSURĂ: Trusă; ambalaj: "Placa de 96 godeuri (12 stripurile a câte 8 godeuri, demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele."; CE pentru utilizare in vitro diagnostic; "Tip reacție – imunoenzimatică, detectarea calitativă a antigenului Giardia lamblia în mase fecale, pentru diagnostic uman. "; Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele.; Ser sau plasmă umană.; Sensibilitatea ≥ 98, specificitatea – egală sau mai mare de 99%.; Anexa 8, p. 35, ord.701

3. Criterii și cerințe de calificare

Nr.	Denumirea documentului/cerințelor	Cerințe suplimentare	Obl.
1	Minim ani de experiență specifică în livrarea bunurilor și/sau serviciilor similare	Nu se cere	NU
2	Capacitatea minimă de producere sau echipamentele necesare	Nu se cere	NU
3	Valoarea minimă (suma) a unui contract individual îndeplinit pe parcursul perioadei indicate (numărul de ani)	Nu se cere	NU
4	Disponibilitate de bani lichizi sau capital circulant, sau de resurse creditare în sumă de minim (suma)	Nu se cere	NU
5	a) Formularul ofertei F3.1	– original;	DA
6	b) Oferta (Specificații tehnice și preț F4.3)	- original;	DA
7	c) Lista bunurilor și graficul livrării F4.1	– original;	DA
8	e) Certificat de înregistrare a întreprinderii	– copie – emis de Camera Înregistrării de Stat (Ministerul Dezvoltării Informaționale), confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	DA
9	f) Lista fondatorilor operatorilor economici	(numele, prenumele, codul personal);	DA
10	g) Formularul informativ despre ofertant F3.3	– original;	DA
11	h) Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – copie confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	DA
12	i) Certificat de efectuare sistematică a plății impozitelor,	–eliberat de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului -	DA

	contribuțiilor	conform cerințelor Inspectoratului Fiscal al Republicii Moldova) – copie confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	
13	j) Ultimul raport financiar	– copie – confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;	DA
14	k) Declarația privind conduita etică și neimplicarea în practici frauduloase și de corupere	– original (F3.4);	DA
15	l) Garanția bancară pentru ofertă	- original conform F3.2;	DA
16	Licența de activitate	copie confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului	DA
17	Certificat CE, precum ca produsul este conform Directivei Europene 98/79EC on Vitro Diagnostic Medical Devices pentru utilizare în vitro diagnostic	copie confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului.	DA

4. Pregătirea ofertelor

4.1	Oferte alternative:	Nu vor fi
4.2	Garanția pentru ofertă:	Oferta va fi însoțită de o Garanție pentru ofertă (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.2 din secțiunea a 3-a – Formulare pentru depunerea ofertei
4.3	Garanția pentru ofertă va fi în valoare de:	1.00% din valoarea ofertei fără TVA.
4.4	Ediția aplicabilă a Incoterms și termenii comerciali acceptați vor fi:	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2013
4.5	Termenul de livrare/prestare/executare:	în termen de 90 de zile, din momentul înregistrării contractului la Trezoreria de Stat
4.6	Metoda și condițiile de plată vor fi:	LUNAR ,ÎN BAZA FACTURII
4.7	Perioada valabilității ofertei va fi de:	30 zile
4.8	Ofertele în valută străină:	Nu se acceptă

5. Depunerea și deschiderea ofertelor

5.1	Plicurile vor conține următoarea informație suplimentară:	Licitație publică nr. 16/00782 Pentru achiziționarea de: Reagenți utilizați pentru efectuarea reacțiilor imunoenzimatice și polimerizare în lanț. Autoritatea contractantă: CENTRUL NAȚIONAL DE SĂNĂTATE PUBLICĂ Adresa autorității contractante: Republica Moldova, mun. Chișinău, str. Asachi Gh. 67 bl. A A nu se deschide înainte de: 11.04.2016 10:00
5.2	Pentru depunerea ofertelor, adresa autorității contractante/organizatorului procedurii este:	Adresa: Republica Moldova, mun. Chișinău, str. Asachi Gh. 67 bl. A Tel: 022-574-574 022-574-519 Fax: 022729725 E-mail: 022729725 Data-limită pentru depunerea ofertelor este: Data, Ora: 11.04.2016 10:00
5.3	Deschiderea ofertelor va avea loc la următoarea adresă:	Adresa: Republica Moldova, mun. Chișinău, str. Asachi Gh. 67 bl. A Tel: 022-574-574 022-574-519 Data, Ora: 11.04.2016 10:00

6. Evaluarea și compararea ofertelor

6.1	Prețurile ofertelor depuse în diferite valute vor fi convertite în:	Leu MD
	Sursa ratei de schimb în scopul convertirii:	BNM
	Data pentru rata de schimb aplicabilă va fi:	11.04.2016
6.2	Modalitatea de efectuare a evaluării:	La cel mai mic preț, pentru fiecare poziție în parte și corespunderea cerințelor expuse în documentele de licitație. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător (denumirea, numărul lotului, seria, termenul de valabilitate). Data expirării să fie nu mai mică de 80% din perioada de valabilitate a produsului. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, specificitatea. Instrucțiunile privind modul de utilizare să se prezinte în limba de stat. Prioritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate și specificitate.
6.3	Factorii de evaluare vor fi următorii:	Nu sunt

7. Adjudecarea contractului

7.1	Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului va fi:	Cel mai mic preț
7.2	Suma Garanției de bună execuție (se	10.00%

	stabilește procentual din prețul contractului adjudecat):	
7.3	Garanția de bună execuție a contractului:	Contractul va fi însoțit de o Garanție de bună execuție (emisă de o bancă comercială) conform formularului F 5.2 din secțiunea a 5-a – Formulare de contract
7.4	Numărul maxim de zile pentru semnarea și prezentarea contractului către autoritatea contractantă:	5 zile

Conținutul prezentei Fișe de date a achiziției este identic cu datele procedurii din cadrul Sistemului Informațional Automatizat “REGISTRUL DE STAT AL ACHIZIȚIILOR PUBLICE”. Grupul de lucru pentru achiziții confirmă corectitudinea conținutului Fișei de date a achiziției, fapt pentru care poartă răspundere conform prevederilor legale în vigoare.

Conducătorul grupului de lucru:

Cojocaru Radu _____

Pentru achitarea a 200 lei, taxa pentru participare la licitatie

**Beneficiar: MF-TT Chişinău - bugetul de stat
CENTRUL NAȚIONAL DE SĂNĂTATE PUBLICĂ
Mun. Chişinău, str.Gh.Asachi, 67 A
Cod fiscal: 1007601001123
Cod IBAN: MD07TRPAAA142310A01009AA
Banca: Ministerul Finanțelor - Trezoreria de Stat
Cod bancar (BIC): TREZMD2X
Tel.(022) 574-501 anticamera, fax.(022)72-97-25**

GARANȚIA PENTRU OFERTA (GARANȚIA BANCARĂ, F3.2)

[Banca emitentă va completa acest formular de garanție bancară în conformitate cu instrucțiunile indicate mai jos. Garanția bancară se va imprima pe foaie cu antetul băncii, pe hârtie specială protejată.]

[Numele băncii și adresa oficiului sau a filialei emitente]

Beneficiar: _____ [numele și adresa autorității contractante]

Data: _____

GARANȚIE DE OFERTĂ Nr. _____

[denumirea băncii] a fost informată că [numele ofertantului] (numit în continuare „Ofertant”) urmează să înainteze oferta către Dvs. la data de _____ (numită în continuare „ofertă”) pentru livrarea/prestarea _____ [obiectul achiziției] conform invitației la licitația nr. din _____. 201_ [numărul și data licitației].

La cererea Ofertantului, noi, [denumirea băncii], prin prezenta, ne angajăm în mod irevocabil să vă plătim orice sumă sau sume ce nu depășesc în total suma de [suma în cifre] ([suma în cuvinte]), la primirea de către noi a primei solicitări din partea Dvs. în scris, însoțite de o declarație în care se specifică faptul că Ofertantul încalcă una sau mai multe dintre obligațiile sale referitor la condițiile ofertei, și anume:

a) și-a retras oferta în timpul perioadei valabilității ofertei sau a modificat oferta după expirarea termenului-limită de depunere a ofertelor; sau

b) fiind anunțat de către autoritatea contractantă, în perioada de valabilitate a ofertei, despre adjudecarea contractului: (i) eșuează sau refuză să semneze formularul contractului; (ii) nu acceptă rectificarea erorilor aritmetice, efectuată de către grupul de lucru, erori depistate în ofertă în timpul examinării ei; sau (iii) eșuează sau refuză să prezinte garanția de bună execuție, dacă se cere conform condițiilor licitației, ori nu a executat vreo condiție specificată în documentele de licitație, înainte de semnarea contractului de achiziție.

Această garanție va expira în cazul apariției uneia dintre următoarele situații:

a) Ofertantul devine ofertant câștigător, la primirea de către noi a copiei înștiințării privind adjudecarea contractului și în urma emiterii Garanției de bună execuție eliberată către Dvs. la solicitarea Ofertantului, sau

b) Ofertantul nu devine ofertant câștigător, fie în urma primirii de către noi a copiei înștiințării Dvs. despre numele altui ofertant câștigător; fie la terminarea perioadei de treizeci de zile după expirarea valabilității ofertei depuse de către Ofertant în cadrul licitației.

Prin urmare, orice cerere sau plată în conformitate cu această garanție trebuie recepționată de către noi la oficiu pînă la data respectivă inclusiv.

Prezenta garanție este valabilă pînă la data de _____.

[semnătura autorizată a băncii]

GARANȚIE DE BUNĂ EXECUȚIE (F5.2)

[Banca comercială, la cererea ofertantului câștigător, va completa acest formular pe foaie cu antet, în conformitate cu instrucțiunile de mai jos.]

Data: _____

Numărul și denumirea licitației: _____

Oficiul Băncii: *[introduceți numele complet al garantului]*

Beneficiar: *[introduceți numele complet al autorității contractante]*

GARANȚIA DE BUNĂ EXECUȚIE nr. _____

Noi, *[introduceți numele legal și adresa băncii]*, am fost informați că firmei *[introduceți numele deplin al Furnizorului]* (numit în continuare „Furnizor”) i-a fost adjudecat Contractul de achiziție publică de livrare/prestare _____ *[obiectul achiziției, descrieți bunurile și serviciile]* conform invitației la licitația nr. din _____. 201_ *[numărul și data licitației]* (numit în continuare „Contract”).

Prin urmare, noi înțelegem că Furnizorul trebuie să depună o Garanție de bună execuție în conformitate cu prevederile documentelor de licitație.

În urma solicitării Furnizorului, noi, prin prezenta, ne angajăm irevocabil să vă plătim orice sumă(e) ce nu depășește *[introduceți suma(ele)¹ în cifre și cuvinte]* la primirea primei cereri în scris din partea Dvs., prin care declarați că Furnizorul nu îndeplinește una sau mai multe obligații conform Contractului, fără discuții sau clarificări și fără necesitatea de a demonstra sau arăta temeiurile sau motivele pentru cererea Dvs. sau pentru suma indicată în aceasta.

Această Garanție va expira nu mai târziu de *[introduceți numărul]* de la data de *[introduceți luna] [introduceți anul]*,² și orice cerere de plată ce ține de aceasta trebuie recepționată de către noi la oficiu pînă la această dată inclusiv.

[semnăturile reprezentanților autorizați ai băncii și ai Furnizorului]

¹ Banca va introduce suma(ele) specificate în Condițiile speciale ale contractului (CSC) și denumite, după cum este specificat în CSC, în valuta(ele) Contractului sau într-o valută liber convertibilă acceptabilă pentru autoritatea contractantă.

² Autoritatea contractantă trebuie să țină cont de situațiile cînd, în cazul unei extinderi a perioadei de executare a Contractului, autoritatea contractantă va avea nevoie să ceară o extindere și a acestei garanții de la bancă. O astfel de cerere trebuie să fie întocmită în scris și trebuie făcută înainte de expirarea datei stabilite în garanție. În procesul pregătirii acestei Garanții, autoritatea contractantă ar putea lua în considerare adăugarea următorului text în formular, la sfîrșitul penultimului paragraf: „Noi sîntem de acord cu o singură extindere a acestei Garanții pentru o perioadă ce nu depășește [șase luni] [un an], ca răspuns al cererii în scris a autorității contractante pentru o astfel de extindere, și o astfel de cerere urmează a fi prezentată nouă înainte de expirarea prezentei garanții.”