



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII AL REPUBLICII MOLDOVA
CENTRUL NAȚIONAL DE SĂNĂTATE PUBLICĂ

MD 2028, mun. Chișinău, str. Gh. Asachi 67A, Tel. +373 22 574 501; Fax. + 373 22 729 725,
<http://www.cnsp.md>, e-mail: anticamera@cnsp.md, cnsp@cnsp.md, IDNO 1007601001123

_____ Nr. _____

La nr. _____ din _____

INVITAȚIE LA LICITAȚIE PUBLICĂ

- 1. Denumirea autorității contractante: Centrul Național de Sănătate Publică**
- 2. IDNO: 1007601001123**
- 3. Tip procedură achiziție: Licitatie Publică**
- 4. Obiectul achiziției: Achiziționarea reagenților utilizați pentru efectuarea reacțiilor imunoenzimatice și polimerizare în lanț**
- 6. Cod CPV: 33141625-7**
- 7. Data publicării anunțului de intenție: 24.02.2015**

Această invitație la licitație este întocmită în scopul achiziționării reagenților utilizați pentru

efectuarea reacțiilor imunoenzimatice și polimerizare în lanț _

[obiectul achiziției]

conform necesităților **Centrul National de Sănătate Publică**

[denumirea autorității contractante]

(în continuare – Cumpărător) pentru perioada bugetară 2015, este alocată suma necesară din:

mijloace bujetare și speciale.

[sursa banilor publici]

Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la licitație privind **livrarea**/prestarea/executarea **următoarelor bunuri** /servicii/lucrări:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
1	33141625-7	Determinarea anticorpilor anti Crimeia Congo IgG.	trusă	1	
2	33141625-7	Determinarea anticorpilor anti Crimeia Congo IgM	trusă	1	
3	33141625-7	Test ELISA Crimeia Congo Antigen	trusă	1	
4	33141625-7	Determinarea anticorpilor anti West Nill IgG.	trusă	1	
5	33141625-7	Determinarea anticorpilor anti West Nill IgM.	trusă	1	
6	33141625-7	Test ELISA West Nill Antigen	trusă	1	
7	33141625-7	Test ELISA Encefalita Acariana Antigen	trusă	1	
8	33141625-7	Determinarea anticorpilor la Febra hemoragica cu sindrom renal Ig G	trusă	1	
9	33141625-7	Determinarea anticorpilor la Febra hemoragica cu sindrom renal Ig M	trusă	1	
10	33141625-7	Test ELISA Febra hemoragica cu sindrom renal Ag	trusă	1	
11	33141625-7	Test ELISA Bruceloza Ig G	trusă	1	
12	33141625-7	Test ELISA Bruceloza Ig M	trusă	1	
13	33141625-7	Test ELISA la tularemie Ig G	trusă	1	
14	33141625-7	Test ELISA la tularemie Ig M	trusă	1	

15	33141625-7	Test ELISA la tularemie antigen	trusă	1	
16	33141625-7	Test ELISA Bacilus antracis Ig G	trusă	1	
17	33141625-7	Test ELISA Bacilus antracis Ig M	trusă	1	
18	33141625-7	Test ELISA Bacilus antracis antigen	trusă	1	
19	33141625-7	Test ELISA Coxiella burnetii Phase 1 Ig A	trusă	1	
20	33141625-7	Test ELISA Coxiella burnetii Phase 2 Ig M	trusă	1	
21	33141625-7	Test ELISA Coxiella burnetii Phase 1 Ig G	trusă	1	
22	33141625-7	Test ELISA Coxiella burnetii Phase 2 Ig G	trusă	1	
23	33141625-7	Test ELISA Coxiella burnetii Phase 2 Ig G	trusă	1	
24	33141625-7	Test ELISA Legionella pneumophila Ig G	trusă	1	
25	33141625-7	Test ELISA Legionella pneumophila Ig M	trusă	1	
26	33141625-7	Test ELISA Leptospira Ig G	trusă	1	
27	33141625-7	Test ELISA Leptospira Ig M	trusă	1	
28	33141625-7	Test ELISA Tifos exantimatic Ig G	trusă	1	
29	33141625-7	Test ELISA Tifos exantimatic Ig M	trusă	1	
30	33141625-7	Test ELISA Chlamydia psittaci Ig G	trusă	1	
31	33141625-7	Test ELISA Chlamydia psittaci Ig M	trusă	1	
32	33141625-7	Test ELISA Adenovirus Ag	trusă	1	
33	33141625-7	Test ELISA Astrovirus Ag	trusă	1	
34	33141625-7	Test ELISA Norovirus Ag	trusă	1	
35	33141625-7	Test ELISA Norovirus Ag	trusă	1	
36	33141625-7	Determinarea anticorpilor Salmonella typhi Ig G	trusă	1	
37	33141625-7	Determinarea anticorpilor Salmonella typhi Ig M	trusă	1	
38	33141625-7	Determinarea anticorpilor Yersinia Ig G	trusă	2	
39	33141625-7	Determinarea anticorpilor Yersinia Ig M	trusă	2	
40	33141625-7	Determinarea anticorpilor Campylobacter jejuni IgG	trusă	1	
41	33141625-7	Test ELISA Campylobacter spp. Ag	trusă	2	
42	33141625-7	Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Cytomegalovirus IgM	trusă	5	
43	33141625-7	Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Cytomegalovirus IgG	trusă	3	
44	33141625-7	Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Epstein- Barr virus VCA IgM	trusă	4	
45	33141625-7	Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Epstein- Barr virus VCA IgG	trusă	4	
46	33141625-7	Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Epstein-Barr virus EA IgG	trusă	4	
47	33141625-7	Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Epstein-Barr virus EBNAIgG	trusă	4	
48	33141625-7	Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Herpes simplex tip 1 IgM	trusă	4	
49	33141625-7	Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Herpes simplex tip 1 gG	trusă	4	
50	33141625-7	Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Herpes simplex tip 2 IgM	trusă	4	

51	33141625-7	Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Herpes simplex tip IgG	trusă	4	
52	33141625-7	ELISA HTLV (virusul leucemiei umane cu celule T) tip 1/2 set complet pentru pentru efectuarea reacției.	trusă	1	
53	33141625-7	Test ELISA de depistare a markerilor serologici HIV/SIDA (test de bază) Anti-HIV1, anti-HIV2 și antigenului HIV1, depistare simultană	trusă	65	
54	33141625-7	Determinarea antigenului de suprafața (AgHBs,) test de bază	trusă	2	
55	33141625-7	Test de confirmare HBsAg la testul de bază	trusă	1	
56	33141625-7	Determinarea calitativa/cantitativa a anticorpilor catre Ag Hbs	trusă	2	
57	33141625-7	Depistarea antigenului HDV	trusă	1	
58	33141625-7	Deteția anticorpilor către HCV	trusă	1	
59	33141625-7	Confirmarea anticorpilor către HCV	trusă	1	
60	33141625-7	Deteția anticorpilor către Virusul hepatitei G (GBV-C)	trusă	5	
61	33141625-7	Deteția anticorpilor către Virusul hepatitei TTV	trusă	5	
62	33141625-7	Determinarea anticorpilor IgM către HVC	trusă	1	
63	33141625-7	Determinarea anticorpilor Anti-Enterovirus	trusă	1	
64	33141625-7	Ascaris lumbricoides IgG, calitativ	Trusă	4	
65	33141625-7	Bordetella pertussis IgM, calitativ	Trusă	4	
66	33141625-7	Bordetella pertussis IgG, calitativ	Trusă	8	
67	33141625-7	Borrelia burgdorferi IgM, calitativ	Trusă	4	
68	33141625-7	Borrelia burgdorferi IgG, calitativ	Trusă	4	
69	33141625-7	Western Blot IgM Borrelia burgdorferi	Trusă	2	
70	33141625-7	Western Blot IgG Borrelia burgdorferi	Trusă	1	
71	33141625-7	IgG Corynebacterium diphtheriae, cantitativ	Trusă	4	
72	33141625-7	IgG Echinococcus, calitativ	Trusă	4	
73	33141625-7	Immunoblot Echinococ IgG	Trusă	1	
74	33141625-7	Giardia lamblia Ag,	Trusă	2	
75	33141625-7	IgA, IgM, IgG Giardia Lamblia, calitativ	Trusă	1	
76	33141625-7	HIV Ag-Ab (test alternativ)	Trusă	4	
77	33141625-7	IgM Hemophilus Influenza tip B, calitativ	Trusă	1	
78	33141625-7	IgG Hemophilus Influenza tip B, calitativ	Trusă	1	
79	33141625-7	IgG Measles Virus (Rujeola)	Trusă	5	
80	33141625-7	Aviditatea IgG Measles virus (Rujeola)	set	1	
81	33141625-7	IgM Mumps Virus (oreion), calitativ	Trusă	1	
82	33141625-7	IgG Mumps Virus (oreion), calitativ	Trusă	3	
83	33141625-7	IgG Opistorhoză, calitativ	Trusă	1	
84	33141625-7	IgG Rubela virus, calitativ	Trusă	3	

85	33141625-7	Aviditatea IgG Rubella virus	set	1	
86	33141625-7	IgG Taenia solium	Trusă	1	
87	33141625-7	IgG Clostridium tetani toxin, cantitativ	Trusă	2	
88	33141625-7	IgG Toxocara, calitativ	Trusă	4	
89	33141625-7	Blot Toxocara IgG	Trusă	8	
90	33141625-7	IgM Toxoplasma gondii, calitativ	Trusă	1	
91	33141625-7	IgG Toxoplasma gondii, calitativ	Trusă	1	
92	33141625-7	AgHBs, test alternativ	Trusă	2	
93	33141625-7	AgHBs Confirmator, pentru testul HBsAg alternativ	Trusă	1	
94	33141625-7	HAV Ab, calitativ	trusă	3	
95	33141625-7	IgM anti-HAV, calitativ	trusă	6	
96	33141625-7	IgM anti-HVE	trusă	2	
97	33141625-7	IgG anti-HVE	trusă	2	
98	33141625-7	Determinarea cantitativa a anticorpilor anti-HBs	trusă	2	
99	33141625-7	AntiHBcor, calitativ	trusă	2	
100	33141625-7	HBcIgM, calitativ	trusă	2	
101	33141625-7	Ag/Ab Hbe, calitativ	trusă	2	
102	33141625-7	Anti-HDV, calitativ	trusă	2	
103	33141625-7	HDV IgM, calitativ	trusă	2	
104	33141625-7	Anti HCV, calitativ (test alternativ)	trusă	1	
105	33141625-7	IgM HVC, calitativ (test alternativ)	trusă	1	
106	33141625-7	HCV confirmator (test alternativ)	trusă	1	
107	33141625-7	Acidului folic, cantitativ	trusă	4	
		02. Truse PCR pentru determinarea			
108	33141625-7	determinarea ARN virusului HCV, calitativ în regim real time	Trusă	1	
109	33141625-7	Detectarea AND virusului hepatitei B calitativă în regim real time	Trusă	1	
110	33141625-7	PCR test – sistema completă (extragere,RT, amplificare) pentru detecția ARN virusului HIV/1 în regim real time	Trusă	1	
111	33141625-7	PCR test-sistemă completă pentru determinarea calitativă a ADN N. Meninghitidis, H. Influenza, S. Pneumoniae, în regim real time	trusă	1	
112	33141625-7	PCR test-sistemă completă pentru determinarea și diferencierea ADN Bordetella pertussis, Bordetella parapertussis și Bordetella bronchiseptica în regim real time	Trusă	1	
113	33141625-7	Trusă pentru detectarea ADN a ingredientelor genetic-modificate (E 35S, P35S și NOS) în produse de origine vegetală.	trusă	2	

114	33141625-7	Kit de reactivi pentru determinarea cantitativă a fracțiunii de masă (%) a ADN-ul transgenic al porumbului din ADN-ul total de porumb în alimente prin metoda de polimerizare în lanț.	trusă	1	
115	33141625-7	Kit de reactivi pentru determinarea cantitativă a fracțiunii de masă (%) a ADN-ul transgenic al soei din ADN-ul total din alimentele din soe prin metoda reacției de polimerizare în lanț cu detecție fluorescentă de hibridizare	trusă	1	
116	33141625-7	ADN virusului hepatitei B (HBV) (PCR RT) cantitativ,	trusă	1	
117	33141625-7	ARN virusului hepatitei C (HCV) (PCR RT), genotipare (detectarea tuturor genotipurilor)	trusă	1	
118	33141625-7	ARN virusului hepatitei C (HCV) (PCR) RT, cantitativ,	trusă	1	
119	33141625-7	Pentru Extragerea ADN/ARN din material nic	trusă	3	
120	33141625-7	pentru revers transcriere	trusă	3	
121	33141625-7	ADN/ARN Vibrio cholerae (PCR) RT, calitativ	trusă	1	
122	33141625-7	ADN/ARN F.tularensis (PCR) RT, calitativ	trusă	1	
123	33141625-7	ADN/ARN West Nile (PCR) RT, calitativ	trusă	1	
124	33141625-7	ADN/ARN Shigella + EIEC / Salmonella / Campylobacter / Rotavirus / Norovirus / Astrovirus / Adenovirus (PCR) multiplex RT	trusă	1	
125	33141625-7	ADN/ARN Shigella and EIEC / Salmonella /calitativ Campylobacter (PCR) multiplex RT	trusă	1	
126	33141625-7	ADN/ARN Campylobacter jejuni/coli/lari (PCR) RT, calitativ	trusă	1	
127	33141625-7	ADN/ARN escherichioze (EPEC, ETEC, EIEC, EHEC and EA _g EC) (PCR) multiplex RT	trusă	1	
128	33141625-7	ADN/ARN Shigella spp. and EIEC FRT (PCR) RT, calitativ	trusă	1	
129	33141625-7	ADN/ARN encefalita acariana (PCR) RT, calitativ	trusă	1	
130	33141625-7	ADN/ARN Legionella (PCR) RT, calitativ	trusă	1	
131	33141625-7	ADN/ARN Leptospira spp. (PCR) RT, calitativ	trusă	1	
132	33141625-7	ADN/ARN Brucella spp. (PCR) RT, calitativ	trusă	1	
133	33141625-7	ADN/ARN Salmonella spp. (PCR) RT, calitativ	trusă	1	
134	33141625-7	AND/ARN Salmonella typhi-FL (PCR) RT, calitativ	trusă	1	
135	33141625-7	ADN/ARN Shigella spp. (PCR) RT, calitativ	trusă	1	
136	33141625-7	AND/ARN B.antracis (PCR) RT, calitativ	trusă	1	
137	33141625-7	AND/ARN Campylobacter spp. (PCR) RT, calitativ	trusă	1	
138	33141625-7	AND/ARN Clostridium difficile (PCR) RT, calitativ	trusă	1	
139	33141625-7	AND/ARN Coxiella burnetii (PCR) RT, calitativ	trusă	1	
140	33141625-7	AND/ARN Crimeea Congo (PCR) RT, calitativ	trusă	1	

	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Marcaj	Metoda de determinare	Tipul reagenților	Materiale pentru investigații	Limita de detecție	Ambalaj
1	Determinarea anticorpilor anti Crimeia Congo IgG.	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 98\%$. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	ser sau plasmă umană	conform datelor instructiei la kit	Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile
2	Determinarea anticorpilor anti Crimeia Congo IgM	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 98\%$. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	ser sau plasmă umană	conform datelor instructiei la kit	Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile
3	Test ELISA Crimeia Congo Antigen	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 98\%$. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	materiale biologice	conform datelor instructiei la kit	Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile
4	Determinarea anticorpilor anti West Nill IgG.	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 98\%$. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	ser sau plasmă umană	conform datelor instructiei la kit	Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile
5	Determinarea anticorpilor anti West Nill IgM.	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 98\%$. Durata	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate	ser sau plasmă	conform datelor instructiei la	Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile

		cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	ă uman ă	kit	
6	Test ELISA West Nill Antigen	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98\%$. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	mater ial biolo gic	conform datelor instructiei la kit	Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile
7	Test ELISA Encefalita Acariana Antigen	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98\%$. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	mater ial biolo gic(ca pusa)	conform datelor instructiei la kit	Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile
8	Determinarea anticorpilor la Febra hemoragica cu sindrom renal Ig G	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98\%$. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	ser sau plasm ă uman ă	conform datelor instructiei la kit	Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile
9	Determinarea anticorpilor la Febra hemoragica cu sindrom renal Ig M	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98\%$. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	ser sau plasm ă uman ă	conform datelor instructiei la kit	Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile
10	Test ELISA Febra hemoragica cu sindrom renal Ag	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98\%$. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	mater ial biolo gic	conform datelor instructiei la kit	Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile
11	Test ELISA	Confirmarea precum	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru	Lichid stabili gata de lucru,	ser	conform	Trusa pentru 96

	Bruceloză Ig G	că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	diagnostic uman. Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 98\%$. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	sau plasmă umană	datelor instrucției la kit	investigații, inclusiv controlurile
12	Test ELISA Bruceloză Ig M	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 98\%$. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	ser sau plasmă umană	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigații, inclusiv controlurile
13	Test ELISA la tularemie Ig G	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 98\%$. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	ser sau plasmă umană	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigații, inclusiv controlurile
14	Test ELISA la tularemie Ig M	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 98\%$. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	ser sau plasmă umană	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigații, inclusiv controlurile
15	Test ELISA la tularemie antigen	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 98\%$. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	material biologic	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigații, inclusiv controlurile
16	Test ELISA Bacilus antracis Ig G	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 98\%$. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	material biologic	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigații, inclusiv controlurile

			agitare;				
17	Test ELISA Bacilus antracis Ig M	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98%. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	mater ial biolo gic	conform datelor instructiei la kit	Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile
18	Test ELISA Bacilus antracis antigen	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98%. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	mater ial biolo gic	conform datelor instructiei la kit	Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile
19	Test ELISA Coxiella burnetii Phase 1 Ig A	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98%. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	ser sau plasm ă uman ă	conform datelor instructiei la kit	Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile
20	Test ELISA Coxiella burnetii Phase 2 Ig M	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98%. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	ser sau plasm ă uman ă	conform datelor instructiei la kit	Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile
21	Test ELISA Coxiella burnetii Phase 1 Ig G	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98%. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	ser sau plasm ă uman ă	conform datelor instructiei la kit	Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile
22	Test ELISA Coxiella burnetii Phase 2 Ig G	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98%. Durata perioadei de incubare în reacția de	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare	ser sau plasm ă	conform datelor instructiei la kit	Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile

		utilizare in vitro diagnostic	testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	pentru realizarea reacției de testare.	umană		
23	Test ELISA Coxiella burnetii Phase 2 Ig G	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98\%$. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	ser sau plasmă umană	conform datelor instructiei la kit	Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile
24	Test ELISA Legionella pneumophila Ig G	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98\%$. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	ser sau plasmă umană	conform datelor instructiei la kit	Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile
25	Test ELISA Legionella pneumophila Ig M	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98\%$. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	ser sau plasmă umană	conform datelor instructiei la kit	Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile
26	Test ELISA Leptospira Ig G	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98\%$. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	ser sau plasmă umană	conform datelor instructiei la kit	Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile
27	Test ELISA Leptospira Ig M	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98\%$. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	ser sau plasmă umană	conform datelor instructiei la kit	Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile
28	Test ELISA Tifos exantimatic Ig G	Confirmarea precum că produsul a fost	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include	ser sau	conform datelor	Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv

		produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	specificitatea $\geq 98\%$. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	plasmă umană	instrucției la kit	controlurile
29	Test ELISA Tifos exantimatic Ig M	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 98\%$. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	ser sau plasmă umană	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigații, inclusiv controlurile
30	Test ELISA Chlamydia psittaci Ig G	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 98\%$. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	ser sau plasmă umană	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigații, inclusiv controlurile
31	Test ELISA Chlamydia psittaci Ig M	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 98\%$. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	ser sau plasmă umană	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigații, inclusiv controlurile
32	Test ELISA Adenovirus Ag	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 90\%$. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	materiale biologice (mase fecale)	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigații, inclusiv controlurile
33	Test ELISA Astrovirus Ag	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 90\%$. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	materiale biologice (mase fecale)	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigații, inclusiv controlurile

34	Test ELISA Norovirus Ag	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 90\%$. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	mater ial biolo gic(m ase fecale)	conform datelor instructiei la kit	Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile
35	Test ELISA Norovirus Ag	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 90\%$. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	mater ial biolo gic(m ase fecale)	conform datelor instructiei la kit	Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile
36	Determinarea anticorpilor Salmonella typhi Ig G	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98\%$. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	ser sau plasm ă uman ă	conform datelor instructiei la kit	Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile
37	Determinarea anticorpilor Salmonella typhi Ig M	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98\%$. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	ser sau plasm ă uman ă	conform datelor instructiei la kit	Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile
38	Determinarea anticorpilor Yersinia Ig G	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98\%$. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	ser sau plasm ă uman ă	conform datelor instructiei la kit	Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile
39	Determinarea anticorpilor Yersinia Ig M	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98\%$. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv.	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției	ser sau plasm ă uman	conform datelor instructiei la kit	Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile

		diagnostic	Incubarea - nu va include procesul de agitare;	de testare.	ă		
40	Determinarea anticorpilor Campylobacter jejuni IgG	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98%. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	ser sau plasmă umană	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile
41	Test ELISA Campylobacter spp. Ag	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98%. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	materi al biologic	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile
42	Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Cytomegalovirus IgM	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98%,	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	Ser, plasma	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile
43	Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Cytomegalovirus IgG	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98%,	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	Ser, plasma	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile
44	Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Epstein-Barr virus VCA IgM	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98%,	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	Ser, plasma	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile
45	Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Epstein-Barr virus VCA IgG	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea ≥ 98%,	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	Ser, plasma	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile

46	Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Epstein-Barr virus EA IgG	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98\%$,	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	Ser, plasm a	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile
47	Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Epstein-Barr virus EBNA IgG	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98\%$,	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	Ser, plasm a	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile
48	Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Herpes simplex tip 1 IgM	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98\%$,	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	Ser, plasm a	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile
49	Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Herpes simplex tip 1 gG	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98\%$,	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	Ser, plasm a	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile
50	Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Herpes simplex tip 2 IgM	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98\%$,	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	Ser, plasm a	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile
51	Test ELISA Determinarea anticorpilor la Infecția cu Herpes simplex tip IgG	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98\%$,	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	Ser, plasm a	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile
52	ELISA HTLV (virusul leucemiei umane cu celule T) tip 1/2 set complet	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98\%$,	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare	Ser, plasm a	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile

	pentru pentru efectuarea reacției.	utilizare in vitro diagnostic		pentru realizarea reacției de testare.			
53	Test ELISA de depistare a markerilor serologici HIV/SIDA (test de bază) Anti-HIV1, anti-HIV2 și antigenului HIV1, depistare simultană	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98\%$,	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	Ser, plasm a	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile
54	Determinarea antigenului de suprafața (AgHBs,) test de bază	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 99,8\%$,	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	Ser, plasm a	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile
55	Test de confirmare HBsAg la testul de bază	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 99,8\%$,	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	Ser, plasm a	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 20 investigatii inclusiv controlurile
56	Determinarea calitativa/cantitativ a a anticorpilor catre Ag Hbs	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 99,8\%$,	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	Ser, plasm a	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile
57	Depistarea antigenului HDV	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98,0\%$,	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	Ser, plasm a	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile
58	Dectia anticorpilor către HCV	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 99,8\%$,	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției	Ser, plasm a	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile

		diagnostic		de testare.			
59	Confirmarea anticorpilor către HCV	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic sau cercetari	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 99,8\%$,	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	Ser, plasmă	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile
60	Detecția anticorpilor către Virusul hepatitei G (GBV-C)	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98,0\%$,	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	Ser, plasmă	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile
61	Detecția anticorpilor către Virusul hepatitei TTV	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98,0\%$,	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	Ser, plasmă	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile
62	Determinarea anticorpilor IgM către HVC	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 99,8\%$,	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	Ser, plasmă	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile
63	Determinarea anticorpilor Anti-Enterovirus	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 99,8\%$,	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	Ser, plasmă	conform datelor instrucției la kit	Trusa pentru 96 investigatii inclusiv controlurile
64	Ascaris lumbricoides IgG, calitativ	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea calitativă a IgG către Ascaris lumbricoides. Pentru diagnostic uman. Perioada de incubare - pînă la 120 minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele.	Ser sau plasmă umană.	Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 98\%$.	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.

65	Bordetella pertussis IgM, calitativ	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică pentru determinarea calitativă a IgM către Bordetella pertussis și toxinul Bordetelei pertusis în ser sau plasmă umană, pentru diagnostic uman. Perioadei de incubare - pînă la 120 minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele	Ser sau plasmă umană.	Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 95\%$.	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.
66	Bordetella pertussis IgG, calitativ	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică pentru determinarea calitativă a IgG către Bordetella pertusis și toxinul Bordetelei pertusis în ser sau plasmă umană, pentru diagnostic uman. Perioadei de incubare - pînă la 120 minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor pentru reacție, inclusiv controalele.	Ser sau plasmă umană.	Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 95\%$.	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.
67	Borrelia burgdorferi IgM, calitativ	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică (de screening) pentru determinare calitativă a anticorpilor IgM către Borrelia burgdorferi sensu lato (burgdorferi, afzelii, garinii), pentru diagnostic uman. Perioadei de incubare - pînă la 120 minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele.	Ser sau plasmă umană.	Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 98\%$.	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.
68	Borrelia burgdorferi IgG, calitativ	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică (de screening) pentru determinare calitativă a anticorpilor IgG către Borrelia burgdorferi sensu lato (burdorferi, afzelii, garinii), pentru diagnostic uman. Perioadei de incubare - pînă la 120 minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele.	Ser sau plasmă umană.	Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 98\%$.	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.
69	Western Blot IgM Borrelia burgdorferi	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – immunoblot determinarea anticorpilor către proteinele specifice antigenului Borrelia burgdorferi sensu lato în	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor consumabilelor și reactivelor necesare pentru	Ser sau plasmă	Specificitatea - 100%.	Stripuri pentru 18-24 investigații, reactivii și consumabilenecesare,

			probele găsite cu rezultat pozitiv în testul de screening. Trusa să fie de la acelaș producător cu testul de screening Borrelia burgdorferi IgM. Pentru diagnostic uman. Timpul de incubare - pînă la 120 minute.	reacție, inclusiv controlul negativ și diagrama de evaluare cu stripul de control pozitiv.	uman ă.		inclusiv controalele.
70	Western Blot IgG Borrelia burgdorferi	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	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 acelaș producător cu testul de screening Borrelia burgdorferi IgG. Pentru diagnostic uman. Timpul de incubare - pînă la 120 minute	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor consumabilelor si reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controlul negativ și diagrama de evaluare cu stripul de control pozitiv.	Ser sau plasmă umană.	Specificitatea - 100%	Stripuri pentru 18-24 investigații, reactivii și consumabilele necesare, inclusiv controalele.
71	IgG Corynebacterium diphtheriae, cantitativ	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, detectarea cantitativă a anticorpilor IgG către Corynebacterium diphtheriae toxin în ser sau plasmă umană, pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv. Incubarea nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor pentru reacție, inclusiv controalele.	Ser sau plasmă umană.	Sensibilitatea analitica 0.01UI/ml	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv standardele.
72	IgG Echinococcus, calitativ	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	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.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele.	Ser sau plasmă umană	Sensibilitatea, sispecificitate a ≥ 98%	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.
73	Immunoblot Echinococ IgG	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție- westwrnblot, determinarea calitativă a anticorpilor umani către Echinococcus granulosus, pentru diagnostic uman. Perioada de incubare nu mai mare de	Lichid stabili gata de lucru. Setul va include toate reactivele necesare pentru reacție, inclusiv stripuri cu antigenul Echinococcus	Ser sau plasmă uman	Specificitatea -100%;	Stripuri pentru 20-24 investigații, consumabile si reagenți necesari, matricea de control.

			130 min	granulosus separați prin electroforeză și o matrice de evaluare cu strip de control;	ă		
74	Giardia lamblia Ag,	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, detectarea calitativă a antigenului Giardia lamblia în mase fecale, pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute. Incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele.	mase fecale	Sensibilitatea ≥ 97 , specificitatea – egală sau mai mare de 99%.	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri, demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.
75	IgA, IgM, IgG Giardia Lamblia, calitativ	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, detectarea calitativă a antigenului Giardia lamblia în mase fecale, pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv.	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%.	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri, demontabile) Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.
76	HIV Ag-Ab (test alternativ)	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	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 mostre pozitive HIV, 100 - pozitive HIV 2 și 20 paneluri standardizate de seroconversie; Sensibilitatea cît mai înaltă obținută la testarea mostrelor din paneluri standardizate de seroconversie pentru antigenul p24 limita de detecție a Ag HIV 1 pînă la 50 pg/ml; Specificitatea cel puțin 99,9% evaluată conform cerințelor CE: 5000 donatori ne selectați, 200 pacienți, 100 mostre cu posibilă cros-	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele.	Ser sau plasmă umană.	limita de detecție a Ag HIV 1 pînă la 50 pg/ml; Sensibilitatea - 100% , Specificitatea cel puțin 99,9%	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.

			reactivitate (RF- cu markeri de viruși, femeile gravide);				
77	IgM Hemophilus Influenza tip B, calitativ	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, determinare calitativă a anticorpi IgM către Hib în ser sau plasmă umană, pentru diagnostic uman Durata perioadei de incubare - pînă la 120 minute, Incubarea nu va include procesul de agitare.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele.	Ser sau plasmă umană.	Sensibilitatea, specificitatea – egală sau mai mare de 98%.	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.
78	IgG Hemophilus Influenza tip B, calitativ	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, determinare calitativă a anticorpi IgM către Hib în ser sau plasmă umană, pentru diagnostic uman Durata perioadei de incubare - pînă la 120 minute, Incubarea nu va include procesul de agitare.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele.	Ser sau plasmă umană.	Sensibilitatea, specificitatea – egală sau mai mare de 98%.	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.
79	IgG Measles Virus (Rujeola)	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute. Incubarea nu va include procesul de agitare.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele.	Ser sau plasmă umană.	Sensibilitatea, și specificitatea $\geq 98\%$,	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile).. Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.
80	Aviditatea IgG Measles virus (Rujeola)	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție - imunoenzimatică; Principiul metodei - determinarea avidității anticorpilor către virusul rujeolei pentru diferențierea reinfecției de infecția primară.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele și reagent pentru determinarea avidității	Ser sau plasmă umană.	conform datelor instrucției la kit	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.
81	IgM Mumps Virus (oreion), calitativ	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, determinarea calitativă a anticorpilor IgM către virusul urlean ; pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele. .	ser sau plasmă umană	sensibilitatea, și specificitatea $>98\%$,	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri). Reactivi pentru 96 investigații inclusiv controalele.

			Incubarea nu va include procesul de agitare.				
82	IgG Mumps Virus (oreion), calitativ	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	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.	Lichid stabili gata de lucru. Prezența în trusă a tuturor reactivelor necesare pentru reacție, inclusiv controalele.	ser sau plasmă umană	Sensibilitatea, si specificitatea >98%,	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.
83	IgG Opistorhoză, calitativ	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. sensibilitatea, si specificitatea >98%, Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv, incubarea nu va include procesul de agitare	Lichid stabil gata de lucru. Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	ser sau plasmă umană	conform datelor instrucției la kit	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.
84	IgG Rubela virus, calitativ	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică; pentru diagnostic uman Durata perioadei de incubare - pînă la 120 minute. Incubarea nu va include procesul de agitare.	Lichid stabil gata de lucru. Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	ser sau plasmă umană	Sensibilitatea $\geq 99,0\%$, si specificitatea $\geq 98,0\%$;	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.
85	Aviditatea IgG Rubella virus	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție - imunoenzimatică; Principiul metodei - determinarea avidității anticorpilor către virusul rubeolei pentru diferencierea reinfecției de infecția primară,	Lichid stabil gata de lucru. Prezența tuturor componentelor necesare pentru reacției , inclusiv <i>reagent pentru determinarea avidității</i>	ser sau plasmă umană	conform datelor instrucției la kit	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigatii, inclusiv controalele.
86	IgG Taenia solium	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman Durata perioadei de incubare - pînă la 120 minute, incubarea nu va include procesul de agitare	Lichid stabil gata de lucru. Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	ser sau plasmă umană	Sensibilitatea, si specificitatea >95%;	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.
87	IgG Clostridium	CE pentru utilizare in	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru	Lichid stabil gata de lucru.	ser	<0,05UI/ml	Placa de 96 godeuri

	tetani toxin, cantitativ	vitro diagnostic	diagnostic uman. Sensibilitatea analitică - 0,05UI/ml Perioada de incubare - pînă la 120 minute. Incubarea nu va include procesul de agitare	Prezența componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	sau plasmă umană		(12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv standardele.
88	IgG Toxocara, calitativ	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare - pînă la 120 minute, incubarea nu va include procesul de agitare	Lichid stabil gata de lucru. Prezența tuturor componentelor necesare pentru realizarea reacției	ser sau plasmă umană	Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98\%$;	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.
89	Blot Toxocara IgG	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție- westernblot, pentru determinarea anticorpilor IgG specifici antigenilor respectivi pentru Toxocara. Pentru diagnostic uman. Perioada de incubare nu mai mare de 130 min.	Setul va include toate reactivele necesare pentru reacție, inclusiv stripuri cu antigenul Toxocara sp. separați prin electroforeză și transferați pe o membrană de nitroceluloză, precum și o matrice de evaluare cu strip de control și benzi echipate cu linia CUT-OFF pentru a verifica funcționalitatea și sensibilitatea de kit.	ser sau plasmă umană	Specificitatea -100%;	Stripuri pentru 16-20 teste, reactivii și consumabilele necesare.
90	IgM Toxoplasma gondii, calitativ	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv, incubarea nu va include procesul de agitare.	Lichid stabil gata de lucru. Prezența tuturor componentelor necesare pentru realizarea reacției	ser sau plasmă umană	Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98\%$,	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.
91	IgG Toxoplasma gondii, calitativ	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv, incubarea nu va include procesul de agitare.	Lichid stabil gata de lucru. Prezența tuturor componentelor necesare pentru realizarea reacției	ser sau plasmă umană	Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98\%$,	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv

							controalele.
92	AgHBs, test alternativ	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, (specifică pentru diferiți epitopi de pe determinantul "a" al HBsAg), pentru determinarea Ag virusului hepatitei B Prezența în instrucție a rezultatelor evaluării performanței pe nu mai puțin de 20 paneluri de seroconversie recunoscute. Durata perioadei de incubare - pînă la 120 minute, Incubarea - nu va include procesul de agitare; Posibilitatea verificării spectrofotometrică și vizuală a adăugării reactivelor și probelor	Lichid stabil gata de lucru. Prezența tuturor componentelor necesare pentru realizarea reacției	ser sau plasmă umană	ensibilitatea analitică $\geq 0,10$ ng/ml, Specificitate $\geq 99,9\%$ - donori, $\geq 99,7\%$ - probe clinice.	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.
93	AgHBs Confirmator, pentru testul HBsAg alternativ	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Principiul - confirmarea prezenței HBsAg în probe de ser sau plasmă găsite reactive în analiza de screening Ag HBs. Dispozitivul se utilizeaza în combinație cu codul trusei pentru analiza de screening HBsAg.	Lichid stabili gata de lucru. Setul va include reactivele pentru testul confirmator (reagent de control și reagent specific și diluent)	ser sau plasmă umană		Reactivi pentru neutralizare, control, diluent pentru 96 investigații, inclusiv controalele.
94	HAV Ab, calitativ	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman.	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției.	Ser, plasma	Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 98\%$,	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.
95	IgM anti-HAV, calitativ	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman.	Lichid stabili gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției.	Ser, plasma	Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 99,8\%$,	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.
96	IgM anti-HVE	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea IgM către virusul hepatitei E. Pentru diagnostic uman.	Lichid stabil gata de lucru. Prezența tuturor componentelor necesare pentru realizarea reacției	Ser, plasma	Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 99,8\%$,	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96

							investigatii inclusiv controalele.
97	IgG anti-HVE	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea IgG către virusul hepatitei E. Pentru diagnostic uman.	Lichid stabil gata de lucru. Prezența tuturor componentelor necesare pentru realizarea reacției	Ser, plasma	Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 99,8\%$,	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.
98	Determinarea cantitativa a anticorpilor anti-HBs	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare - nu mai mare de 120 minute, incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabil gata de lucru. Prezența tuturor componentelor necesare pentru realizarea reacției	Ser, plasma	Sensibilitatea analitică ≤ 2 mUI/ml, Sensibilitatea 100 %, specificitatea $\geq 98,5\%$,	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.
99	AntiHBcor, calitativ	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	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	Lichid stabil gata de lucru. Prezența tuturor componentelor necesare pentru realizarea reacției	Ser, plasma	Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 99,5\%$,	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.
100	HBcIgM, calitativ	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	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;	Lichid stabil gata de lucru. Prezența tuturor componentelor necesare pentru realizarea reacției	Ser, plasma	Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 99,5\%$	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.
101	Ag/Ab Hbe, calitativ	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	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	Lichid stabil gata de lucru. Prezența tuturor componentelor necesare pentru realizarea reacției	Ser, plasma	Sensibilitatea analitică - 0,49-0,64 UI/ml, sensibilitatea, specificitatea $\geq 99,0\%$;	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.

			spectrofotometric la adăugarea probelor și reactivilor. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - nu mai mare de 120 minute.				
102	Anti-HDV, calitativ	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, pentru determinarea anticorpilor către virusul hepatitei Delta. Pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare - nu mai mare de 120 minute, incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabil gata de lucru. Prezența tuturor componentelor necesare pentru realizarea reacției	Ser, plasma	Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 99,0\%$	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.
103	HDV IgM, calitativ	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică, Pentru determinarea imunoglobulinelor IgM către virusul hepatitei Delta. Pentru diagnostic uman. Durata perioadei de incubare - nu mai mare de 120 minute, incubarea - nu va include procesul de agitare;	Lichid stabil gata de lucru. Prezența tuturor componentelor necesare pentru realizarea reacției	Ser, plasma	Sensibilitatea, si specificitatea $\geq 99,0\%$,	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.
104	Anti HCV, calitativ (test alternativ)	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	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.	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.	Ser, plasma	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	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.
105	IgM HVC, calitativ (test alternativ)	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică , determinarea anticorpilor IgM către virusul hepatitei C. Pentru diagnostic uman.	Lichid stabil gata de lucru. Prezența tuturor componentelor necesare pentru realizarea reacției și	Ser, plasma	Sensibilitatea, si specificitatea	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile).

				microgodeuri captate cu antigene, care să conțină secvențe din zonele genomice C, NS3, NS4, NS5 ale HCV		≥ 99,8%.	Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.
106	HCV confirmator (test alternativ)	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție/ imunoenzimatică. Pentru diagnostic uman. Principiul - confirmarea prezenței Anti HCV în probe de ser sau plasmă găsite reactive în analiza de screening.	Lichid stabili gata de lucru. Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare, inclusiv reagenții de confirmare (reagent de control și reagent specific).	Ser, plasmă	Sensibilitatea, si specificitatea 100%.	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). La o probă/control se utilizează un strip cu 8 godeuri captate cu diferiți Ag sintetici specifici. Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv controalele.
107	Acidului folic, cantitativ	CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – imunoenzimatică , determinarea acidului folic în produse fortificate.	Lichid stabil gata de lucru. Prezenta in trusa (kit) a tuturor reactivelor pentru reactie, inclusiv a standardelor	Producele fortificate si vitaminele cu acid folic	Limita de detectie 10-1000 ppb; specificitatea 100%	Placa de 96 godeuri (12 stripuri a câte 8 godeuri demontabile). Reactivi pentru 96 investigatii inclusiv standardele.
	02. Truse PCR pentru determinarea						
108	determinarea ARN virusului HCV, calitativ în regim real time	Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerințele Directivei Europene	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 .	Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea etapelor de testare (extragere, revers transcriere, amplificare),	plasmă	100UI/ml	Reactivi pentru cel puțin 45 de teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator Rotor-Gene -6000, (eprubete 0,2 ml).

109	Detectarea ADN virusului hepatitei B calitativă în regim real time	Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerinle Directivei Europene	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, Sensibilitatea analitică – 50-100 UI/ml .	Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real	plasmă	100 UI/ml	Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator Rotor-Gene -6000, (eprubete 0,2 ml).
110	PCR test - sistema completă (extragere, RT, amplificare) pentru detecția ARN virusului HIV/1 în regim real time	Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerinle Directivei Europene	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 cu detecție în regim de timp real.	Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real	plasmă	≤ 500 copii/ml	Reactivi pentru nu mai puțin 70 de teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator Rotor-Gene -6000, (eprubete 0,2 ml).
111	PCR test-sistemă completă pentru determinarea calitativă a ADN N. Meningitidis, H. Influenza, S. Pneumoniae, în regim real time	Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerinle Directivei Europene	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție in regim real time, Principiul de testare – extragerea ADN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție fluorescentă de hibridizare. Pentru diagnostic uman. Sensibilitate – ≤ 1000 copii/ml;	Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real	lichid cefalorahidian	≤ 1000 copii/ml pentru fiecare agent	Reactivi pentru nu mai puțin de 50 de teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator Rotor-Gene -6000, (eprubete 0,2 ml).
112	PCR test-sistemă completă pentru determinarea și diferențierea ADN Bordetella pertussis, Bordetella parapertussis și Bordetella bronchiseptica în regim real time	Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic in conformitatea cu cerinle Directivei Europene	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție in regim real time. Principiul de testare – extragerea ADN total, efectuarea reacției de amplificare cu detecție produsului amplificat. Pentru diagnostic uman.	Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere (ribo-prep), amplificare;	materiial clinic	Sensibilitate – ≤ 500 copii/ml;	Reactivi pentru 100 de teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator Rotor-Gene -6000, (eprubete 0,2 ml).
113	Trusă pentru detectarea ADN a	Certificat CE pentru utilizare in vitro	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție in regim real time.	Setul va include obligatoriu toate	produse de	10 copii/reacție	Reactivi pentru nu mai puțin de 50

	ingridientelor genetic-modificate (E 35S, P35S și NOS) în produse de origine vegetală.	diagnostic în conformitatea cu cerințele Directivei Europene	Principiul metodei - detectarea ADN-ului ingredientelor genetic-modificate de origine vegetală prin metoda PCR în timp real, Sensibilitatea - 10copii/reație.	componentele necesare pentru realizarea etapei de extragere, amplificare, inclusiv controalele pentru fiecare etapă.	origine vegetală		teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator Rotor-Gene -6000, (eprubete 0,2 ml).
114	Kit de reactivi pentru determinarea cantitativă a fracțiunii de masă (%) a ADN-ului transgenic al porumbului din ADN-ul total de porumb în alimente prin metoda de polimerizare în lanț.	Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic în conformitatea cu cerințele Directivei Europene	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul metodei - detectarea ADN-ului ingredientelor genetic-modificate de origine vegetală prin metoda PCR în timp real. Sensibilitatea - 10copii/reație.	Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea etapei de extragere, amplificare, inclusiv controalele pentru fiecare etapă.	produse de origine vegetală	10 copii/reație	Reactivi pentru nu mai puțin de 50de teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator Rotor-Gene -6000, (eprubete 0,2 ml).
115	Kit de reactivi pentru determinarea cantitativă a fracțiunii de masă (%) a ADN-ului transgenic al soei din ADN-ul total din alimentele din soe prin metoda reacției de polimerizare în lanț cu detecție fluorescență de hibridizare	Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic în conformitatea cu cerințele Directivei Europene	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul metodei - detectarea ADN-ului ingredientelor genetic-modificate de origine vegetală prin metoda PCR în timp real. Sensibilitatea - 10copii/reație.	Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea etapei de extragere, amplificare, inclusiv controalele pentru fiecare etapă.	produse de origine vegetală	10 copii/reație	Reactivi pentru nu mai puțin de 50 teste, inclusiv controlurile, compatibil cu amplificator Rotor-Gene -6000, (eprubete 0,2 ml).
116	ADN virusului hepatitei B (HBV) (PCR RT) cantitativ,	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	test-sistemă completă (extragere, RT, amplificare) compatibilă cu amplificator Bio Rad CFX96.	Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	plasma	conform datelor instrucției la kit	Reactivi pentru 48 investigații inclusiv controlurile

117	ARN virusului hepatitei C (HCV) (PCR RT), genotipare (detectarea tuturor genotipurilor)	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	test-sistemă completă (extragere, RT, amplificare) compatibilă cu amplificator Bio Rad CFX96.	Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	plasma	conform datelor instrucției la kit	Reactivi pentru 48investigatii inclusiv controlurile
118	ARN virusului hepatitei C (HCV) (PCR) RT, cantitativ,	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	test-sistemă completă (extragere, RT, amplificare) compatibilă cu amplificator Bio Rad CFX96.	Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare.	plasma	conform datelor instrucției la kit	Reactivi pentru 48 investigatii inclusiv controlurile
119	Pentru extragerea ADN/ARN din material clinic	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – reacție de polimerizare în lanț (PCR).	Soluții stabile gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de extracție a acizilor nucleici.	Ser, plasmă umană, lichid cefalorahidian, exsudate, lichid de pe culturi celulare, etc.	conform datelor instrucției la kit	Reactivi pentru 100 teste
120	Pentru revers transcriere	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Tip reacție – reacție de revers transcriere utilizată la realizarea reacției de polimerizare în lanț (PCR).	Soluții stabile gata de lucru, Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de extracție a acizilor nucleici.	Ser, plasmă umană, lichid cefalorahidian, exsud	conform datelor instrucției la kit. Condiții de păstrare -16 -20°C	Reactivi pentru 100 teste

					ate, lichid de pe culturi celulare, etc.		
121	ADN/ARN Vibrio cholerae (PCR) RT, calitativ	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Reacția de polimerază în lanț	Gata pentru utilizare	materi ial biolo gic	conform datelor instrucției la kit	Reactivi pentru 55 de teste , inclusiv controlurile
122	ADN/ARN F.tularensis (PCR) RT, calitativ	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Reacția de polimerază în lanț	Gata pentru utilizare	materi ial biolo gic	conform datelor instrucției la kit	Reactivi pentru 96 investigații, inclusiv controlurile
123	ADN/ARN West Nile (PCR) RT, calitativ	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Reacția de polimerază în lanț	Gata pentru utilizare	materi ial biolo gic	conform datelor instrucției la kit	Reactivi pentru 60 teste, inclusiv controlurile
124	ADN/ARN Shigella + EIEC / Salmonella / Campylobacter / Rotavirus / Norovirus / Astrovirus / Adenovirus (PCR) multiplex RT	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Reacția de polimerază în lanț	Gata pentru utilizare	materi ial biolo gic	conform datelor instrucției la kit	Reactivi pentru 96 investigații, inclusiv controlurile
125	ADN/ARN Shigella and EIEC / Salmonella /calitativ Campylobacter	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro	Reacția de polimerază în lanț	Gata pentru utilizare	materi ial biolo gic	conform datelor instrucției la kit	Reactivi pentru 96 investigații, inclusiv controlurile

	(PCR) multiplex RT	diagnostic					
126	ADN/ARN Campylobacter jejuni/coli/lari (PCR) RT, calitativ	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Reacția de polimerază în lanț	Gata pentru utilizare	mater ial biolo gic	conform datelor instructiei la kit	Reactivi pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile
127	ADN/ARN escherichioze (EPEC, ETEC, EIEC, EHEC and EAgEC) (PCR) multiplex RT	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Reacția de polimerază în lanț	Gata pentru utilizare	mater ial biolo gic	conform datelor instructiei la kit	Reactivi pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile
128	ADN/ARN Shigella spp. and EIEC FRT (PCR) RT, calitativ	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Reacția de polimerază în lanț	Gata pentru utilizare	mater ial biolo gic	conform datelor instructiei la kit	Reactivi pentru 96 investigatii, inclusiv controlurile
129	ADN/ARN encefalita acariana (PCR) RT, calitativ	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Reacția de polimerază în lanț	Gata pentru utilizare	mater ial biolo gic	conform datelor instructiei la kit	Reactivi pentru 120 teste, inclusiv controlurile
130	ADN/ARN Legionella (PCR) RT, calitativ	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Reacția de polimerază în lanț	Gata pentru utilizare	mater ial biolo gic	conform datelor instructiei la kit	Reactivi pentru 96 teste, inclusiv controlurile
131	ADN/ARN Leptospira spp. (PCR) RT, calitativ	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Reacția de polimerază în lanț	Gata pentru utilizare	mater ial biolo gic	conform datelor instructiei la kit	Reactivi pentru 60 teste, inclusiv controlurile
132	ADN/ARN	Confirmarea precum	Reacția de polimerază în lanț	Gata pentru utilizare	mater	conform	Reactivi pentru 55

	Brucella spp. (PCR) RT, calitativ	că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic			ial biologic	datelor instructiei la kit	teste, inclusiv controlurile
133	ADN/ARN Salmonella spp. (PCR) RT, calitativ	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Reacția de polimerază în lanț	Gata pentru utilizare	mater ial biologic	conform datelor instructiei la kit	Reactivi pentru 55 teste, inclusiv controlurile
134	AND/ARN Salmonella typhi-FL (PCR) RT, calitativ	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Reacția de polimerază în lanț	Gata pentru utilizare	mater ial biologic	conform datelor instructiei la kit	Reactivi pentru 50 teste, inclusiv controlurile
135	ADN/ARN Shigella spp. (PCR) RT, calitativ	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Reacția de polimerază în lanț	Gata pentru utilizare	mater ial biologic	conform datelor instructiei la kit	Reactivi pentru 50 teste, inclusiv controlurile
136	AND/ARN B.antracis (PCR) RT, calitativ	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Reacția de polimerază în lanț	Gata pentru utilizare	mater ial biologic	conform datelor instructiei la kit	Reactivi pentru 50 teste, inclusiv controlurile
137	AND/ARN Campylobacter spp. (PCR) RT, calitativ	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Reacția de polimerază în lanț	Gata pentru utilizare	mater ial biologic	conform datelor instructiei la kit	Reactivi pentru 50 teste, inclusiv controlurile
138	AND/ARN Clostridium difficile (PCR) RT, calitativ	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro	Reacția de polimerază în lanț	Gata pentru utilizare	mater ial biologic	conform datelor instructiei la kit	Reactivi pentru 50 teste, inclusiv controlurile

		diagnostic					
139	AND/ARN Coxiella burnetii (PCR) RT, calitativ	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Reacția de polimerază în lanț	Gata pentru utilizare	material biologic	conform datelor instructiei la kit	Reactivi pentru 60 teste, inclusiv controlurile
140	AND/ARN Crimeea Congo (PCR) RT, calitativ	Confirmarea precum că produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE pentru utilizare in vitro diagnostic	Reacția de polimerază în lanț	Gata pentru utilizare	material biologic	conform datelor instructiei la kit	Reactivi pentru 60 teste, inclusiv controlurile

Cerințe generale: Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător (denumirea, numărul lotului, seria, termenii 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 fie prezentate și în limba de stat.

Prioritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate și specificitate.

8. Termenul de livrare/prestare/executare solicitat și locul destinației finale:

120 de zile calendaristice după înregistrarea contractului la Agenția Achiziții Publice; mai – august a.2015, depozitul Centrului Național de Sănătate Publică

- Documentele/cerințele de calificare pentru operatorii economici includ următoarele:

Nr.	Denumirea documentului/cerinței	Cerințe suplimentare față de document	Obligati
-----	---------------------------------	---------------------------------------	----------

d/o			vitatea
1	Formularul ofertei F3.1	original	obligat oriu
2	Oferta(Specificații tehnice și preț F4.3)	original	obligat oriu
3	Lista bunurilor și graficul livrării F4.1	original	obligat oriu
4	Certificat de înregistrare a întreprinderii	copie – emis de Camera Înregistrării de Stat (Ministerul Dezvoltării Informaționale), confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	obligat oriu
5	Lista fondatorilor operatorilor economici	(numele, prenumele, codul personal);	obligat oriu
6	Formularul informativ despre ofertant F3.3	original	obligat oriu
7	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – copie confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	obligat oriu
8	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	Original sau copie confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului	obligat oriu
9	Ultimul raport financiar	copie – confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;	obligat oriu
10	Declarația privind conduita etică și neimplicarea în practici frauduloase și de corupere (F3.4)	original	obligat oriu

11	Garanția pentru ofertă	original conform F3.2 sau transfer de bani pe contul instituției;	obligatoriu
12	Licența de activitate –	copie confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului (se prezintă în cazul când genul de activitate se licențiază);	obligatoriu
13	Certificatul CE,	precum ca produsul este conform Directivei Europene nr. 98/79/EC on In Vitro Diagnostic Medical Devices pentru utilizare in vitro diagnostic – copie confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	obligatoriu

Documente facultative, prezentate obligatoriu numai la solicitarea lor ulterioară:

Nr. d/o	Denumirea documentului/cerinței	Cerințe suplimentare față de document	Obligativitatea
1	Copia standardelor de referință pentru mărfurile și serviciile propuse.	confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;	facultativ
2	Instrucțiunea de utilizare a truselor în limba de stat	<u>se va prezenta</u> la momentul livrării bunurilor, de către operatorul economic desemnat câștigător;	facultativ
3	Certificatul analitic de la producător	<u>se va prezenta</u> la momentul livrării	facultativ

		bunurilor, de către operatorul economic desemnat câștigător;	
--	--	--------------------------------------------------------------	--

- Operatorii economici interesați pot obține informație suplimentară de la autoritatea contractantă și familiariza cu cerințele documentelor de licitație la adresa indicată mai jos:

Denumirea autorității contractante: Centrul Național de Sănătate Publică

Adresa: Municipiul Chișinău, srt. Gh.Asachi, 67A, blocul central , bir. 408

Tel:[022-574-574](tel:022-574-574); 022-574-613

Fax:022-574-574

E-mail:cnspl.md ; rubrica achizitii

Numele și funcția persoanei responsabile: Ala Halacu– șef laborator de referință în microbiologie ; Galina Lazur- șef serviciu achiziții.

- Setul de documente poate fi procurat la aceeași adresă, după depunerea cererii de participare (cu indicarea clară a denumirii, adresei, numărului telefonului de contact și numelui persoanei împuternicite de către Participant) și confirmarea achitării nerambursabile a sumei de 200 lei pentru fiecare set.
- Plata se efectuează în numerar sau prin transfer în adresa Centrului Național de Sănătate Publică, cu nota “Pentru setul documentelor de licitație”, conform următoarelor detalii:

(a) beneficiarul plății - **Centrul Național de Sănătate Publică**

(b) datele bancare

(c) codul fiscal - **1007601001123**

(d) contul bancar - **3359502**

(e) contul trezorerial - **440115101121901**

(f) codul bancar -**TREZMD 2X**;

(g) banca beneficiara - **Ministerul Finantelor - Trezoreria de Stat**

Lipsa cererii de participare și neachitarea taxei pentru documentele de licitație lipsesc operatorul economic de dreptul de a depune oferta în cadrul procedurii respective de achiziție.

Întocmirea ofertelor: Oferta și documentele de calificare solicitate întocmite clar, fără corectări, cu număr și dată de ieșiere, cu semnătura persoanei responsabile, puse în plic, sigilat și stampilat, urmează a fi prezentate:

- pînă la: **10:00**
- pe: **06.03.2015**
- pe adresa: Municipiul Chișinău, srt. Gh.Asachi, 67A, blocul central , etajul 1 , bir. 103-cancelaria.

Ofertele întîrziate vor fi respinse.

Termenul de valabilitate a ofertelor: 60 zile

Ofertele vor fi deschise în prezența fizică a membrilor grupului de lucru al Centrului Național de Sănătate Publică și a reprezentanților Participanților la licitație,

la: **06.03.2015, ora 10:00**,

pe adresa : Municipiul Chișinău, srt. Gh.Asachi, 67A, blocul central , etajul 1 , sala 2.

Garanția pentru ofertă:

Toate ofertele trebuie să fie însoțite de garanție pentru ofertă în valoare de **1%** din valoarea ofertei fără TVA” în formă de:

- **Garanție bancară pentru ofertă (original-** emisă de o bancă comercială) conform F 3.2 din secțiunea a 3-a – Formulare pentru depunerea ofertei sau
- **Transfer bancar.**

Plata prin transfer se va efectua în adresa Centrului Național de Sănătate Publică, cu nota “Garanția pentru ofertă la licitația publică **nr.165/15 din 06.03.2015**”, conform următoarelor detalii:

(a) beneficiarul plății - *Centrul Național de Sănătate Publică*

(b) datele bancare

(c) codul fiscal - *1007601001123*

(d) contul bancar - *3359502*

(e) contul trezorerial - *461300000121901*

(f) codul bancar - *TREZMD 2X*;

(g) banca beneficiara - *Ministerul Finantelor - Trezoreria de Stat*

Contractul nu intră sub incidența Acordului OMC.

Valoarea estimată a achiziției, fără TVA, lei: 266 656.00

Conducătorul grupului de lucru:

Prim-Vicedirector

Ion BAHNAREL