

Achizitia de kituri de diagnostic cofinantate si necofinantate

I.D.: 59298586

Data publicarii	28.07.21	Coduri CPV	33141625-7
-----------------	----------	------------	------------

Pretul estimativ: 15.000,00 RON - 15.000,00 RON
5.000,00 RON - 5.000,00 RON
10.000,00 RON - 10.000,00 RON
900,00 RON - 900,00 RON
1.000,00 RON - 1.000,00 RON
15.000,00 RON - 15.000,00 RON
15.000,00 RON - 15.000,00 RON
15.000,00 RON - 15.000,00 RON
144.000,00 RON - 144.000,00 RON
4.800,00 RON - 4.800,00 RON
9.000,00 RON - 9.000,00 RON
8.700,00 RON - 8.700,00 RON
9.000,00 RON - 9.000,00 RON
23.500,00 RON - 23.500,00 RON
15.375,00 RON - 15.375,00 RON
15.750,00 RON - 15.750,00 RON
2.100,00 RON - 2.100,00 RON
66.000,00 RON - 66.000,00 RON
13.650,00 RON - 13.650,00 RON
2.850,00 RON - 2.850,00 RON
500,00 RON - 500,00 RON
3.500,00 RON - 3.500,00 RON

Descriere: 4. ANTIGEN H7N7 - INFLUENTA AVIARA, ANTIGEN H7N7 - INFLUENTA AVIARA - 3 x Flacon / 1ml Pe fiecare flacon va fi mentionat : nr. LOT/ SERIE, data prepararii, data expirarii , titru Reagentii utilizati pt. diagnosticul influentei aviare prin RIHA pentru H5 si H7 sa fie inregistrati in Romania Reagentii ce urmeaza sa fie achizitionati, sa fie insotiti de certificat de calitate , declaratie de conformitate, buletin de analiza eliberat de I.C.P.B.M.V. Bucuresti cu Raport de verificare a valorii de diagnostic eliberat L.N.R. pentru Influenta Aviara si Boala de Newcastle. 5. SER POZITIV H7N7-INFLUENTA AVIARA, SER POZITIV H7N7-INFLUENTA AVIARA - 1 x Flacon / 1ml Pe fiecare flacon va fi mentionat : nr. LOT/ SERIE, data prepararii, data expirarii , titru Reagentii utilizati pt. diagnosticul influentei aviare prin RIHA pentru H5 si H7 sa fie inregistrati in Romania Reagentii ce urmeaza sa fie achizitionati, sa fie insotiti de certificat de calitate , declaratie de conformitate, buletin de analiza eliberat de I.C.P.B.M.V. Bucuresti cu Raport de verificare a valorii de diagnostic eliberat L.N.R. pentru Influenta Aviara si Boala de Newcastle. 3. SER POZITIV H5N3-INFLUENTA AVIARA, SER POZITIV H5N3-INFLUENTA AVIARA - 2 x Flacon / 1ml Pe fiecare flacon va fi mentionat : nr. LOT/ SERIE, data prepararii, data expirarii , titru Reagentii utilizati pt. diagnosticul influentei aviare prin RIHA pentru H5 si H7 sa fie inregistrati in Romania Reagentii ce urmeaza sa fie achizitionati, sa fie insotiti de certificat de calitate , declaratie de conformitate, buletin de analiza eliberat de I.C.P.B.M.V. Bucuresti cu Raport de verificare a valorii de diagnostic eliberat L.N.R. pentru Influenta Aviara si Boala de Newcastle. 21. kit pentu determinare nitriti din apa, kit pentu determinare nitriti din apa - 2 X cutie / 25 teste, metoda spectroquant: COD 1.14547.0001. 22. kit pentu determinare nitrati din apa, kit pentu determinare nitrati din apa - 2 X cutie / 25 teste, metoda spectroquant: COD 1.14764.0001. 19. SCC- CASSETTE + Reagent C, SCC-CASSETTE 10 x cutie *100 buc + Reagent C 1x fl* 500 ml. 2. ANTIGEN H5N3 -INFLUENTA AVIARA, ANTIGEN H5N3 -INFLUENTA AVIARA - 3 x Flacon / 1ml Pe fiecare flacon va fi mentionat : nr. LOT/ SERIE, data prepararii, data expirarii , titru Reagentii utilizati pt. diagnosticul influentei aviare prin RIHA pentru H5 si H7 sa fie inregistrati in Romania Reagentii ce urmeaza sa fie achizitionati, sa fie insotiti de certificat de calitate , declaratie de conformitate, buletin de analiza eliberat de I.C.P.B.M.V. Bucuresti cu Raport de verificare a

valorii de diagnostic eliberat L.N.R. pentru Influenta Aviara si Boala de Newcastle. 6. SER NEGATIV -INFLUENTA AVIARA, SER NEGATIV -INFLUENTA AVIARA - 3 x Flacon / 1ml Pe fiecare flacon va fi mentionat : nr. LOT/ SERIE, data prepararii, data expirarii , titru Reagentii utilizati pt. diagnosticul influentei aviare prin RIHA pentru H5 si H7 sa fie inregistrati in Romania Reagentii ce urmeaza sa fie achizitionati, sa fie insotiti de certificat de calitate , declaratie de conformitate, buletin de analiza eliberat de I.C.P.B.M.V. Bucuresti cu Raport de verificare a valorii de diagnostic eliberat L.N.R. pentru Influenta Aviara si Boala de Newcastle. 9. Kit extractie ARN / ADN, 50 reactii/kit, cu tuburi preumplute cu bile ceramice, Kit extractie ARN / ADN, 50 reactii/kit, cu tuburi preumplute cu bile ceramice - 6000 reactii Kitul să fie optimizat atat pentru extracția ARN-ului cat și a ADN-ului de puritate și cantitate mare dintr-o gama larga de probe biologice: sange recoltat pe EDTA , omogenizat de tesuturi, lichide biologice, etc. Validat in diagnosticul veterinar. Toate componentele kitului sa fie libere de DNaze si RNaze, bazat pe liza celulelor cu un tampon de liza cu detergenti puternici si saruri chaotropice care inactiveaza imediat DNazele si RNazele asigurand izolarea intacta a ADN/ARN-ului; sa foloseasca tehnologia de extractie pe baza de membrana silica (tehnologia microspin) care permit eliminarea completa a inhibitorilor, precum cationi bivalenti, proteine, etc. Kitul sa nu foloseasca fenol, astfel ca manipularea lui sa fie sigura. Capacitatea mare de legare a fragmentelor ≥ 200 pb: pana la 100 μ g ARNsau ARN /proba datorita tamponului salin suprasaturat. Volumul elutiei finale recomandat intre 30-60 μ l. Sa contina toate componentele necesare extractiei: tampon de lizare, tampoane de spalare, tuburi de elutie (1,5ml, 50buc) si de colectare (2ml, 150buc), colonite cu membrana silica preincarcate in tuburi colectoare de 2 ml sigilate individual (50buc). In timpul procesului de extractie sa nu fie necesara o reactie termica (incubare). Termen de valabilitate de cel putin 12 de luni, de la data livrarii, la temperatura camerei. Consultanta pentru implementarea tehnicii. Produsul sa fie insotit de certificat de calitate si conformitate. In cazul in care Kitul achizitionat nu este validat intern firma furnizoare va asigura aproximativ 300 reactii pentru validare.. 8. Conjugat fluorescent antirabic, Conjugat fluorescent antirabic 48 ml Reagentul de diagnostic sa fie inregistrat in Romania • Sensibilitate relativa 100%; • Specificitate relativa 100%; • Certificat de calitate ISO al producatorului aflat in valabilitate; • Certificat de calitate; • Declaratie de conformitate; • Buletin de Analiza de la ICBMV și Raport de verificare de la LNR RABIE, a lotului ce urmeaza a fi achizitionat. • Valabilitate minim 1 an din momentul achizitiei. 1. KIT ELISA - PESTA PORCINA CLASICA, KIT ELISA - PESTA PORCINA CLASICA - 3 x KIT (5 placi/kit), 1. Setul de diagnostic (kitul ELISA) să fie înregistrat în România, kit ELISA de competitie / blocare pentru detectia anticorpilor anti-virus pesta porcina clasica in probe de ser sanguin si plasma la porci domestici si mistreti , Instructiuni de utilizare a kitului actualizat Reactivii din setul de diagnostic sa fie gata de utilizare si in cantitati mai mari decat necesarul de pipetare , Stripuri detasabile; Valoarea de diagnostic sa fie: Specificitate relativă 100%, Sensibilitate relativă 100% si Repetabilitate 100%, Pentru kitul Elisa achizitionat, $\frac{3}{4}$ din termenul de valabilitate sa se afle la dispozitia beneficiarului (DSVSA - LSVSA Maramures) din momentul intrarii in laborator. Kiturile se vor comanda in functie de necesarul derularii campaniilor planificate de ANSVSA pentru supravegherea Pestei Porcine Clasice . Producătorul să instaleze software specific gratuit; Certificat de calitate ISO al producatorului aflat in valabilitate , Certificat de calitate; Declaratie de conformitate, Buletin de Analiza eliberat de I.C.P.B.M.V.Bucuresti , cu Raport de verificare a valorii de diagnostic eliberat de L.N.R. pentru Pesta Porcina Clasica, a loturilor ce urmeaza sa fie achizitionate. 18. KIT ELISA pt. BLUETONGUE, KIT ELISA pt. BLUETONGUE- 6 x KIT (5 placi) Trusa ELISA să fie înregistrată în România Kit ELISA competitie / blocare; Reactivii din trusa sa fie gata de utilizare; Dilutia serurilor de cercetat sa se faca direct in placa captusita; Stripuri detasabile; Specificitate relativă 100%; Sensibilitate relativă 100%; Certificat de calitate ISO al producatorului aflat în valabilitate; Certificat de calitate; Declaratie de conformitate; Buletin de Analiza de la ICBMVși Raport de verificare de la LNR Bluetongue, a lotului ce urmeaza a fi achizitionat. Trusa ELISA să fie insotita de o fisa de toxicitate Producătorul să instaleze software specific gratuit; Valabilitate minim 1 an din momentul achizitiei;. 16. KIT ELISA pt. LEUCOZA ENZOOTICA BOVINA, KIT ELISA pt. LEUCOZA ENZOOTICA BOVINA- 6 x KIT (10 placi) Trusa ELISA sa fie inregistrata in Romania Reactivii din trusa să fie gata de utilizare; Dilutia serurilor de cercetat sa se faca direct in placa captusita; Stripuri detasabile; Specificitate relativă 100%; Sensibilitate relativă 100% Certificat de calitate ISO al producatorului aflat în valabilitate; Certificat de calitate; Declaratie de conformitate Buletin de Analiza de la ICBMVși Raport de verificare de la LNR LEB a lotului ce urmeaza a fi achizitionat. Trusa ELISA să fie insotita de o fisa de toxicitate Producătorul să instaleze software specific gratuit; Valabilitate minim 1 an din momentul achizitiei;. 7. KIT ELISA INDIRECT - PESTA PORCINA AFRICANA, KIT ELISA INDIRECT - PESTA PORCINA AFRICANA 5 kituri x (5 placi/kit) KIT ELISA INDIRECTA - PESTA PORCINA AFRICANA 1. Setul de diagnostic (kitul ELISA) să fie înregistrat în România 2. Kit ELISA INDIRECTA pentru detectia anticorpilor anti-virus pesta porcina africana in probe de ser sanguin si plasma la porci domestici si mistreti 3. Instructiuni de utilizare a

kitului actualizat 4. Reactivii din setul de diagnostic sa fie gata de utilizare si in cantitati mai mari decat necesarul de pipetare 5. Stripuri detasabile; 6. Valoarea de diagnostic sa fie: Specificitate relativă 100%, Sensibilitate relativă 100% si Repetabilitate 100% 7. Pentru kitul Elisa achizitionat, $\frac{3}{4}$ din termenul de valabilitate sa se afle la dispozitia beneficiarului (DSVSA - LSVSA Maramures) din momentul intrarii in laborator. 8. Kiturile se vor comanda in functie de necesarul derularii campaniilor planificate de ANSVSA pentru supravegherea Pestei Porcine Africane 9. Producătorul să instaleze software specific gratuit; 10. Certificat de calitate ISO al producatorului aflat in valabilitate 11. Certificat de calitate; Declaratie de conformitate 12. Buletin de Analiza eliberat de I.C.P.B.M.V.Bucuresti cu Raport de verificare a valorii de diagnostic eliberat de L.N.R.pentru Pesta Porcina Africana, a loturilor ce urmeaza sa fie achizitionate. 10. Kit amplificare pesta porcina africana, kit pentru detectia si cuantificarea ADN prin tehnica Real Time PCR pornind de la ADN viral genomic, Kit amplificare pesta porcina africana, kit pentru detectia si cuantificarea ADN prin tehnica Real Time PCR pornind de la ADN viral genomic - 7500 reactii Kitul sa fie compatibil 100% cu aparatul Quant Studio 5 Real Time PCR, optimizat pentru real-time PCR in conditii "fast" (30min) si cu orice sonda TaqMan . Amplificare de acuratete pronind de la un nr. mic de ADN, sensibilitate si specificitate crescuta pentru o amplificare de calitate si o detectie Ct rapida; HiROX. Un singur mix care sa contina toate componentele necesare reactiei PCR inclusiv polimeraza ADN hot start cuplata cu un anticorp (inactiva la temperatura camerei, posedea activitate exonucleazica 5-3), 6mM MgCl₂, 0,4mM dNTP-uri ultra pure, stabilizatori si potentatori. Conditii de stocare optime: min 24 luni la -20°C. Consultanta pentru implementarea tehnicii. Produsul sa fie insotit de certificat de calitate si conformitate. In cazul in care Kitul achizitionat nu este validat intern firma furnizoare va asigura aproximativ 300 reactii pentru validare.. 12. Kit amplificare pesta porcina clasica, kit pentru detectia si cuantificarea ARN prin tehnica Real Time RT-PCR pornind de la ARN viral genomic, Kit amplificare pesta porcina clasica, kit pentru detectia si cuantificarea ARN prin tehnica Real Time RT-PCR pornind de la ARN viral genomic - 4 x 500 de reactii Kitul sa fie compatibil 100% cu aparatul Quant Studio 5 Real Time PCR si cu orice sonda TaqMan. Amplificare de acuratete pronind de la un număr mic de ARN, sensibilitate si specificitate crescuta pentru o amplificare de calitate si o detectie Ct rapida; HiROX. Un singur mix care sa contina toate componentele necesare (dNTP) in cantitati echimolare impreuna cu polimeraza hot start cuplata cu un anticorp cu activitate exonucleazica 5-3, in tuburi separate Reverse transcriptaza, RNase inhibitorul si apa DEPC, pentru o preparare rapida. ADN-ul complementar sa poata fi sintetizat de la cantitati mici de 1pg-1µg ARN/20µl reactie. Conditii de stocare optime: min 24 luni la -20°C. Consultanta pentru implementarea tehnicii. Produsul sa fie insotit de certificat de calitate si conformitate.. 13. Primeri si sonde pentru detectia genomului virusului PPC prin Real Time RT-PCR, Primeri si sonde pentru detectia genomului virusului PPC prin Real Time RT-PCR - 2 kituri x 2500 de reactii Set: Sonda HOFF - pesta porcina clasica, secventa: 5'-FAM TGG CGA GCT CCC TGG GTG GTC TAA GT BHQ1- 3'; minim 5nmoli in urma purificarii HPLC; Primeri HOFF 1 - secventa: 5'-ATG CCC ATA GTA GGA CTA GCA -3', minim 20nmol in urma purificarii OPC; HOFF 2 - secventa: 5'-CTA CTG ACG ACT GTC CTG TAC -3' minim 20nmol in urma purificarii OPC, liberi de impuritati chimice, liofilizati, certificat de calitate si conformitate, termen de valabilitate de 24 de luni de la data achizitiei. Primerii si sonda vor fi de la acelasi producator, insotiti certificat de calitate,conformitate, de fisa tehnica si instructiuni de diluare.. 14. kit pt diagnostic EST pentru detectia Prpres prin metoda ELISA, kit pt diagnostic EST pentru detectia Prpres prin metoda ELISA - 12 kituri KIT PT DIAGNOSTIC EST PENTRU DETECTIA PRPRES PRIN METODA ELISA Kitul sa utilizeze polimeri chimici pentru detectia selectiva PrPscsi a anticorpilor monoclonali împotriva regiunilor conservate ale PrP moleculare,din creierul de la bovine, tesutul splenic si limfonoduri de la ovine, caprine si cervidee Kitul sa conțină toti reagentii,materiale si accesorii necesare protocolului de lucru Kitul sa conțină placi de captura cu stripsuri detaşabile individual Sa permită detectarea scrapiei atipice Protocolul de lucru sa se desfasoare intr-un timp scurt Volumul reagentilor din kit sa poata fi suplimentat in situatia in care va fi nevoie Aparatura necesara tehnicii de lucru sa fie compatibila cu aparatura existenta in laborator Condiții obligatorii: * Kitul sa respecte precizările tehnice din Manualul de Standarde OIE, ed. 2010 Kitul sa fie înregistrat in Romania, omologat Kitul sa fie insotit de Buletin de Analiza Kitul sa aiba valabilitatea de minim un an de la data primirii in laborator Producătorul sa furnizeze software specific gratuit. 20. Antigen brucelic Roz-Bengal + Martor pozitiv + Martor negativ, Antigen brucelic Roz-Bengal - 70.000 doze , Martor pozitiv - 8x fl/1ml + Martor negativ- 8x fl/1ml 1 flacon ANTIGEN colorat cu Roz Bengal prevăzut cu dispozitiv calibrat de distribuire ataşat flaconului : 1 doza antigen = 30 µl antigen(0,030 ml) - setul sa fie inregistraat in Romania - Buletin de analiza ICBMV al lotului care urmeaza a fi achizitionat -în declarația de conformitate să se facă referire la calibrarea trusei conform legislatiei comunitare, al lotului care se contracteaza: 1- ANTIGENUL TREBUIE SĂ FIE STANDARDIZAT conform normelor UE – CEE 64/432 și Ord.61/13.03.2006 al ANSVSA, - al lotului care se contracteaza; 2- Buletin de

analiză de la un laborator național de referință european pentru BRUCELOZE care să ateste standardizarea antigenului/ lot care se contractează (tradus în limba română); antigenul să fie reprezentat de o suspensie bacteriană B. Abortus- S' 99-Weybridge inactivată prin căldură și fenol 0,5%, diluată în tampon acid și colorată cu roz bengal; trebuie să dea o reacție pozitivă la o diluție a serului de 1/47,5 și o reacție negativă la o diluție de 1/55 conform principiilor definite prin directiva C.E.E. 64/432; serul pozitiv brucelic să fie provenit de la iepuri inoculați cu B.abortus tulpina S' 99-Weybridge, etalonat la un conținut de 1000UAI/ml; serul negativ brucelic să fie provenit de la bovine lipsite de anticorpi anti-Brucella) certificat de calitate ISO al producătorului aflat în valabilitate; setul să aibă valabilitate minim 1 an de zile din momentul achiziționării; Martor pozitiv Martorii de reacție (MP, MN) să fie achiziționați de la firma de la care se face achiziția antigenului; serul pozitiv brucelic să fie provenit de la iepuri inoculați cu B.abortus tulpina S' 99-Weybridge, etalonat la serul standard internațional de 1000UAI/ml; titrul să fie menționat pe eticheta flaconului și/sau să corespundă cu cele precizate în Buletinul de analiză de verificare a calității produsului; serul negativ brucelic să fie provenit de la bovine lipsite de anticorpi anti-Brucella); Martor negativ Martorii de reacție (MP, MN) să fie achiziționați de la firma de la care se face achiziția antigenului; serul pozitiv brucelic să fie provenit de la iepuri inoculați cu B.abortus tulpina S' 99-Weybridge, etalonat la serul standard internațional de 1000UAI/ml; titrul să fie menționat pe eticheta flaconului și/sau să corespundă cu cele precizate în Buletinul de analiză de verificare a calității produsului; serul negativ brucelic să fie provenit de la bovine lipsite de anticorpi anti-Brucella);. 11. Primeri și sonda pentru detectia genomului virusului PPA prin Real Time PCR, Primeri și sonda pentru detectia genomului virusului PPA prin Real Time PCR - 3 kituri x 2500 de reacții Set: Sonda King - pesta porcina africană, secvența: 5'-6FAM-CCA CGG GAG GAA TAC CAA CCC AGT G- TAMRA 3' (modificat FAM-BHQ1); minim 5nmoli în urma purificării HPLC; Primeri King F - secvența: 5'-CTG CTC ATG GTA TCA ATC TTA TCG A -3', minim 20nmol în urma purificării OPC; King R - secvența: 5'-GAT ACC ACA AGA TCR GCC GT -3' minim 20nmol în urma purificării OPC, liberi de impurități chimice, liofilizați, certificat de calitate și conformitate, termen de valabilitate de 24 de luni de la data achiziției. Primerii și sonda vor fi de la același producător, însoțiți de fișa tehnică și instrucțiuni de diluare. În cazul în care Kitul achiziționat nu este validat intern firma furnizoare va asigura aproximativ 300 reacții pentru validare.. 15. SET DIAGNOSTIC ÎN BOALA DE NEWCASTLE PRIN RIHA, SET DIAGNOSTIC ÎN BOALA DE NEWCASTLE PRIN RIHA- 500 TESTE / SET (100 sau 200 teste/set) 1. Antigen NDV liofilizat, cu titrul hemaglutinant înscris pe flacon 2. Ser martor pozitiv NDV liofilizat, cu titru inhibohemaglutinant înscris pe flacon 3. Ser martor negativ liofilizat 4. Diluant pentru rehidratarea antigenului și serurilor martor 5. Instrucțiuni de utilizare a setului de diagnostic actualizat 6. Setul de diagnostic să fie înregistrat în România, pe fiecare flacon să fie menționat nr. lot / serie, termen de valabilitate. 7. Pentru reagenții achiziționați, $\frac{3}{4}$ din termenul de valabilitate să se afle la dispoziția beneficiarului (DSVSA - LSVSA Maramureș) din momentul intrării în laborator 8. Setul de diagnostic se va comanda în funcție de necesarul derulării campaniilor planificate de ANSVSA pentru supravegherea B. de Newcastle prin examene serologice (RIHA) și în funcție de Programul de Autocontrol (cu plată) 9. Setul de diagnostic să fie de 100 teste/ flacon sau 200 teste/flacon 10. Valoarea de diagnostic să fie: Specificitate relativă 100%, Sensibilitate relativă 100% și Repetabilitate de 100% 11. Certificat de calitate ISO al producătorului aflat în valabilitate 12. Certificat de calitate; Declarație de conformitate 13.. Buletin de Analiză eliberat de I.C.P.B.M.V. București cu Raport de verificare a valorii de diagnostic eliberat de L.N.R. pentru Influența aviară și Boala de Newcastle, a loturilor ce urmează să fie achiziționate. 17. Set pentru diagnostic Anemie infectioasă ecvină prin imunodifuzie în gel de agar, Set pentru diagnostic Anemie infectioasă ecvină prin imunodifuzie în gel de agar- 6000 doze Setul de diagnostic să fie înregistrat în România; Set de diagnostic cu 3 martori pozitivi; Sensibilitate relativă 100%; Specificitate relativă 100%; Dozajul să fie precizat pe eticheta și să corespundă cu cel din Buletinul de Analiză a lotului achiziționat; Certificat de calitate ISO al producătorului aflat în valabilitate; Certificat de calitate; Declarație de conformitate; Buletin de analiză de la ICBMV și Raport de verificare de la LNR AIE, a lotului ce urmează să fie achiziționat. Valabilitate minim 1 an din momentul achiziției;.
