

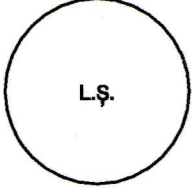
**ORDIN DE PLATĂ**

Nr. **735**

DATA EMITERII

15 aprilie 2026

TIP.DOC.1

<b>PLĂTIȚI</b>	1200.00	<b>LEI</b>	Una mie doua sute lei 00 bani	
<hr/>				
<b>PLĂTIȚOR</b>	PRECITEST-COM SRL	<b>CODUL IBAN</b>	MD09FT222400100002358498	
		<b>CODUL FISCAL</b>	1003600024349	
<hr/>				
<b>PRESTATORUL PLĂTIȚOR</b>	'FINCOMBANK'S.A. SUC.NR.1 CHISINAU			
<hr/>				
<b>BENEFICIAR</b>	IMSP Spitalul Clinic de Recuperare si Ingrijiri Cronice	<b>CODUL IBAN</b>	MD05ML000000002251512149	
		<b>CODUL FISCAL</b>	1003600150716	
<hr/>				
<b>PRESTATORUL BENEFICIAR</b>	BC'MOLDINDCONBANK'S.A.			
<hr/>				
<b>Garantia pentru oferta la procedura de achizitie publica</b>			<b>TIPUL TRANSFERULUI</b> NORMAL/URGENT  <input type="checkbox"/> N <input checked="" type="checkbox"/> L\$.	
<hr/>				
<hr/>				
<hr/>				
<hr/>				
<b>CODUL TRANZACȚIEI</b>	<b>DATA PRIMIRII</b>	<b>DATA EXECUTĂRII</b>	<b>SEMNĂTURILE EMITENTULUI</b>  L\$.	
001	15 aprilie 2026 00:00:00	16.04.2026 07:38:02		
<hr/>			Copia documentului electronic 'FinComBank'S.A. IDNO 1002600005347 16.04.2026 07:38:02 internet-banking	
<hr/>				
<hr/>				
<b>MOTIVUL REFUZULUI</b>				

## Anexa nr.24

Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Producator	Tara de origine	Specificatii solicitate	Specificatii propuse	Termenul de	Clasificație bugetară (IBAN)
33696500-0	Ionograma (K,Na, Ca ionic)	Teste	3300	EXIAS	AUSTRIA	Compatibilcu analizorul E1	Compatibilcu analizorul E1		

## LOT 1 Exias E1

Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fara TVA	Suma cu TVA	Termenul de	Clasificație bugetară (IBAN)
33696500-0	Ionograma (K,Na,Cl,Ca ionic)	Test	3300	33.00	35.64	108900.00	117612.00		
	TOTAL					108900.00	117612.00		

Către Grupul de lucru

IMSP SCRIC

Stimați domni,

Ca urmare a anunțului/invitației de participare/de preselecție apărut în Buletinul achizițiilor publice cu numărul 21590343 , noi SRL „PreciTest Com , am luat cunoștință de condițiile și de cerințele expuse în documentația de atribuire și exprimăm prin prezenta interesul de a participa, în calitate de ofertant/candidat, neavând obiecții la documentația de atribuire.

Data completării 15.04.2026

Cu stimă, SRL „PreciTest Com”

Alexandru Chirita

Administrator

SRL PreciTest Com

**DECLARAȚIE**  
**privind valabilitatea ofertei**

Către Grupul de lucru

**Stimați domni,**

Ne angajăm să menținem oferta valabilă, **privind achiziționarea reactivilor de laborator prin procedura de achiziție**

21590343

pentru o durată de 160 zile, (una suta sase zeci), de zile din momentul termenului de limita a depunerii ofertelor și ea va rămâne obligatorie pentru noi și poate fi acceptată oricând înainte de expirarea perioadei de valabilitate.

Data completării 15.04.26

Cu stimă,

Ofertant/candidat

SRL.



**AGENȚIA SERVICII PUBLICE**  
Departamentul înregistrare și licențiere a unităților de drept

**EXTRAS**  
din Registrul de stat al persoanelor juridice

Nr. 612675 data 22.08.2025

Denumirea completă: **SOCIETATEA CU RĂSPUNDERE LIMITATĂ "PRECITEST-COM"**

Denumirea prescurtată: **"PRECITEST-COM" S.R.L.**

Forma juridică de organizare: **Societate cu răspundere limitată**

Numărul de identificare de stat și codul fiscal (IDNO): **1003600024349**

Data înregistrării de stat: **24.11.1998**

Sediul: **MD-2028, str. Lech Kaczynski, 6/2, ap.(of.) 36, mun. Chișinău, Republica Moldova**

Obiectul principal de activitate:

- 1. Fabricarea utilajului medical și chirurgical și a dispozitivelor ortopedice**
- 2. Comerțul cu ridicata al cerealelor, semințelor și furajelor pentru animale**
- 3. Comerțul cu ridicata al produselor farmaceutice**
- 4. Activități de secretariat și traducere**
- 5. Alte activități de asistență medicală**

Capitalul social: **6480 lei**

Administrator: **CHIRIȚA ALEXANDRU, IDNP 0952206890661**

Asociat:

**CHIRIȚA ALEXANDRU, IDNP 0952206890661, cota 6480 lei, ce constituie 100%**

Beneficiar efectiv:

**CHIRIȚA ALEXANDRU, IDNP 0952206890661**

Prezentul extras este eliberat în temeiul art.34 al Legii nr.220-XVI din 19 octombrie 2003 privind înregistrarea de stat a persoanelor juridice și a întreprinzătorilor individuali și confirmarea datelor din Registrul de stat la data de: **22.08.2025.**

**Registrator în domeniul  
înregistrării de stat**



**Podrea Lia**



EB 0507381



Benannt durch/Designated by  
Zentralstelle der Länder  
für Gesundheitsschutz  
bei Arzneimitteln und  
Medizinprodukten  
www.zlg.de  
BS-IVDR-099



Product Service

## EU Quality Management System Certificate (IVDR)

Pursuant to Regulation (EU) 2017/746 on in Vitro Diagnostic Medical Devices,  
Annex IX Chapters I and III (Class D Devices, Class C and B Devices for self-/near-patient testing,  
Class C Devices Companion Diagnostics)

**No. V10 001541 0003 Rev. 00**

**Manufacturer:** **EXIAS Medical GmbH**  
Kratkystraße 2  
8020 Graz  
AUSTRIA

SRN Manufacturer - AT-MF-000024050

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH certifies that the manufacturer has established, documented and implemented a quality management system as described in Article 10 (8) of the Regulation (EU) 2017/746 on in Vitro Diagnostic Medical Devices. Details on devices covered by the quality management system are described on the following page(s). The Report referenced below summarizes the result of the assessment and includes reference to relevant CS, harmonized standards, audit and test reports. The conformity assessment has been carried out according to Annex IX Chapter I and III of this regulation with a positive result. The certified quality management system is subject to periodical surveillance by TÜV SÜD Product Service GmbH. In order to place the devices on the market with CE-marking, an EU Technical Documentation Assessment Certificate pursuant to the applicable Section(s) of Annex IX Chapter II is necessary in addition to this EU Quality Management System Certificate.

For details and certificate validity see: [www.tuvsud.com/ps-cert?q=cert:V10\\_001541\\_0003\\_Rev\\_00](http://www.tuvsud.com/ps-cert?q=cert:V10_001541_0003_Rev_00)

**Report No.:** 713276666  
**Valid from:** 2024-02-08  
**Valid until:** 2029-02-07

**Issue date:** 2024-02-08

Marta Carnielli  
Head of Certification IVD

ZERTIFIKAT ◆ CERTIFICATE ◆ 認 證 證 書 ◆ CERTIFICADO ◆ CERTIFICADO ◆ CERTIFICADO



Benannt durch/Designated by  
 Zentralstelle der Länder  
 für Gesundheitsschutz  
 bei Arzneimitteln und  
 Medizinprodukten  
 www.zlg.de  
 BS-IVDR-099



Product Service

## EU Quality Management System Certificate (IVDR)

Pursuant to Regulation (EU) 2017/746 on in Vitro Diagnostic Medical Devices,  
 Annex IX Chapters I and III (Class D Devices, Class C and B Devices for self-/near-patient testing,  
 Class C Devices Companion Diagnostics)

**No. V10 001541 0003 Rev. 00**

**Classification:** Class B  
**Device Group:** W010106 - CLINICAL CHEMISTRY - RAPID TESTS & POC  
**Intended Purpose:** IVR 0608 - Devices intended to be used for screening,  
 determination or monitoring of physiological markers

**The validity of this certificate depends on conditions and/or is limited to the following:** -none-

### Revision History:

Rev.	Dated	Report	Description
00	2024-02-08	713276666	Initial issuance

## **DECLARAȚIE**

**Privind respectarea lanțului condițiilor de păstrare și transportare**

Către Grupul de lucru **IMSP SCRIC**

**Stimați domni,**

Livrarea va avea loc cu respectarea lanțului condițiilor de păstrare și transportare. Licitatia 21590343

Data completării 16.04.2026

Cu stimă,

Ofertant/candidat

SRL. PreciTest Com

**DECLARAȚIE**  
**privind termenul de valabilitate restant a produselor**

Către Grupul de lucru **IMSP SCRIC**

**Stimați domni,**

Termenul de valabilitate restanta a reactivilor propusi , **privind achiziționarea reactivilor de laborator prin procedura de achiziție**

Va constitui minimum 80% din din termenul total al produsului.

Data completării 16 aprilie 2026

Cu stimă,

Ofertant/candidat

SRL.

## Declaratie Criterii de Calitate

Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. 3. Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi și gata de lucru, în cazul când nu sînt liofilizați. Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. În instrucțiunea de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor. Cerințe conform ordinului MS nr.701 din 18.10.2010

Nr. M000204 ordin Rg 04-000025