



MINISTERUL SĂNĂȚĂȚII AL REPUBLICII MOLDOVA
CONSILIUL NAȚIONAL DE EVALUARE ȘI ACREDITARE ÎN SĂNĂȚATE



CERTIFICAT DE ACREDITARE

NR. P-0752/2026
CATEGORIA - II

Eliberat S.C. "IMUNOTEHNOMED" S.R.L.

IDNO 1002600012565

Adresa juridică Republica Moldova, mun. Chișinău, sec. Centru, Gh. Asachi, 42, MD2028

Denumirea prestatorului S.C. "IMUNOTEHNOMED" S.R.L.

Adresa de amplasare mun. Chișinău, sec. Centru, Asachi Gheorghe, 42, MD 2028

DIRECTOR CNEAS Valentin Mustea

L.Ș.



VALABIL DE LA 02 februarie 2026

PÂNĂ LA 02 februarie 2031

DATA ELIBERĂRII 04 februarie 2026



SCRISOARE DE ÎNSOȚIRE
A CERTIFICATULUI DE ACREDITARE
nr. P-0752/2026 din 04.02.2026

Titularul Certificatului de acreditare S.C. "IMUNOTEHNOMED" S.R.L., cu adresa juridică mun. Chișinău, sec. Centru, Gh. Asachi, 42, MD2028 și adresa de amplasare mun. Chișinău, sec. Centru, Asachi Gheorghe, 42, MD 2028, în baza raportului de evaluare realizat de către echipa de experți evaluatori în sănătate:

1. Natalia Ursachi, Președintă, expertă evaluatoare în sănătate
2. Tatiana Marițoi, Secretară, Expertă evaluatoare în sănătate
3. Luminița Guțu, Expertă evaluatoare în sănătate
4. Vitalie Bologa, Expert evaluator în sănătate

prin Decizia Consiliului de Evaluare și Acreditare în Sănătate nr. 28 din 02.02.2026 s-a acreditat S.C. "IMUNOTEHNOMED" S.R.L. cu genurile de activitate (serviciile, secțiile) Investigații de laborator: analize clinice și biochimice, teste microbiologice, investigații imunologice, examinări citologice și hematologice, biologie moleculară (diagnostic PCR), examinări histologice. Recoltarea probelor biologice: sânge, urină, secreții uro-genitale și material pentru examinare citologică inclusiv în centrele de colectare din mun. Chișinău, str. Deleanu 7/6; mun. Chișinău, str. Alecu Russo 3/1; mun. Chișinău, str. Bulgară, 35; or. Hîncești, str. Mihalcea Hîncu, 158; or. Ocnița, str. Independenței, 64; or. Drochia, str. N. Testemițanu, 4; or. Briceni, str. M. Eminescu 56; or. Glodeni, str. Tricolorului, 4; or. Florești, str. Ștefan Cel Mare, 35; or. Telenești, 31 August 1989, nr.7; or. Leova, str. Ștefan cel Mare 69; or. Comrat, str. Tretiacova, 15; or. Cimișlia, str. Alexandru cel Bun nr. 135; or. Rezina, str. 27 August 1989, nr. 7; or. Edineț, str. Independentei, 79/5; or. Donușeni, str. Mihai Eminescu, 26/1.

Întrucât la momentul vizitei de evaluare S.C. "IMUNOTEHNOMED" S.R.L., nu avea angajați medici specialiști cu competențe în domeniile: medicinii interne, pediatrie, hepatologie, gastroenterologie, ginecologie, urologie, și prestatorul de servicii medicale nu a prezentat activitate în domeniile enumerate, inclusiv și pe domeniul de Imunizare a populației, respectiv serviciile de menționate nu au fost evaluate.

În scopul corespunderii integrale a activității instituției cu Standardele de evaluare și acreditare din domeniu, se recomandă:

1. Îmbunătățirea accesibilității în laboratorul central și în punctele externe de recoltare prin amenajarea rampelor conforme pentru utilizatorii de scaun rulant, instalarea de lifturi sau platforme de acces în punctele amplasate la etajele superioare, precum și aplicarea materialelor antiderapante pe suprafețele de acces.

2. Amenajarea grupurilor sanitare cu facilități adaptate pentru persoanele cu mobilitate redusă, în conformitate cu standardele privind accesibilitatea și normele legale aplicabile.
3. Extinderea sau reorganizarea spațiului destinat arhivei pentru a elimina supraaglomerarea, asigurând păstrarea ordonată și accesibilă a documentelor și probelor.
4. Implementarea registrului de predare-primire a documentelor către arhivă la nivelul punctelor externe de recoltare, pentru a asigura trasabilitatea completă și corectă a documentelor, conform procedurilor interne.
5. Documentarea activităților de consultanță și la nivelul punctelor externe de recoltare. Este necesară completarea unui registru similar cu RL-5.0-01 pentru aceste puncte, astfel încât să existe dovezi clare privind consilierea pacienților și modul de utilizare a serviciilor de laborator, asigurând trasabilitate, uniformitate și conformitate cu procedura internă.
6. Corelarea datelor din sistemul informațional cu ora efectivă a recoltării probelor. Este necesară completarea obligatorie a câmpului „Data și ora recoltării” în Buletinul de analize medicale cu informațiile reale. Aceasta va asigura trasabilitatea corectă a probelor, acuratețea raportării și respectarea fluxului de pre-examinare pentru toate tipurile de probe, inclusiv cele colectate în afara punctelor de recoltare.
7. Actualizarea și implementarea procedurii analitice PS-M-12 Investigarea microbiologică a lichidului cefalorahidian în conformitate cu Ghidul „Diagnosticul meningitelor bacteriene acute” aprobat prin Ordinul MS nr. 1225 din 26.12.2022. Modificările trebuie să includă:
utilizarea mediului Trans-Isolate (T-I) pentru transportul lichidului cefalorahidian, ajustarea timpului și etapelor de eliberare a rezultatului conform recomandărilor Ghidului, instruirea personalului privind aplicarea noii proceduri, pentru a asigura conformitatea metodologică, corectitudinea rezultatelor și calitatea serviciilor de laborator.
8. Asigurarea cu personal calificat în toate departamentele și punctele externe de recoltare, inclusiv participarea la cursuri de educație medicală continuă, ocuparea funcției de asistent medical din Ocnîța de către o persoană cu calificare corespunzătoare sau să fie organizată specializarea personalului existent și înlocuirea sau instruirea adecvată a tehnicienilor necalificați din Microbiologie.
9. Asigurarea gradului de calificare pentru toți angajații identificați fără certificare, prin parcurgerea procedurilor legale necesare pentru obținerea gradului de calificare, pentru a garanta conformitatea cu legislația în vigoare și menținerea competenței profesionale.
10. Completarea permanentă a registrelor de evidență a funcționării lămpilor UV, pentru a asigura monitorizarea corectă a duratei de utilizare și respectarea programului de iradiere.
11. Reamenajarea punctelor externe de recoltare pentru a asigura: depozitarea separată și organizată a consumabilelor față de hainele de exterior, separarea clară a spațiilor pentru consumabile și inventarul de curățenie, amenajarea locurilor adecvate pentru schimbarea

echipamentului de protecție de către personal și poziționarea sigură a prizelor electrice. În punctul de recoltare din or. Briceni, se recomandă optimizarea spațiului sau extinderea acestuia pentru a evita supraaglomerarea și a asigura desfășurarea activităților în condiții de confort și siguranță.

12. În punctul de recoltare din or. Edineț, se recomandă modificarea accesului la grupul sanitar astfel încât să nu se traverseze camera de colectare a probelor, respectând fluxul proceselor și asigurând separarea între personal și pacienți.

13. În punctul din or. Glodeni, se recomandă separarea accesului la spațiul de depozitare de camera de colectare a probelor, pentru a evita intersectarea fluxurilor și riscul de contaminare. Dacă acest lucru nu este posibil imediat, se vor aplica măsuri temporare de control (delimitarea traseelor, program distinct de acces, semnalizare și actualizarea procedurilor).

14. Completarea iluminării în punctele de recoltare din or. Briceni, mun. Edineț, or. Comrat și or. Hîncești prin asigurarea accesului la iluminare naturală sau, dacă acest lucru nu este posibil, prin instalarea unor surse de iluminare artificială suplimentare, care să asigure vizibilitate optimă și să permită desfășurarea activităților în condiții de siguranță și precizie.

15. Verificarea sau înlocuirea psihrometrelor utilizate în laborator pentru a asigura acuratețea măsurătorilor temperaturii și umidității, astfel încât să poată fi utilizate pentru monitorizarea corespunzătoare a condițiilor de mediu în spațiile de lucru.

16. Actualizarea planurilor de evacuare din punctele de recoltare din Rezina, Florești, Drochia, Glodeni, Hîncești, Leova, Comrat și Cimișlia, astfel încât acestea să reflecte corect configurația reală a spațiilor și să indice traseele exacte de evacuare, pentru a asigura siguranța personalului și a beneficiarilor în situații de urgență.

17. Efectuarea lucrărilor de reparație în punctele de recoltare din or. Dondușeni, or. Drochia și or. Ocnîța, incluzând eliminarea cauzelor infiltrațiilor, refacerea finisajelor deteriorate și repararea fisurilor din pereți.

2. Sectorul citologie

1. Angajarea de cadre medicale/medici atât anatomopatolog, cât și/sau citolog.

2. Orientarea materialului histopatologic până la 72 ore, care la moment are loc odată în săptămână. Astfel, se prevede: A. Reducerea timpului de obținere a raportului de diagnostic citologic/histopatologic până la 2-3 zile pentru probele bioptice; 5-7 zile pentru materialul postoperator (conform ordinului 722 MS din 16.07.2012). B. Evitarea suprafixării (peste 72 ore) care va duce la mascarea anticorpilor și lipsa de răspuns în caz de necesitate de examen imunohistochimic în cazurile de proces tumoral/imunologic.

3. Determinarea unui spațiu conform pentru depozitarea arhivei umede – material postoperator restant după orientarea primară, care actual este lăsat pe masa de orientare și crește riscul de încurcare cu materialului biologic al altui pacient.

4. Aprecierea de spațiu pentru separarea zonei (curate) de raportare a rezultatului histopatologic/citologic pentru medici de zona (murdară) de includere în parafină/secțiunea la microtom.

5. Elaborarea instrucțiunilor de utilizare în limba română pentru toate dispozitivele medicale din departamentul Citologie/Histologie conforme cu cerințele legale, pentru a asigura operarea corectă și sigură a echipamentelor de către personal.

3. Regimul sanitar-epidemiologic laborator, punctele externe de recoltare

1. Evaluarea gradului de protecție a personalului laboratorului prin analiza formularelor de vaccinare sau/și efectuarea investigațiilor cantitative la prezența anticorpilor și planificarea vaccinării angajaților în funcție de rezultatele obținute în conformitate cu prevederile legislativ–normative naționale în vigoare.

2. Perfectarea raportului referitor la implementarea Programului de prevenire și control al infecțiilor la finele anului.

3. Analiza în dinamică a indicatorilor de calitate și elaborarea măsurilor relevante situației.

4. Elaborarea și implementarea unei proceduri operaționale standard (POS) specifice, care să detalieze strategia de curățare și dezinfectare în caz de contact sau stropire cu sânge și alte fluide corporale. De asemenea, se impune dotarea tuturor spațiilor în care se lucrează cu fluide biologice cu truse complete pentru colectarea și decontaminarea fluidelor revărsate, pentru a permite intervenția rapidă și în siguranță.

5. Elaborarea și implementarea unei proceduri operaționale standard, care să detalieze măsurile de triaj ale pacienților, inclusiv identificarea celor cu semne de infecții respiratorii și aplicarea măsurilor de prevenție (măști, dezinfectant), pentru a asigura siguranța personalului și a pacienților.

6. Supravegherea respectării regulilor de igienă a mâinilor sistematic, prin întocmirea listelor de verificare.

7. Elaborarea formularelor de evaluare a nivelului de cunoștințe a lucrătorilor medicali privind prevenirea IAAM, cu includerea elementelor măsurabile și analiza rezultatelor evaluării cu concluzii și, la necesitate, elaborarea măsurilor de corectare a situației.

8. Instruirea și controlul continuu a abilităților formate a persoanelor responsabile de recoltarea probelor primare, referitoare la procedurile specifice pentru recoltarea și manipularea corectă a probelor.

9. Consolidarea cunoștințelor în respectarea procedurilor de gestionare a deșeurilor, și anume în asigurarea segregării corecte conform codurilor de culoare, respectarea termenelor de depozitare a deșeurilor periculoase (DRAM) și eliminarea acumulărilor prelungite la locul de colectare.

10. Asigurarea cu stocuri suficiente de recipiente și consumabile pentru colectarea deșeurilor rezultate din activitatea medicală în punctele externe de recoltare.

11. Asigurarea implementării HG RM 698 din 2018 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind gestionarea deșeurilor rezultate din activitatea medicală.
12. Elaborarea registrului separat a riscurilor, privind IAAM, cu planificarea măsurilor de ameliorare a situației sanitar-igienice și antiepidemice identificate.
13. Înlocuirea măturilor cu metode de curățenie umedă și echipamente adecvate (de exemplu, mopuri profesionale cu sisteme de stoarcere și lavete de unică folosință sau reutilizabile dedicate), pentru a reduce dispersia particulelor de praf și a potențialilor agenți biologici în aer. Instruirea personalului privind tehnicile corecte de curățenie și dezinfecție în spațiile de recoltare, precum și monitorizarea periodică a respectării procedurilor prin audituri interne.
14. Asigurarea fiecărui angajat cu cel puțin trei seturi de echipamente de lucru (costume, halate).

Prestatorul de servicii medicale acreditat beneficiază de:

- includerea în Sistemul Național de Evaluare și Acreditare în Sănătate;
- efectuarea tipurilor de activitate indicate la momentul acreditării;
- încheierea contractelor cu Compania Națională de Asigurări în Medicină;
- recunoașterea publică, dreptul de a se referi la acreditare în documentele emise și cele publicitare.

Scrisoarea de însoțire este parte integrantă a Certificatului de acreditare și este valabilă pe durata valabilității acestuia.

Valentin Mustea
Director

