

ORDIN DE PLATĂ		Nr.	848	DATA EMITERII	26 februarie 2026	TIP.DOC.1
PLĂTIȚI:	300-00	LEI	Trei sute lei 00 bani			
PLĂTITOR: (R) BIOSISTEM MLD SRL		CODUL IBAN		MD95ML000000002251429243		
		CODUL FISCAL		1010600028048		
PRESTATORUL PLĂTITOR: BC'Moldindconbank'S.A.						
BENEFICIAR: (R) AMT Centru		CODUL IBAN		MD92ML0000000022514094238		
		CODUL FISCAL		1003600153267		
PRESTATORUL BENEFICIAR: BC'Moldindconbank'S.A.						
DESTINAȚIA PLĂȚII: Pentru garantia pentru oferta la procedura de achiziție publică nr. ocds-b3wdp1-MD-1770640398133 din 02.03.2026				TIPUL TRANSFERULUI NORMAL/URGENT		
				N L.Ș.		
CODUL TRANZACȚIEI	DATA PRIMIRII	DATA EXECUTĂRII		LAZAR ANNA		
001				LAZAR ANNA		
Document transmis prin instrument de plată electronic cu acces la				SEMNĂTURILE EMITENTULUI		
la distanță de tip internet-banking				SEMNĂTURA PRESTATORULUI		
				L.Ș.		
MOTIVUL REFUZULUI						
Nota: Responsabilitatea privind veridicitatea și corectitudinea informației indicate în ordinul de plată îi revine emitentului*						
*Regulamentul cu privire la transferul de credit, debitarea directă și atribuirea codurilor IBAN, aprobat prin HCE al BNM nr. 108 din 08.06.2023						



GUVERNUL
REPUBLICII
MOLDOVA



SERVICIUL FISCAL DE STAT



CERTIFICAT

privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național

Nr.
№

1614048

Din
От

25.02.2026 16:14



DATE DESPRE CONTRIBUABIL / ИНФОРМАЦИЯ О НАЛОГООПЛАТЕЛЬЩИКЕ

Codul fiscal / Numărul de identificare

Фискальный код / Идентификационный номер

1010600028048

Denumirea

Наименование

Societatea cu Răspundere Limitată "BIOSISTEM MLD"



ATESTAREA LIPSEI SAU EXISTENȚEI RESTANȚELOR CONFORM DATELOR SISTEMULUI

INFORMAȚIONAL AUTOMATIZAT / ПОДТВЕРЖДЕНИЕ ОТСУТСТВИЯ ИЛИ НАЛИЧИЯ

ЗАДОЛЖНОСТЕЙ СОГЛАСНО ДАННЫМ ИНФОРМАЦИОННОЙ АВТОМАТИЗИРОВАННОЙ СИСТЕМЫ

La data emiterii prezentului certificat restanța față de bugetul public național constituie

На дату выдачи данной справки задолженность перед национальным публичным бюджетом составляет

56.68 MDL

În temeiul art. 129 pct. 13) lit. c) din Codul fiscal, suma neachitată a obligațiilor fiscale în cuantum de până la 500 de lei inclusiv nu se consideră restanță față de bugetul public național în scopul atestării lipsei restanțelor față de bugetul public național ale contribuabililor.



VALABIL PÂNĂ LA / ДЕЙСТВИТЕЛЕН ДО

12.03.2026 16:14



Prezentul document este eliberat în temeiul Art. 29, alin. (3) din Legea cu privire la registre nr. 71/2007 și în baza datelor furnizate de Serviciul Fiscal de Stat în Portalul guvernamental integrat EVO / Справка выдана в соответствии со ст. 29 п. (3) Закона о реестрах № 71/2007 на основании данных, предоставленных Государственной налоговой службой на Интегрированный правительственный портал EVO.

Generat și semnat de Portalul guvernamental integrat EVO la 25.02.2026 16:14

Prezentul certificat este semnat electronic în conformitate cu Legea nr.124 din 19.05.2022

Сертификат подписан электронной подписью в соответствии с Законом № 124 от 19.05.2022



Certificatul este descărcat din Portalul guvernamental integrat EVO (evo.gov.md) și este semnat electronic de către posesorul acestui portal și are aceeași valoare juridică ca și documentele eliberate pe suport de hârtie de către organele cu atribuții de administrare fiscală. Verificarea autenticității semnăturii electronice poate fi realizată cu ajutorul Serviciului Guvernamental de Semnătură Electronică (msign.gov.md)

Сертификат скачен с Интегрированный правительственный портал EVO (evo.gov.md) и подписан электронной подписью владельца портала и имеет такую же юридическую силу, как и документы выдаваемые на бумаге органами налоговой администрации. Проверку подлинности электронной подписи можно осуществить с помощью Интегрированный правительственный портал EVO (msign.gov.md)

REPUBLICA



MOLDOVA

CERTIFICAT DE ÎNREGISTRARE

Societatea cu Răspundere Limitată "BIOSISTEM MLD"
— ESTE ÎNREGISTRATĂ LA CAMERA ÎNREGISTRĂRII DE STAT —

Numărul de identificare de stat - codul fiscal
1010600028048

Data înregistrării

12.08.2010

Data eliberării

12.08.2010

Svirepova Ludmila, registrator

*Funcția, numele, prenumele persoanei
care a eliberat certificatul*

L. Svirepova
semnătura

MD 0101250





AGENȚIA SERVICII PUBLICE

Departamentul înregistrare și licențiere a unităților de drept

EXTRAS

din Registrul de stat al persoanelor juridice

Nr. 531522 data 15.09.2023

Denumirea completă: **Societatea cu Răspundere Limitată "BIOSISTEM MLD"**

Denumirea prescurtată: **"BIOSISTEM MLD" S.R.L.**

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

Numărul de identificare de stat și codul fiscal (IDNO): **1010600028048**

Data înregistrării de stat: **12.08.2010**

Sediul: **MD-2001, str. Albișoara, 16/1, ap. 7, mun. Chișinău, Republica Moldova.**

Obiectul principal de activitate:

- 1. Activitatea farmaceutică; importul și (sau) producerea articolelor de parfumerie și cosmetică**
- 2. Fabricarea, comercializarea, asistența tehnică, repararea și verificarea articolelor de tehnică și optică medicală**
- 3. Acordarea asistenței medicale de către instituțiile medico-sanitare private**
- 4. Comerțul cu ridicata al calculatoarelor, echipamentelor periferice și software-ului**
- 5. Întreținerea și repararea mașinilor de birou și a tehnicii de calcul**
- 6. Consultații în domeniul sistemelor de calcul**

Capitalul social: **5400 lei,**

Administrator: **POIATA VITALIE, IDNP 0983103892591,**

Asociații:

1. **POIATA VITALIE, IDNP 0983103892591, cota 1803,60 lei, ce constituie 33,4%**

Beneficiar efectiv:

- 1.1. **POIATA VITALIE, IDNP 0983103892591,**

2. **NASEDCHIN ALEXANDR, IDNP 2002001070747, cota 1798,20 lei, ce constituie 33,3%**

Beneficiar efectiv:

- 2.1. **NASEDCHIN ALEXANDR, IDNP 2002001070747,**

3. **KOJEVNIKOV DMITRII, IDNP 0972305012362, cota 1798,20 lei, ce constituie 33,3%**

Beneficiar efectiv:

- 3.1. **KOJEVNIKOV DMITRII, IDNP 0972305012362**

Prezentul extras este eliberat în temeiul art.34 al Legii nr.220-XVI din 19 octombrie 2007 privind înregistrarea de stat a persoanelor juridice și a întreprinzătorilor individuali și confirmă datele din Registrul de stat la data de: **15.09.2023.**

**Registrator în domeniul
înregistrării de stat**

Digitally signed by Rusu Diana
Date: 2023.09.15 16:44:17 EEST
Reason: MoldSign Signature
Location: Moldova



Rusu Diana



EB 0461494



BC "MOLDINDCONBANK" S.A.

Filiala "Invest"

Republica Moldova, MD-2068
mun. Chișinău, bd. Moscovei, 14/1
Tel. : (373-22) 43-44-81, 43-46-24
Fax : (373-22) 43-44-22
cod: MOLDMD2X329

Data 14. IAN. 2016
Nr. 03/2 - 19/23

Республика Молдова, MD-2068
мун. Кишинэу, бул. Московской, 14/1
Тел. : (373-22) 43-44-81, 43-46-24
Факс : (373-22) 43-44-22
код: MOLDMD2X329

Filiala „Invest” BC „Moldindconbank” SA confirmă existența contului curent în moneda națională al **“BIOSISTEM MLD” S.R.L. (c/f 1010600028048)**, cu **IBAN MD95ML000000002251429243**.

Codul băncii MOLDMD2X329.

Director

Nina Turcan

Director financiar



Nina Balmuș

Ex. Diana Brinza
Tel. 43-45-96

Lista fondatorilor Biosistem-mld SRL

Nr.	Nume, Prenume	IDNP
1.	Vitalie Poiata	0983103892591
2.	Alexandr Nasedchin	2002001070747
3.	Dmitrii Kojevnikov	0972305012362



BIOSISTEM-MLD S.R.L.

Cod Fiscal: 1010600028048; IBAN: MD95ML000000002251429243;
Banca: BC "Moldindconbank" S.A. fil. Invest; Codul bancii: MOLDMD2X329;
Adresa poștală a băncii: mun. Chișinău, bd. Moscovei, 14/1;

Scrisoare de informare

Prin prezenta, SRL „Biosistem mld”, va informeaza ca conform “**legii Nr. 160 din 22-07-2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător**”, cu modificarile ulterior adoptate de parlamentul RM, **Importul, comercializarea, asistența tehnică si reparația dispozitivelor medicale** nu mai este activitate licentiata. Respectiv nu mai sunt eliberate licente pentru acest gen de activitate, iar licentele cu termenul de valabilitate expirat nu mai sunt prelungite.



Vitalie Poiata

L.Ș.

SITUAȚIILE FINANCIARE

pentru perioada 01.01.2024 - 31.12.2024

Entitatea: BIOSISTEM MLD S.R.L.

Cod CUIÎO: 40717392

Cod IDNO: 1010600028048

Sediul:

MD:

Raionul(municipiul): 106, DDF RASCANI

Cod CUATM: 0150, SEC.RISCANI

Strada: Albisoara nr.16 bl.1 of.7

Activitatea principală: G4646, Comert cu ridicata al produselor farmaceutice

Forma de proprietate: 16, Proprietate colectivă

Forma organizatorico-juridică: 530, Societăți cu răspundere limitată

Date de contact:

Telefon: +37322808719

WEB:

E-mail: zmii13@mail.ru

Numele și coordonatele al contabilului-șef: DI (dna) Tel.

Numărul mediu al salariaților în perioada de gestiune: 10 persoane.

Persoanele responsabile de semnarea situațiilor financiare* Nasedchin Alexandr

Unitatea de măsură: leu

BILANȚUL

Anexa 1

Nr. cpt.	Indicatori	Cod rd.	Sold la	
			Începutul perioadei de gestiune	Sfârșitul perioadei de gestiune
1	2	3	4	5
	A C T I V			
A.	ACTIVE IMOBILIZATE			
	I. Imobilizări necorporale			
	1. Imobilizări necorporale în curs de execuție	010		
	2. Imobilizări necorporale în exploatare, total	020		
	din care:			
	2.1. concesiuni, licențe și mărci	021		
	2.2. drepturi de autor și titluri de protecție	022		
	2.3. programe informatice	023		

2.4. alte imobilizări necorporale	024		
3. Fond comercial	030		
4. Avansuri acordate pentru imobilizări necorporale	040		
Total imobilizări necorporale (rd.010 + rd.020 + rd.030 + rd.040)	050		
II. Imobilizări corporale			
1. Imobilizări corporale în curs de execuție	060		
2. Terenuri	070		
3. Mijloace fixe, total	080	4438372	7706354
din care:	081		
3.1. clădiri			
3.2. construcții speciale	082		
3.3. mașini, utilaje și instalații tehnice	083	4423127	6955543
3.4. mijloace de transport	084		629606
3.5. inventar și mobilier	085	15245	9423
3.6. alte mijloace fixe	086		111782
4. Resurse minerale	090		
5. Active biologice imobilizate	100		
6. Investiții imobiliare	110		
7. Avansuri acordate pentru imobilizări corporale	120	2337159	1435404
Total imobilizări corporale (rd.060 + rd.070 + rd.080 + rd.090 + rd.100 + rd.110 + rd.120)	130	6775531	9141758
III. Investiții financiare pe termen lung			
1. Investiții financiare pe termen lung în părți neafiliate	140		
2. Investiții financiare pe termen lung în părți afiliate, total	150		
din care:	151		
2.1. acțiuni și cote de participație deținute în părțile afiliate			
2.2 împrumuturi acordate părților afiliate	152		
2.3 împrumuturi acordate aferente intereselor de participare	153		
2.4 alte investiții financiare	154		
Total investiții financiare pe termen lung (rd.140 + rd.150)	160		
IV. Creanțe pe termen lung și alte active imobilizate			
1. Creanțe comerciale pe termen lung	170		
2. Creanțe ale părților afiliate pe termen lung	180		
inclusiv: creanțe aferente intereselor de participare	181		
3. Alte creanțe pe termen lung	190		

	4. Cheltuieli anticipate pe termen lung	200		
	5. Alte active imobilizate	210		
	Total creanțe pe termen lung și alte active imobilizate (rd.170 + rd.180 + rd.190 + rd.200 + rd.210)	220		
	TOTAL ACTIVE IMOBILIZATE (rd.050 + rd.130 + rd.160 + rd.220)	230	6775531	9141758
B.	ACTIVE CIRCULANTE			
	I. Stocuri			
	1. Materiale și obiecte de mică valoare și scurtă durată	240	24776	1133
	2. Active biologice circulante	250		
	3. Producția în curs de execuție	260		
	4. Produse și mărfuri	270	11490033	15684462
	5. Avansuri acordate pentru stocuri	280		
	Total stocuri (rd.240 + rd.250 + rd.260 + rd.270 + rd.280)	290	11514809	15685595
	II. Creanțe curente și alte active circulante			
	1. Creanțe comerciale curente	300	2646694	4561951
	2. Creanțe ale părților afiliate curente	310		
	inclusiv: creanțe aferente intereselor de participare	311		
	3. Creanțe ale bugetului	320	45618	25303
	4. Creanțele ale personalului	330		
	5. Alte creanțe curente	340		
	6. Cheltuieli anticipate curente	350		
	7. Alte active circulante	360	2251145	3491833
	Total creanțe curente și alte active circulante (rd.300 + rd.310 + rd.320 + rd.330 + rd.340 + rd.350 + rd.360)	370	4943457	8079087
	III. Investiții financiare curente			
	1. Investiții financiare curente în părți neafiliate	380		
	2. Investiții financiare curente în părți afiliate, total	390		
	din care:			
	2.1. acțiuni și cote de participație deținute în părțile afiliate	391		
	2.2. împrumuturi acordate părților afiliate	392		
	2.3. împrumuturi acordate aferente intereselor de participare	393		
	2.4. alte investiții financiare în părți afiliate	394		
	Total investiții financiare curente (rd.380 + rd.390)	400		
	IV. Numerar și documente bănești	410	27361722	35607750
	TOTAL ACTIVE CIRCULANTE (rd.290 + rd.370 + rd.400 + rd.410)	420	43819988	59372432

	TOTAL ACTIVE (rd.230 + rd.420)	430	50595519	68514190
	P A S I V			
	CAPITAL PROPRIU			
	I. Capital social și neînregistrat			
	1. Capital social	440	5400	5400
	2. Capital nevărsat	450	()	()
	3. Capital neînregistrat	460		
	4. Capital retras	470	()	()
	5. Patrimoniul primit de la stat cu drept de proprietate	480		
	Total capital social și neînregistrat (rd.440 + rd.450 + rd.460 + rd.470 + rd.480)	490	5400	5400
	II. Prime de capital	500		
	III. Rezerve			
	1. Capital de rezervă	510		
	2. Rezerve statutare	520		
	3. Alte rezerve	530		
	Total rezerve (rd.510 + rd.520 + rd.530)	540		
	IV. Profit (pierdere)			
	1. Corecții ale rezultatelor anilor precedenți	550	X	
	2. Profit nerepartizat (pierdere neacoperită) al anilor precedenți	560	48431994	40453271
	3. Profit net (pierdere netă) al perioadei de gestiune	570	X	25286521
	4. Profit utilizat al perioadei de gestiune	580	X	()
	Total profit (pierdere) (rd.550 + rd.560 + rd.570 + rd.580)	590	48431994	65739792
	V. Rezerve din reevaluare	600		
	VI. Alte elemente de capital propriu	610		
	TOTAL CAPITAL PROPRIU (rd.490 + rd.500 + rd.540 + rd.590 + rd.600 + rd.610)	620	48437394	65745192
D.	DATORII PE TERMEN LUNG			
	1. Credite bancare pe termen lung	630		
	2. Împrumuturi pe termen lung	640		
	din care:			
	2.1. împrumuturi din emisiunea de obligațiuni	641		
	inclusiv: împrumuturi din emisiunea de obligațiuni convertibile	642		
	2.2. alte împrumuturi pe termen lung	643		
	3. Datorii comerciale pe termen lung	650		

	4. Datorii față de părțile afiliate pe termen lung	660		
	inclusiv: datorii aferente intereselor de participare	661		
	5. Avansuri primite pe termen lung	670		
	6. Venituri anticipate pe termen lung	680		
	7. Alte datorii pe termen lung	690		
	TOTAL DATORII PE TERMEN LUNG (rd.630 + rd.640 + rd.650 + rd.660 + rd.670 + rd.680 + rd.690)	700		
E.	DATORII CURENTE			
	1. Credite bancare pe termen scurt	710		
	2. Împrumuturi pe termen scurt, total	720		
	din care:	721		
	2.1. împrumuturi din emisiunea de obligațiuni			
	inclusiv: împrumuturi din emisiunea de obligațiuni convertibile	722		
	2.2. alte împrumuturi pe termen scurt	723		
	3. Datorii comerciale curente	730	59765	10312
	4. Datorii față de părțile afiliate curente	740		
	inclusiv: datorii aferente intereselor de participare	741		
	5. Avansuri primite curente	750	273711	151820
	6. Datorii față de personal	760		
	7. Datorii privind asigurările sociale și medicale	770		
	8. Datorii față de buget	780	1766706	2601490
	9. Datorii față de proprietari	790		
	10. Venituri anticipate curente	800		
	11. Alte datorii curente	810	57943	5376
	TOTAL DATORII CURENTE (rd.710 + rd.720 + rd.730 + rd.740 + rd.750 + rd.760 + rd.770 + rd.780 + rd.790 + rd.800 + rd.810)	820	2158125	2768998
F.	PROVIZIOANE			
	1. Provizioane pentru beneficiile angajaților	830		
	2. Provizioane pentru garanții acordate cumpărătorilor/clientșilor	840		
	3. Provizioane pentru impozite	850		
	4. Alte provizioane	860		
	TOTAL PROVIZIOANE (rd.830 + rd.840 + rd.850 + rd.860)	870		
	TOTAL PASIVE (rd.620 + rd.700 + rd.820 + rd.870)	880	50595519	68514190

SITUAȚIA DE PROFIT ȘI PIERDERE

de la 01.01.2024 până la 31.12.2024

Anexa 2

Indicatori	Cod rd.	Perioada de gestiune
------------	---------	----------------------

		precedenta	curenta
1	2	3	4
Venituri din vânzări, total	010	58891757	72234217
din care:			
venituri din vânzarea produselor și mărfurilor	011	57105542	70297293
venituri din prestarea serviciilor și executarea lucrărilor	012	1771148	1701254
venituri din contracte de construcție	013		
venituri din contracte de leasing	014		
venituri din contracte de microfinanțare	015		
alte venituri din vânzări	016	15067	235670
Costul vânzărilor, total	020	32917436	37551083
din care:			
valoarea contabilă a produselor și mărfurilor vândute	021	32793096	37420276
costul serviciilor prestate și lucrărilor executate terților	022	124340	130807
costuri aferente contractelor de construcție	023		
costuri aferente contractelor de leasing	024		
costuri aferente contractelor de microfinanțare	025		
alte costuri aferente vânzărilor	026		
Profit brut (pierdere brută) (rd.010 - rd.020)	030	25974321	34683134
Alte venituri din activitatea operațională	040	829270	1999137
Cheltuieli de distribuire	050	4167	
Cheltuieli administrative	060	3996115	6021871
Alte cheltuieli din activitatea operațională	070	879808	692169
Rezultatul din activitatea operațională: profit (pierdere) (rd.030 + rd.040 - rd.050 - rd.060 - rd.070)	080	21923501	29968231
Venituri financiare, total	090	1070406	970167
din care:			
venituri din interese de participare	091		
inclusiv: veniturile obținute de la părțile afiliate	092		
venituri din dobânzi	093	337916	255488
inclusiv: veniturile obținute de la părțile afiliate	094		
venituri din alte investiții financiare pe termen lung	095		
inclusiv: veniturile obținute de la părțile afiliate	096		
venituri aferente ajustărilor de valoare privind investițiile financiare pe termen lung și curente	097		
venituri din ieșirea investițiilor financiare	098		
venituri aferente diferențelor de curs valutar și de sumă	099	732490	714679

Cheltuieli financiare, total	100	1786338	2592418
din care:	101		
cheltuieli privind dobânzile			
inclusiv: cheltuielile aferente părților afiliate	102		
cheltuieli aferente ajustărilor de valoare privind investițiile financiare pe termen lung și curente	103		
cheltuieli aferente ieșirii investițiilor financiare	104		
cheltuieli aferente diferențelor de curs valutar și de sumă	105	1786338	2592418
Rezultatul: profit (pierdere) financiar(ă) (rd.090 - rd.100)	110	-715932	-1622251
Venituri cu active imobilizate și excepționale	120		836616
Cheltuieli cu active imobilizate și excepționale	130		409025
Rezultatul din operațiuni cu active imobilizate și excepționale: profit (pierdere) (rd.120 - rd.130)	140		427591
Rezultatul din alte activități: profit (pierdere) (rd.110 + rd.140)	150	-715932	-1194660
Profit (pierdere) pînă la impozitare (rd.080 + rd.150)	160	21207569	28773571
Cheltuieli privind impozitul pe venit	170	2588716	3487050
Profit net (pierdere netă) al perioadei de gestiune (rd.160 - rd.170)	180	18618853	25286521

SITUAȚIA MODIFICĂRILOR CAPITALULUI PROPRIU

de la pînă la

Anexa 3

Nr. d/o	Indicatori	Cod rd	Sold la începutul perioadei de gestiune	Majorări	Diminuări	Sold la sfîrșitul perioadei de gestiune
1	2	3	4	5	6	7
I.	Capital social și neînregistrat					
	1. Capital social	010				
	2. Capital nevărsat	020	()	()	()	()
	3. Capital neînregistrat	030				
	4. Capital retras	040	()	()	()	()
	5. Patrimoniul primit de la stat cu drept de proprietate	050				
	Total capital social și neînregistrat (rd.010 + rd.020 + rd.030 + rd.040 + rd.050)	060				
II.	Prime de capital	070				
III.	Rezerve					
	1. Capital de rezervă	080				
	2. Rezerve statutare	090				

	3. Alte rezerve	100				
	Total rezerve (rd.080 + rd.090 + rd.100)	110				
IV.	Profit (pierdere)					
	1. Corecții ale rezultatelor anilor precedenți	120	X			
	2. Profit nerepartizat (pierdere neacoperită) al anilor precedenți	130				
	3. Profit net (pierdere netă) al perioadei de gestiune	140	X			
	4. Profit utilizat al perioadei de gestiune	150	X	()	()	()
	Total profit (pierdere) (rd.120 + rd.130 + rd.140 + rd.150)	160				
V.	Rezerve din reevaluare	170				
VI.	Alte elemente de capital propriu	180				
	Total capital propriu (rd.060 + rd.070 + rd.110 + rd.160 + rd.170 + rd.180)	190				

SITUAȚIA FLUXURILOR DE NUMERAR
de la până la

Anexa 4

Indicatori	Cod rd	Perioada de gestiune	
		precedentă	curentă
1	2	3	4
Fluxuri de numerar din activitatea operațională			
Încasări din vânzări	010		
Plăți pentru stocuri și servicii procurate	020		
Plăți către angajați și organe de asigurare socială și medicală	030		
Dobânzi plătite	040		
Plata impozitului pe venit	050		
Alte încasări	060		
Alte plăți	070		
Fluxul net de numerar din activitatea operațională (rd.010 - rd.020 - rd.030 - rd.040 - rd.050 + rd.060 - rd.070)	080		
Fluxuri de numerar din activitatea de investiții			
Încasări din vânzarea activelor imobilizate	090		
Plăți aferente intrărilor de active imobilizate	100		
Dobânzi încasate	110		
Dividende încasate	120		
inclusiv: dividende încasate din străinătate	121		

Alte încasări (plăți)	130		
Fluxul net de numerar din activitatea de investiții (rd.090 - rd.100 + rd.110 + rd.120 ± rd.130)	140		
Fluxuri de numerar din activitatea financiară			
Încasări sub formă de credite și împrumuturi	150		
Plăți aferente rambursării creditelor și împrumuturilor	160		
Dividende plătite	170		
inclusiv: dividende plătite nerezidenților	171		
Încasări din operațiuni de capital	180		
Alte încasări (plăți)	190		
Fluxul net de numerar din activitatea financiară (rd.150 - rd.160 - rd.170 + rd.180 ± rd.190)	200		
Fluxul net de numerar total (± rd.080 ± rd.140 ± rd.200)	210		
Diferențe de curs valutar favorabile (nefavorabile)	220		
Sold de numerar la începutul perioadei de gestiune	230		
Sold de numerar la sfârșitul perioadei de gestiune (± rd.210 ± rd.220 + rd.230)	240		

Documente atașate - Notă explicativă (fișierul pdf)

BIOSISTEM.PDF

Объяснительная записка

SRL "Biosistem MLD"

Информация о соответствии финансовых отчетов национальным стандартам бухгалтерского учета

Финансовые отчеты составлены в соответствии с положениями Национальных стандартов бухгалтерского учета. Отклонения от основополагающих принципов и качественных характеристик, предусмотренных в национальных стандартах бухгалтерского учета, не были допущены.

Раскрытие учетных политик

Показатели финансовых отчетов были рассчитаны на основе методов и способов, предусмотренных в учетных политиках, утвержденных приказом директора субъекта № 3 от 30 декабря 2014 года. В течение отчетного периода в учетных политиках не было изменений.

Анализ экономико-финансовой деятельности SRL "Biosistem MLD" в 2024 году

Анализ доходов от продаж

ТАБЛИЦА АНАЛИЗА РЕНТАБЕЛЬНОСТИ АКТИВОВ. ПОКАЗАТЕЛИ

1. Общая прибыль	34683134
2. Объем продаж	72234217
3. Всего активов	68514190
4. Возвратность активов	1.05
5. Прибыльность продаж	48
6. Рентабельность активов	50.62

Величина доходов от продаж SRL "Biosistem MLD" в 2024 г. составила 72234.2 тыс. леев, что на 13342.46 тыс. леев больше, чем в предыдущем отчетном периоде. Операционная деятельность предприятия включает один вид деятельности - продажа (биохимические реактивы).

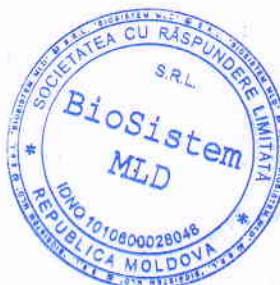
Анализ финансовых результатов и рентабельности

ТАБЛИЦА АНАЛИЗА ЭКОНОМИЧЕСКОЙ РЕНТАБЕЛЬНОСТИ ПОКАЗАТЕЛИ

1. Общая прибыль	34683134
2. Чистая прибыль	28773571
3. Собственный капитал	65745192
4. Постоянный капитал	5400
5. Уд. вес собственного капитала в постоянном капитале	1217503.5
6. Соот. общей прибыли к чистой прибыли	1.2
7. Финансовая рентабельность	43.77
8. Экономическая рентабельность	642280

В 2024 г. SRL "Biosistem MLD" получило прибыль в размере 25286.52 тыс. леев, что на 6667.67 тыс. леев больше, чем в предыдущем отчетном периоде. Это увеличение прибыли обусловлено ростом прибыли по курсовой разнице и прочих доходов.

Директор SRL "Biosistem MLD"



Poata Vitalii.

Recipisa

Respondent

Codul fiscal: 1010600028048, denumire: BIOSISTEM MLD S.R.L.

A prezentat raportul: RSF1_21

Pentru perioada fiscala: A/2024

Data prezentarii: 01.04.2025

Marca temporală a raportului înregistrat în Sistemul de Raportare Electronică și expediat pentru procesare în Sistemul Informațional al BNS : 01.04.2025 16:19:29

Recipisa 2

Respondent

Codul fiscal: 1010600028048, denumire: BIOSISTEM MLD S.R.L.

A prezentat raportul: RSF1_21

Pentru perioada fiscală: A/2024

Data prezentării: 01.04.2025

Marca temporală a raportului înregistrat în Sistemul Informațional al BNS : 02.04.2025 16:10:17

Biroul Național de Statistică (BNS) a recepționat varianta electronică a raportului, expediat de DVs.
Urmează verificarea și validarea raportului de către specialistul BNS pe domeniu.

ALBUMIN (MICROALBUMINURIA)

COD 13324 1 x 50 mL
Only for <i>in vitro</i> use in the clinical laboratory



ALBUMIN (MICROALBUMINURIA)
LATEX

INTENDED USE

Reagents for the quantitative measurement of albumin concentration in human urine as an aid in the diagnosis of the disorders related to the renal glomerular permeability in the general population.

This reagent is for use in the BioSystems A25 and A15 analyzers. For *in vitro* professional use only in the clinical laboratory.

CLINICAL BENEFIT

Urinary albumin concentration values provide a good indicator of changes in glomerular permeability, as occur in a number of renal disease¹.

Diabetic nephropathy is characterized by an early hyper filtration stage resulting in small increases in urinary albumin excretion. That is why the measurement of urinary albumin is considered a clinically important indicator of deteriorating renal function in diabetic subjects.

Urinary albumin excretion is also monitored in hypertensive patients to identify the development of significant nephropathy.

Based on clinical guidelines and textbooks, and when used in conjunction with other diagnostic technologies and options, this medical information is useful for the assessment of albumin imbalance. Clinical diagnosis should not be made on the findings of a single test result, but should integrate both clinical and laboratory data.

PRINCIPLE OF THE METHOD

Albumin in the urine sample causes agglutination of the latex particle coated with antibody. The agglutination of the particles is proportional to the albumin concentration and can be measured by turbidimetry^{2,5}.

CONTENTS AND COMPOSITION

- A. Reagent: 1 x 40 mL. Borate buffer 0.1 mol/L, sodium azide 0.95 g/L, pH 10.0.
B. Reagent: 1 x 10 mL. Suspension of latex particles coated with anti-human albumin antibodies, sodium azide 0.95 g/L (Note 1).

STORAGE AND STABILITY

Store at 2-8°C.

Components are stable once opened until the expiry date marked in the label if they are kept at the recommended storage temperature, well closed and care is taken to prevent contamination during their use.

On board stability: Reagents open and kept in the refrigerated compartment of the analyzer are stable 30 days.

Indications of deterioration: Absorbance of the blank over the limit indicated in the parameterization of the analyzer.

WARNING AND PRECAUTIONS

Exercise the normal precautions required for handling all laboratory reagents. Safety data sheet available for professional user on request. Disposal of all waste material should be in accordance with local guidelines. Any serious incident that might occur in relation to the device shall be reported to BioSystems S.A.

ADDITIONAL MATERIALS REQUIRED (NOT PROVIDED)

S. Albumin Standard: 1 x 1 mL (BioSystems cod. 31130). Human albumin. Albumin concentration is given on the label. The concentration value is traceable to the ERM DA-470 reference standard (Institute for Reference Materials and Measurements, IRMM).

Human serum used in the preparation of the standard has been tested and found to be negative for the presence of antibodies anti-HIV and anti-HCV, as well as for HBs antigen. However, the standard should be handled cautiously as potentially infectious.

Reconstitute with 1.00 mL of distilled water. Stable for 30 days at 2-8°C and 3 months at -20°C. Avoid repeated freeze-thaw cycles.

REAGENT PREPARATION

Reagents are provided ready to use. R1: Use Reagent A, R2: Use Reagent B.

SAMPLES

Urine collected by standard procedures. Urine should be centrifuged before analysis. Albumin in urine is stable for 30 days at 4-8°C⁶.

CALIBRATION

A reagent blank should be done every day and a calibration at least every 30 days, after reagent lot change or as required by quality control procedures. It is recommended to use the calibrators mentioned in the paragraph on Additional Materials Required.

QUALITY CONTROL

It is recommended to use the Biochemistry Control Urine (cod. 18054 and cod. 18066) to verify the accuracy of the measurement procedure.

Each laboratory should establish its own internal Quality Control scheme and procedures for corrective action if control results are not within the acceptable limits.

REFERENCE VALUES

Urine, adults⁷: 20 mg/L, <30 mg/24h.

This range is given for orientation only; each laboratory should establish its own reference range.

ANALYTICAL AND CLINICAL PERFORMANCE

The metrological characteristics described below have been obtained using an A25 analyzer and following the guidelines of the Clinical & Laboratory Standards Institute (CLSI). Results are similar with A15. Details of the evaluation data are available upon request.

- Detection limit: 1.67 mg/L. Quantification limit: 5.22 mg/L.
- Linearity limit: 200 mg/L. Measuring range: 5.22 - 200 mg/L. For samples with higher values, dilute manually or refer to the Test Parameterization for Automatic dilution (note that all these samples will be diluted with the same dilution ratio).
- Precision:

Mean concentration	Repeatability (CV)	Within-laboratory (CV)
24.4 mg/L	2.3 %	3.3 %
106 mg/L	1.2 %	2.1 %
147 mg/L	1.1 %	1.9 %

- Trueness: Results obtained with this reagent did not show systematic differences when compared with reference reagents. Details of the comparison experiments are available on request.

LIMITATIONS OF THE PROCEDURE

- Interferences: Bilirubin (up to 30 mg/dL) and hemolysis (hemoglobin up to 500 mg/dL) do not interfere. Other drugs and substances may interfere⁸.
- Zone effect: This method has no zone effect up to 700 mg/L.

NOTES

- Shake the Reagent B vial gently before using. The dark particles that can be observed in some batches come from the production process and do not affect the functionality of the product.

BIBLIOGRAPHY

- Friedman and Young. Effects of disease on clinical laboratory tests, 4th ed. AACC Press, 2001.
- Cambiaso CL, Collet-Cassart D, Lievens M. Immunoassay of low concentrations of albumin in urine by latex particle counting. Clin Chem 1988; 34(2):416-418
- Medcalf EA, Newman DJ, Gorman EG, Price CP. Rapid, robust method for measuring low concentrations of albumin in urine. Clin Chem 1990; 36(3):446-449
- Harmoinen A, Ala-Houhala I, Vuorinen P. Rapid and sensitive immunoassay for albumin determination in urine. Clin Chim Acta 1985 15;149(2-3):269-74
- Bernard A, Lauwers R. Latex immunoassay of urinary albumin. J Clin Chem Clin Biochem 1983; 21(1):25-30
- World Health Organization (WHO). Use of anticoagulants in diagnostic laboratory investigations. Document WHO/DIL/LAB/99.1, Rev.2; 2002.
- Tietz Textbook of Clinical Chemistry and Molecular Diagnostics, 6th ed. Rifai N, Horvath AR, Wittwer CT. WB Saunders Co, 2017.
- Young DS. Effects of drugs on clinical laboratory tests, 5th ed. AACC Press, 2000.

TEST PARAMETERS

	A25	A15
GENERAL		
Name	MICROALB.	MICROALB.
Sample type	URI	URI
Analysis mode	fixed-time bir.	fixed-time bir.
Units	mg/L	mg/L
Turbidimetry test	yes	yes
Active mixing	yes	yes
Decimals	0	0
Type of reaction	increasing	increasing
PROCEDURE		
Reading mode	monoch.	monoch.
Main filter	535	535
Reference filter	-	-
Sample	3	3
Vol. R1	335	335
Vol. R2	85	85
Washing	1.2	1.2
Reading 1 (cycle)	4	3
Reading 2 (cycle)	10	8
Reagent 2 (cycle)	2	2
Predilution factor	-	-
Postdilution reduced factor	1.4	1.4
CALIBRATION AND BLANK		
Calibration type	specific	specific
Number of calibrators	1	1
Calibration curve	-	-
OPTIONS		
Blank absorbance limit	1.500	1.500
Kinetic blank limit	-	-
Linearity limit	200	200
Substrate depletion	-	-





BIOCHEMISTRY CONTROL URINE I, II

BioSystems

ORINA CONTROL DE BIOQUÍMICA I, II

NIVEL I	NIVEL II
COD 18054 1 x 5 mL	COD 18066 1 x 5 mL
Sólo para uso <i>in vitro</i> en el laboratorio clínico	

USO PREVISTO

La Orina Control de Bioquímica está destinada al control de calidad y se suministra con unos intervalos sugeridos de valores aceptables.

COMPOSICIÓN

Orina Control de Bioquímica. Para 5 mL. Orina humana liofilizada que contiene diversos componentes a concentraciones adecuadas para el control de la calidad en los laboratorios clínicos y que no contiene conservantes que puedan interferir en las determinaciones.

PREPARACIÓN Y USO

1. Abrir con cuidado el vial procurando evitar la pérdida de material liofilizado.
2. Pipetear 5 mL de agua destilada en el vial. Los valores obtenidos para los diferentes componentes dependerán de la exactitud con que se pipetee el agua destilada.
3. Tapar el vial con el tapón de caucho y dejarlo reposar durante unos 20 minutos a temperatura ambiente.
4. Agitar suavemente el vial, procurando evitar la formación de espuma, hasta disolver por completo todo el liofilizado.
5. Analizar el material reconstituido de forma idéntica a las muestras de los pacientes.

CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD

Conservar a 2-8°C.

La Orina Control de Bioquímica es estable hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta.

Los componentes del material reconstituido son estables al menos 7 días a 2-8°C. Para periodos más largos, conservar congelado. Evitar ciclos repetidos de congelación.

VALORES ASIGNADOS

Los valores de concentración asignados para cada componente y su trazabilidad se muestran en las hojas de valores adjuntas. La trazabilidad solo se asegura empleando los reactivos y procedimientos de medida recomendados por BioSystems.

Los intervalos de valores aceptables que se sugieren han sido elaborados en base a la experiencia previa en variabilidad interlaboratorio y se indican únicamente a título orientativo. Cada laboratorio debe establecer sus propios parámetros de precisión.

BIOCHEMISTRY CONTROL URINE I, II

LEVEL I	LEVEL II
COD 18054 1 x 5 mL	COD 18066 1 x 5 mL
Only for <i>in vitro</i> use in the clinical laboratory	

INTENDED USE

The Biochemistry Control Urine is intended for quality control purposes only and is supplied with suggested intervals of acceptable values.

COMPOSITION

Biochemistry Control Urine. For 5 mL. Lyophilized human urine containing component concentrations suitable for the quality control of the clinical laboratories, and without preservatives which might interfere with the tests.

PREPARATION AND USE

1. Open the vial very carefully, avoiding any loss of the lyophilized material.
2. Pipette exactly 5 mL of distilled water into the vial. The component values depend on the accuracy of this reconstitution step.
3. Close the vial with the stopper and let stand for 20 minutes at room temperature.
4. Swirl gently, avoiding the formation of foam, to ensure complete dissolution of contents.
5. Analyze the reconstituted material in the same way as the patient samples.

STORAGE AND STABILITY

Store at 2-8°C.

Biochemistry Control Urine is stable until the expiration date given in the label.

The components of the reconstituted material are stable for at least 7 days at 2-8°C. For longer periods, keep frozen. Avoid repeated freeze-thaw cycles.

SPECIFIED VALUES

The assigned concentration values for components and their traceability are shown in the enclosed value sheets. Traceability of the results can be assured only if the BioSystems reagents and recommended measurement procedures are used.

The suggested intervals of acceptable values have been calculated from previous experience in interlaboratory variability and are given for orientation only. Each laboratory should establish its own precision parameters.





BIOCHEMISTRY CONTROL URINE I, II

BioSystems

URINE CONTRÔLE DE BIOCHIMIE I, II

NIVEAU I	NIVEAU II
COD 18054 1 x 5 mL	COD 18066 1 x 5 mL
Seulement in vitro dans le laboratoire clinique	

UTILISATION PRÉVUE

L'Urine Contrôle de Biochimie est conçue uniquement pour le contrôle de qualité et fournie avec des suggestions d'intervalles de valeurs acceptables.

COMPOSITION

Urine Contrôle de Biochimie. Pour 5 mL. Urine humaine lyophilisée contenant des concentrations de composant aptes au contrôle de qualité des laboratoires cliniques et sans conservateurs pouvant interférer dans les essais.

PRÉPARATION ET UTILISATION

1. Ouvrir le flacon avec précaution, en évitant toute perte de matériau lyophilisé.
2. Introduire à la pipette 5 mL d'eau distillée dans le flacon. Les valeurs du composant dépendent de la précision de cette étape de reconstitution.
3. Fermer le flacon avec le bouchon et laisser reposer pendant 20 minutes à température ambiante.
4. Agiter doucement, en évitant la formation de mousse, afin d'assurer une parfaite dissolution du contenu.
5. Analyser le matériau reconstitué de la même façon que les échantillons du patient.

CONSERVATION ET STABILITÉ

Conserver à 2-8°C.

L'Urine Contrôle de Biochimie est stable jusqu'à la date de péremption indiquée sur l'étiquette.

Les composants du matériau reconstitué sont stables pendant au moins 7 jours à 2-8°C. Pour de plus longues périodes, conserver à l'état congelé. Éviter les cycles répétés de congélation-décongélation.

VALEURS ASSIGNÉES

Les valeurs de concentration assignées pour les composants et leur traçabilité figurent dans les fiches de valeurs en annexe. La traçabilité des résultats peut uniquement être garantie si les réactifs BioSystems et les procédures de mesure recommandées sont utilisés.

Les intervalles suggérés de valeurs acceptables ont été calculés à partir de l'expérience précédente dans la variabilité interlaboratoire et sont uniquement donnés à titre indicatif. Chaque laboratoire doit donc établir ses propres valeurs de référence.

URINA CONTROLO DE BIOQUÍMICA I, II

NÍVEL I	NÍVEL II
CÓD 18054 1 x 5 mL	CÓD 18066 1 x 5 mL
Apenas para utilização in vitro no laboratório clínico	

UTILIZAÇÃO PREVISTA

A Urina Controlo de Bioquímica destina-se apenas a finalidades de controlo da qualidade e é fornecida com intervalos sugeridos de valores aceitáveis.

COMPOSIÇÃO

Urina Controlo de Bioquímica. Para 5 mL. Urina humana liofilizada que contém concentrações dos componentes adequadas para o controlo de qualidade dos laboratórios clínicos e sem conservantes que possam interferir com os testes.

PREPARAÇÃO E UTILIZAÇÃO

1. Abrir o frasco muito cuidadosamente, evitando qualquer perda do material liofilizado.
2. Pipetar exatamente 5 mL de água destilada para dentro do frasco. Os valores dos componentes dependem da precisão desta etapa de reconstituição.
3. Fechar o frasco com a tampa vedante e deixar repousar durante 20 minutos à temperatura ambiente.
4. Agitar suavemente, evitando a formação de espuma, para assegurar a dissolução completa dos conteúdos.
5. Analisar o material reconstituído da mesma forma que as amostras dos pacientes.

ARMAZENAMENTO E ESTABILIDADE

Armazenar a 2-8°C.

A Urina de Controlo de Bioquímica é estável até à data de validade indicada na etiqueta.

Os componentes do material reconstituído são estáveis durante pelo menos 7 dias a 2-8°C. Para períodos mais prolongados, conservar congelado. Evitar ciclos repetidos de congelação-descongelação.

VALORES ESPECÍFICOS

Os valores de concentração atribuídos aos componentes e a sua rastreabilidade são mostrados nas fichas de valores anexas. A rastreabilidade dos resultados apenas pode ser assegurada se forem utilizados os reagentes e procedimentos de medição recomendados pela BioSystems.

Os intervalos sugeridos de valores aceitáveis foram calculados com base na experiência prévia sobre variabilidade interlaboratorial e são fornecidos apenas para orientação. Cada laboratório deve estabelecer os seus próprios parâmetros de precisão.





BIOCHEMISTRY CONTROL URINE I, II

BioSystems

URINA CONTROLLO DI BIOCHIMICA I, II

LIVELLO I	LIVELLO II
COD 18054 1 x 5 mL	COD 18066 1 x 5 mL
Solo per uso <i>in vitro</i> nel laboratorio clinico	

USO PREVISTO

L'urina di controllo di biochimica è destinata esclusivamente a scopi di controllo della qualità e viene fornita con intervalli suggeriti di valori accettabili.

COMPOSIZIONE

Urina di Controllo di Biochimica. Per 5 mL. Urina umana liofilizzata che contiene delle concentrazioni di componenti adatte al controllo della qualità dei laboratori clinici, e senza conservanti che potrebbero interferire con i test.

PREPARAZIONE E USO

1. Aprire con estrema attenzione la fiala, evitando la perdita del materiale liofilizzato.
2. Pipettare esattamente 5 mL di acqua distillata nella fiala. I valori dei componenti dipendono dall'accuratezza di questa fase di ricostituzione.
3. Chiudere la fiala con il tappo e lasciare riposare per 20 minuti a temperatura ambiente.
4. Girare delicatamente, evitando la formazione di schiuma, per assicurare la completa dissoluzione del contenuto.
5. Analizzare il materiale ricostituito così come i campioni del paziente.

CONSERVAZIONE E STABILITÀ

Conservare a 2-8°C.

L'Urina di Controllo di Biochimica è stabile fino alla data di scadenza indicata nell'etichetta.

I componenti del materiale ricostituito sono stabili per almeno 7 giorni a 2-8°C. Per periodi più lunghi, mantenerli congelati. Evitare cicli ripetuti di congelamento-scongelo.

VALORI SPECIFICATI

I valori di concentrazione assegnati per i componenti e la loro tracciabilità sono riportati nei fogli di valore allegati. La tracciabilità dei risultati può essere assicurata solo se vengono utilizzati i reagenti BioSystems e le procedure di misurazione consigliate.

Gli intervalli suggeriti di valori accettabili sono stati calcolati da precedenti esperienze di variabilità tra laboratori e vengono forniti solo per un orientamento. Ogni laboratorio deve stabilire i propri parametri di precisione.

KONTROLA BIOCHEMICZNA MOCZU I, II

STĘŻENIE I	STĘŻENIE II
COD 18054 1 x 5 mL	COD 18066 1 x 5 mL
Wyłącznie do stosowania <i>in vitro</i> w laboratorium klinicznym	

PRZEZNACZENIE

Biochemiczne testy kontrolne moczu są przeznaczone wyłącznie do celów kontroli jakości i są dostarczane wraz z sugerowanymi zakresami dopuszczalnych wartości.

SKŁAD

Biochemiczne testy kontrolne moczu. Na 5 mL. Liofilizowany ludzki mocz, zawierający stężenia komponentów odpowiednie do kontroli jakości laboratoriów klinicznych oraz niezawierający konserwantów, które mogą wchodzić w interakcje z testami.

PRZYGOTOWYWANIE I STOSOWANIE

1. Bardzo ostrożnie otwórz fiolkę, aby nie doprowadzić do utraty liofilizowanego materiału.
2. Do fiolki dodaj dokładnie 5 mL destylowanej wody. Wartości komponentu zależą od dokładności tego etapu odtworzenia.
3. Fiolkę zamknij korkiem i odstaw na 20 minut w temperaturze pokojowej.
4. Delikatnie zamieszaj, nie dopuszczając do powstania piany, aby zapewnić całkowite rozpuszczenie się składników.
5. Przeanalizuj odtworzony materiał w taki sam sposób jak próbki pacjentów.

PRZECHOWYWANIE I STABILNOŚĆ

Przechowywać w temperaturze 2-8°C.

Biochemiczne testy kontrolne moczu są stabilne do daty ważności określonej na etykiecie.

Zawartość odtworzonego materiału jest stabilna przez przynajmniej 7 dni w temperaturze 2-8°C. W przypadku przechowywania przez dłuższy czas materiały należy przechowywać w postaci zamrożonej. Należy unikać wielokrotnych cykli zamrażania i rozmrażania.

KONKRETNE WARTOŚCI

Wartości stężeń do przypisane do składników oraz ich identyfikowalność przedstawiono w załączonych arkuszach wartości. Identyfikowalność wyników można zapewnić wyłącznie w przypadku stosowania odczynników firmy BioSystems oraz zalecanych procedur pomiarowych.

Sugerowane zakresy dopuszczalnych wartości wyliczono na podstawie wcześniejszych doświadczeń w zakresie zmienności między laboratoriami i podano je wyłącznie do celów orientacyjnych. Każde laboratorium powinno określić własne parametry precyzji.





BIOCHEMISTRY CONTROL URINE I, II

BioSystems

BIOCHIMIE CONTROL PENTRU URINĂ I, II

NIVELUL I	NIVELUL II
COD 18054 1 x 5 mL	COD 18066 1 x 5 mL
Doar pentru uz <i>in vitro</i> în laboratoare clinice	

UTILIZAREA DESTINATĂ

Control Biochimic pentru urină este destinat doar pentru controlul de calitate și se asigură intervale sugerate de valori acceptabile.

COMPOZIȚIE

Control Biochimic pentru Urină. Pentru 5 mL. Urina umană liofilizată conținând concentrații ale componentelor potrivite pentru controlul de calitate al laboratoarelor clinice, fără conservanți care ar putea interfera cu testele.

PREGĂTIRE ȘI UTILIZARE

1. Deschideți fiola cu grijă, evitând orice pierdere a materialului liofilizat.
2. Pipetați exact 5 mL de apă distilată în fiolă. Valorile componentelor depind de acuratețea pasului de reconstituire.
3. Închideți fiola cu opritorul și lăsați să stea 20 minute la temperatura camerei.
4. Amestecați ușor, evitând formarea de spumă pentru a asigura dizolvarea completă a conținutului.
5. Analizați materialul reconstituit în același fel ca probele pacienților.

PĂSTRARE ȘI STABILITATE

Păstrați la 2-8°C.

Controlul Biochimic al urinei este stabil până la data de expirare de pe etichetă.

Componentele materialului reconstituit sunt stabile pentru cel puțin 7 zile la 2-8°C. Pentru perioade mai lungi, păstrați congelat. Evitați cicluri repetate înghețare-dezghețare.

VALORI SPECIFICATE

Valori concentrațiilor destinate componentelor și urmărirea lor sunt evidențiate în foile de valori incluse. Urmărirea rezultatelor poate fi asigurată doar de reactivii BioSystems și dacă sunt folosite procedurile de măsurare recomandate.

Intervalele sugerate de valori acceptabile au fost calculate din experiențe anterioare de variabilitate inter-laboratoare și sunt date doar pentru orientare. Fiecare laborator trebuie să stabilească proprii săi parametri de precizie.

КОНТРОЛЬ МОЧИ БИОХИМИИ I, II

УРОВЕНЬ I	УРОВЕНЬ II
КОД 18054 1 x 5 мл	КОД 18066 1 x 5 мл
Только для определения <i>in vitro</i> в условиях клинической лаборатории	

ПРЕДНАЗНАЧЕНИЕ

Контрольный образец для биохимии мочи предназначен только для качественного контроля, и к нему прилагаются рекомендуемые интервалы допустимых значений.

СОСТАВ

Контрольный образец для биохимии мочи На 5 мл. Лيوфилизированная моча человека, содержащая компоненты в концентрациях, подходящих для качественного контроля в клинических лабораториях, и не содержащая консервантов, которые могут создавать препятствия проведению тестов.

ПОДГОТОВКА И ПРИМЕНЕНИЕ

1. Очень осторожно откройте флакон, избегая потери лيوфилизированного материала.
2. Внесите пипеткой во флакон ровно 5 мл дистиллированной воды. Количественные значения компонентов зависят от точности этого этапа ресуспендирования.
3. Закройте флакон пробкой и оставьте отстояться на 20 минут при комнатной температуре.
4. Слегка перемешайте вращательными движениями, избегая образования пены, до полного растворения содержимого.
5. Проведите анализ ресуспендированного материала таким же образом, как и с образцами пациентов.

ХРАНЕНИЕ И СТАБИЛЬНОСТЬ

Хранить при 2-8°C.

Контрольный образец для биохимии мочи стабилен до истечения указанного на этикетке срока годности.

Компоненты ресуспендированного материала стабильны на протяжении по меньшей мере 7 дней при 2-8°C. В случае более длительных периодов времени храните их замороженными. Избегайте повторных циклов замораживания-оттаивания.

УКАЗАННЫЕ ЗНАЧЕНИЯ

Присвоенные значения концентрации для компонентов и единообразие их значений при измерениях показаны в прилагаемых таблицах значений. Единообразие результатов измерения может быть обеспечено только в случае использования реагентов BioSystems и рекомендуемых процедур измерения.

Предлагаемые интервалы допустимых значений были рассчитаны, исходя из накопленного опыта по межлабораторной изменчивости, и приведены только для ориентировки. Для каждой лаборатории следует устанавливать свои собственные точные.



Certificate of Analysis

ALBUMIN (MICROALBUMINURIA) STANDARD

COD

31130

LOT

0004127

EXP

2028-11-05

MANUF

2025-11-21

PRODUCT COMPOSITION

COMPONENT	LOT	EXP
S	0001A	2028-11-05

CONTROL DATA

STANDARD - ASSIGNED VALUE

Component	Unit 1	Value 1	U 1	Unit 2	Value 2	U2	U (%)
MICROALBUMINURIA	mg/L	58.7	2.5	NA	NA	NA	4.2

U: Expanded uncertainty (95%; k=2)
NA: Non applicable.

Note: Components from human origin have been tested and found to be negative for the presence of antibodies anti-HIV (I and II) and anti-HCV as well as for HBs antigen. However the product should be handled cautiously as potentially infectious.

This lot meets the quality requirements, and it is released for sale.

Approved by: TECHNICAL RESPONSIBLE / DEPUTY TECHNICAL RESPONSIBLE Date: 2025/11/25

This certificate of analysis is a computer printout and has therefore not been signed by hand.

Notes

Concentration value is traceable to the ERM DA-470/IFCC Human Serum (Proteins). Institute for Reference Materials and Measurements (IRMM).

CERTIFICAT DE AUTORIZARE

Prin prezentul este autorizata

SRL Biosistem-MLD
cu sediul 16/1-7, Albisoara Str., Chisinau, R.Moldova

de a reprezenta in calitate de ***distribuitor oficial*** in Republica
Moldova produsele

BIOSYSTEMS SA
cu sediul C/Costa Brava 30
08030 Barcelona (Spain)



Xavier Palomar
Area Manager
27-April-2013

