



Ministerul Sănătății al Republicii Moldova  
**AGENȚIA NAȚIONALĂ  
 PENTRU SĂNĂTATE PUBLICĂ**  
 SECȚIA DIAGNOSTIC DE LABORATOR  
 IDNO 1018601000021

Ministerul Sănătății al Republicii Moldova  
**Agenția Națională pentru Sănătate Publică**  
 www.ansp.md



DOCUMENTAȚIE  
 MEDICALĂ  
 Formular 343/e  
 Aprobat de MS RM  
 Nr. 828 din  
 31.10.2011

**RAPORT DE ÎNCERCĂRI**

Nr. probei:



57002052

**Centrul de Sănătate Publică mun. Chișinău**

Adresa: Str. A. Hajdeu, 49

Secția Diagnostic de laborator

**Denumirea probei:** Sare alimentară iodată, 10,02,2023

**Beneficiar:** SRL Capmar-Grup

**Adresa juridică:** Str.Alba Iulia 89 ap.52

**Producătorul:** Secția reambalării a sării, Str.Plopilor 16,or.Vatra

**Data și ora prelevării:** 10.02.2023 11:00:00

**Livrat in laborator:** 10.02.2023 11:50:19

**Data eliberării raportul** 21.02.2023 11:57:29

**D.N pentru produs:** HG nr. 596/2011

**D.N privind reglementarea volumului cercetărilor și estimarea lor:**  
 HG nr. 596/2011

**ÎNCERCĂRI CHIMICE**

Parametrii investigați	Rezultate	Unități de măsură	Incertitudinea de măsurare	Nivel admisibil	D.N. a metodelor de investigare
Umiditate*	0,07	%		4,0	GOST 13685-84
Arsen*	0,11	mg/kg		0,5	GOST 26930-86
Cupru*	0,76	mg/kg		2,0	SM SR EN 14084:2006
Mercur*	0,020	mg/kg		0,1	GOST 26927-86
Plumb	0,918	mg/kg		2,0	SMSR EN 14084:2006
Cadmium	0,077	mg/kg		0,5	SM SR EN14084:2006
Iod*	20,5	mg/kg		20-35,0	POS 7.2-2/8/SI
Data începerii investigației	13/02/2023				
Data finisării investigației	21/02/2023				

**Declarație de conformitate:**

Proba corespunde cerințelor HG 596 din 03.08.2011 după indicii investigați.

- Amendamente:**
1. Rezultatul se referă numai la proba analizată. Este strict interzisă reproducerea parțială a raportului.
  2. Parametrii marcați cu simbolul \* nu sunt incluși în Domeniul de acreditare a laboratorului în CNA MOLDAC.
  3. La cererea clientului rezultatul încercării se eliberează cu incertitudinea de măsurare, calculată cu factorul de extindere  $k=2$  și nivelul de încredere 95%, care nu include incertitudinea de eșantionare.
  4. În coloana "Nivel admisibil" sunt indicate valori, stabilite în DN de reglementare/DN la produs sau specificația producătorului. În caz, dacă parametru solicitat de client nu se normează conform DN, este indicat "de facto".
  5. Rezultatul eliberat (<LOQ) – rezultatul este mai mic decât limita de cuantificare a metodei utilizate.
  6. Responsabilitatea pentru calitatea prelevării, eșantionării și transportării probei se atribuie prelevatorului/clientului.

**Notă:** Prelevator V.Cojocari, asistenta medicului igienist

**Responsabili:**

Elena Curnic

**Autorizat: Șef secție diagnostic de laborator**

