

Nr. CIF26-842.2020
Data: 13 Februarie 2020

**CERTIFICAT
PRIVIND EXISTENTA CONTURILOR CURENTE**

Prin prezentul, **Mobiasbanca - OTP Group S.A.**, codul băncii (BIC): **MOBBMD22**, confirmă că compania **TEHNOMEDICA S.R.L.** cod fiscal (IDNO) **1002600053256**, detine următoarele conturi curente la Mobiasbanca - OTP Group S.A., Sucursala. 26 Negruzzi:

1. **MDL - MD65MO2224ASV98310887100**
2. **EUR - MD06MO2224ASV98311097100**


L.S.
Numele, Prenumele si Semnatura
Director sucursalei „Gheorghe Mocanu”



Executor :Eduard Cilcic
Tel: 022-812-150

CERTIFICAT
privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național

Nr.
№ **A2115824**

din
от **20.09.2021**

1. Destinația / Назначение

PENTRU PARTICIPARE LA PROCEDURI DE ACHIZIȚII PUBLICE

2. Date despre contribuabil / Информация о налогоплательщике

Denumirea Наименование	Codul fiscal / Numărul de identificare Фискальный код / Идентификационный номер
TEHNOMEDICA S.R.L.	1002600053256
Adresa sediului de bază (strada, numărul) Адрес основного месторасположения (улица, номер)	Codul - Denumirea localității Код - Наименование населенного пункта
Ciuflea nr.38 bl.1	0130-SEC.CENTRU

3. Atestarea lipsei sau existenței restanțelor conform datelor Sistemului Informațional Automatizat /
Подтверждение отсутствия или наличия недоимки согласно данных Информационной автоматизированной системы

La data emiterii prezentului certificat restanța față de bugetul public național constituie/ На дату выдачи данной справки недоимка перед национальным публичным бюджетом составляет:
0,00 lei/лей.

4. Valabil pînă la / Действителен до 05.10.2021

5. Autentificarea Serviciului Fiscal de Stat / Подтверждение Государственной налоговой службы



Semnătura/Подпись

Albina IȘCOVA
Numele și prenumele/Фамилия и имя

Este extras din Sistemul Informațional al SFS SIA „Contul curent al contribuabilului”// 20.09.2021 ora 14:02:46
cu aplicarea prevederilor pct. 82-83 Ordin IFPS nr.400 din 14.03.2014 (Monitorul Oficial 72-77/399, 28.03.2014)

NOTA (0,00)

TEHNOMEDICA

str.Ciuflea, 38/1 MD-2001, mun. Chișinău, Moldova tel./fax: (022)601 102, 601 087
e-mail <tehnomedica_md@yahoo.com> <tehnomedicamd@gmail.com>

Către IMSP Institutul de Cardiologie

În atenția Grupului de lucru
al Licităției Deschise nr. ocds-b3wdp1-MD-1630666210153,
ID: 21043914

Declarație privind înregistrarea dispozitivelor medicale

Prin prezenta, declarăm că, produsele oferite în cadrul licitației deschise prenotate sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, precum urmează:

 AGENȚIA MEDICAMENTULUI ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE		REGISTRUL DE STAT AL DISPOZITIVELOR MEDICALE							
Tip	Denumire	Введите текст для поиска...							
I.3. Certificatul CE	Certificat CE	Nr	Denumire	Den.comerc.	Model	Nr. catalog	Tara	Produsorul	Reprezentant
I.2. Declarația de conformitate CE	Declarații de conformitate CE					5206			Tehnomedica
		DM000046998	SET PENTRU PUNCȚIE ȘI CATETERIZARE ARTERIALĂ	ARTERIOFIX	MĂRIME 20G/160 MM	5206332	Germania	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TEHNOMEDICA S.R.L.
		DM000046997	SET PENTRU PUNCȚIE ȘI CATETERIZARE ARTERIALĂ	ARTERIOFIX	MĂRIME 22G/80 MM	5206316	Germania	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TEHNOMEDICA S.R.L.
									A07.PS-01.Rg04-30
									31-01-2018

Dovada înregistrării dispozitivelor medicale se regăsește pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale www.amdm.gov.md

Cu respect,

Director

Tatiana Roibu

TEHNOMEDICA

str.Ciuflea, 38/1 MD-2001, mun. Chişinău, Moldova tel./fax: (022)601 102, 601 087
e-mail <tehnomedica_md@yahoo.com> <tehnomedicamd@gmail.com>

Către IMSP Institutul de Cardiologie

În atenția Grupului de lucru
al Licitației Deschise nr. ocds-b3wdp1-MD-1630666210153,
ID: 21043914

Declarație privind disponibilitatea prezentării mostrelor

Prin prezenta, declarăm că vom prezenta mostre în decurs de 3 zile de la solicitarea autorității contractante pentru produsele oferite în cadrul licitației preonate privind achiziționarea articolelor parafarmaceutice pentru anul 2022.

Cu respect,

Director

Tatiana Roibu



Benannt durch/Designated by
Zentralstelle der Länder
für Gesundheitsschutz
bei Arzneimitteln und
Medizinprodukten
www.zlg.de
ZLG-BS-244.10.08



Product Service

EC Certificate

Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices (MDD), Annex II excluding (4)
(Devices in Class IIa, IIb or III)

No. G1 012974 0608 Rev. 00

Manufacturer:

B. Braun Melsungen AG

Carl-Braun-Str. 1
34212 Melsungen
GERMANY

Product Category(ies): Coronary stent systems, PTCA catheters, PTA catheters, PTCA sets, Probes for stimulation and Electrophysiology, Angiography sets, manifolds, guide wires, tubes and syringes, single use Right heart pulmonary artery catheters, Monitoring sets for invasive physiological pressure measurement, Introducer sheaths and sets, Arterial puncture cannulae, arterial catheter sets

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH declares that the aforementioned manufacturer has implemented a quality assurance system for design, manufacture and final inspection of the respective devices / device categories in accordance with MDD Annex II. This quality assurance system conforms to the requirements of this Directive and is subject to periodical surveillance. For marketing of class III devices an additional Annex II (4) certificate is mandatory. See also notes overleaf.

Report No.:

713168177

Valid from:

2020-05-06

Valid until:

2024-05-26

Date,

2020-05-14

Christoph Dicks
Head of Certification/Notified Body



EC Certificate

Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices (MDD), Annex II excluding (4)
(Devices in Class IIa, IIb or III)

No. G1 012974 0608 Rev. 00

Wir

We

B. Braun Melsungen AG
Carl-Braun-Straße 1
34212 Melsungen
Deutschland/Germany

erklären in eigener Verantwortung,
dass das/die Produkt/e

hereby declare in our own responsibility
that the product/s

Arteriofix**Arteriofix**

Arterienpunktionskanülen, Arterien-Katheter-Set
(Artikelnummern siehe Anlage I)

Arterial puncture needle, Arterial Catheter Set
(article numbers see attachment I)

mit den Anforderungen der folgenden Richtlinie
übereinstimmt/übereinstimmen

is/are in compliance with the following directive

Richtlinie 93/42/EWG des Rates vom 14. Juni 1993
über Medizinprodukte
geändert durch Richtlinie 2007/47/EG

Council Directive 93/42/EEC of 14th June 1993
concerning Medical Devices
amended by Directive 2007/47/EC

Konformitätsbewertungsverfahren
nach Anhang II (ausgenommen Abschnitt 4)
der oben genannten Richtlinie

Conformity Assessment Procedure
according to annex II (excluding section 4)
of the Council Directive named above

Klassifizierung
gemäß Anhang IX der
oben genannten Richtlinie
Klasse IIa / Regel 7

Classification
according to annex IX of the
Council Directive named above
Class IIa / Rule 7

Benannte Stelle
TÜV SÜD Product Service GmbH (ID-Nr. 0123)
Ridlerstraße 65, 80339 München, Deutschland

Notified Body
TÜV SÜD Product Service GmbH (ID-No. 0123)
Ridlerstraße 65, 80339 Munich, Germany

Ausgestellte Bescheinigung(en):
G1 012974 0608 Rev. 00

Certificate(s) issued:
G1 012974 0608 Rev. 00

Datum der ersten CE-Kennzeichnung
1996-06-13

Date of first CE-marking
1996-06-13

Gültig bis
2024-05-26

Valid until
2024-05-26

Berlin, 2020-05-19

Berlin, 2020-05-19

B. Braun Melsungen AG

B. Braun Melsungen AG

i. A.

i. V.

Dr. S. Vogelbein
Head of Quality Management CoE VS

Dr. H. Schlicht
Head of Regulatory Affairs

Anlage I / Attachment I

Art.-Nr. / Art. No.	Artikelbezeichnung	Article description	Klasse / Class
5206316	Arteriofix Art.-Kath.-Set 22G/80 mm	Arteriofix 22G/80 mm	IIa
5206324	Arteriofix Art.-Kath.-Set 20G/80 mm	Arteriofix 20G/80 mm	IIa
5206332	Arteriofix Art.-Kath.-Set 20G/160 mm	Arteriofix 20G/160 mm	IIa
5206359	Arteriofix Art.-Kath.-Set 18G/160 mm	Arteriofix 18G/160 mm	IIa
5206345	Arteriofix Art.-Kath.-Set 18G/80 mm	Arteriofix 18G/80 mm	IIa