

-----:
ORDIN DE PLATA NR.: 2860 TIP.DOC. 1 :
DATA EMITERII:mar?i, 28 mai 2024:
=====:
PLATITI: 1000-00 LEI: Una Mie lei 00 bani :
:
:
=====:
PLATITOR: (R) 'BIOSISTEM CONTUL DE PLATI/CODUL IBAN :
MLD" SRL MD95ML000000002251429243 :
CODUL FISCAL :1010600028048 / :
:
:
=====:
PRESTATORUL PLATITOR CODUL BANCII:
BC"Moldindconbank"S.A. fil."Invest" Chisinau :MOLDMD2X329:
=====:
BENEFICIAR (R) Institutul d CONTUL DE PLATI/CODUL IBAN :
e Cardiologie IMSP MD98ML000000002251902161 :
CODUL FISCAL :1003600150613 / :
:
:
=====:
PRESTATORUL BENEFICIAR CODUL BANCII:
BC"Moldindconbank"S.A. :MOLDMD2X :
=====:
DESTINATIA PLATII:Pentru garantia pentru: TIPUL TRANSFERULUI :
oferta la procedura de achizi?ie public: NORMAL/URGENT :N:
a nr. ocds-b3wdp1-MD-1716269896400 din 3: :
1.05.2024 :
:
:
: L.S. :
=====:
CODUL TRANZACTIEI:001: :
DATA PRIMIRII:28/05/2024 : SEMNATURILE :
DATA EXECUTARII: : EMITENTULUI :
:-----:
CONDUCTATOR:Web Poiata Vitalie :
MIIGYwYJKoZIhvcNAQcCoIIGVDCCBlACAQExCzAJBgUrDgMCGGUAMAsGCSqGSIB:
DQEHAaCCBGwwggRoMIIDUKADAgECAhNHAAEDi65avx+fXSldAAAAAQOLMA0GCSq:
SIB3DQEBcWUAMCIXIDAeBgNVBAMTF0NFU1QxLUNBLU1vbGRpbmRjb25iYW5rMB4:
DTI0MDEyNTEyMzZmM1NloXDTI3MDEyNTEyNDM1NlowgZ8xCzAJBgNVBAYTAk1EMRA:
gYDVQQIEwdNb2xkb3ZhMREwDwYDVQQHEwhDaGlzaW5hdTEWMBQGA1UEChMNQml :
:
(semnatura electronica) :
CONTABIL-SEF:Web Nasedchin Alexandr :
MIIGZwYJKoZIhvcNAQcCoIIGWDCCBlQCAQExCzAJBgUrDgMCGGUAMAsGCSqGSIB3:
DQEHAaCCBHAWggRsMIIDVKADAgECAhNHAAEDijjVd7aJ5r0rAAAAAQOKMA0GCSqG:
SIB3DQEBcWUAMCIXIDAeBgNVBAMTF0NFU1QxLUNBLU1vbGRpbmRjb25iYW5rMB4X:
DTI0MDEyNTEyMzZmMzNVVoXDTI3MDEyNTEyNDMzNVowgaMxCzAJBgNVBAYTAk1EMRAw:
YDVQQIEwdNb2xkb3ZhMREwDwYDVQQHEwhDaGlzaW5hdTEWMBQGA1UEChMNQmlv :
:
L.S. (semnatura electronica) :
CONDUCTATOR: :
(semnatura manuala) :
CONTABIL-SEF: :
(semnatura manuala) :
SEMNATURA PRESTATORUL L.S. :
:-----:
MOTIVUL REFUZULUI : L.S. :
-----:



GUVERNUL
REPUBLICII
MOLDOVA



SERVICIUL FISCAL DE STAT



CERTIFICAT

privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național

Nr.
№

0942048

Din
От

27.05.2024 09:42



DATE DESPRE CONTRIBUABIL / ИНФОРМАЦИЯ О НАЛОГОПЛАТЕЛЬЩИКЕ

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

0.26 MDL



VALABIL PÂNĂ LA / ДЕЙСТВИТЕЛЕН ДО

11.06.2024 09:42



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 al Cetățeanului și al Unităților de Drept / Справка выдана в соответствие со ст. 29 п. (3) Закона о реестрах № 71/2007 на основании данных, предоставленных Государственной налоговой службой на Портале Правительства Гражданина и Юридических Лиц.

Generat și semnat de Portalul Guvernamental al Cetățeanului și al Unităților de Drept la 27.05.2024 09:42

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 al Cetățeanului și al Unităților de Drept (mcabinet.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 Правительственного Портала Гражданина и Юридических Лиц (mcabinet.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 Государственной Службой Электронной Подписью (msign.gov.md)



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

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*

A. Sizy
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

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.

EC CERTIFICATE

According to Annex II of the Directive 93/42/EEC on Medical Devices

Full Quality Assurance System

Certificate Number: 2195-MED-1929401

Manufacturer:

MERIL ENDO SURGERY PVT. LTD.

Third Floor, E1-E3, Meril Park, Survey No. 135/2/B & 174/2, Muktanand Marg,
Chala, Vapi – 396 191, Gujarat, INDIA

Product(s):

- (1) Non-Absorbable, Braided Coated Poly(Ethylene Terephthalate) Surgical Suture
- (2) Non-Absorbable, Monofilament Polyamide Surgical Suture
- (3) Non-Absorbable, Monofilament Polypropylene Surgical Suture
- (4) Non-Absorbable, Braided Coated Silk Surgical Suture
- (5) Non-Absorbable, Monofilament Stainless Steel Surgical Suture

Model(s):

Product specifications are stated on the second page.

Reference Report No:

MM0755-P001-R01, MM0755-P001-R02

Szutest, Notified Body 2195, declares that the aforementioned manufacturer has implemented a quality assurance system according to Annex II (excluding section 4), Section 3 of the directive 93/42/EEC on medical devices. This quality assurance system covers those aspects of manufacturing concerned with securing and maintaining safe conditions of the respective product(s) and conforms to the provisions of this Directive. The approved quality system is subject to surveillance pursuant to Annex II, Section 5 of Directive 93/42/EEC and unannounced audits.

Szutest must be informed of any significant changes in the design and/or construction of the product(s). For class I devices with sterile conditions the quality management system evaluation is restricted to the aspects of manufacture concerned with securing and maintaining sterile conditions. For class I devices with measuring function the quality management system evaluation is restricted to the aspects of manufacture concerned with the conformity of the devices with metrological requirements.

This EC certificate is valid till 2024-05-26.

Issue Date:

2019-10-21



Rukiye BALKAN
Deputy General Manager

SZUTEST

Certificate Number: 2195-MED-1929401

Product Specifications

Product Categories	Type (Models)	Generic Name
(1) Non-Absorbable, Braided Coated Poly(Ethylene Terephthalate) Surgical Suture	MERICRON XL™	Sterile Non-Absorbable Poly(Ethylene Terephthalate) Surgical Suture
	Aspiron™	Sterile Non-Absorbable Poly(Ethylene Terephthalate) Surgical Suture
	MERICRON XL™ P	Sterile Non-Absorbable Poly(Ethylene Terephthalate) Surgical Suture with PTFE Pledget
(2) Non-Absorbable, Monofilament Polyamide Surgical Suture	FILAMIDE™	Sterile Non-Absorbable Polyamide Surgical Suture
	Aspiron™	Sterile Non-Absorbable Polyamide Surgical Suture
(3) Non-Absorbable, Monofilament Polypropylene Surgical Suture	FILAPROP™ P	Sterile Non-Absorbable Polypropylene Surgical Suture with PTFE Pledget
(4) Non-Absorbable, Braided Silk Surgical Suture	FILASILK™ REEL	Non-Sterile Non-Absorbable Silk Surgical Suture
(5) Non-Absorbable, Monofilament Stainless Steel Surgical Suture	MERISTEEL™	Sterile Non-Absorbable Stainless Steel Surgical Suture



SZUTEST UYGUNLUK DEĞERLENDİRME A.Ş.

Tatlısu Mahallesi, Akif İnan Sk. No:1 Ümraniye 34774 İSTANBUL / TÜRKİYE

Szutest.com.tr



C E R T I F I C A T E

Full Quality Assurance System Medical Devices Directive 93/42/EEC Annex II

Company Name : Kordon Tıp Sağlık Araç Gereçleri Müh. Prj. İth. San. Tic. Ltd. Şti.

Company Address : 10006/1 Sokak No:43 A.O.S.B. Çiğli İZMİR / TURKEY

Related Directives and Annex : MDD 93/42/EEC Medical Devices Directive - Annex II
(Excluding Section 4)

Product : Ethylene Oxide Sterilizer – Class IIb
Ethylene Oxide Sterilization Cartridges – Class IIb
Ethylene Oxide Sterilization Cartridge Packs – Class IIb

Product Types are attached.

Certificate Number : M.2017.106.7586
Report Number : MD.3232.IB
Initial Assessment Date : 14.10.2018
Registration Date : 17.01.2021
Revision Date /No : -
Expiry Date : 16.01.2025


UDEMR International Certification
Auditing Training Centre Industry
and Trade Co. Ltd.

UDEMR hereby declares that the requirements of Annex II, excluding section 4 of the directive 93/42/EEC have been met for the listed products. The above named manufacturer has established and applies a quality assurance system, which is subject to periodic surveillance audits, defined by Annex II, section 5 of the forementioned directive. According to Annex II, section 4 an EC design- examination certificate is required for placing the Class III devices on the market. This certificate remains as the property of UDEMR International Certification Auditing Training Centre Industry and Trade Co. Ltd. to whom it must be returned upon request. The above named company and UDEMR must keep a copy of this certificate for 5 years from the registration of the certificate. Usage of the CE mark is under the responsibility of the manufacturer with the completion of EC Declaration of Conformity. The above mentioned company must notify all changes related with the approved product to UDEMR. If UDEMR will not renew the expiry date of this certificate in question, the mentioned company should stop placing the product on the market. The currency of the certificate can be checked through www.udemrtd.com.tr.

CE
2292



Address: Mutlukent Mahallesi 2073 Sokak (Eski 93 Sokak) No:10 Çankaya – Ankara – TURKEY

Phone: +90 0312 443 03 90 Fax: +90 0312 443 03 76

E-mail: info@udemrtd.com.tr www.udemrtd.com.tr



This document containing 1 (one) pages is the Annex of the Certificate with the number M.2017.106.7586 and with the registration date of 17.01.2017 issued for "Kordon Tıp Sağlık Araç Gereçleri Müh. Prj. İth. San. Tic. Ltd. Şti." by UDEM Uluslararası Belgelendirme Denetim Eğitim Merkezi San. ve Tic. Ltd. Şti. that is giving service as Notified Body with the ID No: 2292 according to 93/42/EEC Medical Devices Directive

Ethylene Oxide Sterilizer	Ethylene Oxide Sterilization Cartridges	Ethylene Oxide Sterilization Cartridge Packs
Model	Model	Model
AX 60	AX 5	AR 5
AX 135	AX 6	AR 6
AX 160	AX 7	AR 7
AX 200	AX 8	AR 8
AX 225	AX 9	AR 9
AX 400	AX 10	AR 10
AX 450	AX 11	AR 11
AX 1000	AX 12	AR 12
AX 2000	AX 13	AR 13
AX 4000	AX 14	AR 14
AX 6000	AX 15	AR 15
AX 9000	AX 16	AR 16
	AX 17	AR 17
	AX 18	AR 18
	AX 19	AR 19
	AX 20	AR 20
	AX 21	AR 21
	AX 22	AR 22
	AX 23	AR 23
	AX 24	AR 24
	AX 25	AR 25
	AX 26	AR 26
	AX 27	AR 27
	AX 28	AR 28
	AX 29	AR 29
	AX 30	AR 30
	AQ 5	ARQ 5
	AQ 6	ARQ 6
	AQ 7	ARQ 7
	AQ 8	ARQ 8
	AQ 9	ARQ 9
	AQ 10	ARQ 10
	AQ 11	ARQ 11
	AQ 12	ARQ 12
	AQ 13	ARQ 13
	AQ 14	ARQ 14
	AQ 15	ARQ 15
	AQ 16	ARQ 16
	AQ 17	ARQ 17
	AQ 18	ARQ 18
	AQ 19	ARQ 19
	AQ 20	ARQ 20
	AQ 21	ARQ 21
	AQ 22	ARQ 22
	AQ 23	ARQ 23
	AQ 24	ARQ 24
	AQ 25	ARQ 25
	AQ 26	ARQ 26
	AQ 27	ARQ 27
	AQ 28	ARQ 28
	AQ 29	ARQ 29
	AQ 30	ARQ 30
	AL 7	
	AL 25	
	AL 67	
	AL 100	
	AX 67	
	AX 100	
	AX 127	
	AX 134	
	AQ 70	
	AQ 120	
	AQ 130	
	AQ 170	
	AQ 200	
	AQ 230	

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II excluding Section 4

No. CE 598775
 Issued To: ●sypka AG
 Earl-H.-Wood-Straße 1
 Rheinfelden
 79618
 Germany

In respect of:

The design, development and manufacture of RF ablation catheters, multipolar steerable diagnostic catheters, diagnostic catheters for intracardiac recording and temporary pacing, valvuloplasty balloon catheters, endovascular grasping and snare/loop-catheters, TMA temporary pacing leads, external cardiac pacemaker and cardioversion devices and those aspects related to obtaining and maintaining sterility for temporary pacing lead adapters, cables DX, PK and TX, cables for EP catheters and cables for pacing leads.

on the basis of our examination of the quality assurance system under the requirements of Council Directive 93/42/EEC, Annex II excluding section 4. The quality assurance system meets the requirements of the directive. For the placing on the market of class III products an Annex II section 4 certificate is required.

For and on behalf of BSI, a Notified Body for the above Directive (Notified Body Number 2797):



Albert Roossien, Regulatory Lead

First Issued: 2017-07-22

Date: 2020-02-27

Expiry Date: 2024-12-18

...making excellence a habit.

Page 1 of 3

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body. This approval includes all products designed and/or manufactured by a third party on behalf of the company named on this certificate, unless specifically agreed with BSI.

This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.