

```

-----:
ORDIN DE PLATA NR.: 72                                TIP.DOC. 1 :
                                DATA EMITERII:11 martie 2019 :
=====:
PLATITI: 2515-00                                LEI: Doua Mii Cinci Sute Cincisprez :
ece lei 00 bani                                     :
:
=====:
PLATITOR: (R) ERICON SRL                                CODUL IBAN:MD60VI222400008100401MDL :
                                CODUL FISCAL :1003600000316 / :
:
:
=====:
PRESTATORUL PLATITOR                                CODUL BANCII:
B.C."VICTORIABANK"S.A. fil.nr.8 Chisinau                                :VICBMD2X802:
=====:
BENEFICIAR (R)SCM SFANTA TRE CODUL IBAN:MD22ML0000000000225166614:
IME                                CODUL FISCAL :1003600152592 :
:
:
=====:
PRESTATORUL BENEFICIAR                                CODUL BANCII:
BC"Moldindconbank"S.A.                                :MOLDMD2X :
=====:
DESTINATIA PLATII:Pentru garantia pentru: TIPUL TRANSFERULUI :
oferta la licitatie publica ID 21005442: NORMAL/URGENT : N:
:
:
:
:                                L.S. :
=====:
                                CODUL TRANZACTIEI:001:
DATA PRIMIRII:11/03/2019 :
DATA EXECUTARII: :
: SEMNATURILE :
: EMITENTULUI :
:-----:
SEMNATURA PRESTATORULUI :
:
MOTIVUL REFUZULUI : L.S. :
:
-----:

```

REPUBLICA



MOLDOVA

CERTIFICAT DE ÎNREGISTRARE

SOCIETATEA CU RĂSPUNDERE LIMITATĂ "ERICON"
ESTE ÎNREGISTRATĂ LA CAMERA ÎNREGISTRĂRII DE STAT

Numărul de indentificare de stat - codul fiscal
1003600000316

Data înregistrării

20.10.1992

Data eliberării

19.04.2005

Dragomir Ala, registrator de stat

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

semnătura

MD 0033559





VICTORIABANK

PRIMA BANCĂ DIN MOLDOVA

**Filiala nr. 8 Chișinău**

Bd. Decebal, 99
MD-2060, mun. Chișinău
Republica Moldova
Tel.: (+373 22) 57-48-00
Fax: (+373 22) 53-05-12
SWIFT: VICBMD 2X802
IDNO 1002600001338
Capital social - 250 000 910 lei
www.victoriabank.md

Nr. 140 din " 9 " februarie 201 6

La Nr. _____ din " _____ " _____ 201

mun. Chișinău

C E R T I F I C A T

Eliberat agentului economic ERICON SRL, cod fiscal 1003600000316 cu sediul în Republica Moldova, mun. Chișinău, str. Zelinski 15, precum că deține cont curent în MDL nr. MD60VI222400008100401MDL, EUR MD39VI000222401708100401EUR, USD MD14VI000222400108100401USD și RUB MD36VI000222405008100401RUB la Filiala nr.8 Chișinău BC "Victoriabank" SA, codul băncii VICBMD2X802.



M. Bartcovschi

S. Talpa

Executor: Siniucova Elena
Tel: 022 57-48-12

VICTORIABANK



„CAMERA ÎNREGISTRĂRII DE STAT” Î.S.
Secția fonduri speciale și informații curente

EXTRAS
din Registrul de stat al persoanelor juridice

nr. 10406 din 19.06.2017

Denumirea completă: **Societatea cu Răspundere Limitată «ERICON».**

Denumirea prescurtată: **«ERICON» S.R.L.**

Forma juridică de organizare: **Societate cu Răspundere Limitată.**

Numărul de identificare de stat și codul fiscal: **1003600000316.**

Data înregistrării de stat: **20.10.1992.**

Sediul: **MD-2003, str. Vasile Lupu, 6, or. Durlești, mun. Chișinău, Republica Moldova**

Obiectul principal de activitate:

1 Editarea cărților, broșurilor și altor publicații;

2 Tipărirea ziarelor;

3 Publicitate;

4 Comerțul cu amănuntul al cărților, ziarelor și rechizitelor de birou;

5 Comerțul cu amănuntul al articolelor medicale și ortopedice.

Capitalul social: **449852 lei.**

Administrator: **BUNIC GHEORGHE.**

Asociați:

1. BUNIC GHEORGHE 100 %.

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: 19.06.2017.

Specialist coordonator
tel. 022-266-256



Minciună Corina



TRANSGLOBAL QUALITY ASSESSORS LLP

Management System Certificate

Certificate No. MD.QMS.91.006.06.16

This is certify that

Marflow AG
at
Soodstrasse 57, CH-8134 Adliswil, Zürich, Switzerland.

has been found to conform to Management System Standard

ISO 13485: 2003

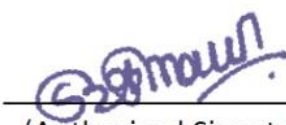
This certificate valid for the following product / service ranges:

**DESIGN AND MANUFACTURE OF NON-ACTIVE AND
ACTIVE (NON-IMPLANTABLE) MEDICAL DEVICES FOR
UROLOGY AND GASTROENTEROLOGY**

Internal Certification : 23.06.2016

Valid until : 22.06.2019




(Authorized Signatory)
Transglobal Quality Assessors LLP

This is an accredited certificate authorised for issue by Accreditation Services for certifying bodies (Europe) Limited, who have assessed Transglobal Quality Assessors LLP Located at PUNE, INDIA, against defined criteria and in cognisance of ISO 17021, "Conformity Assessment Requirements for bodies providing audit and certification of management systems". This certificate is only valid when confirmed by register listed in the International register of Quality Assessed Organisation : www.irqao.com



Product Service

CERTIFICATE

No. Q1N 16 03 33038 018

Holder of Certificate: Cook Ireland LimitedO'Halloran Road
National Technology Park
Limerick
IRELAND**Facility(ies):**Cook Ireland Limited
O'Halloran Road, National Technology Park,
Limerick, IRELAND**Certification Mark:****Scope of Certificate:** Design, Development, Production and Distribution of Obstetric / Gynaecological, Gastroenterological, Pulmonary, Urological, Vascular Devices and Accessories and Drug Eluting Peripheral Stents with Delivery Systems.**Applied Standard(s):**EN ISO 13485:2012 + AC:2012
Medical devices - Quality management systems -
Requirements for regulatory purposes
(ISO 13485:2003 + Cor. 1:2009)
DIN EN ISO 13485:2012

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH certifies that the company mentioned above has established and is maintaining a quality management system, which meets the requirements of the listed standard(s). See also notes overleaf.

Report No.: 75933316**Valid from:** 2016-06-01**Valid until:** 2019-05-31**Date,** 2016-05-24

Stefan Preiß



Page 1 of 1



Lloyd's Register
LRQA

EC CERTIFICATE – PRODUCTION QUALITY ASSURANCE SYSTEM

**In accordance with the requirements of the Medical Devices
Directive 93/42/EEC and the Medical Devices Regulations 2002, UK
Statutory Instrument 2002 No. 618**

This is to certify that the Quality Management System of:

**Cook Incorporated
750 Daniels Way
Bloomington, Indiana 47404, USA**

has been assessed against the requirements of Annex V of the Medical Devices Directive 93/42/EEC, and the Medical Devices Regulations 2002 and conforms to the requirements for the products shown on the attached schedule.

Approval is subject to the maintenance of the quality system in accordance with the requirements of the above Directive and Regulations.

Authorisation is hereby given to use the LRQA Notified Body Registration Number in accordance with the requirements of the specified Directives/Regulations in relation to the products as identified above.

This certificate forms part of the approval identified by certificate number UQA 4000228

Certificate No: 4000228/C
Original Approval: April 12, 2006
Current Certificate: May 1, 2014
Certificate Expiry: April 30, 2019
LRQA Notified Body Number 0088

Issued by: Lloyd's Register Quality Assurance Limited

71 Fenchurch Street, London EC3M 4BS, United Kingdom
Macro Revision 13



Lloyd's Register
LRQA

EC CERTIFICATE – PRODUCTION QUALITY ASSURANCE SYSTEM

CERTIFICATE 4000228/C SCHEDULE

In accordance with the requirements of the Medical Devices
Directive 93/42/EEC and the Medical Devices Regulations 2002, UK
Statutory Instrument 2002 No. 618

Cook Incorporated
750 Daniels Way
Bloomington, Indiana 47404, USA

Class I Sterile

Torque Cables
Gastroenterology Catheters
Gastroenterology Balloon Catheters
Respiratory Management Catheters
Gastroenterology Sets
Esophageal Dilation Sets
Devices for Diagnostic Procedures through Body
Orifices
Sterile Stopcocks, Fittings and Accessories
Connecting Tubes
Catheter Accessory Devices
Wire Guide Accessory Devices
Needle Accessory Devices
Sterile Syringes
Non-Vascular Dilation Balloon Catheters
External Gland Ductographic Devices

Urinary Tract Catheters
Urinary Tract Measurement Devices
Extractors
Occlusion Balloon Catheters
Body Orifice Introducer/Access
Dilator and Dilator Sets
Non-Invasive Devices & Accessories – Sterile
Intrauterine Insemination Devices
Biopsy Tissue Sampling Devices
Uterine Sounds
Cervical Cerclage Devices
IVF Pipettes
Flexipet Manipulation Denuding Tool
Vital Port Accessory Devices
Lead Extraction Accessory Devices
Doppler Extension Cable

Schedule Issue: Eight

Date of Schedule Issue: May 1, 2014

LRQA Notified Body Number 0088

Issued by: Lloyd's Register Quality Assurance Limited

ELEKTROTECHNICKÝ ZKUŠEBNÍ ÚSTAV



ELEKTROTECHNICAL TESTING INSTITUTE – CZECH REPUBLIC
ELEKTROTECHNICKÝ PRŮMYSL A TESTOVACÍ REPLY BUREAU
PROFYL ELETROTECHNICKÉ PRÁCE – ROZPOČETNÍ
ELEKTROTECHNICKÝ PRŮMYSL A TESTOVACÍ REPLY BUREAU

Pod Lázeň 129, 171 02 Praha 8 - Troja

EC CERTIFICATE FULL QUALITY ASSURANCE SYSTEM

issued in accordance with Annex 2 of Government Order No. 54/2015 Coll.
(Annex II of Directive 93/42/EEC)

No.: MED/170030

The Electrochemical Testing Institute, Notified Body No. 1014, on the basis of the carried out audit results has decided that the quality system established at the

manufacturer

**TURKUAZ SAĞLIK HİZMETLERİ MEDİKAL TEMİZLİK KİMYASAL ÜRÜNLERİ SAN. VE
TİC. LTD. ŞTİ.**
Yakuplu Mah. Bülent Caddesi No:343 Beylikdüzü, İstanbul, Turkey

for design, manufacturing and final inspection of medical device(s)

Catheter gel with lubricate - class III

meets the provisions of Annex 2 of Government Order No. 54/2015 Coll., which specifies technical requirements for medical devices (Annex II of Directive 93/42/EEC). The certificate does not cover examination of the medical device design in accordance with Annex 2 clause 8 of Government Order No. 54/2015 Coll. (Annex II clause 4 of Directive 93/42/EEC).

The notified body agrees with attaching its identification number 1014 to CE marking, which will be affixed to the above mentioned medical device(s) in accordance with Article 6 of Government Order No. 54/2015 Coll. (clause 17 of Directive 93/42/EEC).

The decision was based on the results presented in the audit report No. 203303-01 of 30.5.2017.

The approved quality system established at the manufacturer is subject to regular surveillance audits by the notified body in accordance with Annex 2 clause 11 of Government Order No. 54/2015 Coll. (Annex II clause 5 of Directive 93/42/EEC). The manufacturer must inform the notified body which approved the quality system about any intention of substantial changes to the quality system or the product range covered. In case that the conditions under which the certificate has been issued are violated, the notified body may suspend the validity of the certificate or cancel the certificate.

For class III medical devices this certificate can be used only with EC Design Examination Certificate issued in accordance with Annex 2 clause 8 of Government Order 54/2015 Coll. (Annex II clause 4 of Directive 93/42/EEC).

Edition 1

The first issue of this Certificate from 05.06.2017 with validity until 04.06.2022

The validity of this Certificate is limited until 04.06.2022

05.06.2017

Prep

Mgr. Miroslav Sedláček
Head of Certification Body



Stamp



203303-01

SERTİFİKA

TÜRCERT Sertifikasyon Merkezi
iş bu belge ile/TÜRCERT Certification Body
with this document.

TURKUAZ SAĞLIK HİZMETLERİ MEDİKAL TEMİZLİK KİMYASAL ÜRÜNLER SAN. VE TİC. A.Ş.

YAKUPLU MAH. BİRLİK CAD. NO:32/1 BEYLİKDÜZÜ İSTANBUL TÜRKİYE

şirketinin;/ of the company

RÖNTGEN SOLÜSYONLARI, TIBBİ CİHAZ DEZENFEKTANLARI VE MEDİKAL CİHAZLAR İÇİN STERİL
BUĞU ÖNLEYİCİ SOLÜSYON, STERİL VE STERİL OLMAYAN KAYGANLAŞTIRICI JELLER, DOĞUM
JELLERİ, STERİL VE STERİL OLMAYAN ULTRASON JELLERİ, STERİL VE STERİL OLMAYAN BURUN
SOLÜSYONLARI, BİT ŞAMPUANI VE SPREYİ VE SMEAR DOKU SABİTLEYİCİ SPREYİNİN TASARIMI,
ÜRETİMİ VE SATIŞI

*MANUFACTURING AND SALES OF MEDICAL X-RAY SOLUTIONS, MEDICAL DEVICE
DISINFECTANT, STERILE ANTIFOG SOLUTION FOR MEDICAL DEVICES, STERILE AND NON-
STERILE LUBRICANT GELS, OBSTETRIC GEL, STERILE & NON-STERILE ULTRASOUND GELS,
STERILE & NON-STERILE NASAL SOLUTIONS, ANTI-LICE AND NITS SHAMPOO AND SPRAY AND
SMEAR SPRAY*

belirlenen standardın uygulanması konusunda tıbbi cihazlar için
yönetim sistemi yürürlüğe koyduğunu ve uygulamakta
olduğunu taahhüt eder./ Effective medical devices management
system and guarantee that you put in to apply

2018101013284-01MDMS Sayılı rapordaki inceleme ile/
2018101013284-01MDMS with the nr. examination report;

TS EN ISO 13485:2016

şartlarının sağlanmış olduğu kanıtlanmıştır, iş bu sertifika
yıllık ara denetimlerinin yapılması kaydıyla **08.08.2021**
tarihine kadar geçerlidir./ Its proven that requirements are provided.
This certificate is valid until **08.08.2021** with the condition
of surveillance audits done

Sertifika Kayıt No/ Certificate Registration Nr : 2018101013284-01
Sertifika Yayın Tarihi / Date of Issue : 10.10.2018
Sertifika Geçerlilik Tarihi / Certificate Validity Date : 08.08.2021



Belgelendirme Bölümü Adına



TÜRCERT TEKNİK KONTROL VE BELGELENDİRME ANONİM ŞİRKETİ

Adres : Sanayi Mh. Atatürk Cd. No 57/17 Güngören / İstanbul - Türkiye
Telefon: 0 212 909 35 90 - 0 312 500 00 10 www.turcert.com

Bu belge müşterinin TÜRCERT'in kurallarına ve sözleşme şartlarına uyduğu sürece geçerlidir.
This certificate is valid during the customer obeys the rules TÜRCERT procedures and agreements.





REPUBLICA MOLDOVA
LICENȚĂ

Seria A MMII

Nr. 054664

Denumirea autorității de licențiere

Camera de Licențiere

Denumirea, forma juridică de organizare, sediul
(adresa juridică) a titularului de licență

**Societatea cu Răspundere Limitată
"ERICON"**

**mun. Chișinău, or. Durlești,
str. Vasile Lupu, 6**

Data și numărul certificatului de
înregistrare de stat a titularului de licență

19.04.2005 MD 0033559

Numărul de înregistrare
a întreprinderii sau IDNO

1003600000316

Codul fiscal

Genul de activitate, integral sau parțial,
pentru a cărui desfășurare se eliberează licența

*** Importul și comercializarea dispozitivelor
medicale ***

Data eliberării licenței

20 ianuarie 2017

Valabilă până la

20 ianuarie 2022

**Semnătura conducătorului
autorității de licențiere**

Director al Camerei de Licențiere

Octavian BODIȘTEANU



Notă: Licența este valabilă numai cu anexa autenticată de autoritatea de licențiere,
în care sînt indicate condițiile de licențiere pentru genul de activitate specificat în licență.

ANEXĂ LA LICENȚA

Seria A MMII

Nr. 054664

Titular de licență **Societatea cu Răspundere Limitată "ERICON"**

Titularul de licență este obligat să respecte următoarele condiții de licențiere pentru desfășurarea activității:

*** Importul și comercializarea dispozitivelor medicale ***

Reperfectată: 23.03.2017

1. Desfășurarea activității licențiate în conformitate cu cadrul legislativ și normativ.
2. Asigurarea efectuării controlului metrologic legal a mijloacelor de măsurare, utilizate în domeniul sănătății și siguranței populației.
3. Indicarea la loc vizibil al prețurilor la mărfuri și a tarifelor pentru servicii într-o formă clară.
4. Deținerea autorizației sanitare, antiincendiară, ecologice și de securitate a muncii.
5. Dispunerea de spații cu titlu de proprietate sau de locațiune pentru desfășurarea activității licențiate.
6. Dispunerea de specialiști în domeniu (ingineri, bioingineri).

Activitatea licențiată se desfășoară pe adresa:

mun. Chișinău, str. M. Sadoveanu, 42/7

specialist - Bunic Gheorghe



L.Ș.

Notă: Anexa și copiile ei sînt valabile numai cu ștampila originală a autorității de licențiere.