

```

-----
ORDIN DE PLATA NR.: 761                                TIP.DOC. 1 :
                                DATA EMITERII:1 iunie 2021 :
=====
PLATITI: 2500-00          LEI: Doua Mii Cinci Sute lei 00 ban :
i                                                                    :
=====
PLATITOR: (R) "BIOSISTEM          CONTUL DE PLATI/CODUL IBAN :
MLD" S.R.L.                MD95ML000000002251429243 :
                                CODUL FISCAL :1010600028048 / :
                                :
=====
PRESTATORUL PLATITOR          CODUL BANCII:
BC"Moldindconbank"S.A. suc."Invest" Chisinau          :MOLDMD2X329:
=====
BENEFICIAR (R) IMSP Spital          CONTUL DE PLATI/CODUL IBAN :
ul raional Edinet                MD72ML000000002251026331 :
                                CODUL FISCAL :1003604150817 / :
                                :
=====
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-1619598749597 din 0:          :
3.06.2021          :          :
          :          L.S. :
=====
                                CODUL TRANZACTIEI:001: :
                                DATA PRIMIRII:01/06/2021 : SEMNATURILE :
                                DATA EXECUTARII:          : EMITENTULUI :
-----
CONDUCTATOR:Web Poiata Vitalie :
MIIGYwYJKoZIhvcNAQcCoIIIGVDCCB1ACAQExCzAJBgUrDgMCGGUAMAsGCSqGSIB3:
DQEHAAACCBGwwggRoMIIDUKADAgECAhNHAACjbi1rgFksQ0G4AAAAAKNuMA0GCSq:
SIB3DQEBECwUAMCIXIDAeBgNVBAMTF0NFULQxLUNBLU1vbGRpbmRjb25iYW5rMB4:
DTIxMDEyODExMzgwNVVoXDTI0MDEyODExNDgwNVowgZ8xCzAJBgNVBAYTAk1EMRA:
gYDVQQIEwdNb2xkb3ZhMREwDwYDVQQHEWhDaGlzaw5hdTEWMBQGA1UEChMNQm1 :
-----
                                (semnatura electronica) :
CONTABIL-SEF:Web Nasedchin Alexandr :
MIIGZwYJKoZIhvcNAQcCoIIIGVDCCB1QCAQExCzAJBgUrDgMCGGUAMAsGCSqGSIB3:
DQEHAAACCBHawggRSMIIDVKADAgECAhNHAACjcahRKqbJeg8QAAAAAKNxMA0GCSqG:
SIB3DQEBECwUAMCIXIDAeBgNVBAMTF0NFULQxLUNBLU1vbGRpbmRjb25iYW5rMB4X:
DTIxMDEyODExMzkwOFoXDTI0MDEyODExNDkxOFowgaMxCzAJBgNVBAYTAk1EMRAW:
YDVQQIEwdNb2xkb3ZhMREwDwYDVQQHEWhDaGlzaw5hdTEWMBQGA1UEChMNQm1v :
-----
L.S.                                (semnatura electronica) :
CONDUCTATOR:          :
          (semnatura manuala) :
CONTABIL-SEF:          :
          (semnatura manuala) :
SEMNATURA PRESTATORUL          L.S. :
-----
MOTIVUL REFUZULUI          :          L.S. :
-----

```



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
in moneda nationala al “BIOSISTEM MLD” S.R.L. (c/f 1010600028048), cu
IBAN MD95ML000000002251429243.

Codul băncii MOLDMD2X329.

Director

Nina Turcan

Director financiar



Nina Balmuş

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

L. Svirepova
semnătura

MD 0101250





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

EXTRAS
din Registrul de stat al persoanelor juridice

nr. 14419 din 11.07.2016

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: **1010600028048.**

Data înregistrării de stat: **12.08.2010.**

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

Modul de constituire: **nou creată.**

Obiectul principal de activitate:

1 Activitatea farmaceutică;

2 Importul, fabricarea, comercializarea, asistența tehnică și (sau) reparația dispozitivelor medicale și (sau) a opticii;

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,

Asociați:

1. POIATA VITALIE , IDNP 0983103892591

cota 1803.60 lei, ce constituie 33,4 %

2. NASEDCHIN ALEXANDR , IDNP 2002001070747

cota 1798.20 lei, ce constituie 33,3 %

3. KOJEVNIKOV DMITRII , IDNP 0972305012362

cota 1798.20 lei, ce constituie 33,3 %.

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: 11.07.2016.

Specialist principal
tel. 022-266-252


Lazari Aliona



Lista fondatorilor Biosistem-mld SRL

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

CERTIFICAT
privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național

Nr.
№ **A2108051**

din
от **14.05.2021**

1. Destinația / Назначение

Pentru participarea la proceduri de achizitii publice

2. Date despre contribuabil / Информация о налогоплательщике

Denumirea Наименование	Codul fiscal / Numărul de identificare Фискальный код / Идентификационный номер
BIOSISTEM MLD S.R.L.	1010600028048
Adresa sediului de bază (strada, numărul) Адрес основного месторасположения (улица, номер)	Codul - Denumirea localității Код - Наименование населенного пункта
Albisoara nr.16 bl.1 of.7	0150-SEC.RISCANI

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 29.05.2021

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

Șef DDF Rîșcani
a DGAF mun.Chisinau
Funcția/Dолжность
L.Ș/ М.П.
Executor: **Claudia GOJAN**
Numele și prenumele/Фамилия и имя



Viorica CĂUȘ

Numele și prenumele/Фамилия и имя

Este extras din Sistemul Informațional al SFS SIA „Contul curent al contribuabilului”// 14.05.2021 ora 10:54:52
cu aplicarea prevederilor pct. 82-83 Ordin IFPS nr.400 din 14.03.2014 (Monitorul Oficial 72-77/399, 28.03.2014)

NOTA (0,27)

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.

Дата предоставления 11.05.2021 10:00:47

Anexe la SNC
 "Prezentarea situatiilor financiare"
 Aprobat de Ministerul Finantelor
 al Republicii Moldova

SITUAȚIILE FINANCIARE

pentru perioada 01.01.2020 - 31.12.2020

Entitatea: BIOSISTEM MLD S.R.L.
 Cod CUIIO: 40717392
 Cod IDNO: 1010600028048

Sediuul:
 MD:
 Raionul(municipiul): 106, DOF, RISCANI
 Cod CUATM: 0150, SEC, RISCANI
 Strada: SECTORUL RISCANI STR.Albisoara nr.16 bl.1 of.7

Activitatea principală: 08646, Comerț 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: zmil13@gmail.ru
 Numele și coordonatele al contabilului-șef: DI (dna) Tel.

Numărul mediu al salariaților în perioada de gestiune: 3 persoane.

Persoanele responsabile de semnarea situațiilor financiare* Nasedchin Alexandr

Unitatea de măsură: leu

BILANȚUL

la

Anexa 1

Nr. cpt.	Indicatori	Cod rd.	Sold la	
			Începutul perioadei de gestiune	Sfîrșitul perioadei de gestiune
1	2	3	4	5
	A C T I V			
	ACTIVE IMOBILIZATE			
	I. Imobilizări necorporale			
	1. Imobilizări necorporale în curs de execuție	010		
	2. Imobilizări necorporale în exploatare, total	020	487	
	din care:			
	2.1. concesiuni, licențe și mărci	021	487	
	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	487	
	II. Imobilizări corporale			
	1. Imobilizări corporale în curs de execuție	060		
	2. Terenuri	070		
	3. Mijloace fixe, total	080	2208593	2793637
	din care:			
	3.1. clădiri	081		
	3.2. construcții speciale	082		
	3.3. mașini, utilaje și instalații tehnice	083	2204135	2791637
	3.4. mijloace de transport	084		

A.	3.5. inventar și mobilier	085		
	3.6. alte mijloace fixe	086	4458	2000
	4. Resurse minerale	090		
	5. Active biologice imobilizate	100		
	6. Investiții imobiliare	110		
	7. Avansuri acordate pentru imobilizări corporale	120		
	Total imobilizări corporale (rd.060 + rd.070 + rd.080 + rd.090 + rd.100 + rd.110 + rd.120)	130	2208593	2793637
	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 participație	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 participație	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	2209080	2793637
B.	ACTIVE CIRCULANTE			
	I. Stocuri			
	1. Materiale și obiecte de mică valoare și scurtă durată	240	54051	51978
	2. Active biologice circulante	250		
	3. Producția în curs de execuție	260		
	4. Produse și mărfuri	270	5710647	7221203
	5. Avansuri acordate pentru stocuri	280		
	Total stocuri (rd.240 + rd.250 + rd.260 + rd.270 + rd.280)	290	5764698	7273181
	II. Creanțe curente și alte active circulante			
	1. Creanțe comerciale curente	300	4337729	3912218
	2. Creanțe ale părților afiliate curente	310		
	Inclusiv: creanțe aferente intereselor de participație	311		
	3. Creanțe ale bugetului	320	166486	74631
	4. Creanțele ale personalului	330		
	5. Alte creanțe curente	340		
	6. Cheltuieli anticipate curente	350	4	2
	7. Alte active circulante	360	1647908	5756117
	Total creanțe curente și alte active circulante (rd.300 + rd.310 + rd.320 + rd.330 + rd.340 + rd.350 + rd.360)	370	6152127	9742968
	III. Investiții financiare curente			
	1. Investiții financiare curente în părți neafiliate	380		
	2. Investiții financiare curente în părți afiliate, total	390		
	din care:	391		
	2.1. acțiuni și cote de participație deținute în părțile afiliate			
	2.2. Împrumuturi acordate părților afiliate	392		
	2.3. Împrumuturi acordate aferente intereselor de participație	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	8911899	3942779
	TOTAL ACTIVE CIRCULANTE (rd.290 + rd.370 + rd.400 + rd.410)	420	20828724	20958928
	TOTAL ACTIVE (rd.230 + rd.420)	430	23037804	23752565
	P A S I V			
	CAPITAL PROPRIU			
	I. Capital social și neînregistrat			
	1. Capital social	440	5400	5400
C.	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	21021465	12085295
	3. Profit net (pierdere netă) al perioadei de gestiune	570	X	7974831
	4. Profit utilizat al perioadei de gestiune	580	X	()
	Total profit (pierdere) (rd.550 + rd.560 + rd.570 + rd.580)	590	21021465	20060126
	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	21026865	20065526
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 participație	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		
	DATORII CURENTE			
	1. Credite bancare pe termen scurt	710		
	2. Împrumuturi pe termen scurt, total	720		

E.	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	1331928	3252667
	4. Datorii față de părțile afiliate curente	740		
	Inclusiv: datorii aferente intereselor de participație	741		
	5. Avansuri primite curente	750	159545	188105
	6. Datorii față de personal	760	2913	50
	7. Datorii privind asigurările sociale și medicale	770		
F.	8. Datorii față de buget	780	434590	187676
	9. Datorii față de proprietari	790		
	10. Venituri anticipate curente	800		
	11. Alte datorii curente	810	81963	58541
	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	2010939	3687039
	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	23037804	23752565

SITUAȚIA DE PROFIT ȘI PIERDERE

de la până la

Anexa 2

Indicatori	Cod rd.	Perioada de gestiune	
		precedenta	curenta
1	2	3	4
Venituri din vânzări, total	010	27319617	25963175
din care:			
venituri din vânzarea produselor și mărfurilor	011	26856566	25044358
venituri din prestarea serviciilor și executarea lucrărilor	012	463051	918817
venituri din contracte de construcție	013		
venituri din contracte de leasing	014		
venituri din contracte de microfinanțare	015		
alte venituri din vânzări	016		
Costul vânzărilor, total	020	15672962	15186814
din care:			
valoarea contabilă a produselor și mărfurilor vândute	021	15672962	15186814
costul serviciilor prestate și lucrărilor executate terților	022		
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	11646655	10776361
Alte venituri din activitatea operațională	040	28586	247603
Cheltuieli de distribuie	050	16306	19740
Cheltuieli administrative	060	964136	1259776
Alte cheltuieli din activitatea operațională	070	417394	640169
Rezultatul din activitatea operațională: profit (pierdere) (rd.030 + rd.040 - rd.050 - rd.060 - rd.070)	080	10277405	9104279

Venituri financiare, total	090	490609	519239
din care:			
venituri din interese de participare	091		
inclusiv: veniturile obținute de la părțile afiliate	092		
venituri din dobânzi	093		25612
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	490609	493627
Cheltuieli financiare, total	100	686605	597528
din care:			
cheltuieli privind dobânzile	101		
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	686605	597528
Rezultatul: profit (pierdere) financiar(ă) (rd.090 - rd.100)	110	-195996	-78289
Venituri cu active imobilizate și excepționale	120		
Cheltuieli cu active imobilizate și excepționale	130		
Rezultatul din operațiuni cu active imobilizate și excepționale: profit (pierdere) (rd.120 - rd.130)	140		
Rezultatul din alte activități: profit (pierdere) (rd.110 + rd.140)	150	-195996	-78289
Profit (pierdere) până la impozitare (rd.080 + rd.150)	160	10081409	9025990
Cheltuieli privind impozitul pe venit	170	1178993	1051159
Profit net (pierdere netă) al perioadei de gestiune (rd.160 - rd.170)	180	8902416	7974831

SITUAȚIA MODIFICĂRILOR CAPITALULUI PROPRIU

de la până la

Anexa 3

Nr. d/o	Indicatori	Cod rd	Sold la începutul perioadei de gestiune	Majorări	Diminuări	Sold la sfârșitul 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				
	Profit (pierdere)					
	1. Corecții ale rezultatelor anilor precedenți	120	X			

IV.	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)

Версия для печати

Сохранить

Расписка 2

Респондент

Фискальный код: 1010600028048, наименование: BIOSISTEM MLD S.R.L.

Предоставил отчет: RSF1_21

На фискальный период: A/2020

Дата предоставления: 11.05.2021

Временная метка отчёта зарегистрированного в Информационной Системе НБС : 11.05.2021 12:26:31

National Bureau of Statistics (NBS) received the electronic version of the report, sent by you. The data provided is verified by NBS.

Версия для печати

Сохранить

Расписка

Респондент

Фискальный код: 1010600028048, наименование: BIOSISTEM MLD S.R.L.

Предоставил отчет: RSF1_21

На фискальный период: A/2020

Дата предоставления: 11.05.2021

Временная метка отчёта зарегистрированного в Системе Электронной Отчётности и отправленного в Информационную Систему БНС : 11.05.2021 10:00:47

To,
Biosistem-mld SRL
Albisoara 16/1 ap.7
Chisinau, R. Moldova

26.02.2019

MANUFACTURERS AUTHORIZATION

We, **Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.** ("Mindray") manufacturer of Hematology analyzers, hereby authorize: **Biosistem-mld SRL**, with business office at Albisoara 16/1 ap.7, Chisinau, Republic of Moldova, to submit bids and subsequently negotiate and sign Contracts for reagents and consumables for all auto-hematology analyzers supplied by company **Biosistem-mld SRL**.

The authorization period is valid one year from issue date and automatically renewable if no termination letter is issued by either part.

Neither this Letter of Authorization nor any further extension, will impose any obligation or grant any rights regarding further distribution of Product, nor allow any party to seek compensation for goodwill developed during the term of Letter of Authorization or any further extension.

Best regards,



Luan Haijiao

Deputy Manager of International Sales and Marketing System,
Commonwealth of Independent States
Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.

**SHENZHEN MINDRAY
BIO-MEDICAL ELECTRONICS CO., LTD.**

Mindray Building, Keji 12th Road South,
High-tech Industrial Park, Nanshan,
Shenzhen 518057, P.R. China

Tel: +86 755 81888998

Fax: +86 755 26582680

Website: www.mindray.com

Declaration of Conformity



Manufacturer: Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.
Mindray Building, Keji 12th Road South, Hi-tech Industrial
Park, Nanshan, Shenzhen, 518057, P. R. China

EC-Representative: Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe)
Eiffestraße 80
20537 Hamburg, Germany

Product: **Auto Hematology Analyzer**

Model: **BC-20s**

Including reagents as following:

M-30D DILUENT

M-30CFL LYSE

PROBE CLEANSER

Classification: The device not in IVDD annex II and not for self
testing/performance evaluation

Conformity Assessment Route: IVDD Annex III(excluding Section 6)

We herewith declare that the above mentioned products meet the provisions of the Directive 98/79/EC on In Vitro Diagnostic Medical Devices. All supporting documentations are retained under the premises of the manufacturer.

Standards Applied:

List of (harmonized) standards for which documented evidence for compliance can be provided as attachment.

Start of CE-Marking: 2015-3-31

Place, Date of Issue: Shenzhen, 2015-3-31

Signature:

Name of Authorized Signatory: Mr.tan ChuanBin

Position Held in Company: Manager ,Technical Regulation

Declaration of Conformity



Manufacturer: Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.
Mindray Building, Keji 12th Road South, Hi-tech Industrial
Park, Nanshan, Shenzhen, 518057, P. R. China

EC-Representative: Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe)
Eiffestraße 80
20537 Hamburg, Germany

Product: Auto Hematology Analyzer

Model: BC-30s
Including reagents as following:
M-30D DILUENT
M-30CFL LYSE
PROBE CLEANSER

Classification: The device not in IVDD annex II and not for self
testing/performance evaluation

Conformity Assessment Route: IVDD Annex III(excluding Section 6)

We herewith declare that the above mentioned products meet the provisions of the Directive 98/79/EC on In Vitro Diagnostic Medical Devices. All supporting documentations are retained under the premises of the manufacturer.

Standards Applied:

List of (harmonized) standards for which documented evidence for compliance can be provided as attachment.

Start of CE-Marking: 2015-3-31

Place, Date of Issue: Shenzhen, 2015-3-31

Signature:

Name of Authorized Signatory: Mr.tan ChuanBin

Position Held in Company: Manager ,Technical Regulation

Declaration of Conformity V 1.0

Applied Standards List

Product: **Auto Hematology Analyzer**

BC-20s、BC-30s

Including reagents as following:

M-30D DILUENT

M-30CFL LYSE

PROBE CLEANSER

Applied Standards:

EN ISO 18113-1:2011	In vitro diagnostic medical devices —Information supplied by the manufacturer(labelling) Part 1: Terms, definitions and general requirements
ENISO 18113-2:2011	I In vitro diagnostic medical devices - Information supplied by the manufacturer (labelling) - Part 2: In vitro diagnostic reagents for professional use
EN ISO 18113-3:2011	In vitro diagnostic medical devices — Information supplied by the manufacturer(labeling) Part 3: In vitro diagnostic instruments for professional use
EN ISO 15223-1:2012	Medical devices — Symbols to be used with medical device labels, labelling and information to be supplied —Part 1: General requirements
EN 13612: 2002	Performance evaluation of in vitro diagnostic medical devices
ISO 14971:2012	Medical devices – Application of risk management to medical devices
EN 61010-1:2001	Safety requirements for electrical equipment for measurement, control, and laboratory use Part 1: General requirement
EN 61010-2-081:2002+A1: 2003+A1: 2003	Safety requirements for electrical equipment for measurement, control and laboratory use - Part 2-081: Particular requirements for automatic and semi-automatic laboratory equipment for analysis and other purposes
EN 61010-2-101: 2002	Safety requirements for electrical equipment for measurement, control, and laboratory use - Part 2-101: Particular requirements for in vitro diagnostic (IVD) medical equipment
IEC 61010-2-010: 2005	Safety requirements for electrical equipment for measurement, control and

Declaration of Conformity V 1.0

	laboratory use - Part 2-010: Particular requirements for laboratory equipment for the heating of materials
EN 61326-1:2006	Electrical equipment for measurement, control and laboratory use - EMC requirements - Part 1: General requirements
EN 61326-2-6:2006	Electrical equipment for measurement, control and laboratory use - EMC requirements - Part 2-6: Particular requirements - In vitro diagnostic (IVD) medical equipment
EN 62304:2006	Medical device software- Software life cycle processes
EN 62366:2008	Medical devices — Application of usability engineering to medical devices
EN 13640: 2002	Stability testing of in vitro diagnostic medical devices
EN ISO13485:2012	Medical devices - Quality management systems - Requirements for regulatory purposes



America

CERTIFICATE

No. QS6 044751 0135 Rev. 01

Certificate Holder:

**Shenzhen Mindray Bio-Medical
Electronics Co., Ltd.**
Mindray Building
Keji 12th Road South
High-Tech Industrial Park
Nanshan
518057 Shenzhen
PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Certification Mark:



Scope of Certificate:

See Page 2 for Overall Scope Statement.

Standard(s):

ISO 13485:2016

Regulatory Authority(ies):

Australia TGA, Brazil ANVISA, Health Canada, USA FDA,
MHLW / PMDA. See attached for listing of specific
regulatory requirements.

The Certification Body of TÜV SÜD America Inc. certifies that the quality management system of the manufacturer listed above has been audited against the stated criteria and found to conform to those criteria for the scope of certification listed. Validity of this certificate can be obtained by visiting the website <https://www.tuev-sued.de/product-testing/certificates>

TÜV SÜD America Inc. is an MDSAP Recognized Auditing Organization.

DUNS No:

65-467-1304

Effective Date:

2019-08-26

Expiry Date:

2021-10-23

Page 1 of 4

Date of Issue: 2019-11-25

(Dawn M. Tibodeau)
Manager, Certification Body MHS

TÜV SÜD America Inc. • 10 Centennial Drive Ste 207 • Peabody, MA 01960 USA • www.tuvsud.com

CERTIFICATE

No. QS6 044751 0135 Rev. 01

Regulatory Requirements: Audit/Certification Criteria

Australia

- Therapeutic Goods (Medical Devices) Regulations 2002
- Schedule 3, Part 1

Brazil

- RDC ANVISA n. 16/2013
- RDC ANVISA n. 23/2012
- RDC ANVISA n. 67/2009

Canada

- Medical Device Regulations SOR/98-282, Part 1

United States

- 21 CFR Part 803
- 21 CFR Part 806
- 21 CFR Part 807
- 21 CFR Part 820

Japan

- MHLW Ministerial Ordinance 169, Article 4 to Article 68
- PMD Act

Overall Scope Statement:

Design and Development, Production and Distribution of Medical Electronic Equipment (including Patient Monitor and Accessories (NIBP House, NIBP Cuff, Sensor Cables including SPO2 Cable and Temperature Cable, SPO2 Sensor, ECG Cables and Leadsets, Temperature Probe, Probe Cover), Vital Signs Monitor, Center Monitoring System, Telemetry Monitoring System, Pulse Oximeter, Defibrillator / Monitor and Accessories, Electrocardiograph, Anesthesia Machine and Accessories (Vaporizer), Ventilator, Ultrasonic Diagnostic Equipment, Ultrasonic Transducer, Hematology Analyzer, Clinical Chemistry Analyzer, Microplate Reader, Microplate Washer for In-Vitro Diagnostic Use, Chemiluminescence Immunossay Analyzer, Flow Cytometer, Auto Sample Processing System, Auto Slide Maker and Stainer;) Reagents for Hematology Analyzer, Reagents for Clinical Chemistry Analyzer, Chemiluminescence Immunoassay Reagents, Chemiluminescence Immunoassay Calibrators and Controls; Disposable Anesthesia Mask, Reusable Anesthesia Mask, Respiratory Mask, Disposable Breathing Circuit, Reusable Breathing Circuit, Heat and Moisture Exchanger, Filter, Breathing Bag

Page 2 of 4

Date of Issue: 2019-11-25



(Dawn M. Tibodeau)
Manager, Certification Body MHS

TÜV SÜD America Inc. • 10 Centennial Drive Ste 207 • Peabody, MA 01960 USA • www.tuvsud.com

CERTIFICATE

No. QS6 044751 0135 Rev. 01

Facility(ies):

Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.
Mindray Building, Keji 12th Road South, High-Tech Industrial
Park, Nanshan, 518057 Shenzhen, PEOPLE'S REPUBLIC OF
CHINA

Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.
1203 Nanhuan Avenue, Guangming District, 518106 Shenzhen,
PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Facility Scopes:

Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.
Mindray Building, Keji 12th Road South, High-Tech Industrial
Park Nanshan, 518057, Shenzhen, PEOPLE'S REPUBLIC OF
CHINA

Design and Development, Production and Distribution of
Medical Electronic Equipment (including Patient Monitor and
Accessories (NIBP House, NIBP Cuff, Sensor Cables including
SPO2 Cable and Temperature Cable, SPO2 Sensor, ECG
Cables and Leadsets, Temperature Probe, Probe Cover),
Vital Signs Monitor, Center Monitoring System, Telemetry
Monitoring System, Pulse Oximeter, Defibrillator / Monitor
and Accessories, Electrocardiograph, Anesthesia Machine
and Accessories (Vaporizer), Ventilator, Ultrasonic Diagnostic
Equipment, Ultrasonic Transducer, Hematology Analyzer,
Clinical Chemistry Analyzer, Microplate Reader, Microplate
Washer for In-Vitro Diagnostic Use, Chemiluminescence
Immunossay Analyzer, Flow Cytometer, Auto Sample
Processing System, Auto Slide Maker and Stainer;) Reagents
for Hematology Analyzer, Reagents for Clinical Chemistry
Analyzer, Chemiluminescence Immunoassay Reagents,
Chemiluminescence Immunoassav Calibrators and Controls;
Disposable Anesthesia Mask, Reusable Anesthesia Mask,
Respiratory Mask, Disposable Breathing Circuit, Reusable
Breathing Circuit, Heat and Moisture Exchanger, Filter,
Breathing Bag
DUNS No: 65-467-1304

Page 3 of 4

Date of Issue: 2019-11-25



(Dawn M. Tibodeau)
Manager, Certification Body MHS

TÜV SÜD America Inc. • 10 Centennial Drive Ste 207 • Peabody, MA 01960 USA • www.tuvsud.com

CERTIFICATE

No. QS6 044751 0135 Rev. 01

Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.

1203 Nanhuan Avenue, Guangming District, 518106, Shenzhen
PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Production of Medical Electronic Equipment (including Patient Monitor and Accessories (NIBP House, NIBP Cuff, Sensor Cables including SPO2 Cable and Temperature Cable, SPO2 Sensor, ECG Cables and Leadsets, Temperature Probe, Probe Cover), Vital Signs Monitor, Center Monitoring System, Telemetry Monitoring System, Pulse Oximeter, Defibrillator / Monitor and Accessories, Electrocardiograph, Anesthesia Machine and Accessories (Vaporizer), Ventilator, Ultrasonic Diagnostic Equipment, Ultrasonic Transducer, Hematology Analyzer, Clinical Chemistry Analyzer, Microplate Reader, Microplate Washer for In-Vitro Diagnostic Use, Chemiluminescence Immunossay Analyzer, Flow Cytometer, Auto Sample Processing System, Auto Slide Maker and Stainer;) Reagents for Hematology Analyzer, Reagents for Clinical Chemistry Analyzer, Chemiluminescence Immunoassay Reagents, Chemiluminescence Immunoassay Calibrators and Controls; Disposable Anesthesia Mask, Reusable Anesthesia Mask, Respiratory Mask, Disposable Breathing Circuit, Reusable Breathing Circuit, Heat and Moisture Exchanger, Filter, Breathing Bag
DUNS No: 54-459-5743

Page 4 of 4

Date of Issue: 2019-11-25



(Dawn M. Tibodeau)
Manager, Certification Body MHS

TÜV SÜD America Inc. • 10 Centennial Drive Ste 207 • Peabody, MA 01960 USA • www.tuvsud.com



America

CERTIFICATE

No. QS5 044751 0140 Rev. 02

Certificate Holder:

**Shenzhen Mindray Bio-Medical
Electronics Co., Ltd.**
Mindray Building
Keji 12th Road South
High-Tech Industrial Park
Nanshan
518057 Shenzhen
PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Certification Mark:



Scope of Certificate:

See Page 2 for Overall Scope Statement.

Standard(s):

ISO 9001:2015

The Certification Body of TÜV SÜD America Inc. certifies that the company mentioned above has established and is maintaining a quality management system that meets the requirements of the listed standards.

Report No.:

SH2005501

Effective Date:

2020-08-12

Expiry Date:

2023-06-30

Page 1 of 4

Date of Issue: 2020-08-20

Tina Israel
Manager, US Certification Body,
Medical and Health Services



America

CERTIFICATE

No. QS5 044751 0140 Rev. 02

Overall Scope Statement

Design and Development, Production and Distribution of Medical Electronic Equipment (including Patient Monitor and Accessories, Vital Signs Monitor, Center Monitoring System, Telemetry Monitoring System, Pulse Oximeter, Temperature Probe, Flow Sensor, Ambulatory Blood Pressure Monitor, Defibrillator / Monitor and Accessories, Electrocardiograph, Anesthesia Machine and Accessories, Ventilator, Air Compressor, Endoscope Camera System, Ultrasonic Diagnostic Equipment and Accessories, Digital Radiography System, Radiography System, Hematology Analyzer, Clinical Chemistry Analyzer, Urine Analyzer, Microplate Reader, Microplate Washer for In-Vitro Diagnostic Use, Chemiluminescence Immunossay Analyzer, Flow Cytometer, (Auto) Sample Processing System, Auto Slide Maker and Stainer, Glycohemoglobin Analyzer, Specific Protein Analyzer), Reagents for Hematology Analyzer, Reagents for Clinical Chemistry Analyzer, Chemiluminescence Immunoassay Reagents, Chemiluminescence Immunoassay Calibrators and Controls, Reagents for Flow Cytometer, Reagents for Glycohemoglobin Analyzer, Calibrators and Controls for Glycohemoglobin Analyzer, Disposable Anesthesia Mask, Reusable Anesthesia Mask, Respiratory Mask, Disposable Breathing Circuit, Reusable Breathing Circuit, Heat and Moisture Exchanger, Filter, Breathing Bag

Page 2 of 4

Date of Issue: 2020-08-20

Tina Israel
Manager, US Certification Body,
Medical and Health Services



America

CERTIFICATE

No. QS5 044751 0140 Rev. 02

Facility(ies):

Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.
Mindray Building, Keji 12th Road South, High-Tech
Industrial Park, Nanshan, 518057, Shenzhen,
PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Facility Scopes:

Design and Development, Production and Distribution of Medical Electronic Equipment (including Patient Monitor and Accessories, Vital Signs Monitor, Center Monitoring System, Telemetry Monitoring System, Pulse Oximeter, Temperature Probe, Flow Sensor, Ambulatory Blood Pressure Monitor, Defibrillator / Monitor and Accessories, Electrocardiograph, Anesthesia Machine and Accessories, Ventilator, Air Compressor, Endoscope Camera System, Ultrasonic Diagnostic Equipment and Accessories, Digital Radiography System, Radiography System, Hematology Analyzer, Clinical Chemistry Analyzer, Urine Analyzer, Microplate Reader, Microplate Washer for In-Vitro Diagnostic Use, Chemiluminescence Immunoassay Analyzer, Flow Cytometer, (Auto) Sample Processing System, Auto Slide Maker and Stainer, Glycohemoglobin Analyzer, Specific Protein Analyzer), Reagents for Hematology Analyzer, Reagents for Clinical Chemistry Analyzer, Chemiluminescence Immunoassay Reagents, Chemiluminescence Immunoassay Calibrators and Controls, Reagents for Flow Cytometer, Reagents for Glycohemoglobin Analyzer, Calibrators and Controls for Glycohemoglobin Analyzer, Disposable Anesthesia Mask, Reusable Anesthesia Mask, Respiratory Mask, Disposable Breathing Circuit, Reusable Breathing Circuit, Heat and Moisture Exchanger, Filter, Breathing Bag

Page 3 of 4

Date of Issue: 2020-08-20

Tina Israel
Manager, US Certification Body,
Medical and Health Services



America

CERTIFICATE

No. QS5 044751 0140 Rev. 02

Facility(ies)

Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.
1203 Nanhuan Avenue, Guangming District, 518106
Shenzhen, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Facility Scopes:

Design and Development, Production and Distribution of Medical Electronic Equipment (including Patient Monitor and Accessories, Vital Signs Monitor, Center Monitoring System, Telemetry Monitoring System, Pulse Oximeter, Temperature Probe, Flow Sensor, Ambulatory Blood Pressure Monitor, Defibrillator / Monitor and Accessories, Electrocardiograph, Anesthesia Machine and Accessories, Ventilator, Air Compressor, Endoscope Camera System, Ultrasonic Diagnostic Equipment and Accessories, Digital Radiography System, Radiography System, Hematology Analyzer, Clinical Chemistry Analyzer, Urine Analyzer, Microplate Reader, Microplate Washer for In-Vitro Diagnostic Use, Chemiluminescence Immunoassay Analyzer, Flow Cytometer, (Auto) Sample Processing System, Auto Slide Maker and Stainer, Glycohemoglobin Analyzer, Specific Protein Analyzer), Reagents for Hematology Analyzer, Reagents for Clinical Chemistry Analyzer, Chemiluminescence Immunoassay Reagents, Chemiluminescence Immunoassay Calibrators and Controls, Reagents for Flow Cytometer, Reagents for Glycohemoglobin Analyzer, Calibrators and Controls for Glycohemoglobin Analyzer, Disposable Anesthesia Mask, Reusable Anesthesia Mask, Respiratory Mask, Disposable Breathing Circuit, Reusable Breathing Circuit, Heat and Moisture Exchanger, Filter, Breathing Bag

Page 4 of 4

Date of Issue: 2020-08-20

Tina Israel
Manager, US Certification Body,
Medical and Health Services

MANUFACTURER'S AUTHORIZATION

To whom it may concern,

We, Dirui Industrial Co., Ltd, do hereby authorize: Biosistem-mld SRL, with business office at Albisoara 16/1 ap.7, Chisinau, Republic of Moldova, to be our official representative in Moldova for registration the following models:

- H-100
- H-500
- H-800
- FUS-100
- FUS-200

The authorization period is valid one year from issue date and automatically renewable if no termination letter is issued by either part.

Neither this Letter of Authorization nor any further extension, will impose any obligation or grant any rights regarding further distribution of Product, nor allow any party to seek compensation for goodwill developed during the term of Letter of Authorization or any further extension.

Libra Zhang

Libra Zhang

International Sales & Marketing Director

Date: 25.09.2019





Declaration of Conformity



According to the In Vitro Diagnostic Medical Devices Directive 98/79/EC

Manufacturer: Dirui Industrial Co., Ltd.
95 Yunhe Street New& High Tech. Development Zone
Changchun Jilin 130012 P.R. China

Authorized Representative : Emergo Europe
Molenstraat 15 2513 BH The Hague
The Netherlands

Medical Device : Product Name: Reagent strips for Urinalysis
IVDD-Classification: Professional use

Lot/batches/Serial mber, Type, Periods of manufacture
(where applicable)

DIRUI 1 ITEMS (GLU)	DIRUI 1 ITEMS (KET)	DIRUI 1 ITEMS (PRO)
DIRUI 2 ITEMS (PRO, GLU)	DIRUI 2 ITEMS (KET, GLU)	
DIRUI 3 ITEMS (PRO, PH, GLU)	DIRUI 3 ITEMS (PRO, KET, GLU)	
DIRUI 4 ITEMS (PRO, PH, BLD, GLU)	DIRUI 4 ITEMS (PRO, PH, SG, GLU)	
DIRUI 5 ITEMS (PRO, PH, BLD, KET, GLU)		
DIRUI 8 ITEMS	DIRUI H8	
DIRUI 9 ITEMS		
DIRUI A10	DIRUI H10	DIRUI E10
DIRUI H11	DIRUI H11-MA	DIRUI M10
DIRUI H11-800MA	DIRUI H12-800MA	DIRUI H10-800
DIRUI H13-Cr	DIRUI H14-Ca	
DIRUI H13-Cr (H-800)	DIRUI H14-Ca (H-800)	

The undersigned hereby declares that the In Vitro Diagnostic medical device as specified above conforms with the essential requirements listed in the Annex 1 of the European In Vitro Diagnostic Medical Device Directive 98/79/EC (IVDD)

This declaration of conformity is based on the European In Vitro Diagnostic Medical Device Directive 98/79/EC, Annex III.

Valid Since

May 9th, 2012
Changchun, China

(place and date of issue)

Representative:

Yu Ge

Dirui Industrial Co., Ltd.

于歌

(name and signature or equivalent
marking of authorized person)



C E R T I F I C A T E
of Conformity



Registration No.: AK 50205311 0001

Report No.: 16800459 001

Holder: Dirui Industrial Co., Ltd.
95 Yunhe Street
New & High Tech. Development Zone
Changchun, Jilin 130012
P.R. China

Product: Analysis Equipment
(Urine Analyzer)

Identification: Type Designation: H-50 H-100 H-300 H-500
Serial No.: Engineering Sample
Remark: Refer to test report 16800459 001 for details.

Tested acc. to: EN 61326-1:2006
EN 61326-2-6:2006

The certificate of conformity refers to the above mentioned product. This is to certify that the specimen is in conformity with the assessment requirement mentioned above. This certificate does not imply assessment of the production of the product and does not permit the use of a TÜV Rheinland mark of conformity.

Date 24.06.2011



Certification Body

Sun Lixun

TÜV Rheinland LGA Products GmbH - Tillystraße 2 - 90431 Nürnberg

认证证书

标准 **ISO 9001:2015**

证书登记号码 **01 100 1832306**

证书持有者:

迪瑞医疗科技股份有限公司

统一社会信用代码: 91220101605902656F

注册地址: 中华人民共和国吉林省长春市

高新技术产业开发区云河街 95 号

邮编: 130012

经营地址: 同上述地址

认证范围:

体外诊断医疗器械的设计开发、生产和销售

证明完成了审核并满足了 ISO 9001:2015 标准的要求。

有效期:

证书有效期从 2018-05-03 至 2021-05-02。
此证书须经过符合要求的监督审核保持有效。

2018-05-03


TÜV Rheinland Cert GmbH
Am Grauen Stein · 51105 Köln

Certificate

Standard **ISO 9001:2015**

Certificate Registr. No. **01 100 1832306**

Certificate Holder: **Dirui Industrial Co., Ltd.**
Unified Social Credit Code: 91220101605902656F
Registration Address: 95 Yunhe Street,
New & High Tech. Development Zone,
Changchun City, Jilin Province 130012, P. R. China
Operation Address: same as above

Scope: **Design and Development, Manufacture and Distribution of in Vitro
Diagnostic Medical Test Systems**

Proof has been furnished by means of an audit that the
requirements of ISO 9001:2015 are met.

Validity: **The certificate is valid from 2018-05-03 until 2021-05-02.
It remains valid subject to satisfactory surveillance audits.**

2018-05-03


TÜV Rheinland Cert GmbH
Am Grauen Stein · 51105 Köln

Certificate

The Certification Body of
TÜV Rheinland LGA Products GmbH

hereby certifies that the organization

Dirui Industrial Co., Ltd.
95 Yunhe Street
New & High Tech.
Development Zone
Changchun
Jilin Province 130012
China

has established and applies a quality management system for medical devices
for the following scope:

Design and Development, Manufacture and Distribution of
In vitro Diagnostic Medical Test Systems
(see attachment for products and additional site included)

Proof has been furnished that the requirements specified in

EN ISO 13485:2016

are fulfilled. The quality management system is subject to yearly surveillance.

Effective Date: 2018-06-26
Certificate Registration No.: SX 60127937 0001
An audit was performed. Report No.: 15047317 007
This Certificate is valid until: 2020-03-01

Certification Body



Date 2018-06-26



TÜV Rheinland LGA Products GmbH - Tillystraße 2 - 90431 Nürnberg

Tel.: +49 221 806-1371 Fax: +49 221 806-3935 e-mail: cert-validity@de.tuv.com <http://www.tuv.com/safety>

TÜV Rheinland
LGA Products GmbH
Tillystraße 2, 90431 Nürnberg

Doc. 1/1, Rev. 0

**Attachment to
Certificate**

Registration No.: SX 60127937 0001
Report No.: 15047317 007

Organization: Dirui Industrial Co., Ltd.
95 Yunhe Street
New & High Tech.
Development Zone
Changchun
Jilin Province 130012
China

Scope:

Products:

- Urine Test Systems (Reagents, Analyzers, Controls)
- Hematology Test Systems (Reagents, Analyzers, Controls)
- Clinical Chemistry Test Systems (Reagents, Analyzers, Controls)
- Immunochemistry Test Systems (Reagents, Analyzers, Controls)
- Vaginal Infections Test Systems (Reagents, Analyzers, Controls)

Site included:

3333 Yiju Street, New & High Tech. Development Zone,
Changchun, 130103 Jilin, China

Design and Development, Manufacture and Distribution of
Urine Test Analyzers, Hematology Test Analyzers, Clinical
Chemistry Test Analyzers, Immunochemistry Test Analyzers,
Vaginal Infections Test Analyzers

Certification Body



Date: 2018-06-26

