

**FORMULARUL STANDARD AL DOCUMENTULUI UNIC
DE ACHIZIȚII EUROPEAN**

1. Documentul unic de achiziții europene, (în continuare, DUAE) este o declarație pe proprie răspundere, prin care operatorul economic confirmă îndeplinirea criteriilor de calificare și selecție necesare în cadrul procedurilor de achiziție publică în Republica Moldova.
2. Formularul este completat, semnat electronic și transmis autorității contractante la depunerea ofertei.
3. Un DUAE depus de către operatorul economic în cadrul unei proceduri de achiziție publică anterioară poate fi reutilizat, cu condiția ca informațiile cuprinse în formular să fie corecte și valabile la data depunerii acestuia.
4. Ofertantul care prezintă în DUAE informații false sau documentele justificative prezentate nu confirmă informația indicată în documentul prezentat este exclus din procedura de achiziție publică și/sau poate răspunde conform legislației.
5. Formularul DUAE este constituit din 7 capitole, și anume:
 - 1) Capitolul I. Informații privind procedura de achiziție publică și autoritatea/entitatea contractantă;
 - 2) Capitolul II. Informații referitoare la operatorul economic;
 - 3) Capitolul III. Motive de excludere din cadrul procedurii de achiziție publică;
 - 4) Capitolul IV. Criteriile de calificare și selecție a operatorilor economici;
 - 5) Capitolul V. Indicații generale pentru criteriile de selecție a operatorilor economici;
 - 6) Capitolul VI. Preselecția candidaților pentru procedura de atribuire a contractului de achiziție publică;
 - 7) Capitolul VII. Declarații finale.
6. Prezentarea formularului DUAE la depunerea ofertei care nu este conform cu cerințele stabilite în Documentația de atribuire duce la respingerea ofertei.

Capitolul I. Informații privind procedura de achiziție publică și autoritatea/entitatea contractantă

Compartimentul se completează doar de către autoritatea/entitatea contractantă.

Cod poziție	Conținutul cerinței	Răspuns
1	2	3
A. Informații despre publicare		
1A.1	Numărul anunțului/invitației publicate în Buletinul achizițiilor publice, și după caz numărul anunțului publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene	Anunțul de participare conform datelor SIA RSAP Mtender
B. Identitatea autorității/entității contractante		
1B.1	Denumirea autorității/entității contractante	IMSP AMT Centru
1B.2	Număr unic de identificare (IDNO) a autorității/entității contractante	c/f:1003600153267

Capitolul II. Informații referitoare la operatorul economic

Compartimentul se completează doar de către operatorii economici.

Cod poziție	Conținutul cerințelor	Răspuns
1	2	3
A. Informații privind operatorul economic		
2A.1	Denumirea operatorul economic	
2A.2	Țara	«TRIUMF-MOTIV» SRL
2A.3	Cod poștal	Moldova

2A.4	Oraș/Localitate	2043
2A.5	Adresa juridică	mun. Chisinau
2A.6	Pagina web	str. Grenoble 193 of. 1301
2A.7	Persoana sau persoanele de contact	Jighili Tatiana
2A.7.1	Telefon	+373 22 768841
2A.7.2	Adresa de e-mail	triumf.motiv@mail.ru
2A.8	Număr unic de identificare (IDNO/IDNP)	1012600021180
2A.9	Numărul cod TVA	0308703
2A.10	Forma organizatorico-juridică a activității de antreprenariat	Societatea cu raspundere limitata
2A.11	Informația cu privire la numele acționarilor/asociaților/beneficiarului efectiv	
2A.11.1	Numele acționarilor / asociaților	Jighili Tatiana
2A.11.2	Numele beneficiarului efectiv <i>[beneficiar efectiv – persoană fizică ce deține sau controlează în ultimă instanță o persoană fizică sau juridică ori beneficiar al unei societăți de investiții sau administrator al societății de investiții, ori persoană în al cărei nume se desfășoară o activitate sau se realizează o tranzacție și/sau care deține, direct sau indirect, dreptul de proprietate sau controlul asupra a cel puțin 25% din acțiuni sau din dreptul de vot al persoanei juridice ori asupra bunurilor aflate în administrare fiduciară]</i>	Jighili Tatiana Jighili Tatiana
2A.11.3	Cetățenia beneficiarului efectiv (<i>legătură juridico-politică permanentă a persoanei fizice definite conform poziției 2A.11.2)</i>	MDA MDA
2A.12	Operatorul economic este: <ul style="list-style-type: none"> • întreprindere mică • întreprindere mijlocie • și altele 	întreprindere mică
2A.13	În cazul în care achiziția este rezervată: operatorul economic este un atelier protejat sau o întreprindere socială, sau va asigura executarea contractului în contextul programelor de angajare protejată?	Da
2A.13.1	<i>Dacă da, care este procentul corespunzător de lucrători cu dizabilități sau defavorizați?</i>	0%
2A.13.2	<i>Specificați cărei sau căror categorii de lucrători cu dizabilități sau defavorizați le aparțin angajații în cauză?</i>	Nu
2A.14	Operatorul economic participă la procedura de achiziții publice împreună cu alți operatori economici?	Nu
2A.14.1	<i>Dacă Da, precizați rolul operatorului economic în cadrul grupului (lider, responsabil cu îndeplinirea unor sarcini specifice, etc).</i>	-
2A.14.2	<i>Numiți operatorii economici care participă la procedura respectivă de achiziție publică.</i>	-
2A.14.3	<i>Specificați denumirea grupului participant.</i>	-
<i>Notă. Dacă ați răspuns Da la întrebarea 2A.14, asigurați-vă ca operatorii economici menționați să prezinte un formular DUAE separat.</i>		
B. Informații privind reprezentanții operatorului economic		
Indicați numele persoanei (persoanelor) împuternicită (împuternicite) să îl reprezinte pe operatorul economic în scopurile prezentei proceduri de achiziție publică.		
2B.1	Nume și prenume	Jighili Tatiana
2B.2	Poziție/acționând în calitate de..	administrator
2B.3	Țară	Republica Moldova
2B.4	Telefon	+373 22 768841
2B.5	Adresa de e-mail	triumf.motiv@mail.ru
C. Informații privind utilizarea capacităților altor entități		
2C.1	Operatorul economic utilizează capacitățile altor entități	

	pentru a satisface criteriile de selecție prevăzute în capitolul IV, precum și (dacă este cazul) criteriile și regulile menționate în capitolul V de mai jos?	<input type="checkbox"/> Nu
<p><i>Notă. Dacă ați răspuns Da la întrebarea 2C.1, prezentați un formular DUAЕ separat care să cuprindă informațiile solicitate în secțiunile A și B din capitolul respectiv și din capitolul III pentru fiecare dintre entitățile în cauză, completat și semnat în mod corespunzător de entitățile în cauză. Atragem atenția asupra faptului că trebuie incluși, de asemenea, tehnicienii sau organismele tehnice implicate, indiferent dacă fac sau nu parte din întreprinderea operatorului economic, în special cei care răspund de controlul calității și, în cazul contractelor de achiziții publice de lucrări, tehnicienii sau organismele tehnice la care poate face apel operatorul economic în vederea executării lucrărilor. În măsura în care este relevant pentru capacitatea (capacitățile) specifică (specifice) utilizată (utilizate) de operatorul economic, includeți informațiile prevăzute în capitolele IV și V pentru fiecare dintre entitățile în cauză.</i></p>		
D. Informații privind subcontractanții pe ale căror capacități operatorul economic se bazează		
2D.1	Operatorul economic intenționează să subcontracteze vreo parte din contract cu alți operatori economici?	<input type="checkbox"/> Nu
2D.1.1	Dacă Da, enumerați subcontractanții propuși.	-

Capitolul III. Motive de excludere din cadrul procedurii de achiziție publică

Compartimentul se completează de către operatorii economici.

Cod poziție	Conținutul cerințelor	Răspuns
A. Motive referitoare la condamnări prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești		
1	2	3
3A.1	<p>Participare la o organizație criminală. Operatorul economic însuși sau orice persoană care este membru al organismului de administrare, de conducere sau de supraveghere al acestuia sau care are putere de reprezentare, de decizie sau de control în cadrul acestuia a făcut obiectul unei condamnări pronunțate printr-o hotărâre definitivă pentru participare la o organizație criminală, printr-o condamnare pronunțată cu cel mult cinci ani în urmă sau în care continuă să se aplice o perioadă de excludere prevăzută în mod direct în condamnare?</p>	<input type="checkbox"/> Nu
3A.2	<p>Corupție. Operatorul economic însuși sau orice persoană care este membru al organismului de administrare, de conducere sau de supraveghere al acestuia sau care are putere de reprezentare, de decizie sau de control în cadrul acestuia a făcut obiectul unei condamnări pentru corupție pronunțate printr-o hotărâre definitivă, printr-o condamnare pronunțată cu cel mult cinci ani în urmă sau în care continuă să se aplice o perioadă de excludere prevăzută în mod direct în condamnare?</p>	<input type="checkbox"/> Nu
3A.3	<p>Fraude. Operatorul economic însuși sau orice persoană care este membru al organismului de administrare, de conducere sau de supraveghere al acestuia sau care are putere de reprezentare, de decizie sau de control în cadrul acestuia a făcut obiectul unei condamnări pentru fraudă pronunțate printr-o hotărâre definitivă, printr-o condamnare pronunțată cu cel mult cinci ani în urmă sau în care continuă să se aplice o perioadă de excludere prevăzută în mod direct în condamnare?</p>	<input type="checkbox"/> Nu
3A.4	<p>Infrațiuni teroriste sau infrațiuni legate de activitățile teroriste. Operatorul economic însuși sau orice persoană care este membru al organismului de administrare, de conducere sau de supraveghere al acestuia sau care are putere de reprezentare, de</p>	<input type="checkbox"/> Nu

	decizie sau de control în cadrul acestuia a făcut obiectul unei condamnări pentru infracțiuni teroriste sau infracțiuni legate de activități teroriste, pronunțate printr-o hotărâre definitivă, printr-o condamnare pronunțată cu cel mult cinci ani în urmă sau în care continuă să se aplice o perioadă de excludere prevăzută în mod direct în condamnare?	
3A.5	Spălare de bani sau finanțarea terorismului. Operatorul economic însuși sau orice persoană care este membru al organismului de administrare, de conducere sau de supraveghere al acestuia sau care are putere de reprezentare, de decizie sau de control în cadrul acestuia a făcut obiectul unei condamnări pentru infracțiuni teroriste sau infracțiuni legate de activități teroriste, pronunțate printr-o hotărâre definitivă, printr-o condamnare pronunțată cu cel mult cinci ani în urmă sau în care continuă să se aplice o perioadă de excludere prevăzută în mod direct în condamnare?	<input type="checkbox"/> Nu
3A.6	Exploatarea prin muncă a copiilor și alte forme de trafic de persoane. Operatorul economic însuși sau orice persoană care este membru al organismului de administrare, de conducere sau de supraveghere al acestuia sau care are putere de reprezentare, de decizie sau de control în cadrul acestuia a făcut obiectul unei condamnări pronunțate printr-o hotărâre definitivă pentru exploatare prin muncă a copiilor și alte forme de trafic de persoane, printr-o condamnare pronunțată cu cel mult cinci ani în urmă sau în care continuă să se aplice o perioadă de excludere prevăzută în mod direct în condamnare?	<input type="checkbox"/> Nu
3A.7	În cazul că răspunsul este Da pentru cel puțin una din întrebările 3A.1 – 3A.6, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?	-
3A.7.1	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	-
B. Motive privind plata impozitelor sau/și a contribuțiilor de asigurări sociale		
Plata impozitelor		
3B.1	Operatorul economic și-a onorat obligațiile cu privire la plata impozitelor, taxelor și contribuțiilor sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit?	Da
3B.1.1	<i>Dacă Nu, în ce mod a fost stabilită obligația cu privire la plata impozitelor, taxelor și contribuțiilor sociale?</i>	-
3B.1.2	<i>În cazul în care, încălcarea cu referire la obligațiile privind plata impozitelor, taxelor și contribuțiilor sociale a fost stabilită printr-o hotărâre judecătorească sau administrativă, această decizie este definitivă?</i>	Da
3B.1.3	<i>În cazul în care, încălcarea cu referire la obligațiile privind plata impozitelor, taxelor și contribuțiilor sociale a fost stabilită printr-o hotărâre judecătorească sau administrativă, precizați data și numărul deciziei.</i>	-
3B.2	Operatorul economic beneficiază, în condițiile legii, de eșalonarea obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale ori de alte facilități în vederea plății acestora, inclusiv a majorărilor de întârziere (penalităților) și/sau a amenzilor? Notă: <i>Se completează doar în cazul în care ați răspuns Nu, la întrebarea din 3B.1.</i>	-

3B.2.1	<i>Dacă Da, operatorul economic este în măsură să furnizeze actul privind eşalonarea obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale ori de alte facilități în vederea plății acestora?</i>	-
3B.3	Operatorul economic este în măsură să furnizeze un certificat cu privire la plata impozitelor sau să furnizeze informații privind onorarea obligațiilor fiscale?	-
3B.4	Informațiile privind lipsa/existența restanțelor față de bugetul public național sunt disponibile gratuit pentru autorități, prin accesarea unei baze de date naționale? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.	-
		-
		-
C. Includerea în lista de interdicție a operatorilor economici		
3C.1	Operatorul economic este înscris în lista de interdicție a operatorilor economici?	-
3C.1.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3C.1, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	-
3C.1.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	-
D. Motive legate de insolvabilitate, conflicte de interese sau abateri profesionale		
	Obligațiile aplicabile în domeniul mediului, muncii și asigurărilor sociale	
3D.1	Operatorul economic a încălcat obligațiile în domeniul mediului în ultimii 3 ani?	Nu
3D.1.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.1, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	-
3D.1.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	-
3D.2	Operatorul economic a încălcat obligațiile în domeniul social în ultimii 3 ani?	Nu
3D.2.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.2, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	-
3D.2.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	-
3D.3	Operatorul economic a încălcat obligațiile în domeniul muncii în ultimii 3 ani?	Nu
3D.3.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.3, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	-
3D.3.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	-
	Insolvabilitatea	
3D.4	Operatorul economic este în situație de insolvabilitate sau de lichidare a activității antreprenoriale ca urmare a unei hotărâri judecătorești?	Nu
3D.4.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.4, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	-
3D.4.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	-
	Active administrate de lichidator	
3D.5	Activele operatorului economic sunt administrate de un lichidator sau de o instanță?	Nu

3D.5.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.5, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	-
3D.5.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	-
	Activitățile economice sunt suspendate	
3D.6	Activitățile economice ale operatorului economic sunt suspendate?	Nu
3D.6.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.6, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	-
3D.6.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	-
	Acorduri cu alți operatori economici care vizează denaturarea concurenței	
3D.7	Operatorul economic, în ultimii 3 ani, a încheiat acorduri cu alți operatori economici care au ca obiect denaturarea concurenței, fapt constat prin decizie a organului abilitat în acest sens?	Nu
3D.7.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.7, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	-
3D.7.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	-
	Conflict de interese	
3D.8	Operatorul economic se află într-o situație de conflict de interese care nu poate fi remediată?	Nu
3D.8.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.8, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	-
3D.8.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	-
	Etica profesională	
3D.9	Operatorul economic a fost condamnat, în ultimii 3 ani, prin hotărâre definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru o faptă care a adus atingere eticii profesionale sau pentru comiterea unei greșeli în materie profesională?	Nu
3D.9.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.9, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	-
3D.9.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	-
	Integritatea	
3D.10	Operatorul economic, în ultimii 3 ani, se face vinovat de o abatere profesională, care îi pune la îndoială integritatea?	Nu
3D.10.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.10, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	-
3D.10.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	-

Capitolul IV. Criteriile de calificare și selecție a operatorilor economici

Compartimentul se completează de către autoritatea/entitatea (coloana nr.2) contractantă și operatorii economici (coloana nr.3).

Cod poziție	Conținutul cerințelor	Răspuns	
1	2	3	
A. Capacitatea de exercitare a activității profesionale			
4A.1	Operatorul economic este în măsură să furnizeze documentul/documentele prin care se va demonstra înregistrarea acestuia?	Da	
4A.1.1	<i>Dacă Da, indicați actele de înregistrare a activității antreprenoriale și genul (genurile) de activitate determinate de legislație, aferent obiectului procedurii de atribuire a contractului, în baza căreia întreprinderea are dreptul să execute viitorul contract de achiziție publică.</i>	<ul style="list-style-type: none"> • Licența de activitate • Autorizația Certificat de înregistrare 	
4A.1.2	<i>Actele de înregistrare a activității antreprenoriale, sunt disponibile gratuit pentru autorități dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.</i>	-	
		-	
		-	
4A.2	Activitatea antreprenorială deține o certificare și/sau o autorizare echivalentă aferent obiectului procedurii de atribuire a contractului, în cadrul unui sistem național?	Da	
4A.2.1	<i>Dacă Da, operatorul economic este în măsură să furnizeze documentul/documentele prin care se va demonstra certificarea și/sau autorizarea activității acestuia?</i>	Da	
4A.2.3	<i>Actele privind certificarea sau autorizarea sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.</i>	-	
		-	
		-	
4A.3	Genurile de activitate, și/sau certificarea, și/sau autorizarea privind activitatea de întreprinzător, acoperă criteriile de selecție impuse de autoritatea/entitatea contractantă în anunțul/invitația de participare?	Da	
B. Capacitatea economică și financiară			
Declarații bancare			
4B.1	Operatorul economic este în măsură să furnizeze declarații bancare sau, după caz, dovezi privind asigurarea riscului profesional în conformitate cu cerințele din documentația de atribuire?	Da	
4B.1.1	<i>Informația menționată la punctul 4B.1 este disponibilă gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea ei.</i>	-	
		-	
		-	
Cifra de afaceri anuală (volumul vânzărilor)			
4B.2	Operatorul economic este în măsură să demonstreze o cifră de afaceri anuală, după cum urmează: Valoare _____ Perioada _____ <i>Notă. Se completează de către autoritatea contractantă valoarea și perioada</i>	-	
	4B.2.1	<i>Specificați care este cifra de afaceri anuală, conform datelor din raportul financiar.</i>	-
			-
Cifra de afaceri medie anuală			
4B.3	Operatorul economic este în măsură să demonstreze o cifră medie anuală de afaceri, după cum urmează: Valoare _____ Perioada _____ <i>Notă. Se completează de către autoritatea contractantă valoarea și perioada</i>	-	
	4B.3.1	<i>Specificați cifra de afaceri, conform datelor din raportul financiar.</i>	-
			-

		-
		-
		-
		-
		-
	Raport financiar	Nu se aplică
4B.4	Operatorul economic este în măsură să furnizeze raportul financiar înregistrat, extrase din raportul financiar?	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
4B.5	Informațiile privind situația economică și financiară sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.	-
		-
		-
C. Capacitatea tehnică și/sau profesională		
4C.1	Operatorul economic este în măsură să furnizeze documentele solicitate de către autoritatea/entitatea contractantă în anunțul de participare, care demonstrează capacitatea tehnică și/sau profesională pentru executarea viitorului contract.	Da
4C.1.1	<i>Informațiile privind capacitatea tehnică și/sau profesională sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.</i>	-
		-
		-
	Instalații tehnice și măsuri de asigurare a calității	Nu se aplică
4C.2	Operatorul economic este în măsură să furnizeze detalii referitoare la tehnicieni sau organismele tehnice, specificate în anunțul de participare/documentația de atribuire, pe care autoritatea/entitatea contractantă le poate solicita, în special cele responsabile de controlul calității în legătură cu acest exercițiu de achiziție publică?	Da
4C.3	Operatorul economic este în măsură să furnizeze o informație cu privire la sistemele de management și de trasabilitate utilizate în cadrul lanțului de aprovizionare?	
4C.3.1	<i>Informațiile sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.</i>	-
		-
		-
	Utilaje, instalații și echipament tehnic	Nu se aplică
4C.4	Operatorul economic dispune de utilaje și echipament necesar pentru îndeplinirea corespunzătoare a contractului de achiziție publică?	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
4C.5	Operatorul economic este în măsură să furnizeze o informație cu privire la dotările specifice, utilajul și echipamentul necesar pentru îndeplinirea contractului, conform cerințelor stabilite în anunțul de participare și documentația de atribuire?	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
	Pregătirea profesională și calificarea personalului	
4C.6	Operatorul economic are în cadrul întreprinderii personal calificat conform cerințelor stabilite în anunțul de participare sau în documentația de atribuire?	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
4C.7	Operatorul economic este în măsură să furnizeze o informație privind personalul de specialitate propus pentru executarea contractului, conform cerințelor stabilite în anunțul de participare și documentația de atribuire?	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
4C.8	Indicați efectivele medii anuale de personal angajat din ultimii trei ani de activitate.	Anul text
		Angajați [număr]
		Anul text
		Angajați [număr]
		Anul text

		Angajați [număr]
	Numărul membrilor personalului de conducere	
4C.9	Indicați numărul membrilor personalului de conducere ale operatorului economic pe parcursul ultimilor trei ani.	Anul text
		Persoane [număr]
		Anul text
		Persoane [număr]
		Anul text
		Persoane [număr]
	Mostre, descrieri, fotografii	
4C.10	Operatorul economic este în măsură să furnizeze eșantioane (mostre), descrieri și/sau fotografii ale produselor/serviciilor care urmează să fie furnizate/prestate, conform cerințelor stabilite în documentația de atribuire?	Da
	Pentru contractele de achiziție publică de lucrări	Nu se aplică
4C.11	În perioada de referință, operatorul economic a îndeplinit lucrări specifice sau similare obiectului de achiziție indicat în anunțul de participare și în documentația de atribuire?	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
4C.11.1	<i>Dacă Da, enumerați-le specificând descrierea lucrărilor, valoarea lor, data de începere, data procesului verbal de recepție la terminarea lucrărilor, beneficiarul și altă informație relevantă.</i>	/text/
	Pentru contractele de achiziție publică de bunuri	
4C.12	În perioada de referință, operatorul economic a efectuat livrări specifice obiectului de achiziție indicat în anunțul de participare și în documentația de atribuire?	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
4C.12.1	<i>Dacă Da, enumerați-le specificând descrierea livrărilor, valoarea lor, data de începere, data furnizării, beneficiarul și altă informație relevantă.</i>	/text/
	Pentru contractele de achiziție publică de servicii	Nu se aplică
4C.13	În perioada de referință, operatorul economic a prestat servicii similare cu obiectul de achiziție indicat în anunțul de participare și în documentația de atribuire?	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
4C.13.1	<i>Dacă Da, enumerați-le specificând descrierea serviciilor, valoarea lor, durata de execuție, data începerii, beneficiarul și altă informație relevantă.</i>	/text/
4C.14	În cazul că răspunsul este Da pentru una din întrebările 4C.11 – 4C.13, puteți furniza dovezi prin care se va demonstra îndeplinirea lucrărilor, livrarea bunurilor, prestarea serviciilor similare conform cerințelor documentației de atribuire?	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
D. Standarde de asigurare a calității		
4D.1	Operatorul economic este în măsură să furnizeze certificate emise de organisme independente prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă standardele de asigurare a calității conform cerințelor stabilite în anunțul de participare și în documentația atribuire?	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
4D.2	Informațiile privind standardele de asigurare a calității, sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.	Adresa de internet: text
		Autoritatea sau organismul emitent(ă): text
		Referința exactă a documentației:

		text
E. Standarde de protecție a mediului		
4E.1	Operatorul economic este în măsură să furnizeze certificate emise de organisme independente prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă standardele de protecție a mediului, conform cerințelor stabilite în anunțul de participare și în documentația de atribuire?	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
4E.2	Informațiile privind standardele de protecția mediului, sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.	Adresa de internet: text
		Autoritatea sau organismul emitent(ă): text
		Referința exactă a documentației: text
F. Permitea controalelor		
4F.1	Operatorul economic permite efectuarea verificărilor de către autoritatea/entitatea contractantă referitor la capacitățile economice și financiare, de producție sau tehnice privind executarea viitorului contract de achiziție publică?	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu

Capitolul V. Indicații generale pentru criteriile de calificare și selecție

Compartimentul se completează de către autoritatea/entitatea contractantă (coloana nr.2) și operatorii economici (coloana nr.3).

Cod poziție	Conținutul cerințelor	Răspuns
1	2	3
A. Îndeplinirea tuturor criteriilor de selecție impuse		
5A.1	Operatorul economic este în măsură să furnizeze în Sistemul informațional automatizat „Registrul de stat al achizițiilor publice” sau prin mijloace electronice, sau dacă e cazul, pe suport de hârtie autorității contractante: formularele, certificatele, avizele și alte documente indicate de către autoritatea/entitatea contractantă în anunțul de participare și în documentația de atribuire? Termen 3 zile lucrătoare de la solicitare. <i>Notă. Numărul de zile se indică de către autoritatea contractantă ținând cont de cantitatea și caracterul documentelor solicitate.</i>	Da
5A.2	Informațiile care să îi permită autorității/entității contractante să obțină documentele indicate în anunțul de participare și în documentația de atribuire, sunt disponibile gratuit și direct prin accesarea unei baze de date naționale în orice stat? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.	Adresa de internet: text
		Autoritatea sau organismul emitent(ă): text
		Referința exactă a documentației: text

Capitolul VI. Preselecția candidaților pentru procedura de atribuire a contractului de achiziție publică

Compartimentul se solicită de către autoritatea contractantă doar în cadrul procedurilor de achiziție publică: licitația restrânsă, negociere, dialog competitiv și parteneriatul pentru inovare.

Cod poziție	Conținutul cerințelor	Răspuns
1	2	3

A.	Îndeplinirea tuturor criteriilor de selecție impuse	
6A.1	Operatorul economic/candidatul îndeplinește criteriile de selecție stabilite de către autoritatea contractantă în anunțul de participare și în documentația de atribuire.	Da
6A.2	Operatorul economic/candidatul dispune și este în măsură să furnizeze în Sistemul informațional automatizat „Registrul de stat al achizițiilor publice” sau prin mijloace electronice, sau dacă e cazul, pe suport de hârtie autorității contractante certificate sau alte forme de documente justificative, după cum este cerut în anunțul de participare și în documentația de atribuire.	Da

Capitolul VII. Declarații finale

Operatorul economic declară că informațiile prezentate în capitolele II – V (după caz II-VI) sunt exacte și corect furnizate, cunoscând pe deplin consecințele cazurilor grave de declarații false.

Operatorul economic declară în mod oficial, că poate să furnizeze la solicitarea autorității/entității contractante fără întârziere, certificatele și documentele justificative solicitate, cu excepția cazului în care autoritatea/entitatea contractantă are posibilitatea de a obține documentele justificative în cauză direct prin accesarea unei baze de date relevante, care este disponibilă gratuit, cu condiția că operatorul economic să fi furnizat informațiile necesare (adresa de internet, autoritatea sau organismul emitent(ă), referința exactă a documentației) care să îi permită autorității contractante sau entității contractante să facă acest lucru și se consimte accesul la informațiile menționate, în cazul în care acest lucru este necesar.

Operatorul economic declară în mod oficial că este de acord ca **Agenția Servicii Publice** astfel cum este descrisă în capitolul I secțiunea A să obțină acces la documentele justificative privind informațiile pe care le-a furnizat în acest DUAЕ în scopul desfășurării procedurii de achiziție: **licitație deschisă – Accesorii de birou.**

(Se va completa și semna de către operatorul economic)

Nume: Jighili Tatiana

Funcția: Administrator

Data: 04.05.2021

Adresa: mun. Chisinau, str. Grenoble 193 of. 1301

Semnătura



FORMULARUL OFERTEI (F3.1)

Data depunerii ofertei: „14” aprilie 2021

Procedura de achiziție Nr.: **ocds-b3wdp1-MD-1618391784837**

Anunț de participare Nr.: 21038494

Către: IMSP AMT Centru

declară că: «TRIUMF-MOTIV» SRL

a) Au fost examinate și nu există rezervări față de documentele de atribuire, inclusiv modificările nr. _____

b) «TRIUMF-MOTIV» SRL se angajează să presteze, în conformitate cu documentele de atribuire și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și preț, următoarele servicii

Consumabile medicale

c) Suma totală a ofertei fără TVA constituie:

180 800,00 (o sută optzeci mii opt sute,00) MDL

d) Suma totală a ofertei cu TVA constituie:

216 960,00 (două sute șaisprezece mii nouă sute șaiszeci,00) MDL

e) Prezența ofertă va rămâne valabilă pentru perioada de timp specificată în FDA3.8., începînd cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu FDA4.2., va rămîne obligatorie și va putea fi acceptată în orice moment pînă la expirarea acestei perioade;

f) În cazul acceptării prezentei oferte, «TRIUMF-MOTIV» SRL se angajează să obțină o Garanție de bună execuție în conformitate cu FDA6, pentru executarea corespunzătoare a contractului de achiziție publică.

g) Nu sîntem în nici un conflict de interese, în conformitate cu art. 74 din Legea nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice.

h) Compania semnatară, afiliații sau sucursalele sale, inclusiv fiecare partener sau subcontractor ce fac parte din contract, nu au fost declarate neeligibile în baza prevederilor legislației în vigoare sau a regulamentelor cu incidență în domeniul achizițiilor publice.

Semnat: _

Nume: Jighili Tatiana

În calitate de: administrator

Ofertantul: *SRL Triumf-Motiv*

Adresa: str. Grenoble 193 of 1301

Data: „05” mai 2021



Specificații tehnice (F4.1)

Numărul licitației:		ocds-b3wdp1-MD-1618391784837				Data: „05” mai 2021		Alternativa nr.: nu
Denumirea licitației:		Consumabile medicale IMSP AMT Centru				Lot: 10, 14, 15, 35, 37		Pagina: _1_ din _2_
Cod CPV	N/no	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8	9
Lot 10								
33140000-3	10	Ace pentru pen insulină	ACS8	China	Vitrex/Chirana	ace tubulare, sterile, (diametrul 0,3x8 mm) 30G, compatibile pentru toate tipurile de stilouri de pen insulină. Termen de valabilitate minim 4 ani. Se indica pretul la o buc-1 ac	ace tubulare, sterile, (diametrul 0,3x8 mm) 30G, compatibile pentru toate tipurile de stilouri de pen insulină. Termen de valabilitate minim 4 ani. Se indica pretul la o buc-1 ac	CE, ISO
Lot 14								
33140000-3	14	Șervețele pentru pacienți de unica folosință din hirtie polietilen in 2 straturi 40x45cm.	SHP	China	Hefei Mlush	(1 buc=1 cutie a câte ≈500 șervețele (ambalaj -cutie))	(1 buc=1 cutie a câte ≈500 șervețele (ambalaj -cutie))	CE, ISO
Lot 15								
33140000-3	15	Șervețele din material absorbant	SMA	China	Hefei Mlush	(dimensiuni ≈40x20cm, conținut de viscoză)	(dimensiuni ≈40x20cm, conținut de viscoză)	CE, ISO
Lot 35								
33140000-3	35.1	Hîrtie de ambalat termorezistentă la temperatura de 134 0 C (100 mm x200 m) (cu indicatori chimici de control al sterilizării, 1 bucată-rulou)	HA100*200	China	M&G	Hîrtie de ambalat termorezistentă la temperatura de 134 0 C (100 mm x200 m) (cu indicatori chimici de control al sterilizării, 1 bucată-rulou)	Hîrtie de ambalat termorezistentă la temperatura de 134 0 C (100 mm x200 m) (cu indicatori chimici de control al sterilizării, 1 bucată-rulou)	CE, ISO
33140000-3	35.2	Hîrtie de ambalat termorezistentă la temperatura de 134 0 C(150 mm x200 m) (cu indicatori chimici de control al sterilizării, 1 bucată-rulou)	HA150*200	China	M&G	Hîrtie de ambalat termorezistentă la temperatura de 134 0 C(150 mm x200 m) (cu indicatori chimici de control al sterilizării, 1 bucată-rulou)	Hîrtie de ambalat termorezistentă la temperatura de 134 0 C(150 mm x200 m) (cu indicatori chimici de control al sterilizării, 1 bucată-rulou)	CE, ISO

33140000-3	35.3	Hîrtie de ambalat termorezistentă la temperatura de 134 0 C (200 mm x200 m) (cu indicatori chimici de control al sterilizării, 1 bucată-rulou)	HA200*200	China	M&G	Hîrtie de ambalat termorezistentă la temperatura de 134 0 C (200 mm x200 m) (cu indicatori chimici de control al sterilizării, 1 bucată-rulou)	Hîrtie de ambalat termorezistentă la temperatura de 134 0 C (200 mm x200 m) (cu indicatori chimici de control al sterilizării, 1 bucată-rulou)	CE, ISO
33140000-3	35.4	Hîrtie de ambalat termorezistentă la temperatura de 134 0 C(250 mm x200 m) (cu indicatori chimici de control al sterilizării, 1 bucată-rulou)	HA250*200	China	M&G	Hîrtie de ambalat termorezistentă la temperatura de 134 0 C(250 mm x200 m) (cu indicatori chimici de control al sterilizării, 1 bucată-rulou)	Hîrtie de ambalat termorezistentă la temperatura de 134 0 C(250 mm x200 m) (cu indicatori chimici de control al sterilizării, 1 bucată-rulou)	CE, ISO
Lot 37								
33140000-3	37.1	Teste de control a sterilizării in dulapul cu aer ferbinte la 180°C 60 min ,	iPack-Bio	Rusia	Intersan	(cu marcaj de 2 culori,o culoare fiind de control)	(cu marcaj de 2 culori,o culoare fiind de control)	CE, ISO
33140000-3	37.2	Teste de control a sterilizării in autoclav la 132°C 22 min. Externe	iPack-Bio	Rusia	Intersan	(cu marcaj de 2 culori,o culoare fiind de control)	(cu marcaj de 2 culori,o culoare fiind de control)	CE, ISO
33140000-3	37.3	Teste de control a sterilizării in autoclav la 132°C 22 min. (Interne	iPack-Bio	Rusia	Intersan	(cu marcaj de 2 culori,o culoare fiind de control)	(cu marcaj de 2 culori,o culoare fiind de control)	CE, ISO
33140000-3	37.4	Teste de control a sterilizării in autoclav la 134°C 4 min. (Interne)	iPack-Bio	Rusia	Intersan	(cu marcaj de 2 culori,o culoare fiind de control)	(cu marcaj de 2 culori,o culoare fiind de control)	CE, ISO
33140000-3	37.5	Teste de control a sterilizării in autoclav la 134°C 5 min. (Interne)	iPack-Bio	Rusia	Intersan	(cu marcaj de 2 culori,o culoare fiind de control)	(cu marcaj de 2 culori,o culoare fiind de control)	CE, ISO

Semnat: _____

Numele, Prenumele Jighili Tatiana

În calitate de: administrator

Ofertantul: _____ SRL Triumf-Motiv _____ Adresa: _____ str. Grenoble 193 of 1301



Specificații de preț (F4.2)

Numărul licitației: ocds-b3wdp1-MD-1618391784837						Data: „05” mai 2021		Alternativa nr.: nu	
Denumirea licitației: Consumabile medicale IMSP AMT Centru						Lot: 10, 14, 15, 35, 37		Pagina: _1_ din _2_	
Cod CPV	N/no	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitate	Preț unitar (fără TVA) lei	Preț unitar (cu TVA), lei	Suma fără TVA, lei	Suma cu TVA, lei	Termenul de livrare/prestare
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Lot 10									
33140000-3	10	Ace pentru pen insulină	buc	60000	0,920	1,10	55200,00	66240,00	în decurs de 10 zile de la comandă
Lot 14									
33140000-3	14	Șervețele pentru pacienți de unica folosință din hirtie polietilen in 2 straturi 40x45cm.	buc	210	270,00	324,00	56700,00	68040,00	în decurs de 10 zile de la comandă
Lot 15									
33140000-3	15	Șervețele din material absorbant	buc	35000	1,04	1,25	36400,00	43680,00	în decurs de 10 zile de la comandă
Lot 35									
33140000-3	35.1	Hîrtie de ambalat termorezistentă la temperatura de 134 0 C (100 mm x200 m) (cu indicatori chimici de control al sterilizării, 1 bucată-rulou)	buc	10	195,00	234,00	1950,00	2340,00	în decurs de 10 zile de la comandă
33140000-3	35.2	Hîrtie de ambalat termorezistentă la temperatura de 134 0 C(150 mm x200 m) (cu indicatori chimici de control al sterilizării, 1 bucată-rulou)	buc	15	295,00	354,00	4425,00	5310,00	în decurs de 10 zile de la comandă

33140000-3	35.3	Hîrtie de ambalat termorezistentă la temperatura de 134 0 C (200 mm x200 m) (cu indicatori chimici de control al sterilizării, 1 bucată-rulou)	buc	15	395,00	474,00	5925,00	7110,00	în decurs de 10 zile de la comandă
33140000-3	35.4	Hîrtie de ambalat termorezistentă la temperatura de 134 0 C(250 mm x200 m) (cu indicatori chimici de control al sterilizării, 1 bucată-rulou)	buc	10	495,00	594,00	4950,00	5940,00	în decurs de 10 zile de la comandă
Lot 37									
33140000-3	37.1	Teste de control a sterilizării in dulapul cu aer ferbinte la 180°C 60 min ,	buc	35000	0,122	0,15	4270,00	5124,00	în decurs de 10 zile de la comandă
33140000-3	37.2	Teste de control a sterilizării in autoclav la 132°C 22 min. Externe	buc	35000	0,122	0,15	4270,00	5124,00	în decurs de 10 zile de la comandă
33140000-3	37.3	Teste de control a sterilizării in autoclav la 132°C 22 min. (Interne	buc	25000	0,122	0,15	3050,00	3660,00	în decurs de 10 zile de la comandă
33140000-3	37.4	Teste de control a sterilizării in autoclav la 134°C 4 min. (Interne)	buc	15000	0,122	0,15	1830,00	2196,00	în decurs de 10 zile de la comandă
33140000-3	37.5	Teste de control a sterilizării in autoclav la 134°C 5 min. (Interne)	buc	15000	0,122	0,15	1830,00	2196,00	în decurs de 10 zile de la comandă
Total							180800,00	216960,00	

Semnat: _____

Numele, Prenumele Jighili Tatiana

În calitate de: administrator

Ofertantul: _____ SRL *Triumf-Motiv* _____ Adresa: _____ str. Grenoble 193 of 1301



ORDIN DE PLATĂ		Nr. 558	DATA EMITERII	4 Mai 2021	TIP.DOC.1
PLĂTIȚI	1808-00	LEI	0 mie opt sute opt lei, 00 bani		
PLĂTITOR: (R)SRL TRIUMF-MOTIV		CODUL IBAN	MD90EN000000222446621858		
		CODUL FISCAL	1012600021180		
PRESTATORUL PLĂTITOR:	BC'ENERGBANK'SA				
BENEFICIAR: (R) IMSP AMT CENTRU		CODUL IBAN	MD92ML000000022514094238		
		CODUL FISCAL	1003600153267		
PRESTATORUL BENEFICIAR:	BC MOLDINDCONBANK SA Chisinau				
DESTINAȚIA PLĂȚII: PLATA PENTRU GARANTIA OFERTEI 1 PROCENT NR. LP 21038494 DIN 14-04-2021 Fara TVA			TIPUL TRANSFERULUI NORMAL/URGENT <input type="checkbox"/> N <input checked="" type="checkbox"/> Semnatura electronica MOLDSIGN Tatiana (R)Jighili 04-05-2021 16:07:44		
CODUL TRANZACȚIEI	DATA PRIMIRII	DATA EXECUTĂRII	L.Ș.		
	ORA PRIMIRII *		SEMNĂTURILE EMITENTULUI		
		SEMNĂTURA PRESTATORULUI	BC'ENERGBANK'SA Status: EXECUTAT 04-05-2021 16:07:53		
MOTIVUL REFUZULUI			L.Ș.		


Notă: Responsabilitatea privind veridicitatea și corectitudinea informației indicate în ordinul de plată îi revine persoanei care emite un ordin de plata *

Formular informativ despre ofertant F3.3

A. Ofertanți individuali

1.	Informații generale	
1.1.	Numele juridic al ofertantului	«TRIUMF-MOTIV» SRL
1.2.	Adresa juridică a ofertantului în țara înregistrării	Or. Chisinau, str. Grenoble 193 of. 1301
1.3.	Statutul juridic al ofertantului	
	• <i>Proprietate</i>	100% proprietate privată
	• <i>Formă de organizare juridică</i>	Societatea cu raspundere limitata
	• <i>Altele</i>	
1.4.	Anul înregistrării ofertantului	2012
1.5.	Statutul de afaceri al ofertantului	
	• <i>Agent local/Distribuitor al producătorului străin</i>	Agent local/Distribuitor al producătorului străin
	• <i>Intermediar</i>	Intermediar
	• <i>Companie de antrepozit</i>	
	• <i>Altele</i>	
1.6.	Informația despre reprezentantul autorizat al ofertantului	
	• <i>Numele</i>	Jighili Tatiana
	• <i>Locul de muncă și funcția</i>	administrator
	• <i>Adresa</i>	str. Grenoble 193 of. 1301
	• <i>Telefon / Fax</i>	+373 22 768841/ 079458122
	• <i>E-mail</i>	triumf.motiv@mail.ru
1.7.	Numărul de înregistrare pentru TVA	0308703
1.8.	Numărul de identitate al ofertantului pentru impozitul pe venit (pentru ofertanții străini)	
1.9.	Ofertantul va anexa copiile următoarelor documente:	<i>În conformitate cu FDA3.</i>
2.	Informații de calificare	
2.1.	Numărul de ani de experiență generală a ofertantului în livrări de	6 ani

	bunuri și servicii	
2.2.	Numărul de ani de experiență specifică a ofertantului în livrarea/prestarea bunurilor și/sau serviciilor similare	[indicați "Nu se aplică", dacă această informație nu se cere]
2.3.	Valoarea monetară a livrărilor de bunuri/prestarea serviciilor similare	[indicați valoarea sau "Nu se aplică", dacă această informație nu se cere]
2.4.	Disponibilitate de resurse financiare (bani lichizi sau capital circulant, sau de resurse creditare, extras din cont bancar etc.). Enumerați și anexați copiile documentelor justificative	[indicați "Nu se aplică", dacă această informație nu se cere]
2.5.	Detalii privind capacitatea de producere / echipamente disponibile	[indicați "Nu se aplică", dacă această informație nu se cere]
3.	Informații financiare	
3.1.	Rapoarte financiare sau extrase din bilanțul financiar, sau declarații de profit / pierderi, sau rapoartele auditorilor pentru ultimul an de activitate. Enumerați mai jos și anexați copii: <i>Situațiile Financiare 2017</i> _____ _____ _____	
3.2.	Denumirea, adresa, numerele de telefon, telex și fax ale băncilor care pot oferi caracteristici despre ofertant în cazul contactării de către autoritatea contractantă: IBAN: MD90EN000000222446621858 Denumirea: _____ BC Energbank f. Ботаника, ENEGMD22858 _____ Adresa: _____ bd. Traian 22 _____ Telefon: _____ 022 930-179 _____ Fax: _____ 022 930-179 _____	
3.3.	Informație privind litigiile în care ofertantul este sau a fost implicat:	
	a) Orice proces pe parcursul ultimilor 3 ani:	
	Cauza litigiului	Rezultatul sau sentința și suma implicată
	b) Procese curente, pe parcursul anului fiscal curent:	
	Cauza litigiului	Situația curentă a procesului

		
--	--	--

Digitally signed by Jighili Tatiana
Date: 2019.02.18 12:49:24 EET
Reason: MoldSign Signature
Location: Moldova



REPUBLICA



MOLDOVA

CERTIFICAT DE ÎNREGISTRARE

Societatea cu Răspundere Limitată "TRIUMF-MOTIV"
ESTE ÎNREGISTRATĂ LA CAMERA ÎNREGISTRĂRII DE STAT

Numărul de identificare de stat - codul fiscal
1012600021180

Data înregistrării

03.07.2012

Data eliberării

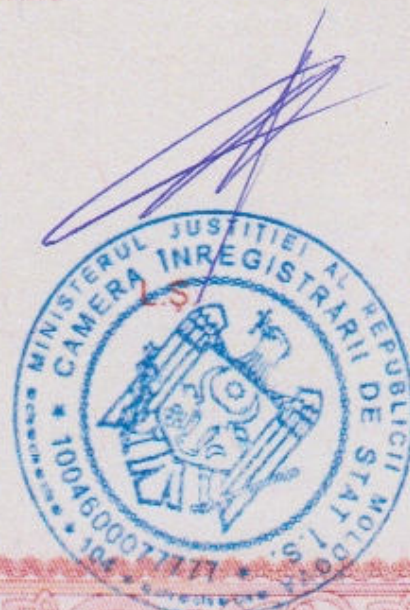
03.07.2012

Svirepova Ludmila, registrator

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

semnătura

MD 0116725





I.P. "AGENȚIA SERVICII PUBLICE"

Departamentul înregistrare și licențiere a unităților de drept

EXTRAS

din Registrul de stat al persoanelor juridice

nr. 7462 din 14.04.2021

Denumirea completă: **Societatea cu Răspundere Limitată «TRIUMF-MOTIV» .**

Denumirea prescurtată: «TRIUMF-MOTIV» S.R.L. .

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

Numărul de identificare de stat și codul fiscal: 1012600021180.

Data înregistrării de stat: 03.07.2012.

Sediul: MD-2043, bd. Traian, 18/1, ap.(of.) 80, mun.Chișinău, Republica Moldova.

Obiectul principal de activitate:

1 Publicitate;2 Alte tipuri de comerț cu ridicata;3 Alte tipuri de comerț cu amănuntul în magazine specializate;4 Comerțul cu amănuntul al cărților, ziarelor și rechizitelor de birou;5 Tipărirea altor publicații (cărți, broșuri etc);6 Intermedieri pentru vânzarea unui asortiment larg de mărfuri;7 Activități de cercetare a pieței și de sondaj al opiniei publice;8 Importul și (sau) fabricarea, depozitarea, comercializarea angro a substanțelor și materialelor chimice, toxice, articolelor și produselor chimice de menaj;9 Comerț cu ridicata al produselor farmaceutice;10 Comerț cu ridicata al altor mașini și echipamente;11 Comerț cu ridicata al materialului lemnos și al materialelor de construcție și echipamentelor sanitare;12 Comerț cu ridicata nespecializat;13 Comerț cu amănuntul al produselor farmaceutice, în magazine specializate;14 Comerț cu amănuntul al articolelor medicale și ortopedice, în magazine specializate;15 Comerț cu amănuntul al produselor cosmetice și de parfumerie, în magazine specializate;16 Comerț cu amănuntul al ceasurilor și bijuteriilor, în magazine specializate;17 Comerț cu amănuntul al altor bunuri noi, în magazine specializate;18 Construcțiile de clădiri și (sau) construcții inginerești, instalații și rețele tehnico-edilitare, reconstrucțiile, consolidările, restaurările.

Capitalul social: 5400 lei.

Administrator: JIGHILI TATIANA, IDNP 2001004230536,

Asociați:

1. JIGHILI TATIANA , IDNP 2001004230536 cota 5400.00 lei, ce constituie 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: 14.04.2021.

Specialist coordonator
tel. 022-20-7838



Clichici Elena



EB 0357623

CERTIFICAT
privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național

Nr.
№ **A2106969**

din
от **27.04.2021**

1. Destinația / Назначение

Agenția Achiziții Publice

2. Date despre contribuabil / Информация о налогоплательщике

Denumirea Наименование	Codul fiscal / Numărul de identificare Фискальный код / Идентификационный номер
TRIUMF-MOTIV S.R.L.	1012600021180
Adresa sediului de bază (strada, numărul) Адрес основного месторасположения (улица, номер)	Codul - Denumirea localității Код - Наименование населенного пункта
Traian bd. nr.18 bl.1 of.80	0110-SEC.BOTANICA

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 12.05.2021

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

Șef DDF Botanica

Funcția/Dолжность



Semnătura/Подпись

Ana STOICOV

Numele și prenumele/Фамилия и имя

LȘ/МП

Executor:

L.Crutco

Numele și prenumele/Фамилия и имя



Este extras din Sistemul Informațional al SFS SIA „Contul curent al contribuabilului”// 27.04.2021 ora 13:55:41
cu aplicarea prevederilor pct. 82-83 Ordin IFPS nr.400 din 14.03.2014 (Monitorul Oficial 72-77/399, 28.03.2014)

NOTA (1.143,90)



Banca Comercială „ENERGBANK” Societate pe Acțiuni
Republica Moldova, MD-2001, mun. Chișinău, str. Tighina 23/3
tel.: +(373 22) 544-377, 858-000; fax: +(373 22) 858-080
www.energbank.com; e-mail: office@energbank.com
IDNO 1003600008150, cod TVA 0202040
codul băncii: ENEGMD22
cod IBAN: MD10NB000000000035215845 la CD BNM
Capital social - 100 000 000 lei MD

Nr. 858 / 31
din « 25 » februarie 2021

SRL TRIUMF-MOTIV
Mun. Chisinau,
bd.Traian,18/1,ap.80

Prin prezenta, B.C.”Energbank” S.A., sucursala Botanica (codul bancii ENEGMD22858), confirma ca SRL TRIUMF-MOTIV, cod fiscal 1012600021180 detine codului IBAN nr. MD90EN000000222446621858 in Lei MD, Dolari SUA, Euro,Rubla Rusa.

Directorul Sucursala



/Contabil-sef

Abramihin A.

Dubolari I.

Exc.Haricev A.
Tel.022-56-83-39



«TRIUMF-MOTIV» SRL
C/F 1012600021180
or. Chisinau, str. Grenoble 193 of. 1301,
tel.: 022-76-88-41, 022-76-84-62

DECLARAȚIA

Obligația de a oferi mostre de produse la solicitarea

În termen de 5 zile la solicitare autorității contractante se vor prezenta mostre pentru evaluare, testare și confirmarea specificațiilor tehnice propuse de la operatorul economic desemnat câștigător.

Administrator
Jighili Tatiana
05/05/2021





интерсэн
ПЛЮС

8 495 921 35 32 | 8 800 333 35 32 | www.isen.ru

141004, РФ, г. Мытищи, ул. Силикатная, 19

ДОВЕРЕННОСТЬ

Г. Мытищи Московская область

«09» января 2017 года

ООО «ИНТЕРСЭН-плюс», г. Мытищи, ул. Силикатная, д. 19, цех/литера 13/А, комн. 9-13, являясь производителем химических индикаторов для контроля стерилизации,

ДОВЕРЯЕТ компании: Triumph-Motiv ООО, Республика Молдова и Республика Приднестровья, главный офис г. Кишинев - 2043, ул. Гренобле 193, 13 э, тел.: +373 22 768841, +373 22 768462, +373 22 272822, являющемуся официальным представителем ООО «ИНТЕРСЭН-плюс» в Республике Молдова и Республике Приднестровья:

- участвовать в тендерах с правом предложения и заключения контрактов на поставку медицинским учреждениям на территории Республики Молдова и Республике Приднестровья продукции, производимой ООО «ИНТЕРСЭН-плюс» - химических индикаторов для контроля стерилизации;

- предоставляет право представителю компании Жигиль Татьяне Владимировне (ID 2001004230536) выдавать доверенности от имени компании Triumph-Motiv ООО **фирмам и частным лицам** на участие в тендерах, предложение и заключение контрактов на поставку химических индикаторов медицинским учреждениям на территории Республики Молдова и Республике Приднестровья, производимых ООО «ИНТЕРСЭН-плюс».

Доверенность действительна до 31.12.2022 года.

Генеральный директор
ООО «ИНТЕРСЭН-плюс»



/Д.А. Куршин/

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ СИСТЕМ МЕНЕДЖМЕНТА
«ФедРегистр»
РОСС RU.31184.04ЖНС0



08312

Орган по сертификации
ООО «Федеральный Регистр»
(ОГРН 1147847035885)
191186, г. Санкт-Петербург, наб. канала Грибоедова, д. 5, лит. Е, пом. 23-Н, оф. 515, 516
Тел. (812) 913-01-92, FedRegister@com-1.ru

СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

№ СДС.ФР.СМ.00831.19

Выдан

Обществу с ограниченной ответственностью

«ИНТЕРСЭН-плюс»

ИНН 7704168309

141004, РФ, Московская обл., г. Мытищи, ул. Силикатная, д. 19, цех/литера 13/А, комната 9-13

НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ УДОСТОВЕРЯЕТ, ЧТО

СИСТЕМА МЕНЕДЖМЕНТА КАЧЕСТВА

применительно к разработке, производству и реализации дезинфицирующих,
косметических и моющих средств, средств стерилизации, а также
медицинских изделий и сопутствующей продукции

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ

ГОСТ ISO 13485-2017 (ISO 13485:2016)

Дата регистрации 12/12/2019г.

Срок действия до 12/12/2022г.*

Руководитель органа по сертификации

подпись

/Рыбалкин С.С./
фамилия, инициалы



М.П.

*Сертификат теряет силу в случае отказа от проведения ежегодного инспекционного контроля на основании требований стандарта ГОСТ Р ИСО/МЭК 17021.
Действие сертификата регулируется и отображается в реестре: <http://com-1.ru>.

RUSSIAN REGISTER CERTIFICATION SYSTEM
«FedRegister»
POCC RU.31184.04\KHC0



08315

Certification Agency
«Federal Register» Ltd.
(PSRN 1147847035885)
Of. 515, 516, building 5 lit. E, Griboedov Canal emb., 191186, Saint-Petersburg, Russia
Tel.: +7(812) 913-01-92, FedRegister@com-1.ru

CERTIFICATE OF MANAGEMENT SYSTEM CONFORMITY

№ СДС.ФР.СМ.00831.19

Issued to

Limited Liability Company

«INTERSAN-plus»

TIN 7704168309

room 9-13, workshop 16/A, 19 Silikatnaya Street., Mytishi, Moscow Region, Russian Federation

THE PRESENT CERTIFICATE ATTESTS, THAT

QUALITY MANAGEMENT SYSTEM

with regard to the development, production and sale of disinfectants, cosmetics and detergents, sterilization products, medical products and related products

COMPLIES WITH ISO 13485:2016

Registration date December 12, 2019

Valid till December 12, 2022*

Director of Certification Agency

Sergey Rybalkin

signature

*Certificate expires in case of refusal from carrying out annual inspection control based on the requirements of the standard ISO/IEC 17021.
The certificate is governed by and is displayed in registry: <http://com-1.ru/>

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ СИСТЕМ МЕНЕДЖМЕНТА
«ФедРегистр»
РОСС RU.31184.04ЖНСО



08311

Орган по сертификации
ООО «Федеральный Регистр»
(ОГРН 1147847035885)
191186, г. Санкт-Петербург, наб. канала Грибоедова, д. 5, лит. Е, пом. 23-Н, оф. 515, 516
Тел. (812) 913-01-92, FedRegister@com-1.ru

РАЗРЕШЕНИЕ

На применение знака соответствия системы добровольной сертификации
«ФедРегистр»

№ СДС.ФР.СМ.00831.19. Р

Выдано

Обществу с ограниченной ответственностью

«ИНТЕРСЭН-ПЛЮС»

ИНН 7704168309

141004, РФ, Московская обл., г. Мытищи, ул. Силикатная, д. 19, цех/литера 13/А, комната 9-13

На основании сертификата № СДС.ФР.СМ.00831.19

Допускается использовать знак соответствия в технической, сопроводительной,
финансовой документации, рекламных продуктах, брошюрах, плакатах.

Дата регистрации 12/12/2019г.

Срок действия до 12/12/2022г.*

Руководитель органа по сертификации _____ /Рыбалкин С.С./
подпись фамилия, инициалы



СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ СИСТЕМ МЕНЕДЖМЕНТА
«ФедРегистр»
РОСС RU.31184.04ЖНС0



08313

Орган по сертификации
ООО «Федеральный Регистр»
(ОГРН 1147847035885)
191186, г. Санкт-Петербург, наб. канала Грибоедова, д. 5, лит. Е, пом. 23-Н, оф. 515, 516
Тел. (812) 913-01-92, FedRegister@com-1.ru

СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ ЭКСПЕРТА

№ СДС.ФР.СМ.00831.19.1. Э

НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ УДОСТОВЕРЯЕТ, ЧТО

Волкова Светлана Атисовна

Аттестована в качестве эксперта-аудитора внутренних проверок системы менеджмента качества на соответствие требованиям стандарта
ГОСТ ISO 13485-2017 (ISO 13485:2016).

Настоящий сертификат предоставляет право на проведение внутренних проверок системы менеджмента качества.

Выдан: Обществу с ограниченной ответственностью

«ИНТЕРСЭН-плюс»

ИНН 7704168309

141004, РФ, Московская обл., г. Мытищи, ул. Силикатная, д. 19, цех/литера 13/А, комната 9-13

Сертификат выдан на основании решения аттестационной комиссии

№ 05-СМК от «12» декабря 2019 г.

Дата регистрации 12/12/2019г.

Срок действия до 12/12/2022г.*

Руководитель органа по сертификации _____ /Рыбалкин С.С./

подпись

фамилия, инициалы



СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ СИСТЕМ МЕНЕДЖМЕНТА
«ФедРегистр»
РОСС RU.31184.04ЖНС0



08314

Орган по сертификации
ООО «Федеральный Регистр»
(ОГРН 1147847035885)
191186, г. Санкт-Петербург, наб. канала Грибоедова, д. 5, лит. Е, пом. 23-Н, оф. 515, 516
Тел. (812) 913-01-92, FedRegister@com-1.ru

СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ ЭКСПЕРТА

№ СДС.ФР.СМ.00831.19.2. Э

НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ УДОСТОВЕРЯЕТ, ЧТО

Перелыгина Инна Николаевна

Аттестована в качестве эксперта-аудитора внутренних проверок системы менеджмента качества на соответствие требованиям стандарта
ГОСТ ISO 13485-2017 (ISO 13485:2016).

Настоящий сертификат предоставляет право на проведение внутренних проверок системы менеджмента качества.

Выдан: Обществу с ограниченной ответственностью

«ИНТЕРСЭН-плюс»

ИНН 7704168309

141004, РФ, Московская обл., г. Мытищи, ул. Силикатная, д. 19, цех/литера 13/А, комната 9-13

Сертификат выдан на основании решения аттестационной комиссии

№ 05-СМК от «12» декабря 2019 г.

Дата регистрации 12/12/2019г.

Срок действия до 12/12/2022г.*

Руководитель органа по сертификации

подпись

/Рыбалкин С.С./
фамилия, инициалы





ИНФОРМАЦИОННОЕ ПИСЬМО

24.04.2018 г.

ООО «ИНТЕРСЭН-плюс» доводит до сведения всех заинтересованных лиц, что в соответствии со ст. 20 **Федерального закона «О техническом регулировании» №184-ФЗ от 27.12.2002** подтверждение соответствия на территории Российской Федерации может носить **добровольный или обязательный характер**. Добровольное подтверждение соответствия осуществляется **в форме добровольной сертификации (то есть носит ДОБРОВОЛЬНЫЙ ПОРЯДОК)**. Обязательное подтверждение соответствия осуществляется в формах:

- принятия декларации о соответствии;
- обязательной сертификации.

Исчерпывающие перечни продукции, подлежащей подтверждению соответствия в **обязательной форме** утверждены Постановлением Правительства Российской Федерации от «01» декабря 2009 г. №982 (ред. от 04.10.2013 N 870) «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации».

По состоянию на 24.04.2018 г., продукция «Индикаторы контроля стерилизации химические одноразовые iPASC (АЙПАК) по ТУ 9398-005-46842767-2014» зарегистрированная в качестве медицинского изделия (РУ № РЗН 2015/3516 от 06.12.2017 г.) код ОКПД-2 20.59.52.192, (соответствует коду ОКП 26 3820) **не включена в указанные выше перечни и не требует подтверждения соответствия в обязательной форме.**

С уважением,
Генеральный директор



Д.А. Куршин



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 03 апреля 2018 года № РЗН 2018/6990

На медицинское изделие

Индикаторы контроля стерилизации биологические одноразовые iPASC BIO (АЙПАК БИО) по ТУ 20.59.52-007-46842767-2017

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ИНТЕРСЭН - плюс" (ООО "ИНТЕРСЭН - плюс"), Россия, 141004, Московская область, г. Мытищи, ул. Силикатная, д. 19, цех/литера 13/А, комн. 9-13

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "ИНТЕРСЭН - плюс" (ООО "ИНТЕРСЭН - плюс"), Россия, 141004, Московская область, г. Мытищи, ул. Силикатная, д. 19, цех/литера 13/А, комн. 9-13

Место производства медицинского изделия

ООО "ИНТЕРСЭН - плюс", Россия, 141004, Московская область, г. Мытищи, ул. Силикатная, д. 19, цех/литера 13/А, комн. 31-35

Номер регистрационного досье № РД-21248/7082 от 02.03.2018

Вид медицинского изделия 237600

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 20.59.52.192

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 2 листах

приказом Росздравнадзора от 03 апреля 2018 года № 2075
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



М.А. Мурашко

0035385

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 03 апреля 2018 года № РЗН 2018/6990

Лист 1

На медицинское изделие

Индикаторы контроля стерилизации биологические одноразовые iPASC BIO (АЙПАК БИО) по ТУ 20.59.52-007-46842767-2017, варианты исполнения:

I. Индикатор контроля паровой стерилизации биологический одноразовый iPASC BIO-STEAM (АЙПАК БИО-СТИМ), в составе:

1. Индикатор iPASC BIO-STEAM - 5 шт.
2. Индикатор iPASC BIO-STEAM (КОНТРОЛЬ) - 1 шт.
3. Флакон со стерильной цветной питательной средой - 1 флакон.
4. Пакет со стерильной пробиркой Эппендорфа для контроля питательной среды (СТЕРИЛЬНО) - 1 шт.
5. Шприц (с иглой) однократного применения для розлива питательной среды - 1 шт.
6. Инструкция по применению - 1 шт.
7. Потребительская упаковка - 1 шт.

II. Индикатор контроля воздушной стерилизации биологический одноразовый iPASC BIO-DRY (АЙПАК БИО-ДРАЙ), в составе:

1. Индикатор iPASC BIO-DRY - 5 шт.
2. Индикатор iPASC BIO-DRY (КОНТРОЛЬ) - 1 шт.
3. Флакон со стерильной цветной питательной средой - 1 флакон.
4. Пакет со стерильным флаконом для контроля питательной среды и резиновыми пробками (СТЕРИЛЬНО) - 1 шт.
5. Шприц (с иглой) однократного применения для розлива питательной среды - 1 шт.
6. Инструкция по применению - 1 шт.
7. Потребительская упаковка - 1 шт.

III. Индикатор контроля газовой (пароформальдегидной) стерилизации биологический одноразовый iPASC BIO-FORM (АЙПАК БИО-ФОРМ), в составе:

1. Индикатор iPASC BIO-FORM - 5 шт.
2. Индикатор iPASC BIO-FORM (КОНТРОЛЬ) - 1 шт.
3. Флакон со стерильной цветной питательной средой - 1 флакон.
4. Шприц (с иглой) однократного применения для контроля питательной среды (СТЕРИЛЬНО) - 1 шт.
5. Инструкция по применению - 1 шт.
6. Потребительская упаковка - 1 шт.

IV. Индикатор контроля стерилизации оксидом этилена биологический одноразовый iPASC BIO-EO (АЙПАК БИО-ЭО), в составе:

1. Индикатор iPASC BIO-EO - 5 шт.
2. Индикатор iPASC BIO-EO (КОНТРОЛЬ) - 1 шт.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



М.А. Мурашко

0045308

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 03 апреля 2018 года № РЗН 2018/6990

Лист 2

3. Флакон со стерильной цветной питательной средой - 1 флакон.
4. Шприц (с иглой) однократного применения для контроля питательной среды (СТЕРИЛЬНО) - 1 шт.
5. Инструкция по применению - 1 шт.
6. Потребительская упаковка - 1 шт.
- V. Индикатор контроля паровой стерилизации биологический одноразовый автономный iPASC BIO-AUTO S (АЙПАК БИО-АУТО С), в составе:
 1. Индикатор «iPASC BIO-AUTO S» - 24 шт.
 2. Ломатель пластиковый - 1 шт.
 3. Инструкция по применению - 1 шт.
 4. Потребительская упаковка - 1 шт.
- VI. Индикатор контроля стерилизации парами перекиси водорода биологический одноразовый автономный iPASC BIO-AUTO VH202 (АЙПАК БИО-АУТО ПЕР), в составе:
 1. Индикатор «iPASC BIO-AUTO VH202» - 24 шт.
 2. Ломатель пластиковый - 1 шт.
 3. Инструкция по применению - 1 шт.
 4. Потребительская упаковка - 1 шт.
- VII. Индикатор контроля стерилизации оксидом этилена биологический одноразовый автономный iPASC BIO-AUTO EO (АЙПАК БИО-АУТО ЭО), в составе:
 1. Индикатор «iPASC BIO-AUTO EO» - 24 шт.
 2. Ломатель пластиковый - 1 шт.
 3. Инструкция по применению - 1 шт.
 4. Потребительская упаковка - 1 шт.

Л

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0045307

M & G PRODUCTS CO., LTD.
NO. 55 SOUTH GANGDONG ROAD YANGZHONG JIANGSU CHINA

AUTHORIZATION LETTER

TRIUMF MOTIV SRL
193 OF 1301 GRENOBLE STR.
CHISINAU CITY, MD 2043 REPUBLIC OF MOLDOVA

Is authorized as licence holder to register, import and sale the following products which are manufactured by:

M & G PRODUCTS CO., LTD.
ADDRESS: NO. 55 SOUTH GANGDONG ROAD YANGZHONG JIANGSU CHINA

Products: All references of product that it wants to registration

- STERILE HEAT-SEALING FLAT REEL
- STERILE SELF-SEALING POUCH
- BD TEST PACK
- PLASMA INDICATOR CARD
- CREPE PAPER
- STEAM INDICATOR CARD
- WRAPPING NONWOVEN

This letter is valid until: Jul. 2022

Signed and date  Jul.25,2019



EC Certificate
Directive 93/42/EEC Annex V
Production Quality Assurance
Medical Devices

Registration No.: DD 60148986 0001

Report No.: 15080731 008

Manufacturer: M & G Products Co., Ltd.
No. 55 South Gangdong Road
Yangzhong City
212200 Jiangsu
P.R. China

Products: Medical Devices
(see attachment for products included)

Replaces Approval, Registration No.: DD 60128382 0001

Expiry Date: 2024-05-26

The Notified Body hereby declares that the requirements of Annex V 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, defined by Annex V, section 4 of the aforementioned directive. For placing on the market of class IIb and class III devices covered by this certificate an EC type-examination certificate according to Annex III is required.

M & G PRODUCTS CO., LTD.

EC DECLARATION OF CONFORMITY

Name and address of the manufacturer: **M & G Products Co., Ltd.**
No. 55 South Gangdong Road, Yangzhong, Jiangsu, China

We declare under our sole responsibility that

the medical device: **Sterilization reel and pouch**

of class: **I**

according to annex IX of directive 93/42/EEC European Directive (and further modifications and integrations-ref.: 2007/47/CE European directive).

meets the provisions of the directive 93/42/EEC and its transpositions in national laws which apply to it. The declaration is valid in connection with the "final inspection report" of the device. /

The device is sold in non-sterile packaging

Conformity assessment procedure: / **Directive 93/42/EEC Annex V,**

EC-representative name: Caretechion GmbH

EC-representative address: Niederrheinstr. 71, 40474 Düsseldorf, Deutschland Germany

Tel:0211 300 366 18 Fax:0211 300 366 19

Notified Body: /

TÜV Rheinland LGA Products GmbH

Tillystraße 2

90431 Nürnberg

Deutschland

CE 0197



__Yangzhong MAY.5,2020_____
Place, date

__General Manager_____
Name and function

M & G PRODUCTS CO., LTD.

DECLARATION

We hereby state that the shelf life of the reels from the date of production is 3 years.
And the shelf life after the sterilization of products in the bags is 1 year.

M & G PRODUCTS CO., LTD.

MAR.30,2021



Certificate

The Certification Body of
TÜV Rheinland LGA Products GmbH

hereby certifies that the organization

M & G Products Co., Ltd.
No. 55 South Gangdong Road
Yangzhong City
212200 Jiangsu
China

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

Manufacture and Distribution of Medical Devices
(see attachment for products 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: 2018-06-29
Certificate Registration No.: SX 60128383 0001
An audit was performed. Report No.: 15080731 004
This Certificate is valid until: 2021-06-12

Certification Body



Date: 2018-06-29



TÜV Rheinland LGA Products GmbH - Tillystraße 2 - 90431 Nürnberg
Tel.: +49 251 806-1371 Fax: +49 251 806-3935 e-mail: cert-wa@tue.rwth-aachen.de http://www.tuv.com/safety



Compliance Report

Applicant: HEFEI MLUSH SANITARY PRODUCTS CO., LTD
Address: WEST WEIXI ROAD, YAOHAI INDUSTRIAL PARK,
XINZHAN ZONE, HEFEI, CHINA
Product: Stop Cock, Isolation Gown, Pull Pants, Urine Bag, Adult Diaper, Baby Diaper, Lab Coat, Protective Gown, Maternity Pad, PE Gloves, PE Apron, PE Sleeves, Dental Mirror, Dental Probe, Dental Tweezers, Retractor, Tongue Depressor, Sharp Container, Oxygen Mask, Nebulizer Mask, Athletic Bandage, Cosmetic Rolls, Cosmetic Pad, Gauze Ball, PP Ball, Surgical Kit, Head Rest Cover, Apron, Patient Drape, PP Gloves
Type: See annex for details
Product Classification: Class I

The submitted technical files including test report of the above products have been reviewed against the self declaration requirements of conformity for CE marking according to Annex I & VII of the 93/42/EEC Medical Device Directive (including 2007/47/EC).

The review result of the technical files and test report support the self declaration for the devices listed above. The test report and the technical files are the annex of this report and should be used together.

Where the manufacturer affix's the CE marking to the product listed they must ensure that all the requirements of the appropriate EU directive(s) have and continue to be met.

This report is not a certificate of conformity.

No. 02773

Initial Issue Date: 26 Sep 2017

Tony Chen

General Manager (Signature)

This report is the property of NQA and should be returned to NQA upon request.



Annex to Report (No. 02773)

HEFEI MLUSH SANITARY PRODUCTS CO.,LTD

Product Name	Type
Stop Cock	10-50cm
Isolation Gown	115*137cm, 120*140cm and according to the order or customer requirements
Pull Pants	46*39cm, 49*41.5cm,53*41 cm and according to the order or customer requirements
Urine Bag	2000ml,1000ml
Adult Diaper	80*65cm, 92*75cm, 99*81 cm and according to the order or customer requirements
Baby Diaper	46*39cm,49*41.5cm,53*41.5cm and according to the order or customer requirements
Lab Coat	105*69cm
Protective Gown	S M L XL XXL, XXXL
Maternity Pad	16.5*38.5cm
PE Gloves	S /M/ L /XL
PE Apron	69*107cm and according to the order or customer requirements
PE Sleeves	20*40cm,22*46cm,22*58cm and according to the order or customer requirements
Dental Mirror	165*6mm, PP/ABS
Dental Probe	170*35mm,2*17CM and according to the order or customer requirements
Dental Tweezers	165*20mm and according to the order or customer requirements
Retractor	120*5.3*18mm,114*42*17mm,130*92*21mm,118*85*17mm, 97*70*15mm,126*57*51mm,100*44*40mm,167*55*24mm, 145*45*20mm and according to the order or customer requirements
Tongue Depresser	18*150mm,and according to the order or customer requirements
Sharp Container	0.7-15L,and according to the order or customer requirements
Oxygen Mask	X/S/,S/,M/,L/,Q/,XL

This annex is only valid if attached to the report mentioned above.

This report is the property of NQA and should be returned to NQA upon request.



Annex to Report (No. 02773)

HEFEI MLUSH SANITARY PRODUCTS CO.,LTD

Product Name	Type
Nebulizer Mask	Adult, Children
Athletic Bandage	2.5cm*5m,3.8cm*5m,5cm*5m,7.5*5m and according to the order or customer requirements
Cosmetic Rolls	12.5*30m
Cosmetic Pad	58mm round,4*4cm,0.4g,0.5g,0.6g and according to the order or customer requirements
Gauze Ball	0.2-2g/pc, and according to the order or customer requirements
PP Ball	3,4,5cm 3:7 30g,40g
Surgical Kit	3pcs/5pcs Dental probe, Dental mirror, Dental tweezers, bib, tray and according to the order or customer requirements
Head Rest Cover	25*33cm,25*25cm,56*75cm and according to the order or customer requirements
Apron	37*60cm,37*70cm,37*57cm and according to the order or customer requirements
Patient Drape	75*75cm,80*1.5m,1m*1.2m and according to the order or customer requirements
PP Gloves	S,M,L,XL

This annex is only valid if attached to the report mentioned above.



Compliance Report

Applicant: HEFEI MLUSH SANITARY PRODUCTS CO.,LTD
Address: WEST WEIXI ROAD, YAOHAI INDUSTRIAL PARK,
XINZHAN ZONE,HEFEI CHINA

Product: Sterilization Pouch/Sterilization Reels, Sterilization Crepe Paper, Sterilization Tape, Dental Bib, Saliva Ejector, Suction Tip, Sani Tip, Cotton Roll, MicroBrush, Plastic Sleeve, Barrier Film, Dental Kit, Bed Sheet Roll, Underpad, Face Mask, Surgical Gown, Doctor Cap, Gauze Swab, Non-woven Sponge, Polish Brush, Disposable Syringe, Dental Needle, Cotton Wool, Cotton Ball, Impression Tray, Endo Block, Alcohol Swab, Non-woven Fabric Rolls, Shoe Cover, Bandage, Surgical Tape, Latex Gloves, Vinyl Gloves, Nitrile Gloves, Smooth Paper, Autoclave Indicator Tape, Urine Bottle, Plastic Trays, Plastic Tubes, Urine Cup, Pipet Tip, Microscope Slide

Type: See annex for details
Product Classification: Class I

The submitted technical files including test report of the above products have been reviewed against the self declaration requirements of conformity for CE marking according to Annex I & VII of the 93/42/EEC Medical Device Directive (including 2007/47/EC).

The review result of the technical files and test report support the self declaration for the devices listed above. The test report and the technical files are the annex of this report and should be used together.

Where the manufacturer affix's the CE marking to the product listed they must ensure that all the requirements of the appropriate EU directive(s) have and continue to be met.

This report is not a certificate of conformity.

No. 02772

Initial Issue Date: 26 Sep 2017

Tony Chen

General Manager (Signature)

This report is the property of NQA and should be returned to NQA upon request.



Annex to Report (No. 02772)

HEFEI MLUSH SANITARY PRODUCTS CO.,LTD

Product Name	Type
Sterilization Pouch/ Sterilization Reels	60*100mm,60*130mm,70*260mm,80*160mm, 90*165mm,90*230mm,90*260mm,110*280mm, 135*260, 135*280, 195*330, 195*360, 255*380, 300*395, 300*430 and according to the order or customer requirements
Sterilization Crepe Paper	300mmx300mm,400mmx400mm,500mmx500mm, 600mmx600mm,900mmx900mm,1000mmx1000mm and according to the order or customer requirements
Sterilization Tape	12mm x 50m, 19mm x 50m, 25mm x 50m and according to the order or customer requirements
Dental Bib	33x45cm and according to the order or customer requirements
Saliva Ejector	15cm
Suction Tip	Vented, Non-Vented
Sani Tip	Plastic inner core, metal inner core
Cotton Roll	8*38mm, 10*38mm, 12*38mm and according to the order or customer requirements
MicroBrush	S/M/L
Plastic Sleeve	10*11", 29*80", 1.8*17.7"
Barrier Film	4" x 6" 1200pcs
Dental Kit	3 in 1, 5 in 1, 7 in 1, 8 in 1, 12 in 1 and according to the order or customer requirements
Bed Sheet Roll	width 40cm-100cm*length 40m-200m/roll and according to the order or customer requirements
Underpad	50cm*50cm,60*60,60cm*80cm,60cm*90cm ,80cm*120cm, 80cm*150cm and according to the order or customer requirements
Face Mask	17.5 x9.5cm
Surgical Gown	S/M/L/XL/XXL and according to the order or customer requirements

This annex is only valid if attached to the report mentioned above.



Annex to Report (No. 02772)

HEFEI MLUSH SANITARY PRODUCTS CO.,LTD

Product Name	Type
Doctor Cap	18" 19" 20" 21" 24"
Gauze Swab	5x5cm, 7.5x7.5cm, 10x10cm and according to the order or customer requirements
Non-woven Sponge	5x5cm, 7.5x7.5cm, 10x10cm and according to the order or customer requirements
Polish Brush	Large, medium, trumpet
Disposable Syringe	1ml, 2.5ml, 3ml, 5ml, 10ml, 20ml, 30ml, 50ml, 60ml and according to the order or customer requirements
Dental Needle	25G, 27G, or 30G and according to the order or customer requirements
Cotton Wool	1kg, 2kg, 5kg and according to the order or customer requirements
Cotton Ball	S,M,L
Impression Tray	S,M,L
Endo Block	L100MM*D24MM*H32MM
Alcohol Swab	3x6.5cm, 3x3cm, 4x8cm, 9x10cm
Non-woven Fabric Rolls	50*100cm, 60*100cm and according to the order or customer requirements
Shoe Cover	S,M,L
Bandage	6000mm×48mm,6000mm×60mm,6000mm×80mm, 6000mm×100mm,5000mm×60mm,5000mm×80mm, and according to the order or customer requirements
Surgical Tape	12mmx50m, 19mmx50m, 25mmx50m
Latex Gloves	XS,S,M,L,XL
Vinyl Gloves	XS,S,M,L,XL
Nitrile Gloves	XS,S,M,L,XL
Smooth Paper	18"*225",21"*225"
Autoclave Indicator Tape	12.5mm*50m,19mm*50m,19mm*55m

This annex is only valid if attached to the report mentioned above.



Annex to Report (No. 02772)

HEFEI MLUSH SANITARY PRODUCTS CO.,LTD

Product Name	Type
Urine Bottle	length between 25cm and 35cm,width between 10cm and 15cm and according to the order or customer requirements
Plastic Trays	length between 15cm and 40cm, width between 10cm and 30cm.
Plastic Tubes	1ml,2ml,3ml,5ml
Urine Cup	40ml,60ml,120ml
Pipet Tip	10ul 96wells and according to the order or customer requirements
Microscope Slide	25.4*76.2cm,25*75cm,26*76cm,90°,45° and according to the order or customer requirements

This annex is only valid if attached to the report mentioned above.



兹证明

合肥茂康卫生材料有限公司

统一社会信用代码: 913401000992109044

经营地址: 安徽省合肥市新站区瑶海工业园纬 A 路西 (生产); 合肥市黄山路与潜山路交口盛景国际大厦 613、614 室 (办公)

注册地址: 安徽省合肥市新站区瑶海工业园纬 A 路西

的质量管理体系适用于

消毒包装袋 (片袋、卷袋)、消毒皱纹纸 (片材、卷材)、消毒指示胶带、非灭菌塑料制品 (牙科围巾、牙科围兜、塑料膜罩、隔离膜、PE 围裙、床单卷)、非灭菌无纺布制品 (床单卷、无纺布片、无纺布卷、口罩) 的生产和销售 (出口至欧盟、美国); 一次性非灭菌产品 (手术衣、防护服、塑料牙托、根管测量尺、牙科毛刷、牙科塑料喷头、塑料口镜、塑料镊子、牙科塑料托盘、塑料开口器, 三用枪喷头, 牙科件套, 脱脂棉纱布, 抛光刷, 胃管, 喉管, (雾化、氧气) 面罩, 脱脂棉 (球、卷), 酒精棉片, 鞋套, 绷带, 医用胶带, 乳胶检查手套, 丁腈手套, 利器盒, 压舌板, 尿杯, 移液管吸头, 载玻片, 尿袋, 塑料三通管) 及一次性灭菌产品 (一次性注射器, 牙科针、手术包) 的销售 (出口到欧盟、美国)

已经 NQA 根据标准

ISO 13485: 2016

审核和注册

注册要求组织必须按照上述标准保持其质量管理体系, 并由 NQA 进行监督。

获证组织必须定期接受监督审核并经审核合格, 此证书方继续有效。

本证书信息可在国家认证认可监督管理委员会官方网站 (www.cnca.gov.cn) 上查询

SNQA 查询网站: www.snqa.com.cn

Managing Director



015



Certificate Number

44896

Date:

08 June 2018

Reissue Date:

25 October 2019

Valid Until:

08 June 2021

EAC Code:

34/04/14/29



Certificate of Registration



This is to certify that the Quality Management System of

HEFEI MLUSH SANITARY PRODUCTS CO., LTD.

Unified Social Credit Code : 913401000992109044

Operation Address : West of Wei A Road, Yaohai Industrial Park, Xinzhan District, Hefei City, Anhui Province, China(Production);
Room 613, 614, Shengjing International Building, Huangshan Road and Qianshan Road Intersection, Hefei City, Anhui Province, China(Office)

Registered Address : West of Wei A Road, Yaohai Industrial Park, Xinzhan District, Hefei City, Anhui Province, China

applicable to

Production and sales of sterilization pouch (sheet pouch ,roll pouch), crepe paper (sheets, coils), disinfection indicator tape, non-sterile plastic products (dental scarves, dental bibs, plastic film covers, barriers, PE aprons, sheets roll), non-sterile non-woven products (sheet rolls, non-woven sheets, non-woven rolls, masks)(export to EU, United States); sales of disposable non-sterile products (surgical gowns, protective clothing, plastic trays, root canal measuring tapes, dental brushes, dental plastic nozzles, plastic mouth mirrors, plastic tweezers, dental plastic trays, plastic openers, three-purpose gun nozzles, dental kit, absorbent cotton gauze, polishing brush, stomach tube, throat, (atomizing, oxygen) mask, absorbent cotton (ball, roll), alcohol cotton, shoe cover, bandage, medical tape, latex inspection gloves, nitrile gloves , sharps box, tongue depressor, urine cup, pipette tip, slide, urine bag, plastic tee) and disposable sterilization products (disposable syringe, dental needle, surgical bag)(export to EU, United States)

has been assessed and registered by NQA against the provisions of

ISO 13485: 2016

This registration is subject to the company maintaining a quality management system, to the above standard, which will be monitored by NQA.

Certified Clients shall accept regular surveillance assessments, the validity of certificates shall be maintained for the positive result of audit.

The information of this certificate can be checked on CNCA's website (www.cnca.gov.cn)

SNQA's website : www.snqa.com.cn

Managing Director



015



Certificate Number

44896

Date:

08 June 2018

Reissue Date:

25 October 2019

Valid Until:

08 June 2021

EAC Code:

34/04/14/29





Management System Certificate

Certificate No.:
249018-2017-AQ-CZS-NA-PS Rev. 1.0

Project No.:
PRJC-231870-2010-MSV-SVK

Initial Certification Date:
10 July 2004

Valid Until:
27 February 2022

This is to certify that the management system of:

CHIRANA T. Injecta, a. s.
Nám. Dr. Alberta Schweitzera 194
916 01 Stará Turá
Slovakia

Complies with the requirements of:

ISO 13485:2016/NS-EN ISO 13485:2016

The Certificate is valid for the following scope:

Design, manufacturing, assembly, sterilization and sales of sterile and non sterile disposable medical devices, components incl. for OEM customers
- devices (syringes, syringe sets, needles, ophthalmic needles, insulin/tuberculin syringes, sterile filters/cups and sets, I.V. cannulas incl. accessories, infusion and transfusion sets incl. accessories, examination devices, lancets)
- components (lancets, cannulas, tubes).

Place and Date:
Høvik, 27 February 2019



For:
DNV GL PRESAFE AS

Björg Synnøve Nesgård

The Certificate has been digitally signed.
See www.presafe.com/digital_signatures for more info

Notice: The Certificate is subject to terms and conditions as set out in the Certification Agreement. Failure to comply may render this Certificate invalid.

EC Certificate

Full Quality Assurance System

Certificate No.:
11243-2017-CE-CZS-NA-PS Rev. 4.0

Project No.:
PRJC-92684-2008-PRC-SVK

Valid Until:
09 October 2022

This is to certify that the quality system of:

CHIRANA T. Injecta, a. s.
Nám. Dr. Alberta Schweitzera 194
916 01 Stará Turá
Slovakia (Slovak Republic)

For design, production and final product inspection/testing of:

Sterile Single Use Medical Devices (cl.IIa, Is)

Has been assessed with respect to:

**The conformity assessment procedure described in Annex II
excluding section 4 of Council Directive 93/42/EEC on Medical
Devices, as amended**

and found to comply.

Further details of the product(s) and conditions for certification are given overleaf.

Place and Date:
Høvik, 18 July 2019



For:
DNV GL PRESAFE AS

Cathrine Wisbech

The Certificate has been digitally signed.
See www.presafe.com/digital_signatures for more info

Notice: The Certificate is subject to terms and conditions as set out in the Certification Agreement. Failure to comply may render this Certificate invalid.

EC Certificate

Full Quality Assurance System

Certificate No.:
11243-2017-CE-CZS-NA-PS Rev. 4.0

Project No.:
PRJC-92684-2008-PRC-SVK

Valid Until:
09 October 2022

Jurisdiction

Application of Council Directive 93/42/EEC of 14 June 1993, adopted as “Forskrift om Medisinsk Utstyr” by the Norwegian Ministry of Health and Care Services.

Certificate history:

Revision	Description	Issue Date
0.0	Supersedes DNV GL (NB0434) certificate No. 1037-2012-CE-CZS-NA 1.0 following transfer of notified body function to DNV Nemko Presafe AS (NB2460) Recertification	02-02-2018
1.0	Extension in scope - new products Blood collection needle, Pen needle and Perfusion syringes added	05-06-2018
2.0	Correction pagination	26-06-2018
3.0	New brand name of product Sterile Hypodermic needle- Harmofine	02-07-2019
4.0	Correction wrong name of added product -correct name - Insulin Pen Needle - HARMOFINE	18-07-2019

EC Certificate

Full Quality Assurance System

Certificate No.:
11243-2017-CE-CZS-NA-PS Rev. 4.0

Project No.:
PRJC-92684-2008-PRC-SVK

Valid Until:
09 October 2022

Products covered by this Certificate:

Product Description	Product Name	Class
Sterile Single Use Medical Devices	Sterile Hypodermic Syringe (Luer, Luer-Lock) – CHIRANA	IIa
	Sterile Injection Set with Syringe and Needle / Needles (Sterile Filter) – CHIRANA, SYRISET	
	Insulin /Tuberculin syringe with/without integrated needle or side packed needle - CHIRANA	
	Sterile Hypodermic Needle – MEDOJECT	
	Sterile Ophthalmic Needle – INOX <ul style="list-style-type: none"> • Straight • Bent 	
	Blood Collection Needle – CHIRAVAC	
	Insulin Pen Needle – MEDOJECT fine	
	Insulin Pen Needle - HARMOFINE	
	Sterile Perfusion Syringe – CHIRANA	
	Sterile Irrigation Syringe – CHIRANA	
	Sterile filter – STERIFILT, SYRIFILT, STERI5	Is
	Sterile Cup – SteriCUP, SteriMIX, MaxiCUP, MaxiMIX	

The complete list of devices is filed with the Notified Body

Sites covered by this certificate

Site Name	Address
CHIRANA T. Injecta, a. s.	Nám. Dr. Alberta Schweitzera 194,916 01,Stará Turá,Slovakia (Slovak Republic)

EC Certificate

Full Quality Assurance System

Certificate No.:
11243-2017-CE-CZS-NA-PS Rev. 4.0

Project No.:
PRJC-92684-2008-PRC-SVK

Valid Until:
09 October 2022

Terms and conditions

The certificate is subject to the following terms and conditions:

- Any producer (see 2001/95/EC for a precise definition) is liable for damage caused by a defect in his product(s), in accordance with directive 85/374/EEC, as amended, concerning liability of defective products.
- The certificate is only valid for the products and/or manufacturing premises listed above.
- The Manufacturer shall fulfil the obligations arising out of the quality system as approved and uphold it so that it remains adequate and efficient.
- The Manufacturer shall inform Presafe of any intended updating of the quality system and Presafe will assess the changes and decide if the certificate remains valid.
- Periodical audits will be held, in order to verify that the Manufacturer maintains and applies the quality system. Presafe reserves the right, on a spot basis or based on suspicion, to pay unannounced visits.

The following may render this Certificate invalid:

- Changes in the quality system affecting production.
- Periodical audits not held within the allowed time window.

Conformity declaration and marking of product

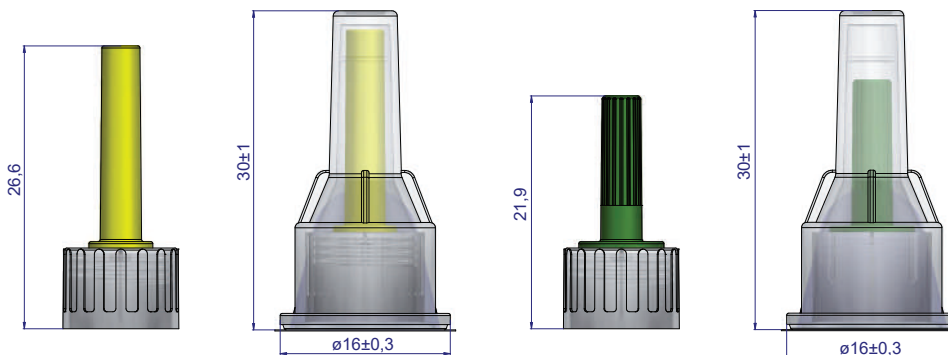
When meeting with the terms and conditions above, the producer may draw up an EC declaration of conformity and legally affix the CE mark followed by the Notified Body identification number of Presafe.

End of Certificate

MEDOJECT® fine Insulin Pen needles



**EUROPEAN
QUALITY**



Materials:

- ✓ Needle hub – PP
- ✓ Cannula – Stainless steel
- ✓ Silicone (medical grade)
- ✓ Glue (medical grade)
- ✓ Inner protective cap – PE + colour masterbatch
- ✓ Outer protective cap – PP
- ✓ Medical paper

Compatible with of type A Insulin pens

Sterilization:

- ✓ ETO

Packaging:

- ✓ Unit packaging
- ✓ Inner box for Insulin PEN needle - 100 pcs (129x70x68mm)
- ✓ Carton for Insulin PEN needle - 2 000 pcs (353x147x270mm)
- ✓ Pallet - 160 000 pcs

MEDOJECT® fine Insulin Pen needles

Size	Color code	Pieces per Box	Pieces per Case	Item Code
29G x10 mm	yellow	100	2000	CHPN2910
29G x 12,7 mm	pink	100	2000	CHPN29127
30G x 6 mm	dark blue	100	2000	CHPN3006
30G x 8 mm	light blue	100	2000	CHPN3008
31G x 4 mm	green	100	2000	CHPN3104
31G x 5 mm	dark violet	100	2000	CHPN3105
31G x 6 mm	dark blue	100	2000	CHPN3106
31G x 8 mm	light blue	100	2000	CHPN3108
32G x 4 mm	green	100	2000	CHPN3204
32G x 6 mm	dark blue	100	2000	CHPN3206

MEDOJECT fine® PEN needles are available in many sizes.
Ask your diabetes educator or pharmacist for advice.

TECHNICAL DATA

Intendend use	Insulin pen needles for single use used in medicine are intended for delivery of insulin in conjunction with injection pens.
Product properties	<ul style="list-style-type: none"> ✓ Versatile needles, fit most commonly used insulin pens. ✓ Quality silicone treated needle for smooth penetration. ✓ Thin wall technology to ensure optimal insulin flow. ✓ Sterile, single use and disposable. ✓ Colour coding for easier identification of needle lengths. ✓ Easier twist-off cap design, when discarding the needle.
Shelf life	5 years
Product standard	EN ISO 11608-2:2012
Product classification	Medical Device acc. to MDD 93/42/EEC, class IIa
Quality certificate	EN ISO 13485:2012

