

Formularul ofertei (F3.1)

Data depunerii ofertei: "17" iulie 2019

COP Nr.: 21009553

Alternativa Nr.: *nu sunt*

Către: IMSP SCM de copii nr.1

"GBG-MLD" SRL declară că:

- a) Au fost examinate și nu există rezervări față de documentele de atribuire.
- b) "GBG-MLD" SRL se angajează să furnizeze/presteze, în conformitate cu documentele de atribuire și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și preț, următoarele bunuri și/sau servicii: - achiziționarea reagenților de laborator clinic și biochimic,
- c) Suma totală a ofertei **fără TVA** constituie: **78917,50 Lei, fara TVA** [șaptezeci și opt mii nouă sute șaptesprezece] Lei 50 bani.
- d) Suma totală a ofertei **cu TVA** constituie **93345,90 Lei, cu TVA** [nouăzeci și trei mii trei sute patruzeci și cinci] Lei 90 bani.
- e) Prezenta ofertă va rămâne valabilă pentru perioada de timp specificată în **FDA4.8.**, începând cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu **FDA5.2.**, va rămâne obligatorie și va putea fi acceptată în orice moment până la expirarea acestei perioade;
- f) În cazul acceptării prezentei oferte, "GBG-MLD" SRL se angajează să obțină o Garanție de bună execuție în conformitate cu **FDA7**, pentru executarea corespunzătoare a contractului de achiziție publică.
- g) Nu sîntem în nici un conflict de interese, în conformitate cu punctul **IPO5.4**.
- 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, în conformitate cu punctul **IPO5.5**.

Semnat: _____

L.Ș.

Nume: Tudor Ceaicovschi

În calitate de: director

Ofertantul: "GBG-MLD" SRL

Adresa: mun. Chisinau, str. Tighina 65 of. 607

Data: 17 iulie 2019

Beneficiar: IMSP Spitalul Clinic Municipal de Copii nr.1
mun. Chișinău, str. Serghei Lazo, 7
IDNO: 1003600152569

GARANȚIE DE OFERTĂ Nr. CA296

17 iulie 2019

mun. Chișinău

BC „Moldova-Agroindbank” S.A., cu sediul pe str. Constantin Tănase 9/1, mun. Chișinău, MD-2005, Republica Moldova, numărul de identificare de stat – codul fiscal 1002600003778 (numit în continuare „Garant”) a fost informată că „GBG-MLD” S.R.L. cu sediul pe str. Tighina nr. 65, mun. Chișinău, Republica Moldova, numărul de identificare de stat – codul fiscal 1003600117582 (numit în continuare „Ofertant”) urmează să înainteze oferta către Beneficiar la data de 17 iulie 2019 (numită în continuare „Ofertă”) pentru achiziționarea reagenților de laborator Clinic și Biochimic, conform invitației la licitația publică nr. 21009553 din 17 iulie 2019.

La cererea Ofertantului, noi, Garantul, prin prezenta, ne angajăm în mod irevocabil să vă plătim orice sumă sau sume ce nu depășesc în total suma de **850,00 (opt sute cincizeci, 00) MDL**, la primirea de către noi a primei solicitări scrise și semnate de persoane autorizate din partea Beneficiarului, însoțită de documente doveditoare convenite ale cazului garantat, cu specificația în solicitare a faptului, că Ofertantul încalcă una sau mai multe dintre obligațiile sale referitoare la condițiile Ofertei, și anume:

- a) și-a retras Oferta în timpul perioadei valabilității Ofertei; sau
- b) a modificat Oferta după expirarea termenului-limită de depunere a ofertelor; sau
- c) fiind anunțat de către Beneficiar, în perioada de valabilitate a Ofertei, despre adjudecarea contractului:
 - (i) eșuează sau refuză să semneze formularul contractului;
 - (ii) nu acceptă rectificarea erorilor aritmetice, efectuată de către grupul de lucru, erori depistate în Ofertă în timpul examinării ei; sau
 - (iii) eșuează sau refuză să prezinte garanția de bună execuție, dacă se cere conform condițiilor licitației, ori nu a executat vreo condiție specificată în documentele de licitație, înainte de semnarea contractului de achiziție.

Această garanție va expira în cazul apariției uneia dintre următoarele situații, oricare dintre acestea va surveni prima:

- a) la primirea de către noi a copiei înștiințării privind adjudecarea contractului Ofertantului și după emiterea Garanției de bună execuție eliberată către Beneficiar la solicitarea Ofertantului; sau
- b) în urma recepționării de către Garant a copiei înștiințării despre numele altui câștigător, fie la expirarea termenului de valabilitate a Ofertei depuse de către Ofertant în cadrul licitației;
- c) la expirarea termenului indicat mai jos.

Prezenta garanție intră în vigoare la data de **17 iulie 2019** și este valabilă pînă la data de **15 august 2019**, inclusiv.

Prin urmare, orice cerere sau plată în conformitate cu această garanție trebuie recepționată de către Garant la oficiu pînă la data respectivă.

Orice litigiu apărut pe parcursul realizării prezentei garanții va fi soluționat pe calea negocierilor. În cazul când părțile nu vor soluționa litigiile apărute prin negocieri, acestea vor fi soluționate în conformitate cu legislația Republicii Moldova.

Victor Iuraș,
Vicepreședinte al Comitetului de Conducere
al BC "Moldova-Agroindbank" S.A.

Carolina Semeniuc,
Contabil-șef al BC "Moldova-Agroindbank" S.A.



SPECIFICAȚII TEHNICE (F4.1)

COP 21009553		Data 17 iulie 2019		Alternativa nr.		
Denumirea-Achiziționarea reagenți de laborator clinic și biochimic		LOT		Pagina 1 din 2		
COD CPV 33696500-0						
Nr. d/o	Denumirea bunurilor	Modelul articolului	Țara de origine	Produs-cătorul	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Staițiar-de referință
1	Control ser normal	Elitrol I, 5ml	Franta	Elitech	vezi documentele anexate	CE,ISO
2	Control ser patologic	Elitrol II, 5ml	Franta	Elitech	vezi documentele anexate	CE,ISO
3	Multicalibrator universal	Elical 2, 3ml	Franta	Elitech	vezi documentele anexate	CE,ISO
4	Fosfor cu calibrator	Fosfor /2*125ml/ cu standard	Franta	Elitech	vezi documentele anexate	CE,ISO
5	Azur-Eozina Romanovschi	Azur-Eozina Romanovschi, 1L	Rusia	Minimed	vezi documentele anexate	Cert.de calit
6	Set pentru determinarea hemoglobinei	Hemoglobin soluție gata de lucru 3,0L	Rusia	Agat	vezi documentele anexate	CE,ISO
7	Controlul proteinei și glucozei în urină	BM-control (Set de control p-u proteina in urina)	Rusia	Medlacor	vezi documentele anexate	Cert.de calit
8	Control eritrocite	Control eritrocite,2.5ml	Rusia	Medlacor	vezi documentele anexate	Cert.de calit
9	Control leucocite	Control leucocite,2.5ml	Rusia	Medlacor	vezi documentele anexate	Cert.de calit
10	Control trombocite	Control trombocite ,2.5ml	Rusia	Medlacor	vezi documentele anexate	Cert.de calit
11	Calibrator p/u hemoglobin	ГМ-1Набор калибровочных растворов гемоглобинцианида для определения гемоглобина (4 fl x5 ml cu concentrația 50,100,150 și 200 g/l)	Rusia	Renam	vezi documentele anexate	Cert.de calit
12	Set pentru cercetarea lichidului cefalorahidian	Набор для анализа спинномозговой жидкости	Rusia	Ecolab	vezi documentele anexate	Cert.de calit
14	Ulei de imersie	Ulei de imersie,100 ml	Rusia	Minimed	vezi documentele anexate	Cert.de calit
15	Set pentru determinarea proteinei în urină	Proteina in urina, 660 teste	Rusia	Agat	vezi documentele anexate	Cert.de calit
16	Stative pentru eprubete 20	Stative pentru eprubete 20	Rusia	Minimed	vezi documentele anexate	Cert.de calit
17	Stative pentru eprubete 40	Stative pentru eprubete 40	Rusia	Minimed	vezi documentele anexate	Cert.de calit
18	Stative pentru eprubete 10	Stative pentru eprubete 10	Rusia	Minimed	vezi documentele anexate	Cert.de calit
21	Pipetă terminal getabilă sterilă în amb.individual 1 ml	Pipeta 1ml sterila (23205),	Italia	Kima	vezi documentele anexate	CE,ISO
22	Pipetă terminal getabilă sterilă în amb.individual 10 ml	Pipeta serologica 10ml, 3110, PS	Italia	Aptaca	vezi documentele anexate	CE,ISO
23	Eprubeta cu K ₃ EDTA volum 1 ml cu capac si eticheta Volum 1 ml cu capac si eticheta	Eprubeta cu K3EDTA 1ml 12*56 (18540125)	Italia	Kima	vezi documentele anexate	CE,ISO
24	Eprubeta cu K ₃ EDTA volum 3 ml cu capac si eticheta	Eprubeta cu K3EDTA 2.5ml, 12x56, 18540	Italia	Kima	vezi documentele anexate	CE,ISO
25	Eprubete getabile borsilicat pentru fotometru Stat Fax, 12x75 mm	Eprubete getabile borsilicat pentru fotometru Stat Fax, 12x75 mm	Spania	Deltalab	vezi documentele anexate	CE,ISO
26	Perii pentru curățirea eprubetelor	Perii pentru curățirea eprubetelor	Rusia	Minimed	vezi documentele anexate	Cert.de calit

28	Eprubete getabile cu citrat de natriu 3.8% 2,5 ml	Eprubete getabile cu citrat de natriu 3.8% 2,5 ml	Italia	Kima	Vezi AP	vezi documentele anexate	CE,ISO
29	Minieprubeta cu K ₃ EDTA pentru 0,25 ml, cu dop de cauciuc cu valve in forma de cruce, fund plat	Capilar p-u colect. singelui din. deget K3EDTA, 100mkl	Germania	Kabe	Vezi AP	vezi documentele anexate	CE,ISO
33	Eprubete din plastic cu capac 10 ml	18012	Italia	Kima	Vezi AP	Eprubeta 10ml, 16x100, PP	CE,ISO
34	Hirtie pentru printer 110*25 mm	Hirtie pentru printer 110*25 mm	Italia	Ceracata	Vezi AP	Hirtie pentru printer 110*25 mm	CE,ISO
35	Termohirtie pentru Stat fax 57 mm	Termohirtie pentru Stat fax 57 mm	SUA	Awareness	Vezi AP	Termohirtie pentru Stat fax 57 mm	CE,ISO

Semnat: _____ Numele, prenumele: Ceaicovschi Tudor în calitate de: Director General
Ofertantul: „ GBG-MLD ” SRL Adresa: mun. Chişinău, str. Tighina, 65, of. 607

SPECIFICAȚII DE PREȚ (F4.2)

COP 21009553	Data 17.07.19	Alternativa nr-nu sunt
Denumirea-Achiziționarea reagenților de laborator clinic și biochimic	LOT	Pagina 1 din 1

COD CPV 33696500-0

Nr. d/o	Denumirea bunurilor	Cantita tea	Unitatea de măsură	Preț unitar (fără TVA)	Preț unit ar (cu TV A)	Sum a fără TV A	Sum acu TV A	Termenul de livrare/prestare
1	Control ser normal uman	150	ml	28,00	30,240	4200,00	4536,00	Conform AP
2	Control ser pathologic uman	150	ml	28,00	30,240	4200,00	4536,00	Conform AP
3	Multicalibrator universal uman	50	ml	55,00	59,400	2750,00	2970,00	Conform AP
4	Fosfor cu standard	250	ml	0,57	0,6156	142,50	153,90	Conform AP
5	Azur-Eozina Romanovschi	10	fl	250,00	300,0000	2500,00	3000,00	Conform AP
6	Set pentru determinarea hemoglobinei	25	litru	33,00	39,600	825,00	990,00	Conform AP
7	Controlul proteinei si glucozei in urina	2	set	850,00	1020,000	1700,00	2040,00	Conform AP
8	Control eritrocite	2	fl	200,00	240,000	400,00	480,00	Conform AP
9	Control leucocite	2	fl	200,00	240,000	400,00	480,00	Conform AP
10	Control trombocite	2	fl	200,00	240,000	400,00	480,00	Conform AP
11	Calibrator p/u hemoglobin	2	set	720,00	864,000	1440,00	1728,00	Conform AP
12	Set pentru cercetarea lichidului cefalorahidian	3	set	1250,00	1500,000	3750,00	4500,00	Conform AP
14	Ulei de imersie	0,5	l	300,00	360,000	150,00	180,00	Conform AP
15	Set pentru determinarea proteinei in urina	1	set	200,00	240,000	200,00	240,00	Conform AP
16	Stative pentru eprubete 20	20	buc	30,00	36,000	600,00	720,00	Conform AP
17	Stative pentru eprubete 40	20	buc	24,00	28,800	480,00	576,00	Conform AP
18	Stative pentru eprubete 10	20	buc	17,00	20,400	340,00	408,00	Conform AP
21	Pipetă terminal getabilă sterilă în ambalaj individual 1 ml	14000	buc	1,56	1,872	21840,00	26208,00	Conform AP
22	Pipetă terminal getabilă sterilă în ambalaj individual 10 ml	200	buc	5,00	6,000	1000,00	1200,00	Conform AP
23	Eprubeta cu K ₃ EDTA volum 1 ml cu capac si eticheta	1000	buc	0,80	0,9600	800,00	960,00	Conform AP
24	Eprubeta cu K ₃ EDTA volum 3ml cu capac si eticheta	100	buc	1,00	1,2000	100,00	120,00	Conform AP
25	Eprubete getabile borsilicat pentru fotometru Stat Fax, 12x75 mm	2000	buc	0,96	1,152	1920,00	2304,00	Conform AP
26	Perii pentru curățarea eprubetelor	10	buc	15,00	18,000	150,00	180,00	Conform AP
28	Eprubete getabile cu citrat de natriu 3.8% 2,5 ml	50	buc	1,00	1,200	50,00	60,00	Conform AP
29	Minieprubeta cu K ₃ EDTA penru 0,25 ml,cu dop de cauciuc cu valve in forma de cruce,fund plat	10000	buc	2,60	3,120	26000,00	31200,00	Conform AP
33	Eprubete din plastic cu capac 10ml	1000	buc	0,60	0,720	600,00	720,00	Conform AP
34	Hîrtie pentru printer 110x25	40	buc	29,50	35,400	1180,00	1416,00	Conform AP
35	Termohartie pentru stat fax 57mm	40	buc	20,00	24,000	800,00	960,00	Conform AP
	Suma totala					78917,50	93345,900	

Semnat: _____ Numele, prenumele: Ceaicovschi Tudor În calitate de: Director General
 Ofertantul: „GBG-MLD” SRL Adresa: mun. Chișinău, str. Tighina, 65, of. 607

Declarația privind conduita etică și neimplicarea în practici frauduloase și de corupere (F3.4)

Data: "17 iulie 2019

Licitația Nr.: 21009553

Către: IMSP SCM de copii nr.1

"GBG-MLD" SRL confirmă prin prezenta că:

1. Nici unul dintre angajații, companionii, agenții, acționarii, consultanții, partenerii noștri sau rudele sau asociații ai lor nu este în relații care ar fi putut considerate ca un conflict de interese, conform prevederilor din documentele de atribuire.
2. În cazul în care vom afla despre faptul unui conflict potențial, vom raporta imediat informația respectivă către autoritatea contractantă.
3. Nici unul dintre angajații, companionii, agenții, acționarii, consultanții, partenerii noștri sau rudele sau asociații ai lor nu a fost angajat în practici de corupere, escrocherie, complotare, constrângere sau alte practici anticoncurențiale în procesul pregătirii ofertei din cadrul prezentei licitații, conform prevederilor din documentele de atribuire, punctul IPO10.
4. În legătură cu procedura respectivă de licitație și cu orice contract care, eventual, ne va fi adjudecat ca rezultat al acesteia, nu au fost, nici nu vor fi efectuate nici un fel de plăți către angajații, companionii, agenții, acționarii, consultanții, partenerii noștri sau rudele lor, care sînt implicați în achiziția publică, implementarea contractului și aprobarea plăților contractuale în numele autorității contractante.

Semnat: _____

Nume: Tudor Ceaicovschi

Funcția în cadrul companiei: director

Denumirea companiei: "GBG-MLD" SRL

L.Ș.

Declarație privind situația personală a operatorului economic (F3.5)

“GBG-MLD”SRL

Subsemnatul Tudor Ceaicovschi, reprezentant împuternicit al “GBG-MLD”SRL (denumirea operatorului economic) în calitate de ofertant/ofertant asociat declar pe propria răspundere, sub sancțiunea excluderii din procedura de achiziție publică și sub sancțiunile aplicabile faptei de fals în acte publice, că nu mă aflu în situația prevăzută la art. 18 din Legea privind achizițiile publice nr. 131 din 03.07.2015, respectiv în ultimii 5 ani nu am fost condamnat prin hotărâre definitivă a unei instanțe judecătorești pentru participarea la activități ale unei organizații criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani.

Subsemnatul declar că informațiile furnizate sunt complete și corecte în fiecare detaliu și înțeleg că autoritatea contractantă are dreptul de a solicita, în scopul verificării și confirmării declarațiilor, orice documente doveditoare de care dispun.

Subsemnatul, Tudor Ceaicovschi reprezentant împuternicit al “GBG-MLD”SRL (denumirea operatorului economic), în calitate de ofertant/ofertant asociat, la procedura de COP nr. 21009553 pentru atribuirea contractului de achiziție publică având ca obiect achiziționarea reagenților de laborator clinic și biochimic, codul CPV 33696500-0, la data de 17 iulie 2019, organizată de IMSP SCM de copii nr.1 , declar pe propria răspundere că:

nu am intrat în faliment ca urmare a hotărârii judecătorești;

mi-am îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale;

nu am fost condamnat, în ultimii 3 ani, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru o faptă care a adus atingere eticii profesionale sau pentru comiterea unei greșeli în materie profesională;

toate informațiile și documentele prezentate pentru procedura de achiziție menționată mai sus sunt veridice și autentice;

nu suntem incluși în Lista de interdicție a operatorilor economici.

Subsemnatul declar că informațiile furnizate în scopul demonstrării îndeplinirii criteriilor de calificare și selecție sunt complete și corecte în fiecare detaliu și înțeleg ca autoritatea contractantă are dreptul de a solicita, în scopul verificării și confirmării declarațiilor, orice documente doveditoare de care dispun.

Înțeleg ca în cazul în care această declarație nu este conformă cu realitatea sunt pasibil de încălcarea prevederilor legislației penale privind falsul în declarații.

Data completării: 17 iulie 2019

Operator economic,

“GBG-MLD”SRL

Semnătura _____

L.Ș.

Formular informativ despre ofertant (F3.3)

Data: "17" iulie 2019

COP Nr.: 21009553

Pagina 1 din 2

A. Ofertanți individuali

Informații generale	
1.1.	Numele juridic al ofertantului „GBG-MLD„ SRL
1.2.	Adresa juridică a ofertantului în țara înregistrării Mun. Chișinău, str. Tighina 65, of. 607
1.3.	Statutul juridic al ofertantului Persoană juridică
	Proprietate Privată
	Formă de organizare juridică Societate cu Răspundere Limitată
	Altele -
1.4.	Anul înregistrării ofertantului 06.01.1995
1.5.	Statutul de afaceri al ofertantului Agenți local/Distribuitor al producătorului străin
	Intermediar -
	Companie de antrepozit -
	Altele -
1.6.	Informația despre reprezentantul autorizat al ofertantului Tudor Ceaticovschi
	Numele „GBG-MLD„ SRL, Director
	Locul de muncă și funcția Mun. Chișinău, str. Tighina 65, of. 607
	Adresa 022 54 73 73
	Telefon / Fax office@gbg.md
	E-mail 0205086
1.7.	Numărul de înregistrare pentru TVA Nu este cazul
1.8.	Numărul de identitate al ofertantului pentru impozitul pe venit (pentru ofertanți străini)
1.9.	Ofertantul va anexa copiile următoarelor documente: Informații de calificare În conformitate cu FDA3.
2.1.	Numărul de ani de experiență generală a ofertantului în livrări de bunuri și 24 ani

	servicii	
2.2.	Numărul de ani de experiență specifică a ofertantului în livrarea/prestarea bunurilor și/sau serviciilor similare	„Nu se aplică”
2.3.	Valoarea monetară a livrărilor de bunuri/prestarea serviciilor similare	„Nu se aplică”
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	„Nu se aplică”
2.5.	Detalii privind capacitatea de producere / echipamente disponibile	„Nu se aplică”
	Informații financiare	
3.1.	Raportare financiară sau extrase din bilanțul financiar, sau declarații de profit / pierderi, sau rapoartele auditorilor pentru ultimul an de activitate. Enumerați mai jos și anexați copii: Se anexează pentru a.2018	
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: Denumirea: BC „Moldova – Agroindbank”, SA, fil. M. Eminescu Adresa: Mun. Chișinău, str. Tighina 49 Telefon: 022 54 88 49 Fax: 022 54 88 49	
3.3.	Informație privind litigiile în care ofertantul este sau a fost implicat:	
	Orice proces pe parcursul ultimilor 3 ani:	
	Cauza litigiului	Rezultatul sau sentința și suma implicată
	-	-
	-	-
	Procese curente, pe parcursul anului fiscal curent:	
	Cauza litigiului	Situația curentă a procesului
	-	-
	-	-
	Notă: Alte cerințe și detalii pot fi adăugate de către autoritatea contractantă, după caz	
	-	-
	-	-
	-	-



Anexa nr. 1
la Ordinul
nr. 177 din 09 octombrie 2018
Ministerul Finanțelor

Formularul standard al Documentului Unic de Achiziții European

Documentul Unic de Achiziții European, în continuare DUAE este o declarație pe proprie răspundere care prezintă dovezi preliminare și înlocuiește certificatele eliberate de autoritățile publice sau de părți terțe. El este disponibil în limba de stat și engleză și este utilizat ca dovadă preliminară a îndeplinirii condițiilor necesare în cadrul procedurilor de achiziții publice în Republica Moldova. Datorită DUAE, ofertanții nu mai trebuie să furnizeze probe documentare complete și în formate diferite, astfel cum se utilizează anterior în procedurile de achiziții publice, ceea ce reprezintă o simplificare semnificativă a accesului la oportunitățile de ofertare transfrontaliere. Începând din octombrie 2018, DUAE va fi disponibil exclusiv în formă electronică. Ministerul Finanțelor pune la dispoziție serviciu web gratuit pentru cumpărători, ofertanți și alte părți interesate de completare DUAE în format electronic. Formularul online poate fi completat, imprimat și apoi trimis cumpărătorului împreună cu restul ofertei. Dacă procedura se desfășoară electronic, DUAE poate fi exportat, stocat și depus în format electronic. În DUAE depus în cadrul unei proceduri de achiziții publice anterioare poate fi reutilizat, cu condiția că informațiile să rămână corecte. Ofertanții pot fi excluși din procedura de achiziții publice sau pot fi urmăriți în justiție dacă informațiile din DUAE sunt false, nedivulgate sau nu pot fi susținute prin documente justificative.

Partea I – Informații privind procedura de achiziții publice și autoritatea contractantă sau entitatea contractantă

Partea I a formularului DUAE se completează online doar de către autoritatea contractantă sau entitatea contractantă și include următoarele informații:

A. Informații despre publicare	<i>Confirm SIA RSAP</i>
Numărul anunțului/invitației publicată în BAP, și după caz numărul anunțului în J.O	
B. Identitatea achizitorului	
Denumirea oficială	IMSP Spitalul Clinic Municipal Nr.1,
Tara	Republica Moldova,
Număr unic de identificare a autorității	1003600152569
C. Informații privind procedura de achiziții publice	
Tipul procedurii	Cerere a ofertei de preturi
Numărul unic de identificare al procedurii de achiziție	<i>Confirm SIA RSAP</i>
Data deschiderii ofertei	<i>Reagenți de laborator clinice și hîchimic</i>
Denumirea obiectului de achiziții	
Scurtă descriere	

Partea II – Informații referitoare la operatorul economic

Partea II a formularului DUAE se completează online doar de către operatorii economici și include următoarele informații:

A. Informații referitoare la operatorul economic	
Denumire	"GBC-MLD" SRL
Adresa juridică:	str. Tighina 65, of.607
Cod postal	MD-2001
Oras	Chisinau
Tara	Republica Moldova
Adresa web	www.gbc.md
e-mail	office@gbg.md
Telefon	022-54-91-20
Persoana sau persoanele de contact	Tudor Ceatcovschi
Număr unic de identificare (IDNO/IDNP), după caz	1003600117582
Numărul cod TVA – dacă este cazul	0205086
Statutul juridic al operatorului economic	S.R.L.
Numele fondatorilor	Tudor-Ceatcovschi 98%, Vera Coleva - 2%
Operatorul economic este:	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
întreprindere mică,	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu

întreprindere mijlocie	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
Numai 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?	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
- care este procentul corespunzător de lucrători cu dizabilități sau defavorizați?	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
- Dacă este necesar, vă rugăm să specificați cărei sau căror categorii de lucrători cu dizabilități sau defavorizați le aparțin angajații în cauză?	<input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
- Dacă este cazul, activitatea antreprenorială a operatorului economic este înregistrată sau deține o certificare echivalentă în cadrul unui sistem național privind activitățile economice pe care le prestează?	<input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
- Vă rugăm să furnizați actele de constituire, dacă este cazul.	<input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
- Dacă actele de constituire sau de certificare sunt disponibile în format electronic, vă rugăm să precizați:	<input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
- Vă rugăm să furnizați autorizațiile pe care se bazează activitățile comerciale, dacă este cazul.	<input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
- Înregistrarea sau certificarea acoperă toate criteriile de selecție impuse?	<input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
<i>Vă rugăm să completați informațiile lipsă în partea II secțiunea A.B.C sau D, după caz, NUMAI dacă se solicită acest lucru în anunțul sau în documentele achiziției relevante</i>	
Operatorul economic va fi în măsură să furnizeze un certificat cu privire la plata contribuțiilor la asigurările sociale și plata impozitelor sau să furnizeze informații care să îi permită autorității contractante sau entității contractante să obțină acest certificat direct prin accesarea unei baze de date naționale în orice stat, disponibilă în mod gratuit?	<input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
- Dacă documentele relevante sunt disponibile în format electronic, vă rugăm să precizați:	
Operatorul economic participă la procedura de achiziții publice împreună cu alții?	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
<i>Vă rugăm să vă asigurați că celălalte părți în cauză prezintă un formular DUAE separat.</i>	
Vă rugăm să precizați rolul operatorului economic în cadrul grupului (lider, responsabil cu îndeplinirea unor sarcini specifice, etc):	
Vă rugăm să îi identificați pe ceilalți operatori economici care mai participă la procedura de achiziții publice:	
Dacă este cazul, denumirea grupului participant:	
Dacă este cazul, se indică lotul (toturile) pentru care operatorul economic dorește să depună oferte:	
B. Informații privind reprezentanții operatorului economic	
<i>Dacă este cazul, vă rugăm să indicați numele și adresa (adresele) persoanei (persoanelor) împuternicită (împuternicite) să îl reprezinte pe operatorul economic în scopurile acestei proceduri de achiziții publice:</i>	
Prenume	Tudor
Nume	Ceatcovschi
Data nașterii	04.11.1966
Locul nașterii	Nisporeni
Strada și numărul	Basarabilor 17
Cod postal	MD-
Oras	Chisinau
Tara	Republica Moldova
e-mail	office@gbg.md
Telefon	022 54-91-20
Funcție / acționând în calitate de	Director general
<i>Dacă este cazul, vă rugăm să furnizați informații detaliate privind reprezentarea (formele, amploarea, scopul acesteia...)</i>	
C. Informații privind utilizarea capacităților altor entități	
Operatorul economic utilizează capacitățile altor entități pentru a satisface criteriile de selecție prevăzute în partea IV, precum și (dacă este cazul) criteriile și regulile menționate în partea V de mai jos?	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
<i>Vă rugăm să prezentați un formular DUAE separat care să cuprindă informațiile solicitate în secțiunile A și B din această parte și din partea III pentru fiecare dintre entitățile în cauză, completat și semnat în mod corespunzător de entitățile în cauză. Vă rugăm 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, vă rugăm să includeți informațiile prevăzute în părțile IV și V pentru fiecare dintre entitățile în cauză</i>	
D. Informații privind subcontractanții pe ale căror capacități operatorul economic nu se	Răspuns

bază		
Secțiunea se completează numai în cazul în care această informație este solicitată în mod explicit de către autoritatea contractantă sau entitatea contractantă.		
Operatorul economic intenționează să subcontracteze vreo parte din contract unor terți?	<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu
Dacă da și în măsura în care se cunoaște, vă rugăm să enumerați subcontractanții propuși.		
Dacă autoritatea contractantă sau entitatea contractantă solicită în mod explicit aceste informații, în plus față de informațiile din partea I, vă rugăm să furnizați informațiile solicitate în secțiunile A și B din această parte și din partea III pentru fiecare dintre subcontractanții (categoriile de subcontractanți) în cauză.		

Partea III – Motive de excludere
 Partea III a formularului DUAE se completează online de către autoritatea contractantă, entitatea contractantă și operatorii economici.

A. Motive referitoare la condamnările penale		
Art.18 din Legea nr.131 din 03.07.2015 stabilește următoarele motive de excludere.		
Al. (1) Autoritatea contractantă are obligația de a exclude din procedura de atribuire a contractului de achiziții publice orice ofertant sau candidat despre care are cunoștință că, în ultimii 5 ani, a fost condamnat, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, pentru fraudă și/sau pentru spălare de bani, pentru infracțiuni de terorism sau infracțiuni legate de activități teroriste, finanțarea terorismului, exploatarea prin muncă a copiilor și alte forme de trafic de persoane.		
Al. (1) Obligația de excludere a ofertantului / candidatului se aplică și în cazul în care persoana condamnată printr-o hotărâre definitivă a unei instanțe de judecată pentru infracțiunile prevăzute la alin.1 este membru al organismului de administrare, de conducere sau de control în cadrul acestuia.		
Al. (6) Orice ofertant/candidat care se află în una din situațiile menționate la art.18 alin. (1) și (2) din Legea 131/03.07.2015 privind achizițiile publice, furnizează dovezi care să arate că măsurile luate de el sânt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea sa, în pofda existenței unui motiv de excludere. Dacă autoritatea contractantă consideră astfel de dovezi suficiente, ofertantul/candidatul în cauză nu este exclus de la procedura de achiziție publică.		
Al. (7) În sensul alin. (6), ofertantului/candidatului dovedește că a plătit sau s-a angajat să plătească o compensație în ceea ce privește evenimentele prejudiciabile cauzate prin infracțiune sau prin abateri, care a clarificat complet faptele și împrejurările cooperând activ cu autoritățile abilitate să investigheze cazul și că a întreprins măsuri concrete la nivel tehnic, organizațional și în materie de personal, adecvate pentru a preveni orice infracțiuni sau abateri.		
Al. (8) Măsurile întreprinse de către ofertant/candidat în sensul alin. (7) sânt evaluate înăuntră seama de gravitatea și circumstanțele participării ale infracțiunii sau ale abaterii. În cazul în care consideră că măsurile întreprinse sânt insuficiente, autoritatea contractantă informează ofertantului/candidatului despre motivele excluderii.		
Al. (9) Orice ofertant/candidat care a fost exclus prin hotărâre definitivă a unei instanțe de judecată de la participarea la procedurile de achiziții publice nu are dreptul să facă uz de posibilitatea prevăzută la alin. (6)-(8).		
Participare la o organizație criminală. Text	<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu
Corupție Text	<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu
Fraudă Text	<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu
Infracțiune teroristă sau infracțiuni legate de activitățile teroriste Text	<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu
Spălare de bani sau finanțarea terorismului Text	<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu
Exploatarea prin muncă a copiilor și alte forme de trafic de persoane Text	<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu
B. Motive legate de plata impozitelor sau a contribuțiilor la asigurările sociale		
Art.18 din Legea nr.131 din 03.07.2015 stabilește următoarele motive de excludere.		
Al. (2) Autoritatea contractantă are obligația de a exclude din procedura de atribuire a contractului de achiziții publice orice ofertant sau candidat care se află în oricare dintre următoarele situații:		
Lit. (b) nu și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale ori de alte facilități în prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit.		
Al. (2) Prin derogare de la alin.2 lit. b), ofertantului/candidatului nu este exclus din procedura de atribuire dacă beneficiază, în vederea plății acestora, de exonerarea 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.		
Plata impozitelor text	<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu
Această încălcare a obligațiilor a fost stabilită prin alte mijloace decât o hotărâre judecătorească sau administrativă?	<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu
În cazul în care această încălcare a obligațiilor a fost stabilită printr-o hotărâre judecătorească sau administrativă, această decizie este definitivă și obligatorie?		
Vă rugăm să precizați data condamnării. În cazul unei condamnări, durata perioadei de excludere, în măsura în care aceasta este stabilită direct în condamnare. Descrieți ce mijloace au fost utilizate		
Operatorul economic și-a îndeplinit obligațiile plătind impozitele sau contribuțiile la asigurările sociale datorate sau încheind un aranjament cu caracter obligatoriu în vederea plății acestora, inclusiv, după caz, a eventualelor dobânzi acumulate sau a amenzilor? Vă rugăm să le descrieți. Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?		
<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu	
Activitățile economice sunt suspendate		
Activitățile economice ale operatorului economic sunt suspendate? Vă rugăm să le descrieți		
Precizați motivele pentru care veți putea fi, totuși, în măsură să executați contractul. Nu este necesar să se furnizeze aceste informații în cazul în care excluderea operatorilor economici în acest caz a devenit obligatorie în temeiul legislației naționale aplicabile, fără nicio posibilitate de derogare atunci când operatorul economic este, totuși în măsură să execute contractul.		
<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu	
Activitățile economice sunt suspendate		
Activitățile economice ale operatorului economic sunt suspendate? Vă rugăm să le descrieți		
Precizați motivele pentru care veți putea fi, totuși, în măsură să executați contractul. Nu este necesar să se furnizeze aceste informații în cazul în care excluderea operatorilor economici în acest caz a devenit obligatorie în temeiul legislației naționale aplicabile, fără nicio posibilitate de derogare atunci când operatorul economic este, totuși în măsură să execute contractul.		
<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu	

Această încălcare a obligațiilor a fost stabilită prin alte mijloace decât o hotărâre judecătorească sau administrativă?	<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu
În cazul în care această încălcare a obligațiilor a fost stabilită printr-o hotărâre judecătorească sau administrativă, această decizie este definitivă și obligatorie?		
Vă rugăm să precizați data condamnării. În cazul unei condamnări, durata perioadei de excludere, în măsura în care aceasta este stabilită direct în condamnare. Descrieți ce mijloace au fost utilizate		
Operatorul economic și-a îndeplinit obligațiile plătind impozitele sau contribuțiile la asigurările sociale datorate sau încheind un aranjament cu caracter obligatoriu în vederea plății acestora, inclusiv, după caz, a eventualelor dobânzi acumulate sau a amenzilor? Vă rugăm să le descrieți. Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?		
<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu	
Includerea în lista de interdicție a operatorilor economici		
Este operatorul economic înscris în lista de interdicție a operatorilor economici în conformitate cu Articolul 18 al. e) din Legea nr.131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice.		
<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu	
Motive legate de insolvență, conflicte de interes sau abateri profesionale		
Art.18 al. 2 din Legea nr.131 din 03.07.2015 stabilește următoarele motive de excludere.		
lit. (a) se află în proces de insolvențabilitate ca urmare a hotărârii judecătorești;		
lit. (d) a fost condamnat, în ultimii 3 ani, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru o faptă care a dus atingere eticii profesionale sau pentru comiterea unei greșeli în materie profesională;		
lit. (d) a prezentat informații false sau nu a prezentat informațiile solicitate de către autoritatea contractantă în scopul demonstrării îndeplinirii criteriilor de calificare și selecție;		
lit. (d) a încălcat obligațiile aplicabile în domeniul mediului, muncii și asigurărilor sociale, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;		
lit. (d) se face vinovat de o abatere profesională, care îi pune la îndoială integritatea, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;		
lit. (d) a încheiat cu alți operatorii economici acorduri care vizează denaturarea concurenței, în cazul în care acești fapt se constată prin decizie a organismului abilitat în acest sens;		
lit. (d) se află într-o situație de conflict de interese care nu poate fi remediată în mod efectiv prin măsurile prevăzute la art. 74.		
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul mediului?	<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (auto-corectare) Vă rugăm să le descrieți	<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul social?	<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (auto-corectare) Vă rugăm să le descrieți	<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (auto-corectare) Vă rugăm să le descrieți	<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu
Falimentul		
Operatorul economic este în stare de faliment?		
Vă rugăm să le descrieți		
<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu	
Precizați motivele pentru care veți putea fi, totuși, în măsură să executați contractul. Nu este necesar să se furnizeze aceste informații în cazul în care excluderea operatorilor economici în acest caz a devenit obligatorie în temeiul legislației naționale aplicabile, fără nicio posibilitate de derogare atunci când operatorul economic este, totuși în măsură să execute contractul.		
Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?		
<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu	
Insolvenția		
Operatorul economic este în situație de insolvență sau de lichidare? Vă rugăm să le descrieți		
Precizați motivele pentru care veți putea fi, totuși, în măsură să executați contractul. Nu este necesar să se furnizeze aceste informații în cazul în care excluderea operatorilor economici în acest caz a devenit obligatorie în temeiul legislației naționale aplicabile, fără nicio posibilitate de derogare atunci când operatorul economic este, totuși în măsură să execute contractul.		
Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?		
<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu	
Faliment		
Operatorul economic se află într-o situație similară, cum ar fi falimentul, care rezultă dintr-o procedură similară din legislațiile sau reglementările naționale? Vă rugăm să le descrieți		
Precizați motivele pentru care veți putea fi, totuși, în măsură să executați contractul. Nu este necesar să se furnizeze aceste informații în cazul în care excluderea operatorilor economici în acest caz a devenit obligatorie în temeiul legislației naționale aplicabile, fără nicio posibilitate de derogare atunci când operatorul economic este, totuși în măsură să execute contractul.		
Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?		
<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu	
Active administrate de lichidator		
Activele operatorului economic sunt administrate de un lichidator sau de o instanță? Vă rugăm să le descrieți		
Precizați motivele pentru care veți putea fi, totuși, în măsură să executați contractul. Nu este necesar să se furnizeze aceste informații în cazul în care excluderea operatorilor economici în acest caz a devenit obligatorie în temeiul legislației naționale aplicabile, fără nicio posibilitate de derogare atunci când operatorul economic este, totuși în măsură să execute contractul.		
Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?		
<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu	
Active administrate de lichidator		
Activele operatorului economic sunt administrate de un lichidator sau de o instanță? Vă rugăm să le descrieți		
Precizați motivele pentru care veți putea fi, totuși, în măsură să executați contractul. Nu este necesar să se furnizeze aceste informații în cazul în care excluderea operatorilor economici în acest caz a devenit obligatorie în temeiul legislației naționale aplicabile, fără nicio posibilitate de derogare atunci când operatorul economic este, totuși în măsură să execute contractul.		
Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?		
<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu	
Activitățile economice sunt suspendate		
Activitățile economice ale operatorului economic sunt suspendate? Vă rugăm să le descrieți		
Precizați motivele pentru care veți putea fi, totuși, în măsură să executați contractul. Nu este necesar să se furnizeze aceste informații în cazul în care excluderea operatorilor economici în acest caz a devenit obligatorie în temeiul legislației naționale aplicabile, fără nicio posibilitate de derogare atunci când operatorul economic este, totuși în măsură să execute contractul.		
<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu	

<p>Informații în cazul în care excluderea operatorilor economici în acest caz a devenit obligatorie în temeiul legislației naționale aplicabile, fără nicio posibilitate de derogare atunci când operatorul economic este, totuși în măsură să execute contractul.</p> <p>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</p>	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
<p>B Capacitatea economică și financiară</p> <p>Articolul 20 al. 1 din Legea 131 din 03.07.2018 privind achizițiile publice, stabilește că:</p> <p><i>Demonstrarea capacității economice și financiare a operatorului economic se realizează prin prezentarea unuia sau a mai multor documente relevante, cum ar fi</i></p> <p>Declaratii bancare</p> <p>Operatorul economic va fi în măsură să furnizeze declarații bancare sau, după caz, dovezi privind asigurarea riscului profesional, sau să furnizeze informații care să îi permită autorității contractante sau entității contractantă să obțină aceste informații direct prin accesarea unei baze de date naționale în orice stat, disponibilă în mod gratuit?/Vă rugăm să le descrieți</p>	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
<p>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</p> <p>Cifra de afaceri anuală</p> <p>Art. 20 din Legea 131 din 03.07.2018 privind achizițiile publice, stabilește că:</p> <p><i>Al. (1) În sensul alin. (1) lit. c), cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici nu trebuie să depășească de două ori valoarea estimată a contractului, cu excepția cazurilor bine justificate, precum cele legate de riscurile speciale aferente naturii bunurilor, lucrărilor sau serviciilor. Autoritatea contractantă indică principalele motive pentru a astfel de cerință în documentația de atribuire. Atunci când un contract este împărțit în loturi, indicatorii cifrei de afaceri se aplică pentru fiecare lot individual. Cu toate acestea, autoritatea contractantă stabilește cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici cu referire la grupuri de loturi, dacă oferta/contractul câștigător îi sânt atribuite mai multe loturi care trebuie executate în același timp. În cazul în care urmează să se atribue contracte bazate pe un acord-cadru, cifra de afaceri anuală maximă se calculează în funcție de dimensiunea maximă anticipată a contractelor specifice care vor fi executate în același timp sau, dacă aceasta nu este cunoscută, pe baza valorii estimate a acordului-cadru. În cazul unor sisteme dinamice de achiziții, cifra de afaceri anuală maximă se calculează pe baza dimensiunii maxime anticipate a contractelor specifice care urmează să fie atribuite în cadrul sistemului respectiv.</i></p>	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
<p>Cifra de afaceri anuală pentru numărul de execuții financiare impus în anulul relevant, în documentele achiziției sau în DUAE, este după cum urmează: Se completează de către autoritatea contractantă. Valoare</p> <p>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</p>	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu www.raportare.md
<p>Cifra de afaceri medie anuală</p> <p>Cifra de afaceri medie anuală pentru numărul de ani impus în anulul relevant, în documentele achiziției sau în DUAE, este după cum urmează:</p> <p>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</p>	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu www.raportare.md
<p>Raport financiar</p> <p>Operatorul economic va fi în măsură să furnizeze raportul financiar înregistrat, extras din raportul financiar, sau să furnizeze informații care să îi permită autorității contractante sau entității contractante să obțină acest raport direct prin accesarea unei baze de date naționale în orice stat, disponibilă în mod gratuit?</p> <p>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</p>	<input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu www.statistica.md www.raportare.md
<p>Capacitatea tehnică și/sau profesională</p> <p>Art. 20 din Legea 131 din 03.07.2018 privind achizițiile publice, stabilește că:</p> <p><i>Dacă autoritatea contractantă sau entitatea contractantă solicită în anulul de participare prezentarea unor formulare care conțin informații privind capacitatea economică sau financiară, vă rugăm să furnizați formularele solicitate în anulul de participare.</i></p> <p>Art. 20 din Legea 131 din 03.07.2018 privind achizițiile publice, stabilește că:</p> <p><i>Al. (5) În cazul în care ofertantul/candidatul își demonstrează capacitatea economică și financiară invocând și susținerea beneficiilor prin prezentarea în formă scrisă a unui angajament ferm al persoanei respective, încheiat în formă autentică, prin care aceeași persoană confirmă faptul că va pune la dispoziția ofertantului/candidatului resursele financiare invocate. Persoana care asigură susținerea financiară trebuie să îndeplinească criteriile de selecție relevante și nu trebuie să se afle în niciuna dintre situațiile prevăzute la art. 18 alin. (1) și alin. (2) lit. o), c) - f), care determină excluderea din procedura de atribuire.</i></p> <p><i>Al. (6) Atunci când ofertantul/candidatul se bazează pe capacitatea altor persoane în ceea ce privește criteriile referitoare la capacitatea economică și financiară, autoritatea contractantă solicită ca ofertantul/candidatul să fie responsabil și solidar pentru executarea contractului.</i></p> <p><i>Al. (7) În aceeași condiții prevăzute la alin. (4) - (6), o asociație de operatori economici are dreptul să se bazeze pe capacitățile membrilor asociației sau ale altor persoane.</i></p>	<input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu

<p>Informații în cazul în care excluderea operatorilor economici în acest caz a devenit obligatorie în temeiul legislației naționale aplicabile, fără nicio posibilitate de derogare atunci când operatorul economic este, totuși în măsură să execute contractul.</p> <p>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</p>	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
<p>Acorduri cu alți operatori economici care vizează denaturarea concurenței</p> <p>Operatorul economic a încheiat acorduri cu alți operatori economici care au ca obiect denaturarea concurenței?/Vă rugăm să le descrieți</p>	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
<p>Conflicte de interes care deține dreptul de achiziții publice</p> <p>Operatorul economic are cunoștință de vreun conflict de interes, astfel cum se precizează în legislația națională, anului relevant sau documentele achiziției, care deține dreptul de participare la procedura de achiziții publice?/Vă rugăm să le descrieți</p>	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
<p>Implicare directă sau indirectă în pregătirea acestei proceduri de achiziții publice</p> <p>Operatorul economic sau o întreprindere care are legătură cu acesta a oferit consultanță autorității contractante sau entității contractante sau a participat în orice alt mod la pregătirea procedurii de achiziții publice?/Vă rugăm să le descrieți</p>	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
<p>Încetare anticipată, daune-interese sau alte sancțiuni comparabile</p> <p>Operatorul economic s-a aflat într-o situație în care un contract de achiziții publice anterior, un contract anterior încheiat cu o entitate contractantă sau un contract de concesiune anterior a fost realizat anticipat sau au fost impuse daune-interese sau alte sancțiuni comparabile în legătură cu respectivul contract anterior?/Vă rugăm să descrieți</p>	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
<p>Vinovat de interpretare eronată, nedivulgare de informații, incapacitate de a furniza documentele necesare și obținere de informații confidențiale referitoare la accesă la procedură</p> <p>Operatorul economic s-a aflat într-una dintre situațiile următoare:</p>	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
<p>a) Nu s-a făcut grav vinovat de declarații false la furnizarea informațiilor necesare pentru verificarea absenței motivelor de excludere sau a îndeplinirii criteriilor de selecție;</p>	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
<p>b) A acuzat astfel de informații;</p>	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
<p>c) Nu a fost în măsură să furnizeze, fără întârziere, documentele justificative solicitate de autoritatea contractantă sau de entitatea contractantă, și</p>	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
<p>d) A încercat să influențeze în mod nepermis procesul decizional al autorității contractante sau entității contractante, să obțină informații confidențiale care i-ar putea conferi avantaje necuvenite în cadrul procedurii de achiziții publice sau ca a furnizat din neglijență informații false care pot avea o influență semnificativă asupra deciziilor privind excluderea, selecția și atribuirea?</p>	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
<p>Art.18 din Legea nr.131 din 03.07.2015 prevede:</p> <p><i>Al. (5) Autoritatea contractantă extrage informația necesară pentru constatarea existenței sau inexistenței circumstanțelor descrise la alin. (1) și (2) din bazele de date disponibile ale autorităților publice sau ale părților terțe. Dacă acest lucru nu este posibil, autoritatea contractantă are obligația de a accepta ca fiind suficient și relevant pentru demonstrarea faptului că ofertantul/candidatul nu se încadrează în niciuna dintre situațiile prevăzute la alin. (1) și (2) orice document considerat edificator, din acest punct de vedere, în țara de origine sau în țara în care ofertantul/candidatul este stabilit, cum ar fi certificate, cazier juridice sau alte documente echivalente emise de autorități competente din țara respectivă.</i></p> <p><i>Al. (4) În ceea ce privește situațiile menționate la alin. (2), în conformitate cu legislația internă a statului în care sânt stabiliți ofertanții/candidații, prevederile alin. (3) se referă la persoane fizice și persoane juridice, inclusiv, după caz, la directorii de companii sau la orice persoană cu putere de reprezentare, de decizie ori de control privind ofertantul/candidatul.</i></p> <p><i>Al.(5) În cazul în care în țara de origine sau în țara în care este stabilit ofertantul/candidatul nu se emit documente de natura celor specificate la alin. (3) sau aceste documente nu vizează toate situațiile prevăzute la alin. (1) și (2), autoritatea contractantă are obligația de a accepta o declarație pe propria răspundere sau, dacă în țara respectivă nu există prevederi legale referitoare la declarația pe propria răspundere, o declarație autentică dată în fața unui notar, a unei autorități administrative sau judiciare sau a unei asociații profesionale care are competențe în acest sens.</i></p> <p>Partea IV - Criteriile de selecție</p> <p>Partea IV se completează online de către autoritatea contractantă, entitatea contractantă și operatorii economici și include:</p>	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
<p>A Capacitatea de a corespunde cerințelor</p> <p>Art.21 din Legea nr. 131 din 03.07.2015 stabilește următoarele motive de selecție:</p> <p>Inscrierea într-un registru profesional relevant.</p> <p>Este înscris într-unul dintre registrele profesionale sau comerciale relevante naționale sau din statele membre UE în care este stabilit</p>	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
<p>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională ?</p>	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
<p>Este necesară o autorizație pentru ca operatorul economic să poată presta serviciul în cauză în țara unde este stabilit?/Vă rugăm să le descrieți</p>	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu

naționale în orice stat, disponibilă în mod gratuit?	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
<i>Dacă autoritatea contractantă sau entitatea contractantă solicită în anuul de participare prezentarea unor formulare care conțin informații privind capacitatea tehnică sau profesională, vă rugăm să furnizați formularele solicitate în anuul de participare.</i>	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
Partea V - Indicații generale pentru toate criteriile de selecție	
Partea V - Indicații generale pentru toate criteriile de selecție	
Numai pentru contractele de achiziție publice de lucrări: în perioada de referință, operatorul economic a îndeplinit următoarele lucrări de tipul specificat. Autoritățile contractante pot solicita experiența de până la cinci ani și pot accepta experiența acumulată în urmă cu peste cinci ani.	
Descriere	
Valoare	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
Data de începere	
Data de încheiere	
Beneficiar	
<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
Pentru contractele de achiziție de bunuri, servicii: executarea de livrări, prestări de tipul specificat	
Numai pentru contractele de achiziție publice de bunuri și servicii: în perioada de referință, operatorul economic a efectuat următoarele livrări, prestări principale de tipul specificat în anuul de participare.	
Autoritățile contractante pot solicita experiența de până la trei ani și pot accepta experiența acumulată în urmă cu peste trei ani. <i>Vă rugăm să le descrieți</i>	
Valoare	
Data de începere	
Data de încheiere	
Beneficiar	
<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
<i>Dacă autoritatea contractantă sau entitatea contractantă solicită în anuul de participare prezentarea unor formulare, vă rugăm să furnizați formularele solicitate în anuul de participare.</i>	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
Instalații tehnice și măsuri de asigurare a calității	
Vă rugăm să furnizați detalii referitoare la tehnici sau organismele tehnice pe care operatorul economic le poate solicita, în special cele responsabile de controlul calității în legătură cu acest exercițiu de achiziție publice. <i>Vă rugăm să le descrieți</i>	
vă rugăm să furnizați o declarație cu privire la sisteme de management și de trasabilitate în cadrul lanțului de aprovizionare utilizate.	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
<i>Dacă autoritatea contractantă sau entitatea contractantă solicită în anuul de participare prezentarea unor formulare, vă rugăm să furnizați formularele solicitate în anuul de participare.</i>	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
Permițerea controalelor	
Pentru produsele sau serviciile complexe care urmează să fie furnizate sau, în mod excepțional, pentru produse sau serviciile necesare cu un scop anume. Operatorul economic va permite efectuarea de verificări ale capacităților de producție sau ale capacității tehnice a operatorului economic și, dacă este necesar, ale mijloacelor de studiu și de cercetare de care dispune și ale măsurilor de control al calității? Vă rugăm să rețineți că, în cazul în care operatorul economic a decis să subcontracteze o parte din contract și se bazează pe capacitățile subcontractanților pentru executarea părții respective, trebuie să completați un DUAE separat pentru astfel de subcontractanți. <i>Permiteți verificări</i>	
Diplome de studii și calificări profesionale	
Următoarele calificări educaționale și profesionale sunt deținute de prestatorul de servicii sau de contractantul însuși și/sau în funcție de cerințele stabilite în anuul de participare sau în documentele procedurii de achiziție de către personalul său de conducere. <i>Vă rugăm să le descrieți</i>	
<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
<i>Dacă autoritatea contractantă sau entitatea contractantă solicită în anuul de participare prezentarea unor formulare, vă rugăm să furnizați formularele solicitate în anuul de participare.</i>	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
Măsuri de management al mediului	
Operatorul economic va putea să aplice următoarele măsuri de management de mediu atunci când execută contractul. <i>Vă rugăm să le descrieți</i>	
<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
Numărul membrilor personalului de conducere	
Numărul membrilor personalului de conducere ale operatorului economic din ultimii trei ani au fost după cum urmează:	Anul 2016 Număr: 2 Anul 2017 Număr: 3 Anul 2018 Număr: 2
Pentru contractele de achiziție de bunuri/servicii: esanțioane, descrieri sau fotografii, fără certificate de autenticitate	<input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
Pentru contractele de achiziție publice de bunuri/servicii: operatorul economic va furniza esanțioanele, descrierile sau fotografiile solicitate ale produselor/serviciilor care urmează să fie furnizate/prestare, care nu	

trebuie să fie însoțite de certificate de autenticitate.	
<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
<i>Dacă autoritatea contractantă sau entitatea contractantă solicită în anuul de participare prezentarea unor formulare, vă rugăm să furnizați formularele solicitate în anuul de participare.</i>	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
D) Sisteme de asigurare a calității și standarde de management de mediu.	
Art. al din lege stabilește următoarele motive de selecție.	
Certificate emise de organisme independente cu privire la sistemele sau standardele de management de mediu	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
<i>Dacă autoritatea contractantă sau entitatea contractantă solicită în anuul de participare prezentarea unor formulare, vă rugăm să furnizați formularele solicitate în anuul de participare.</i>	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu

Partea V - Indicații generale pentru toate criteriile de selecție

Partea V - se completează online de către autoritatea contractantă, entitatea contractantă și operatorii economici și include.

A) Îndeplinirea tuturor criteriilor de selecție impuse:

Operatorul economic va fi în măsură să furnizeze formularele, certificatele, avizele și alte documente indicate în anuul de participare, sau să ofere informații care să îi permită autorității contractante sau entității contractante să obțină aceste documente, informații direct prin accesarea unei baze de date naționale în orice stat, disponibilă în mod gratuit? Termen – Operatorul economic cu oferta cel mai mic preț este obligat în termen de 72 ore să depună "incarcă" în SIA RSAP "MTender" formularele, certificatele, avizele și alte documente indicate în anuul de participare din punctul 15. Ofertantul/candidatul este descalificat în cazul în care nu depune sau nu completează informațiile sau documentele solicitate de autoritatea contractantă în termenul stabilit de aceasta.	<input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
--	--

Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?

Partea VI - Preselecția candidaților calificați pentru procedura licitației restrânse, negociere, dialog competitiv și parteneriatul pentru inovare

Partea VI se completează online de către autoritatea contractantă, entitatea contractantă și operatorii economici și include.

Operatorul economic declară că: Îndeplinește criteriile sau regulile obiective și nediscriminatorii aplicabile pentru limitarea numărului de candidați în următorul mod:	Da
Operatorul economic declară că: Dispune de certificate sau alte forme de documente justificative, după cum este cazul de anuul de participare relevant:	Da

Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?

Partea VII - Declarațiile finale

Operatorul economic declară că informațiile prezentate în părțile II - VI de mai sus sunt exacte și corecte și că au fost furnizate cunoscând pe deplin consecințele cazurilor grave de declarații false.

Operatorul economic declară în mod oficial că poate să furnizeze, la cerere și fără întârziere, certificatele și alte forme de documente justificative menționate, cu excepția cazului în care:

1. Autoritatea contractantă sau entitatea contractantă are posibilitatea de a obține documentele justificative în cauză direct prin accesarea unei baze de date relevante care este disponibilă gratuit, 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 IMSP Spitalul Clinic Municipal Nr.1, astfel cum este descris în partea I secțiunea A să obțină acces la documentele justificative privind informațiile pe care le-a furnizat în acest Document Unic de Achiziție European în scopul achiziționării reagenților de laborator clinic și biochimic.

Nume: **Tudor Ceaicovschi**
 Poziția: **Director general**
 Data: [17.07.19]
 Locul: Chisinau
 Semnătura

REPUBLICA



MOLDOVA

CERTIFICAT DE ÎNREGISTRARE

PRIN PREZENTUL SE CERTIFICĂ, CĂ ÎNTREPRINDEREA
MIXTĂ "GBG-MLD" S.R.L. ESTE ÎNREGISTRATĂ LA CAMERA
ÎNREGISTRĂRII DE STAT

Numărul de indentificare de stat - codul fiscal
1003600117582

Data înregistrării

06.01.1995

Data eliberării

21.12.2004

Iovu Galina, registrator de stat

Funcția, numele, prenumele persoanei
care a eliberat certificatul

G. Iovu
semnătura

MD 0006733





AGENȚIA SERVICII PUBLICE
Departamentul înregistrare și licențiere a unităților de drept

EXTRAS
din Registrul de stat al persoanelor juridice

Nr. 399048 data 03.12.2018

Denumirea completă: **Societatea cu Răspundere Limitată "GBG-MLD"**
Denumirea prescurtată: **"GBG-MLD" S.R.L.**

Forma juridică de organizare: **Societate cu răspundere limitată,**

Numărul de identificare de stat și codul fiscal (IDNO): **1003600117582**

Data înregistrării de stat: **06.01.1995**

Modul de constituire: **nou creată.**

Sediul: **MD-2001, str. Tighina, 65, mun. Chișinău, Republica Moldova.**

Obiectul principal de activitate:

1. Comerțul cu ridicata al produselor farmaceutice
2. Cercetare și dezvoltare în științe fizice și naturale
3. Comerțul cu amănuntul al produselor farmaceutice și de parfumerie
4. Producția echipamentului de control pentru procesele industriale
5. Practica medicală
6. Fabricarea utilajului medical și chirurgical și a dispozitivelor ortopedice
7. Producția de aparatură și instrumente de măsură, verificare și control
8. Transporturi rutiere de mărfuri

Capitalul social: **5400 lei,**

Administrator: **CEAICOVSCHI TUDOR, IDNP 0971601546960**

Asociații:

1. COLEVA VERA, IDNP 2000048101473, cota 108 lei, ce constituie 2%

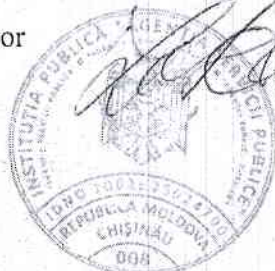
2. CEAICOVSCHI TUDOR, IDNP 0971601546960, cota 5292 lei, ce constituie 98%

Beneficiar efectiv:

2.1. CEAICOVSCHI TUDOR, IDNP 0971601546960, cota - 98%

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: **03.12.2018.**

Registrator



Lozovanu Constantin



EB 0249571



REPUBLICA MOLDOVA

LICENȚĂ

Seria A MMII

Nr. 048120

Denumirea autorității de licențiere

Camera de Licențiere

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

Societatea cu Răspundere Limitată
"GBG-MLD"
mun. Chișinău, str. Tighina, 65

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

02.03.2015

Numărul de înregistrare a întreprinderii sau IDNO

1003600117582

Codul fiscal

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

* Importul, comercializarea dispozitivelor medicale și optice *

Data eliberării licenței

26 mai 2005

Valabilită până la

Prelungită până la: 26.05.2015

Prelungită până la: 25.05.2020

26 mai 2010

Semnătura conducătorului autorității de licențiere

Director al Camerei de Licențiere
Valentin GUZNAC

Notă: Licența este valabilă numai cu anexa autentică de autentificare a genului de activitate specificat în licență, în care sînt indicate condițiile de licențiere pentru genul de activitate specificat în licență.

ANEXĂ LA LICENȚĂ

Seria A MMII

Nr. 048120

Societatea cu Răspundere Limitată „GBG-MLD”

Titular de licență

Titularul de licență este obligat să respecte următoarele condiții de licențiere pentru desfășurarea activității: * Importul, comercializarea dispozitivelor medicale și optice *
Referențial: 1008.05.2014.210.03.2015

1. Desfășurarea activității licențiate în conformitate cu cadrul legislativ și normativ;
2. Asigurarea efectuării controlului metrologic legal a mijloacelor de măsurare, utilizate în domeniul sănătății și siguranței populației;
3. Inducerea la loc vîrabil al preșinților la mîrfuri și a tarifelor pentru servicii într-o formă clară;
4. Deținerea autorizației sanitare, antinecendiar, ecologice și de securitate a muncii;
5. Disponibilitatea spațiilor cu titlu de proprietate sau de locațiune pentru desfășurarea activității licențiate;
6. Disponibilitatea specialiștilor în domeniu (ingineri, biotineri).

Activitatea licențiată se desfășoară pe adresa:

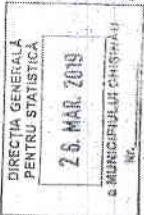
mun. Chișinău, str. Tighina, 65

Licența este valabilă cu următorul specialist - Ceacovschi Tudor



L5

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



Anexa la ENC
"Prezentarea situațiilor financiare"
Agenției de Municipalitate Financiară
a Republicii Moldova

SITUAȚIILE FINANCIARE

pentru perioada 01 ianuarie 2018 - 31 decembrie 2018

Entitatea: **GBG-MLD SRL** (Denumirea completă)
 Cod CUJO: 37421920
 Cod IDNO: 1003600117582
 Cod CUATM: 0130
 Sediu: **MD2001, mun. Chișinău, str. Teșina 65, RM**
 Cod poștal, Raionul (num. UT): Localitatea, strada, nr. bl.
 Activitatea principală: **Comert**
 Cod CAEM, rev.2: G4646
 Cod CAEM, ediția 200: 51460
 Cod CFP: 15
 Cod CFO: 530
 Forma de proprietate: **PRIVATA**
 Forma organizatorico-juridică: **Societate cu Răspundere Limitată**
 Date de contact: **Tel. (022) 54-73-73; e-mail: angela@gbg.md**
 WEB:

Nume și coordonatele al contabilului-Sef: **DI (dna) Munteanu Angela**
 Tel.: **078053310**
 Unitatea de masura: **leu**

Nota informativa privind veniturile și cheltuielile clasificate după natura

Indicatori	Cod rd.	Perioada de gestiune	
		precedenta	curenta
Venituri din vânzări	010	126 318 597	114 222 442
Alte venituri din activitatea operațională	020	1 447 184	502 592
Venituri din alte activități	030	1 912 269	1 248 636
Total venituri (rd.010 + rd.020 + rd.030)	040	129 678 050	115 973 670
Variația stocurilor	050		
Costul vânzătorilor marfurilor vândute	060	91 486 732	88 230 050
Cheltuieli privind stocurile	070		
Cheltuieli cu personalul privind remunerarea muncii	080	4 925 496	4 860 528
Contribuții de asigurări sociale de stat obligatorii și prime de asigurare obligatorie de asistență medicală	090	1 344 482	1 037 634
Cheltuieli cu amortizarea și deprecierea activelor imobilizate	100	782 580	914 436
Alte cheltuieli	110	6 040 046	6 641 198
Cheltuieli din alte activități	120	1 838 664	1 213 635
Total cheltuieli (rd.050 + rd.060 + rd.070 + rd.080 + rd.090 + rd.100 + rd.110 + rd.120)	130	106 418 000	102 897 481
Profit (pierdere) pînă la impozitare (rd.040 - rd.130)	140	23 260 050	13 076 189
Cheltuieli privind impozitul pe venit	150	3 112 701	1 924 619
Profit (pierdere) net al perioadei de gestiune (rd.140 - rd.150)	160	20 147 349	11 151 570

Anexa 8

BILANTUL

la 31 decembrie 2018

Anexa 1

ACTIV	Cod rd.	Sold la	
		Inceputul perioadei de gestiune	Sfirsitul perioadei de gestiune
2	3	4	5
Active imobilizate			
Imobilizari necorporale	010	123 695	106 570
Imobilizari corporale in curs de executie	020		
Terenuri	030		
Mijloace fixe	040	3 011 265	4 455 283
Resurse minerale	050		
Active biologice imobilizate	060		
neafiliate	070		
Investitii financiare pe termen lung in parti afiliate	080		
Investitii imobilizate	090		
Creante pe termen lung	100		
Avansuri acordate pe termen lung	110		
Alte active imobilizate	120		
Total active imobilizate (rd.010 + rd.020 + rd.030 + rd.040 + rd.050 + rd.060 + rd.070 + rd.080 + rd.090 + rd.100 + rd.110 + rd.120)	130	3 134 960	4 561 853
Active circulante			
Materiale	140	8 453	12 720
Active biologice circulante	150		
Obiecte de mica valoare si scurta durata	160	47 386	50 517
Productia in curs de executie si produse	170		
Marfuri	180	22 143 505	20 425 496
Creante comerciale	190	65 493 799	59 654 200
Creante ale partilor afiliate	200		
Avansuri acordate curente	210	610 670	3 244 618
Creante ale bugetului	220	60 434	130 482
Creante ale personalului	230	1 912	
Alte creante curente	240		
Numerar in casierie si la conturi curente	250	1 001 169	2 298 556
Alte elemente de numerar	260	4 603	9 214
Investitii financiare curente in parti neafiliate	270		
Investitii financiare curente in parti afiliate	280		
Alte active circulante	290	59 769	65 904
Total active circulante (rd.140 + rd.150 + rd.160 + rd.170 + rd.180 + rd.190 + rd.200 + rd.210 + rd.220 + rd.230 + rd.240 + rd.250 + rd.260 + rd.270 + rd.280 + rd.290)	300	89 431 700	85 891 707
Total active (rd.130 + rd.300)	310	92 566 660	90 453 560

P A S I Y	Cod rd.	Sold la	
		Inceputul perioadei de gestiune	Sfirsitul perioadei de gestiune
	3	4	5
Capital propriu	320	5 400	5 400
Rezerve	330	803 868	803 868
Profit nerepartizat (pierdere neacoperita) al anilor precedent	340		
Profit net (pierdere neta) al perioadei de gestiune	350	33 964 874	33 964 874
Profit utilizat al perioadei de gestiune	360		11 151 570
Total capital propriu (rd.320 + rd.330 + rd.340 + rd.350 + rd.360 - rd.370 + rd.380)	390	34 774 142	45 925 712
Datorii pe termen lung			
Credite bancare pe termen lung	400		
Imprumuturi pe termen lung	410		
Datorii pe termen lung privind leasingul financiar	420		
Alte datorii pe termen lung	430		
Total datorii pe termen lung (rd.400 + rd.410 + rd.420 + rd.430)	440		
Datorii curente			
Credite bancare pe termen scurt	450		
Imprumuturi pe termen scurt	460	1 356 000	
Datorii comerciale	470	13 234 389	12 015 004
Datorii fata de partile afiliate	480		
Avansuri primite curente	490	578 815	72 088
Datorii fata de personal	500		
Datorii privind asigurările sociale si medicale	510		
Datorii fata de buget	520	2 390 651	223 650
Venituri anticipate curente	530		
Datorii fata de proprietari	540	40 133 470	32 162 265
Finantari si incasari cu destinatie speciala curente	550		
Provizioane curente	560		
Alte datorii curente	570	99 193	54 841
580			
Total datorii curente (rd.450 + rd.460 + rd.470 + rd.480 + rd.490 + rd.500 + rd.510 + rd.520 + rd.530 + rd.540 + rd.550 + rd.560 + rd.570)	590	57 792 518	44 527 848
Total pasive (rd.390 + rd.440 + rd.580)		92 566 660	90 453 560

SITUATIA DE PROFIT SI PIERDERE
de la 01 Ianuarie pna la 31 decembrie 2018

DIRECTIA GENERALA
PENTRU STATISTICA
Anexa 2
26. MAR. 2019
MUNICIPALITATII CHISINAU

Indicatori	Cod rd.	Perioada de gestiune	
		precedenta	currenta
Venuri din vanzari	010	126 318 597	114 222 442
Casul vizitator	020	91 466 732	88 230 050
Profit brut (pierdere bruta) (rd.010 - rd.020)	030	34 851 865	25 992 392
Alte venituri din activitatea operationala	040	1 447 184	502 592
Cheltuieli de distribuire	050	1 303 018	1 068 195
Cheltuieli administrative	060	10 185 119	10 453 985
Alte cheltuieli din activitatea operationala	070	1 594 467	1 913 617
Rezultatul din activitatea operationala: profit (pierdere) (rd.030 + rd.040 - rd.050 - rd.060 - rd.070)	080	23 186 444	13 041 187
Rezultatul din alte activitati: profit (pierdere)	090	73 606	35 002
Profit (pierdere) pna la impozitare (rd.080 + rd.090)	100	23 260 050	13 076 189
Cheltuieli privind impozitul pe venit	110	3 112 701	1 924 619
Profit net (pierdere neta) al perioadei de gestiune (rd.100 - rd.110)	120	20 147 349	11 151 570

SITUATIA MODIFICARILOR CAPITALULUI PROPRIU
de la 01 Ianuarie pna la 31 decembrie 2018

Anexa 3

Indicatori	Cod rd.	Sold la inceputul perioadei de gestiune			Diminuati	Majorari	Sold la sfirsitul perioadei de gestiune
		3	4	5			
Capital social si suplimentar	010		5 400		6	7	
Capital suplimentar	020					5 400	
Capital neacoperit	030	()	()	()	()	()	
Capital neacoperit	040					()	
Capital retras	050	()	()	()	()	()	
Total capital social si suplimentar (rd.010 + rd.020 + rd.030 + rd.040 + rd.050)	060		5 400	0	0	5 400	
Rezerve	070		801 621			801 621	
Capital de rezerva	080		2 247			2 247	
Alte rezerve	090						
Total rezerve (rd.070 + rd.080 + rd.090)	100		803 868	0	0	803 868	
Cinstitii ale rezultatelor anilor precedent	110						
Profit nerepartizat (pierdere neacoperita) al anilor precedent	120		33 964 874			33 964 874	
Profit net (pierdere neta) al perioadei de gestiune	130	x	11 151 570	0	0	11 151 570	
Profit utilizat al perioadei de gestiune	140	x	()	()	()	()	
Rezultatul din tranzitia la noile reglementari contabile	150						
Total profit nerepartizat (pierdere neacoperita) (rd.110 + rd.120 + rd.130 + rd.140 + rd.150)	160		33 964 874	11 151 570	0	45 116 444	
Alte elemente de capital propriu, din care	170						
Diferente din reevaluare	171						
Subventii entitatilor cu proprietate publica	172						
Total capital propriu (rd.060 + rd.100 + rd.160 + rd.170)	180		34 774 142	11 151 570	0	45 925 712	

„Secret comercial, confidențial”

MAIB

Moldova Agroindbank

Dlul Tudor Ceaicovschi,
Administrator al S.R.L. „GBG-MLD”
MD-2001, mun. Chișinău, str. Tighina, 65,

C180/E00214
05 martie 2019

CERTIFICAT

Prin prezenta, BC "Moldova-Agroindbank" S.A. confirmă că „GBG-MLD” S.R.L. (IDNO 1003600117582) dispune de următoarele conturile curente:

Numărul contului curent, cod IBAN	Valuta
MD14AG000000225184801542	MDL
MD64AG000000225144807542	EUR
MD81AG00000022511677935	CHF
MD70AG00000022511393244	UAH
MD17AG000000225114804542	RUB
MD62AG000000225194802542	USD
MD39AG00000022513059583	GBP
MD81AG00000022582080147	MDL

Certificatul este eliberat pentru a fi prezentat la destinație.

Cu respect,


Victor Iuraș
Vicepreședinte al Comitetului de Conducere
al BC "Moldova-Agroindbank" S.A.



Ex.: Ivan Buga
Tel.: 022-30-33-64

BC "MOLDOVA AGROINDBANK" S.A.
Str. Constantin Tănase 9/1, MD 2005, mun. Chișinău, Republica Moldova
Numărul înregistrării de stat - 1 002 600 003 778 Mărimea capitalului social - 207 526 800 lei.
Numele Președintelui Comitetului de Conducere - Serghei Cebotari.

Site: www.maib.md
E-mail: atb@maib.md
Tel.: /373 22/ 856 555
Fax: /373 22/ 303 304

LISTA FONDATORILOR “GBG-MLD” SRL

- 1. TUDOR CEAICOVSCHI – B.I. – A 03148654 din 13.08.2009, of. 03**
- 2. COLEVA VERA – B.I. – A 48058559 din 14.06.2000, of. 48**

**Director,
T. Ceaicovschi**

CERTIFICAT
privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național

Nr. № **A1928148** / 1046

din от **11.07.2019**

1. Destinația / Назначение

Pentru participare la proceduri de achizitii publice

2. Date despre contribuabil / Информация о налогоплательщике

Denumirea Наименование	Codul fiscal / Numărul de identificare Фискальный код / Идентификационный номер
GBG-MLD S.R.L.	1003600117582
Adresa sediului de bază (strada, numărul) Адрес основного месторасположения (улица, номер)	Codul - Denumirea localității Код - Наименование населенного пункта
Tighina nr.65	0130-SEC.CENTRU

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

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

4. Valabil pînă la / Действителен до 26.07.2019

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

Director adjunct interimar al SFS

Funcția/Dолжность

L.Ș/ М.П.

Executor: **T. Strajescu-Lungu**, tel: 82-34-333
Numele și prenumele/Фамилия и имя



Semnătura/Подпись

Ludmila BOTNARI

Numele și prenumele/Фамилия и имя

Este extras din Sistemul Informațional al SFS SIA „Contul curent al contribuabilului”// 11.07.2019 ora 13:02:03
cu aplicarea prevederilor pct. 82-83 Ordin IFPS nr.400 din 14.03.2014 (Monitorul Oficial 72-77/399, 28.03.2014)

NOTA (0,00)

DECLARATION DE CONFORMITE CE

Nous, ELITech Clinical Systems SAS, zone industrielle 61500 SEES France, déclarons sous notre seule responsabilité que les réactifs appartenant au groupe 1 «METABOLITES DIVERS», référencés dans la liste ci-jointe, sont conformes aux exigences essentielles des annexes I et III de la Directive Européenne 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux de diagnostic *in vitro* et au code de la santé publique.

Cette déclaration est basée sur le contenu de chaque dossier technique DOS-CE-XXXX et s'appuie sur la certification de notre système qualité selon la norme NF EN ISO 13485 : 2016 (Certification valable jusqu'au 27 juillet 2020).

(Voir liste ci-jointe).

DECLARATION OF EC CONFORMITY

We, ELITech Clinical Systems SAS, Zone Industrielle 61500 SEES France, hereby certify, under our own responsibility, that the reagents belonging to Group 1 "MISCELLANEOUS METABOLITES", such as listed hereto, conform to the essential requirements of appendices I and III of European Directive 98/79/EC, relating to *in vitro* diagnostic medical devices and to the public health code.

This declaration is based on the contents of each DOS-CE-XXXX technical file and is supported by the certification of our quality system according to the standard NF EN ISO 13485 : 2016 (Certification valid until July 27th, 2020).

(See attached list).

DECLARACIÓN CE DE CONFORMIDAD

Nosotros, ELITech Clinical Systems SAS, Zone Industrielle 61500 SEES France, declaramos bajo nuestra única responsabilidad que los reactivos pertenecientes al grupo 1 "METABOLITOS VARIOS", referenciados en la lista adjunta, son conformes con los requisitos esenciales de los anexos I y III de la Directiva Europea 98/79/CE sobre dispositivos médicos para diagnóstico *in vitro* y el código de salud pública.

Esta declaración se basa en el contenido de cada DOS-CE-XXXX técnica y está respaldado por la certificación de nuestro sistema de calidad según la norma NF EN ISO 13485 : 2016 (Certificación válida hasta el 27 de Julio 2020).

(Ver lista adjunta)

Sées, le 28 Juillet 2017

Valérie GOURDON,

Responsable des Affaires Réglementaires
Regulatory Affairs Manager
Responsable de los Asuntos Reglamentarios

Cécile GOUBAULT,
Directeur Général Délégué
Managing Director
Directora General



DESIGNATION DU REACTIF/ REAGENT DESIGNATION/ DESIGNACION DE REACTIVO	REFERENCES/ REFERENCIAS	NOM DU DOSSIER CE/ EC FILE NAME/ NOMBRE DEL ARCHIVO CE	Code GMDN/ GMDN Code/ Codigo GMDN
ALBUMIN	ALBU-0600/0700/0250	DOS-CE-ALBU	53597
ALBUMIN ENVOY	ALBU-0850		
BIURUBIN DIRECT 4+1	BIDI-0600/0250		53233
BIURUBIN TOTAL 4+1	BITO-0600/0250	DOS-CE-BILI 4/1	53229
BIURUBIN TOTAL & DIRECT 4+1	BTTD-0600		53229/53233
CREATININE ENVOY	CRSL-0850	DOS-CE-CRSL	53250
CREATININE JAFFE	CRCO-0600/0700	DOS-CE-CRCO	53251
CREATININE PAP SL	CRSL-0630/0250	DOS-CE-CRSL	53250
DIRECT BIURUBIN ENVOY	BIDY-0850	DOS-CE-BILI	53233
GLUCOSE ENVOY	GPSL-0850	DOS-CE-GPSL	
GLUCOSE HK SL	GHSL-0600/0250	DOS-CE-GHSL	53301
GLUCOSE PAP	GLUP-0700	DOS-CE-GLUP	
GLUCOSE PAP SL	GPSL-0495/0500/0700/ 0507/0707/0250/0455/0497	DOS-CE-GPSL	
HEMOGLOBIN	HEMO-0400	DOS-CE-HEMO	32430
IRON TIBC	FECA-0050	DOS-CE-TIBC	53904
LACTATE	LACT-0100	DOS-CE-LACT	53342
MICROPROTEIN PLUS	PRTU-0600/0250	DOS-CE-PRTU	53481
PHOSPHORUS	PHOS-0600/0230	DOS-CE-PHOS	59123
PHOSPHORUS ENVOY	PHOS-0850		
TOTAL BILIRUBIN ENVOY	BITY-0850	DOS-CE-BILI	53229
TOTAL PROTEIN	PRTB-0600	DOS-CE-PRTB	
TOTAL PROTEIN ENVOY	PROB-0850		53985
TOTAL PROTEIN PLUS	PROB-0600/0700/0250	DOS-CE-PROB	
UREA ENVOY	URSL-0850	DOS-CE-URSL	
UREA UV	URUV-0400	DOS-CE-URUV	53587
UREA UV SL	URSL-0400/0420/0500 0407/0427/0507/0250/0453	DOS-CE-URSL	
URIC ACID	ACUR-0200/0400	DOS-CE-ACUR	
URIC ACID ENVOY	AUVD-0850	DOS-CE-AUVD	
URIC ACID MONO SL	AUML-0120/0500/0700/ 0427/0507/0707/0250	DOS-CE-AUML	53583
URIC ACID SL	AUSL-0250	DOS-CE-AUSL	

DECLARATION DE CONFORMITE CE

Nous, ELITech Clinical Systems SAS, zone industrielle 61500 SEES France, déclarons sous notre seule responsabilité que les réactifs appartenant au groupe 5 «CONTRÔLES/ CALIBRANTS/ STANDARDS », référencés dans la liste ci-jointe, sont conformes aux exigences essentielles des annexes I et III de la Directive Européenne 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux de diagnostic *in vitro* et au code de la santé publique.

Cette déclaration est basée sur le contenu de chaque dossier technique DOS-CE-XXXX et s'appuie sur la certification de notre système qualité selon la norme NF EN ISO 13485 : 2016 (Certification valable jusqu'au 27 juillet 2020). (Voir liste ci-jointe).

DECLARATION OF EC CONFORMITY

We, ELITech Clinical Systems SAS, Zone Industrielle 61500 SEES France, hereby certify, under our own responsibility, that the reagents belonging to Group 5, "CONTRÔLES/ CALIBRATORS/ STANDARDS", such as listed hereto, conform to the essential requirements of appendices I and III of European Directive 98/79/EC, relating to *in vitro* diagnostic medical devices and to the public health code.

This declaration is based on the contents of each DOS-CE-XXXX technical file and is supported by the certification of our quality system according to the standard NF EN ISO 13485 : 2016 (Certification valid until July 27th, 2020). (See attached list).

DECLARACIÓN CE DE CONFORMIDAD

Nosotros, ELITech Clinical Systems SAS, Zone Industrielle 61500 SEES France, declaramos bajo nuestra única responsabilidad que los reactivos pertenecientes al grupo 5 "CONTRÔLES/ CALIBRADORES/ ESTÁNDARES", referenciados en la lista adjunta, son conformes con los requisitos esenciales de los anexos I y III de la Directiva Europea 98/79/CE sobre dispositivos médicos para diagnóstico *in vitro* y el código de salud pública.

Esta declaración se basa en el contenido de cada DOS-CE-XXXX técnica y está respaldado por la certificación de nuestro sistema de calidad según la norma NF EN ISO 13485 : 2016 (Certificación válida hasta el 27 de Julio 2020). (Ver lista adjunta).

Sées, le 28 Juillet 2017

Valérie GOURDON,
Responsable des Affaires Réglementaires
Regulatory Affairs Manager
Responsable de los Asuntos Reglamentarios

Cécile GOUBAULT,
Directeur Général Délégué
Managing Director
Directora General



ELITech Clinical Systems SAS
Zone Industrielle
61500 Sées - France
Tél : +33 (0)2 33 81 21 00 Fax : +33 (0)2 22 28 77 51
www.elitechgroup.com

GRUPE 5 – CONTROLES/CALIBRANTS/STANDARDS GROUP 5 – CONTROLS/CALIBRATORS/STANDARDS GRUPO 5 – CONTROLES/CALIBRADORES/ESTÁNDARES

DESIGNATION DU REACTIF/ REAGENT DESIGNATION/ DESIGNACION DE REACTIVO	REFERENCES/ REFERENCIAS	NOM DU DOSSIER CE/ EC FILE NAME/ NOMBRE DEL ARCHIVO CE	Code GMDN/ GMDN Code/ Codigo GMDN
CHOLESTEROL HDL 2G CALIBRATOR	HDLL-0011/0041	DOS-CE-HDLL-CAL	44696
CHOLESTEROL LDL 2G CALIBRATOR	LDLL-0011/0041	DOS-CE-LDLL-CAL	41728
CHOLESTEROL Standard 200 mg/dL	CHOL-0055	DOS-CE-CHOL200	44698
CK-MB CONTROL	CKMB-0900	DOS-CE-CKMB-CT	44693
CREATININE Standard 2 mg/dL	CREN-0055	DOS-CE-CREN2	44700
ELICAL 2	CALI-0550	DOS-CE-CALI2	47868
ELITROL I	CONT-0060	DOS-CE-ELIT I	47869
ELITROL II	CONT-0160	DOS-CE-ELIT II	41818
GLUCOSE Standard 100 mg/dL	GLUP-0055	DOS-CE-GLUP100	47869
ISE CONTROL I	ISCT-0046	DOS-CE-ISCT	53482
ISE CONTROL II	ISCT-0047	DOS-CE-TRIG200	44702
MICROPROTEIN PLUS Standard 100 mg/dL	PRTU-0022	DOS-CE-PRTU100	53588
TRIGLYCERIDES Standard 200 mg/dL	TRIG-0055	DOS-CE-TRIG200	44704
UREA Standard 50 mg/dL	URUV-0055	DOS-CE-URUV50	
URIC ACID Standard 6 mg/dL	ACUR-0055	DOS-CE-ACUR6	



ООО "МинМед", 241020, Республика Беларусь, Брестская область,
Брестский район, с. Суходола, ул. Шоссейная, 17 А

Ул. (4832) 92-97-97, 92-94-92, 93-96, 96-97, 98-99, 99-99, 99-99

Информационный номер - 8-800-190-48-33

Факс (4832) 92-24-54, 92-24-55, 92-24-51

ИНН 223407127 www.minmed.by e-mail: info@minmed.by

Регистрационное удостоверение № ФСР 2011/1306 от 07.12.2015 г.

Паспорт

**Краситель Азу-эзин по Романовскому (МинМед-Р)
ТУ 9398-003-29508133-2011**

Серия	8-18	Дата изготовления	05.2018 г.	Использовать до	05.2019 г.
-------	------	-------------------	------------	-----------------	------------

1. Назначение

Используется для окрашивания ферментных элементов крови

2. Технические требования

Наименование показателя	Норма по ТУ	Результаты испытаний
1 Внешний вид		
1.1 Краситель	Гемоглобина сироповидная жидкость, без посторонних примесей	соответствует
1.2 Буфер фосфатный	Прозрачная бесцветная жидкость	соответствует
2. Чистота раствора красителя при концентрации 1,000 - 1,100 мг/мл (при температуре 20±2°C, 1,0 см)	50	30
3. Удельная вязкость при температуре 20±2°C, 1,0 см	не более 1,19 мПа·с	розовые с серым оттенком, белесоватые
4. Содержание ферментных элементов крови		оттенки фиолетовые голубая бледно-розовая фиолетовая фиолетовая фиолетовая фиолетовая фиолетовая розово-фиолетовая

3. Транспортирование в хранении

Гарантируемые краситель-фиксатор должен храниться в темном месте вдали от прямых солнечных лучей при температуре от 0 до 25°C и относительная влажность не более 75%. Действителен на протяжении 12 месяцев. Краситель следует хранить при температуре от +5 до +25°C, в темном месте, вдали от кислот и щелочей в течение всего срока годности.

4. Гарантия изготовителя

Изготовитель гарантирует соответствие красителя Азу-эзина по Романовскому (МинМед-Р) требованиям ТУ 9398-003-29508133-2011 при соблюдении установленных условий транспортирования, хранения и использования в течение всего срока годности.

ИЗГОТОВИТЕЛЬ

ООО "МИНМЕД"

Республика Беларусь, Брестская область, Брестский район, с. Суходола, ул. Шоссейная, 17 А

ИНН 223407127

Бабич В.А.

ООО «МЕДИКАТОР С.-П.»
194100, г.С-Петербург, ул.А.Матросова,4,корп.2,Лит.П
Тел./факс: (812) 295-87-55, 846-72-23



т.с. директор
М.Краснополский

**НАБОР КОНТРОЛЬНЫХ РАСТВОРОВ БЕЛКОВ МОЧИ
«БМ - контроль-ССК»**

ТУ 9398-269-52208224-2010 Код ОКП 93 9816
Регистрационное удостоверение № ФСР 2010/08997

Серия № **ШВ 13 - 18**

Годен до **09.2019г.**

Физические показатели в соответствии с техническими условиями

Наименование	Результаты контроля
	X X±2S

Серия **ШВ** (для контроля правильности и воспроизводимости)

1. Концентрация белка, г/л: **Уровень №1 0,20 (0,16 - 0,24)**
Уровень №2 0,40 (0,32 - 0,48)
2. Коэффициент вариации результатов измерений концентрации белков по их реакции с сульфосалициловой кислотой, %, не более 10,0 Соответствует

ЗАКЛЮЧЕНИЕ: соответствует требованиям ТУ

ОТК

Дата выдачи **13.11.2018г.**

**ОТК
принято**



ООО «АГАТ-МЕД»
 105173, Москва, ул. Главная 6-12
 многоканальный т/ф. 777-41-92
 факс/эл.п. (495)741-25-19;
 т/ф. (499)780-97-48/84.

E-mail: agat@agat.ru, http://www.agat.ru

ПАСПОРТ

Набор реактивов для определения гемоглобина в крови
 гематологическим методом
 «Гем-лаб-АГАТ»
 (600 стр. х 5 мл)

Серия **17960918** Дата выпуска **09.2018** Годен до **10.2020**
 Количество наборов в серии **50000**

Наименование показателя	Характеристика и норма по ТУ 9398-280-11498242-00	Результаты анализа
1. Внешний вид		
1.1 Трансформирующей реагент	Порошок желто-оранжевого цвета или смесь белых и оранжевых кристаллов	Смесь белых и оранжевых кристаллов
1.2 Аликвотные ядры	Бесцветная прозрачная жидкость	Бесцветная прозрачная жидкость
1.3 Калибровочный раствор гемоглобина	Прозрачная жидкость от темно-красного до темно- коричневого цвета	Прозрачная жидкость от темно-красного цвета
2. Технические характеристики		
2.1 Тест на соответствие калибратора контрольному лабораторному раствору гемоглобина 120 г/л, отклонение в %, не более	2	Соответствует
2.2 Чувствительность г/л, не более	10	Соответствует
3. Показатели оривальности определения		
3.1 Тест на "линейность" в диапазоне концентраций от 20 до 200 г/л, отклонение в %, не более	2	Соответствует
3.2 Тест на "открытие", отклонение в %, не более	2	Соответствует
3.3 Коэффициент вариации результатов определения, %, не более	2	Соответствует
3.4 Допустимый разброс результатов при параллельных определениях одной пробы разными наборами одной серии, %, не более	2	Соответствует
3.5 Время выхода оптимальной плотности на устойчивые показатели после добавления анализируемой пробы, мин, не более	20	Соответствует



Заключение ОКК ООО «Агат-Мед»:
 Серия **17960918** соответствует требованиям ТУ 9398-280-11498242-00

Начальник ОКК ООО «АГАТ-МЕД» Г.леува И.В.
 « 1 » сентября 2018 г.



ООО «АГАТ-МЕД»
 105173, Москва, ул. Главная 6-12
 многоканальный т/ф. 777-41-92
 факс/авт. 741-25-19;
 т/ф. (499)780-97-48/84.
 E-mail: agat@agat.ru, http://www.agat.ru

ПАСПОРТ

Набор реактивов для определения
 концентрации белка в моче, 660 опр. х 3 мл
 «Белок в моче - АГАТ».

Серия..... 66751018 Дата выпуска... 10.2018 Годен до... 11.2020
 Количество наборов в серии... 500

Наименование показателя	Требования НТД предприятия	Результаты анализа
1. Внешний вид		
1.1 Колеровочный раствор альбумина	Жидкость бесцветная прозрачная	Жидкость бесцветная прозрачная
1.2 Сульфосалициловая кислота	без посторонних включений ГОСТ 4478-78	Соответствует
2. Технические характеристики		
2.1 Значение pH колеровочного раствора альбумина, ед., в интервале	6,5-8,0	Соответствует
3. Показатели правильности определения		
3.1 Соответствие стандартному образцу, отклонение, %, не более	2,0	Соответствует

Заключение ОКК ООО «АГАТ-Мед»:
 Набор серии 66751018 требованиям НТД предприятия соответствует.

Начальник ОКК ООО «АГАТ-МЕД» Глазун В.В.
 «2» октября 2018г.



МП



**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

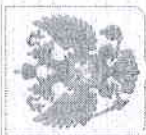
от 25 октября 2016 года № ФСР 2009/04596

Лист 1

На медицинское изделие
Набор калибровочных растворов гемин-глобининаида (Гемин-глобининаид)
по ТУ 9398-010-05595541-2009 в составе:

- 4 ампулы светоопалитного стекла с растворами гемин-глобининаида (по 5,0 мл) в пределах концентраций:

1. 180-220 мг/л, соответствует концентрации гемоглобина 45-55 г/л, - 1 ампула;
2. 380-420 мг/л, соответствует концентрации гемоглобина 95-105 г/л - 1 ампула;
3. 580-620 мг/л, соответствует концентрации гемоглобина 146-156 г/л - 1 ампула;
4. 780-810 мг/л, соответствует концентрации гемоглобина 196-203 г/л - 1 ампула.



**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 25 октября 2016 года № ФСР 2009/04596

На медицинское изделие
Набор калибровочных растворов гемин-глобининаида (Гемин-глобининаид)
по ТУ 9398-010-05595541-2009

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Межрегиональная благотворительная общественная организация инвалидов
"Общество больных гемофилией"
(МБОУ "Общество больных гемофилией"), Россия,
125167, Москва, Нарышкинская аллея, д. 5, стр. 2

Производитель
Межрегиональная благотворительная общественная организация инвалидов
"Общество больных гемофилией"
(МБОУ "Общество больных гемофилией"), Россия,
125167, Москва, Нарышкинская аллея, д. 5, стр. 2

Место производства медицинского изделия
МБОУ "Общество больных гемофилией", Россия,
12512, Москва, ул. Алирада Макарова, д. 4, стр. 2

Номер регистрационного досье № РД-13757/61863 от 14.10.2016

Вид медицинского изделия 205550

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 25 октября 2016 года № Н440
подано обращение на территории Российской Федерации.
Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0024170





Набор калибровочных растворов гемиглобинцианида для определения гемоглобина

Калибровочные растворы гемиглобинцианида предназначены для проведения калибровки приборов, а также для определения общего гемоглобина в крови гемиглобинцианидным методом с помощью калибровочного графика на спектрофотометрах (СФ) и фотоэлектродиметрах (ФЭК).

Принцип метода основан на образовании из гемоглобина крови стойкого соединения - гемиглобинцианида, интенсивность окраски которого пропорциональна количеству гемоглобина. Реакция проходит в два этапа:

1. окисление всех форм гемоглобина крови в метгемоглобин под действием калия железосинеродистого;
2. переход метгемоглобина в гемиглобинцианид под действием цианид-ионов.

Состав набора.

Калибровочные растворы гемиглобинцианида (5 мл) - 4 ампулы с разной концентрацией гемиглобинцианида.

Калибровочные растворы гемиглобинцианида является готовыми реагентами. После вскрытия ампулы раствор должен быть использован в течение двух часов. Раствор в закрытом виде стабилен в течение срока годности, указанного на этикетке ампулы.

Проверка правильности работы прибора.

Проведение измерения. Измерить оптическую плотность калибровочных растворов гемиглобинцианида (D_k) против кюветы сравнения с трансформирующим раствором. Измерение проводить в кюветах с длиной оптического пути 10мм на спектрофотометре при длине волны 540 нм, на ФЭК, используя зеленый светофильтр, длина волны 500-560нм.

Построение калибровочного графика.

На оси ординат (Y) по линейной шкале отложить величины оптической плотности, полученные для каждого калибровочного раствора гемиглобинцианида, а на оси абсцисс (X) по линейной шкале отложить концентрации гемоглобина в г/л. Калибровочный график представляет собой прямую линию, исходящую из начала координат.

Определение общего гемоглобина с помощью калибровочного графика.

Получение материала для анализа (капиллярная кровь).

Обработать мякоть пальца спиртом и сделать прокол скарификатором. Удалить первую каплю крови ватным тампоном. Затем свободно выступающие капли крови отобрать капилляром объемом 0,02 мл.

Приготовление исследуемого образца. Внести в стеклянную пробирку 5мл трансформирующего раствора и 0,02 мл капиллярной крови. Тщательно перемешать, избегая вспенивания и выдержать при комнатной температуре не менее 30 минут. Исследуемый образец должен быть проанализирован в течение 6 часов. Измерение оптической плотности исследуемого образца проводят в кюветах с длиной оптического пути 10мм. С помощью калибровочного графика определить общий гемоглобин в г/л.

Меры предосторожности.

Калибровочные растворы гемиглобинцианида предназначены только для диагностики *in vitro*. При попадании на кожу и слизистые оболочки необходимо промыть пораженные участки большим количеством воды.

При работе с капиллярной кровью следует надевать одноразовые резиновые или пластиковые перчатки, так как ее следует рассматривать как потенциально инфицированную, способную длительное время сохранять и передавать вирусы иммунодефицита ВИЧ1 и ВИЧ2, гепатита В или любой другой возбудитель вирусной инфекции.

Стандартизация.

Гемиглобинцианидный метод рекомендован Международным комитетом стандартизации в гематологии. Унифицированный гемиглобинцианидный метод рекомендован Министерством здравоохранения в 1974 году. Метод позволяет определять все производные гемоглобина, кроме сульфгемоглобина.

Каждая серия калибровочных растворов гемиглобинцианида аттестована против Международного стандарта.

Допустимая ошибка определения гемоглобина гемиглобинцианидным методом не превышает 2%.

Интерпретация результатов.

Содержание гемоглобина в крови здоровых людей колеблется в зависимости от возраста и составляет:

у мужчин - 120 - 174 г/л.

у женщин - 115 - 161 г/л;

Повышенное содержание гемоглобина наблюдается при: полицитемии;

гемоконцентрации в результате дегидратации, ожогов, упорной рвоты, кишечной непроходимости;

у заядлых курильщиков из-за образования функционально неполноценного HbCO;

вследствие пребывания на больших высотах и при чрезмерных физических нагрузках.

Ложное повышение может наблюдаться при наличии:

гипертриглицеридемии;

лейкоцитозе более 25×10^9 ;

повышенном уровне HbC или HbS;

прогрессирующих заболеваниях печени;

легко преципитирующихся глобулинов, например при миеломной болезни или макроглобулинемии Вальденстрема.

Пониженное содержание гемоглобина наблюдается при:

анемии, и при применении препаратов, вызывающих апластическую анемию или гемолиз;

в случае дефицита глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы;

под действием иммунного механизма.

*Энциклопедия клинических лабораторных тестов, под редакцией Н.Тица

Контроль качества.

Для проведения процедуры калибровки приборов, используемых для определения общего гемоглобина гемиглобинцианидным методом, необходим:

«Гемиглобинцианид» Набор калибровочных растворов гемиглобинцианида производства НПО РЕНАМ код ГМ-1

Для проверки правильности определения гемоглобина гемиглобинцианидным методом (внутренний лабораторный контроль) необходим:

«Диagam К» Набор контрольных растворов гемоглобина производства НПО РЕНАМ; код ГМ-

3





ООО "МиниМед", 241520, Российская Федерация, Брянская область,
Брянский район, с. Супоневое, ул. Шоссейная, 17 А

Тел. (4832) 92-97-97, 92-24-52, -53, -55, -56, -57, -58, -60, -61, -62
Многоканальный номер - 8-800-100-48-32
Факс (4832) 92-24-54, 92-24-59, 92-24-61

ИНН 3234007127

www.minimed.ru

e-mail: info@minimed.ru

Регистрационное удостоверение № ФСР 2009/05559 от 04.12.2015 г.

Паспорт

Набор реагентов «Масло иммерсионное» по ТУ 9398-011-29508133-2009

Серия	28-18	Дата изготовления	01.11.2018
-------	-------	-------------------	------------

1. Назначение

Используется для ахроматических и ахроматических объективов микроскопов всех видов, кроме люминесцентных, предназначенных для работы в видимой области спектра.

2. Технические требования

Наименование показателя	Характеристика и норма по ТУ	Результаты анализа
Внешний вид	Прозрачная бесцветная жидкость со слабым желтоватым оттенком	соответствует
Вязкость кинематическая при температуре 20°C	От 220	1519
Показатель преломления при температуре 20°C	От 1,5150 до 1,5180	1,5155
Коэффициент пропускания масла, %	Не менее 70	440 нм – 94,9 540 нм – 100,0

Иммерсионное масло легко удаляется с поверхности препарата, фронтальной линзы и оправы объектива; инертно к окрашенным и неокрашенным препаратам.

Упаковка – флакон-капельница вместимостью 100,0 мл обеспечивает аккуратное и экономичное нанесение масла на препарат.

Срок годности – 1,5 года с даты изготовления.

3. Транспортирование и хранение

Транспортирование должно проводиться всеми видами крытого транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта. Хранение – в упаковке предприятия-изготовителя в прохладном месте при относительной влажности воздуха не более 80% в местах, защищенных от воздействия прямых солнечных лучей, атмосферных осадков и агрессивных сред в течение всего срока годности.

4. Гарантия изготовителя

Изготовитель гарантирует соответствие качества набора реагентов «Масло иммерсионное» требованиям ТУ 9398-011-29508133-2009 при соблюдении потребителем условий транспортирования, хранения и применения в течение всего срока годности.

Начальник ПТО



Бабич В.А.





ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 22 августа 2016 года № ФСР 2011/11883

На медицинское изделие
Штативы лабораторные полимерные для пробирок ШЛПП
по ТУ 9452-156-05519988-2006 в следующих исполнениях:
- ШЛПП-10;
- ШЛПП-20;
- ШЛПП-40

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Обществу с ограниченной ответственностью "Полимерные изделия"
(ООО "Полимерные изделия"), Россия,
420021, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Салиха Сайдашева, д. 12

Производитель
Общество с ограниченной ответственностью "Полимерные изделия"
(ООО "Полимерные изделия"), Россия,
420021, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Салиха Сайдашева, д. 12

Место производства медицинского изделия
ООО "Полимерные изделия", 420021, Республика Татарстан, г. Казань,
ул. Салиха Сайдашева, д. 12

Номер регистрационного досье № РД-12578/47192 от 10.08.2016

Вид медицинского изделия 108730

Класс потенциального риска применения медицинского изделия I

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 5240

приказом Росздравнадзора от 22 августа 2016 года № 8564
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

0022634





www.imq.it

CERTIFICATO N. 9190.CRC3
CERTIFICATE N.

SI CERTIFICA CHE IL SISTEMA QUALITÀ DI
WE HEREBY CERTIFY THAT THE QUALITY SYSTEM OPERATED BY

CERACARTA SPA
VIA SECONDO CASADEI 14 Z.I. VILLA SELVA - 47122 FORLÌ (FC)

UNITÀ OPERATIVE / OPERATIVE UNITS

VIA SECONDO CASADEI 14 Z.I. VILLA SELVA - 47122 FORLÌ (FC)

E CONFORME ALLA NORMA / IS IN COMPLIANCE WITH THE STANDARD

ISO 9001:2008

PER LE SEGUENTI ATTIVITÀ / FOR THE FOLLOWING ACTIVITIES

Produzione e stampa di carte speciali e diagrammate per registrazione ad uso industriale, ferroviario, medicale e biglietteria anche conto terzi. Produzione e stampa di etichette e biglietti anche a lettura/scrittura in radio frequenza (RFID). Sviluppo e produzione di creme, gel sterile e non sterile per applicazioni elettrodiagnostiche e ad ultrasuoni, anche conto terzi. Commercializzazione ed immissione in commercio di accessori per applicazioni elettrodiagnostiche, ad ultrasuoni e per strumenti elettromedicali. Sviluppo e produzione di elettrodi per ECG. Gestione della produzione ed immissione in commercio di elettrodi per ECG. Immissione in commercio di piastre per elettrodi per ECG. Commercializzazione di video stampanti, carte fotografiche per video stampanti, stampanti e relativi materiali di consumo ed accessori per video stampanti. *Manufacture and print of special recording chart papers for industrial, railway, medical use and ticketing also on behalf of third parties. Manufacture and print of labels and tickets also radio frequency reading/writing (RFID). Development and manufacture of creams, gels sterile and not sterile for electromedical and ultrasound procedures also on behalf of third parties. Trade and placing on the market of accessories for electromedical and ultrasound diagnostic devices and for electromedical equipment. Development and manufacture of electrodes for ECG. Production management and placing on the market of electrodes for ECG. Placing on the market of electrocardiogram plates and defibrillation pads. Trade of video printers, photographic papers for video printers, printers and related consumable and accessories*

Ulteriori informazioni riguardanti l'applicabilità dei requisiti ISO 9001:2008 possono essere ottenute consultando l'organizzazione
Further clarifications regarding the applicability of ISO 9001:2008 requirements may be obtained by consulting the organization

IL PRESENTE CERTIFICATO È SOGGETTO AL RISPETTO DEL
REGOLAMENTO PER LA CERTIFICAZIONE DEI SISTEMI DI GESTIONE
THE USE AND THE VALIDITY OF THE CERTIFICATE SHALL SATISFY THE
REQUIREMENTS OF THE RULES FOR CERTIFICATION OF MANAGEMENT SYSTEMS

DATE	PRIMA CERTIFICAZIONE FIRST CERTIFICATION	EMMISSIONE CORRENTE CURRENT ISSUE	SCADENZA EXPIRY
	2002-11-26	2017-10-13	2020-10-07

L'Organizzazione dovrà ottenere la certificazione secondo la norma ISO 9001:2015 entro il 2018/09/14;
in caso contrario, il presente certificato cesserà la propria validità in tale data
The Organization shall obtain the certification according to ISO 9001:2015 within 2018/09/14;
otherwise the validity of this certificate will expire

IMQ S.p.A. - VIA QUINTILIANO 43 - 20138 MILANO ITALY
Management Systems Division - Flavio Orsago

Data di scadenza del precedente ciclo di certificazione: 2017-10-07
Data di conclusione dell'audit di rinnovo: 2017-10-11
Data della decisione di rinnovo: 2017-10-13



IAF - 07_09_19_29

Il presente certificato è valido per le attività di produzione e di servizi di cui è in possesso l'organizzazione. Il presente certificato cesserà la propria validità in caso di mancato rinnovo. Il presente certificato è valido per le attività di produzione e di servizi di cui è in possesso l'organizzazione. Il presente certificato cesserà la propria validità in caso di mancato rinnovo. Il presente certificato è valido per le attività di produzione e di servizi di cui è in possesso l'organizzazione. Il presente certificato cesserà la propria validità in caso di mancato rinnovo.

CISQ is a member of



IQNet, the association of the world's first class certification bodies, is the largest and most significant network of certification bodies in the world. IQNet is composed of more than 20 bodies and counts over 150 subsidiaries all over the globe.



THE INTERNATIONAL CERTIFICATION NETWORK

CERTIFICATE

CISQ/IMQ as an IQNet Partner hereby states that the organization

CERACARTA SPA
VIA SECONDO CASADEI 14 Z.I. VILLA SELVA - 47122 FORLÌ (FC)

for the following scope:

Manufacture and print of special recording chart papers for industrial, railway, medical use and ticketing also on behalf of third parties. Manufacture and print of labels and tickets also radio frequency reading/writing (RFID). Development and manufacture of creams, gels sterile and not sterile for electromedical and ultrasound procedures also on behalf of third parties. Trade and placing on the market of accessories for electromedical and ultrasound diagnostic devices and for electromedical equipment. Development and manufacture of electrodes for ECG. Production management and placing on the market of electrodes for ECG. Placing on the market of electrocardiogram plates and defibrillation pads. Trade of video printers, photographic papers for video printers, printers and related consumable and accessories

Further clarifications regarding the applicability of ISO 9001:2008 requirements may be obtained by consulting the organization

has implemented and maintains a
Quality Management System
which fulfills the requirements of the following standard

ISO 9001:2008

Issued on: 2017 - 10 - 13
First issued on: 2002 - 11 - 26
for the validity date, please refer to the original certificate* issued by IMQ

Registration Number: IT - 112265



Alex Stoichitoiu
President of IQNET



Ing. Claudio Provetti
President of CISQ



IAF - 07_09_19_29

- IQNet Partners**:
- AENOR Spain AFNOR Certification, France APCER Portugal CCC Cyprus CISQ Italy
 - COQ China CQM China CQS Czech Republic Cto Cert Croatia DQS Holding GmbH Germany FCAY Brazil
 - FONDONORMA Venezuela ICONTEC Colombia Inspecta Certification Finlanda INTECO Costa Rica
 - IRAM Argentina IQA Japan KFQ Korea MIRTEC Greece MSZT Hungary Nemko AS Norway NSAI Ireland PCBC Poland
 - Quality Austria IQA Japan KFQ Korea MIRTEC Greece MSZT Hungary Nemko AS Norway NSAI International Malaysia
 - SQS Switzerland SRAC Romania TEST St Petersburg Russia TSE Turkey Vinçotte Belgium YUQS Serbia
 - IQNet is represented in the USA by: AFNOR Certification, CISQ, DQS Holding GmbH and NSAI Inc.

* This attestation is directly linked to the IQNet Partner's original certificate and shall not be used as a stand-alone document



CISQ is a member of



THE INTERNATIONAL CERTIFICATION NETWORK
www.iqnet-certification.com

*IQNet, the association of the world's first class certification bodies, is the largest provider of management System Certification in the world.
IQNet is composed of more than 30 bodies and counts over 150 subsidiaries all over the globe.*

CERTIFICATO n. 4265/4
CERTIFICATE No. _____

SI CERTIFICA CHE IL SISTEMA DI GESTIONE PER LA QUALITÀ DI
WE HEREBY CERTIFY THAT THE QUALITY MANAGEMENT SYSTEM OPERATED BY

GRUPPO VACUTEST KIMA

Sede / Head Office

Via dell'Industria, 12 – 35020 Arzergrande (PD) - Italia

Unità Operative / Operative Units

MEUS S.r.l. - Via Leonardo da Vinci, 24B – 26 – 28 – Zona Industriale Tognana – 35028 Piove di Sacco (PD) - Italia

MEUS S.r.l. - Via dell'Industria, 2 - 16 – 35020 Arzergrande (PD) - Italia

ROLL S.R.L. - Via Leonardo Da Vinci, 24A – Zona Industriale Tognana – 35028 Piove di Sacco (PD) - Italia

KIMA S.R.L. - Via Leonardo da Vinci, 22 – Zona Industriale Tognana – 35028 Piove di Sacco (PD) - Italia

VACUTEST KIMA S.r.l. - Via dell'Industria, 12 – 35020 Arzergrande (PD) – Italia

VACUTEST KIMA S.r.l. via L. Da Vinci, 22 Zona Industriale Tognana – 35028 Piove di Sacco (PD) - Italia

È CONFORME ALLA NORMA / IS IN COMPLIANCE WITH THE STANDARD

UNI CEI EN ISO 13485:2016

Sistema di Gestione per la Qualità / *Quality Management System*

PER LE SEGUENTI ATTIVITÀ / *FOR THE FOLLOWING ACTIVITIES*

EA: 14 - 29

Progettazione e produzione di provette con vuoto predeterminato ad uso prelievo ematico, liquidi biologici e urine.
Produzione di provette per microprelievi di sangue. Progettazione e produzione di Holders (camicie) per prelievo sottovuoto.
Progettazione e produzione di kit diagnostici per l'analisi del sangue e dei liquidi biologici. Progettazione e produzione di terreni di coltura per microbiologia. Progettazione e produzione di aghi e dispositivi sterili per il prelievo ematico.
Commercializzazione di prodotti del Gruppo: kit diagnostici, terreni di coltura per microbiologia, articoli in plastica per laboratorio analisi, provette con vuoto predeterminato e aghi sterili. Progettazione e produzione di stampi per articoli in plastica per laboratorio analisi. Stampaggio di materie termoplastiche ad iniezione per articoli medicali.

Design and production of test tubes with predetermined vacuum for collection of haematological samples, biological liquids and urine samples. Production of test tubes for micro-collection of haematological samples. Design and production of Holders for vacuum sampling. Design and production of diagnostic kits for blood and biological liquids analysis. Design and production of culture media for microbiology. Design and production of sterile needles and devices for collection of haematological samples. Trading of the products of the Group: diagnostic kits, culture media for microbiology, plastic disposable labware, test tubes with predetermined vacuum and sterile needles. Design and production of moulds for plastic labware. Injection moulding of thermoplastic materials for medical devices.

Riferirsi alla documentazione del Sistema di Gestione per la Qualità aziendale per l'applicabilità dei requisiti della norma di riferimento.
Refer to the documentation of the Quality Management System for details of application to reference standard requirements.

Per informazioni puntuali e aggiornate circa eventuali variazioni intervenute nello stato della certificazione di cui al presente certificato, si prega di contattare il n° telefonico +39 02 725341 o indirizzo e-mail info@icim.it.
For timely and updated information about any changes in the certification status referred to in this certificate, please contact the number +39 02 725341 or email address info@icim.it.

Data emissione
First issue
18/01/2007

Emissione corrente
Current issue
18/01/2019

Data di scadenza
Expiring date
17/01/2022

ICIM S.p.A.

Piazza Don Enrico Mapelli, 75 - 20099 Sesto San Giovanni (MI)
www.icim.it



SGQ N° 004A

Membro degli Accordi di Mutuo Riconoscimento EA, IAF e ILAC
Member of EA, IAF and ILAC Mutual Recognition Agreements



www.cisq.com

CISQ è la Federazione Italiana di Organismi di Certificazione dei sistemi di gestione aziendale.
CISQ is the Italian Federation of management system Certification Bodies.



CISQ is a member of



IQNet, the association of the world's first class certification bodies, is the largest provider of management System Certification in the world. IQNet is composed of more than 30 bodies and counts over 150 subsidiaries all over the globe.

CERTIFICATO n. **4264/4**
CERTIFICATE No. _____

SI CERTIFICA CHE IL SISTEMA DI GESTIONE PER LA QUALITÀ DI
WE HEREBY CERTIFY THAT THE QUALITY MANAGEMENT SYSTEM OPERATED BY

GRUPPO VACUTEST KIMA

Sede / Head Office

Via dell'Industria, 12 – 35020 Arzergrande (PD) - Italia

Unità Operative / Operative Units

MEUS S.r.l. - Via Leonardo da Vinci, 24B – 26 – 28 – Zona Industriale Tognana – 35028 Piove di Sacco (PD) - Italia

MEUS S.r.l. - Via dell'Industria, 2 - 16 – 35020 Arzergrande (PD) - Italia

ROLL S.R.L. - Via Leonardo Da Vinci, 24A – Zona Industriale Tognana – 35028 Piove di Sacco (PD) - Italia

KIMA S.R.L. - Via Leonardo da Vinci, 22 – Zona Industriale Tognana – 35028 Piove di Sacco (PD) - Italia

VACUTEST KIMA S.r.l. - Via dell'Industria, 12 – 35020 Arzergrande (PD) - Italia

VACUTEST KIMA S.r.l. via L. Da Vinci, 22 Zona Industriale Tognana – 35028 Piove di Sacco (PD) - Italia

È CONFORME ALLA NORMA / IS IN COMPLIANCE WITH THE STANDARD

UNI EN ISO 9001:2015

Sistema di Gestione per la Qualità / *Quality Management System*

PER LE SEGUENTI ATTIVITÀ / *FOR THE FOLLOWING ACTIVITIES*

EA: 14 - 29

Progettazione e produzione di provette con vuoto predeterminato ad uso prelievo ematico, liquidi biologici e urine.
Produzione di provette per microprelievi di sangue. Progettazione e produzione di Holders (carnicie) per prelievo sottovuoto.
Progettazione e produzione di kit diagnostici per l'analisi del sangue e dei liquidi biologici. Progettazione e produzione di terreni di coltura per microbiologia. Progettazione e produzione di aghi e dispositivi sterili per il prelievo ematico.
Commercializzazione di prodotti del Gruppo: kit diagnostici, terreni di coltura per microbiologia, articoli in plastica per laboratorio analisi, provette con vuoto predeterminato e aghi sterili. Progettazione e produzione di stampi per articoli in plastica per laboratorio analisi. Stampaggio di materie termoplastiche ad iniezione per articoli medicali.

Design and production of test tubes with predetermined vacuum for collection of haematological samples, biological liquids and urine samples. Production of test tubes for micro-collection of haematological samples. Design and production of Holders for vacuum sampling. Design and production of diagnostic kits for blood and biological liquids analysis. Design and production of culture media for microbiology. Design and production of sterile needles and devices for collection of haematological samples. Trading of the products of the Group: diagnostic kits, culture media for microbiology, plastic disposable labware, test tubes with predetermined vacuum and sterile needles. Design and production of moulds for plastic labware. Injection moulding of thermoplastic materials for medical devices.

Riferirsi alla documentazione del Sistema di Gestione per la Qualità aziendale per l'applicabilità dei requisiti della norma di riferimento.
Refer to the documentation of the Quality Management System for details of application to reference standard requirements.

Il presente certificato è soggetto al rispetto del documento ICIM "Regolamento per la certificazione dei sistemi di gestione" e al relativo Schema specifico.
The use and the validity of this certificate shall satisfy the requirements of the ICIM document "Rules for the certification of company management systems" and specific Scheme.

Per informazioni puntuali e aggiornate circa eventuali variazioni intervenute nello stato della certificazione di cui al presente certificato, si prega di contattare il n° telefonico +39 02 725341 o indirizzo e-mail info@icim.it.

For timely and updated information about any changes in the certification status referred to in this certificate, please contact the number +39 02 725341 or email address info@icim.it.

Data emissione
First issue
18/01/2007

Emissione corrente
Current issue
18/01/2019

Data di scadenza
Expiring date
17/01/2022

ICIM S.p.A.

Piazza Don Enrico Mapelli, 75 – 20099 Sesto San Giovanni (MI)
www.icim.it



SGQ N° 004 A

Membro degli Accordi di Mutuo Riconoscimento EA, IAF e ILAC



www.cisq.com

CISQ è la Federazione Italiana di Organismi di Certificazione dei sistemi di gestione aziendale.
CISQ is the Italian Federation of management system Certification Bodies.