

Formularul informativ despre ofertant

1. Denumirea/numele: "Endo-Chirurgie" SRL
2. Codul fiscal (IDNO): 1009600033242, Cod TVA: 0207790
3. Adresa juridică: mun. Chișinău, str. Drumul Viilor, nr. 30/2, ap.54.
- 3.1. Adresa postală: mun. Chișinău, str. Mesterul Manole, nr. 9.
4. Telefon/Fax: (022) 23-21-33, (022) 66-72-86
- E-mail: info@akson.md
5. Certificatul de înregistrare: MD 0097512 din 24.09.2009, eliberta de Camera Înregistrării de Stat.
6. Obiectul de activitate, pe domenii: *1. Acordarea asistenței medicale de către instituțiile medico-sanitare private. 2. Activitatea farmaceutică. 3. Importul, fabricarea, comercializarea, asistența tehnică și (sau) reparația dispozitivelor medicale și (sau) a opticii. 4. Comerțul cu amănuntul al articolelor medicale. 5. Comerțul cu amănuntul al produselor cosmetice și de parfumerie, articolelor de toaletă. 6. Alte activități de asistență medicală. 7. Activități de întreținere corporală. 8. Activități de consultare pentru afaceri și management. 9. Activități de cercetare a pieței și de sondaj al opiniei publice. 10. Importul și (sau) fabricarea, depozitarea, comercializarea angro a substanțelor și materialelor chimice, toxice, articolelor și produselor chimice de menaj. 11. Importu și (sau) depozitarea, comercializarea produselor de uz fitosanitar și (sau) a fertilizanților.*
7. Autorizație (certificat): **Autorizație sanitară de funcționare nr. 007834/2020/1519 din data de 14.12.2020, eliberată de Agenția Națională pentru Sănătate Publică, Ministerul Sănătății, Muncii și Protecției Sociale al Republicii Moldova, depozitare comerț.**
8. Date bancare: **Cod IBAN**: MD53MO2224ASV56624407100, **Banca**: BC „Mobiasbanca-OTP Group” SA, **Codul băncii**: MOBBMD22.
9. Principală piață de afaceri: **Republica Moldova.**

Semnat: _____

Data completării: "04" mai 2021

Denumirea firmei: "Endo-Chirurgie" SRL

Nume: DUBALARI Pavel

Funcția în cadrul firmei: **Specialist achiziții publice, Jurisconsult**

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

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

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

Compartimentul se completează doar de către autoritatea/entitatea contractantă.

Cod poziție	Conținutul cerinței	Răspuns
1	2	3
A. Informații despre publicare		
1A.1	Numărul anunțului/invitației publicate în Buletinul achizițiilor publice, și după caz numărul anunțului publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene	text

B. Identitatea autorității/entității contractante		
1B.1	Denumirea autorității/entității contractante	text
1B.2	Număr unic de identificare (IDNO) a autorității/entității contractante	număr

Capitolul II. Informații referitoare la operatorul economic

Compartimentul se completează doar de către operatorii economici.

Cod poziție	Conținutul cerințelor	Răspuns
1	2	3
A. Informații privind operatorul economic		
2A.1	Denumirea operatorul economic	"Endo-Chirurgie" SRL
2A.2	Țara	Republica Moldova
2A.3	Cod poștal	MD-2021
2A.4	Oraș/Localitate	mun. Chișinău
2A.5	Adresa juridică	str. Drumul Viilor, nr. 30/2, ap. (of.) 54.
2A.6	Pagina web	www.akson.md
2A.7	Persoana sau persoanele de contact	Victor GHEREG
2A.7.1	<i>Telefon</i>	022 66-72-86
2A.7.2	<i>Adresa de e-mail</i>	info@akson.md
2A.8	Număr unic de identificare (IDNO/IDNP)	1009600033242
2A.9	Numărul cod TVA	0207790
2A.10	Forma organizatorico-juridică a activității de antreprenariat	Societate cu Răspundere Limitată
2A.11	Numele acționarilor / asociaților	Victor GHEREG
2A.12	Operatorul economic este: • întreprindere mică • întreprindere mijlocie • și altele	întreprindere mică
2A.13	În cazul în care achiziția este rezervată: operatorul economic este un atelier protejat sau o întreprindere socială, sau va asigura executarea contractului în contextul programelor de angajare protejată?	☐ Da ☒ Nu
2A.13.1	<i>Dacă da, care este procentul corespunzător de lucrători cu dizabilități sau defavorizați?</i>	0%
2A.13.2	<i>Specificați cărei sau căror categorii de lucrători cu dizabilități sau defavorizați le aparțin angajații în cauză?</i>	text
2A.14	Operatorul economic participă la procedura de achiziții publice împreună cu alți operatori	☐ Da ☒ Nu

	economici?	
2A.14.1	<i>Dacă Da, precizați rolul operatorului economic în cadrul grupului (lider, responsabil cu îndeplinirea unor sarcini specifice, etc).</i>	text
2A.14.2	<i>Numiți operatorii economici care participă la procedura respectivă de achiziție publică.</i>	text
2A.14.3	<i>Specificați denumirea grupului participant.</i>	text
<i>Notă. Dacă ați răspuns Da la întrebarea 2A.14, asigurați-vă ca operatorii economici menționați să prezinte un formular DUAЕ separat.</i>		
B. Informații privind reprezentanții operatorului economic		
Indicați numele persoanei (persoanelor) împuternicită (împuternicite) să îl reprezinte pe operatorul economic în scopurile prezentei proceduri de achiziție publică.		
2B.1	Nume și prenume	Victor GHEREG
2B.2	Poziție/acționând în calitate de..	Director
2B.3	Țară	Republica Moldova
2B.4	Telefon	022 66-72-86
2B.5	Adresa de e-mail	info@akson.md
C. Informații privind utilizarea capacităților altor entități		
2C.1	Operatorul economic utilizează capacitățile altor entități pentru a satisface criteriile de selecție prevăzute în capitolul IV, precum și (dacă este cazul) criteriile și regulile menționate în capitolul V de mai jos?	☐ Da ☒ Nu
<i>Notă. Dacă ați răspuns Da la întrebarea 2C.1, prezentați un formular DUAЕ separat care să cuprindă informațiile solicitate în secțiunile A și B din capitolul respectiv și din capitolul III pentru fiecare dintre entitățile în cauză, completat și semnat în mod corespunzător de entitățile în cauză. Atragem atenția asupra faptului că trebuie incluși, de asemenea, tehnicienii sau organismele tehnice implicate, indiferent dacă fac sau nu parte din întreprinderea operatorului economic, în special cei care răspund de controlul calității și, în cazul contractelor de achiziții publice de lucrări, tehnicienii sau organismele tehnice la care poate face apel operatorul economic în vederea executării lucrărilor. În măsura în care este relevant pentru capacitatea (capacitățile) specifică (specifice) utilizată (utilizate) de operatorul economic, includeți informațiile prevăzute în capitolele IV și V pentru fiecare dintre entitățile în cauză.</i>		
D. Informații privind subcontractanții pe ale căror capacități operatorul economic se bazează		
2D.1	Operatorul economic intenționează să subcontracteze vreo parte din contract cu alți operatori economici?	☐ Da ☒ Nu
2D.1.1	<i>Dacă Da, enumerați subcontractanții propuși.</i>	text

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

Compartimentul se completează de către operatorii economici.

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

	de conducere sau de supraveghere al acestuia sau care are putere de reprezentare, de decizie sau de control în cadrul acestuia a făcut obiectul unei condamnări pentru infracțiuni teroriste sau infracțiuni legate de activități teroriste, pronunțate printr-o hotărâre definitivă, printr-o condamnare pronunțată cu cel mult cinci ani în urmă sau în care continuă să se aplice o perioadă de excludere prevăzută în mod direct în condamnare?	
3A.5	Spălare de bani sau finanțarea terorismului. Operatorul economic însuși sau orice persoană care este membru al organismului de administrare, de conducere sau de supraveghere al acestuia sau care are putere de reprezentare, de decizie sau de control în cadrul acestuia a făcut obiectul unei condamnări pentru infracțiuni teroriste sau infracțiuni legate de activități teroriste, pronunțate printr-o hotărâre definitivă, printr-o condamnare pronunțată cu cel mult cinci ani în urmă sau în care continuă să se aplice o perioadă de excludere prevăzută în mod direct în condamnare?	☐ Da ☒ Nu
3A.6	Exploatarea prin muncă a copiilor și alte forme de trafic de persoane. Operatorul economic însuși sau orice persoană care este membru al organismului de administrare, de conducere sau de supraveghere al acestuia sau care are putere de reprezentare, de decizie sau de control în cadrul acestuia a făcut obiectul unei condamnări pronunțate printr-o hotărâre definitivă pentru exploatare prin muncă a copiilor și alte forme de trafic de persoane, printr-o condamnare pronunțată cu cel mult cinci ani în urmă sau în care continuă să se aplice o perioadă de excludere prevăzută în mod direct în condamnare?	☐ Da ☒ Nu
3A.7	În cazul că răspunsul este Da pentru cel puțin una din întrebările 3A.1 – 3A.6, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?	☐ Da ☒ Nu
3A.7.1	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	text
B. Motive privind plata impozitelor sau/și a contribuțiilor de asigurări sociale		
	Plata impozitelor	
3B.1	Operatorul economic și-a onorat obligațiile cu privire la plata impozitelor, taxelor și	☒ Da ☐ Nu

	contribuțiilor sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit?	
3B.1.1	<i>Dacă Nu, în ce mod a fost stabilită obligația cu privire la plata impozitelor, taxelor și contribuțiilor sociale?</i>	text
3B.1.2	<i>În cazul în care, încălcarea cu referire la obligațiile privind plata impozitelor, taxelor și contribuțiilor sociale a fost stabilită printr-o hotărâre judecătorească sau administrativă, această decizie este definitivă?</i>	☐ Da ☐ Nu
3B.1.3	<i>În cazul în care, încălcarea cu referire la obligațiile privind plata impozitelor, taxelor și contribuțiilor sociale a fost stabilită printr-o hotărâre judecătorească sau administrativă, precizați data și numărul deciziei.</i>	text
3B.2	Operatorul economic beneficiază, în condițiile legii, de eşalonarea obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale ori de alte facilități în vederea plății acestora, inclusiv a majorărilor de întârziere (penalităților) și/sau a amenzilor? Notă: Se completează doar în cazul în care ați răspuns Nu, la întrebarea din 3B.1.	☐ Da ☐ Nu
3B.2.1	<i>Dacă Da, operatorul economic este în măsură să furnizeze actul privind eşalonarea obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale ori de alte facilități în vederea plății acestora?</i>	☐ Da ☐ Nu
3B.3	Operatorul economic este în măsură să furnizeze un certificat cu privire la plata impozitelor sau să furnizeze informații privind onorarea obligațiilor fiscale?	☒ Da ☐ Nu
3B.4	Informațiile privind lipsa/existența restanțelor față de bugetul public național sunt disponibile gratuit pentru autorități, prin accesarea unei baze de date naționale? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.	Adresa de internet: text
		Autoritatea sau organismul emitent(ă): text
		Referința exactă a documentației: text
C.Includerea în lista de interdicție a operatorilor economici		

3C.1	Operatorul economic este înscris în lista de interdicție a operatorilor economici?	☐ Da ☒ Nu
3C.1.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3C.1, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	☐ Da ☐ Nu
3C.1.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	text
D. Motive legate de insolvabilitate, conflicte de interese sau abateri profesionale		
	Obligațiile aplicabile în domeniul mediului, muncii și asigurărilor sociale	
3D.1	Operatorul economic a încălcat obligațiile în domeniul mediului în ultimii 3 ani?	☐ Da ☒ Nu
3D.1.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.1, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	☐ Da ☐ Nu
3D.1.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	text
3D.2	Operatorul economic a încălcat obligațiile în domeniul social în ultimii 3 ani?	☐ Da ☒ Nu
3D.2.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.2, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	☐ Da ☐ Nu
3D.2.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	text
3D.3	Operatorul economic a încălcat obligațiile în domeniul muncii în ultimii 3 ani?	☐ Da ☒ Nu
3D.3.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.3, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	☐ Da ☐ Nu
3D.3.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	text
	Insolvabilitatea	
3D.4	Operatorul economic este în situație de insolvabilitate sau de lichidare a activității antreprenoriale ca urmare a unei hotărâri judecătorești?	☐ Da ☒ Nu
3D.4.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.4, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de</i>	☐ Da ☐ Nu

	<i>excludere?</i>	
3D.4.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	text
	Active administrate de lichidator	
3D.5	Activele operatorului economic sunt administrate de un lichidator sau de o instanță?	☐ Da ☒ Nu
3D.5.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.5, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	☐ Da ☐ Nu
3D.5.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	text
	Activitățile economice sunt suspendate	
3D.6	Activitățile economice ale operatorului economic sunt suspendate?	☐ Da ☒ Nu
3D.6.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.6, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	☐ Da ☐ Nu
3D.6.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	text
	Acorduri cu alți operatori economici care vizează denaturarea concurenței	
3D.7	Operatorul economic, în ultimii 3 ani, a încheiat acorduri cu alți operatori economici care au ca obiect denaturarea concurenței, fapt constatat prin decizie a organului abilitat în acest sens?	☐ Da ☒ Nu
3D.7.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.7, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	☐ Da ☐ Nu
3D.7.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	text
	Conflict de interese	
3D.8	Operatorul economic se află într-o situație de conflict de interese care nu poate fi remediată?	☐ Da ☒ Nu
3D.8.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.8, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	☐ Da ☐ Nu
3D.8.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	text
	Etica profesională	
3D.9	Operatorul economic a fost condamnat, în ultimii 3 ani, prin hotărâre definitivă a unei instanțe	☐ Da ☒ Nu

	judecătorești, pentru o faptă care a adus atingere eticii profesionale sau pentru comiterea unei greșeli în materie profesională?	
3D.9.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.9, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	☐ Da ☐ Nu
3D.9.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	text
	Integritatea	
3D.10	Operatorul economic, în ultimii 3 ani, se face vinovat de o abatere profesională, care îi pune la îndoială integritatea?	☐ Da ☒ Nu
3D.10.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.10, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	☐ Da ☐ Nu
3D.10.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	text

Capitolul IV. Criteriile de calificare și selecție a operatorilor economici

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

Cod poziție	Conținutul cerințelor	Răspuns
1	2	3
A. Capacitatea de exercitare a activității profesionale		
4A.1	Operatorul economic este în măsură să furnizeze documentul/documentele prin care se va demonstra înregistrarea acestuia?	☒ Da ☐ Nu
4A.1.1	<i>Dacă Da, indicați actele de înregistrare a activității antreprenoriale și genul (genurile) de activitate determinate de legislație, aferent obiectului procedurii de atribuire a contractului, în baza căreia întreprinderea are dreptul să execute viitorul contract de achiziție publică.</i>	1. Certificat de înregistrare. 2. Extras din Registrul de stat al persoanelor juridice.
4A.1.2	<i>Actele de înregistrare a activității antreprenoriale, sunt disponibile gratuit pentru autorități dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.</i>	Adresa de internet: text
		Autoritatea sau organismul emitent(ă): text
		Referința exactă a documentației:

		text
4A.2	Activitatea antreprenorială deține o certificare și/sau o autorizare echivalentă aferent obiectului procedurii de atribuire a contractului, în cadrul unui sistem național?	☐ Da ☐ Nu
4A.2.1	<i>Dacă Da, operatorul economic este în măsură să furnizeze documentul/documentele prin care se va demonstra certificarea și/sau autorizarea activității acestuia?</i>	☐ Da ☐ Nu
4A.2.3	Actele privind certificarea sau autorizarea sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.	Adresa de internet: text
		Autoritatea sau organismul emitent(ă): text
		Referința exactă a documentației: text
4A.3	Genurile de activitate, și/sau certificarea, și/sau autorizarea privind activitatea de întreprinzător, acoperă criteriile de selecție impuse de autoritatea/entitatea contractantă în anunțul/invitația de participare?	☒ Da ☐ Nu
B. Capacitatea economică și financiară		
	Declarații bancare	
4B.1	Operatorul economic este în măsură să furnizeze declarații bancare sau, după caz, dovezi privind asigurarea riscului profesional în conformitate cu cerințele din documentația de atribuire?	☒ Da ☐ Nu
4B.1.1	<i>Informația menționată la punctul 4B.1 este disponibilă gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea ei.</i>	Adresa de internet: text
		Autoritatea sau organismul emitent(ă): text
		Referința exactă a documentației: text
	Cifra de afaceri anuală (volumul vânzărilor)	
4B.2	Operatorul economic este în măsură să demonstreze o cifră de afaceri anuală, după cum urmează: Valoare _____ Perioada _____	☐ Da ☐ Nu

	<i>Notă. Se completează de către autoritatea contractantă valoarea și perioada</i>	
4B.2.1	<i>Specificați care este cifra de afaceri anuală, conform datelor din raportul financiar.</i>	Valoarea [număr] Anul text
	Cifra de afaceri medie anuală	
4B.3	Operatorul economic este în măsură să demonstreze o cifră medie anuală de afaceri, după cum urmează: Valoare _____ Perioada _____ <i>Notă. Se completează de către autoritatea contractantă valoarea și perioada</i>	☐ Da ☐ Nu
4B.3.1	<i>Specificați cifra de afaceri, conform datelor din raportul financiar.</i>	Valoarea [număr] Anul text Valoarea [număr] Anul text Valoarea [număr] Anul text Valoarea medie totală [număr]
	Raport financiar	
4B.4	Operatorul economic este în măsură să furnizeze raportul financiar înregistrat, extrase din raportul financiar?	☒ Da ☐ Nu
4B.5	Informațiile privind situația economică și financiară sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.	Adresa de internet: text Autoritatea sau organismul emitent(ă): text Referința exactă a documentației: text
C. Capacitatea tehnică și/sau profesională		
4C.1	Operatorul economic este în măsură să furnizeze documentele solicitate de către autoritatea/entitatea contractantă în anunțul de participare, care demonstrează capacitatea tehnică și/sau profesională pentru executarea viitorului contract.	☒ Da ☐ Nu
4C.1.1	<i>Informațiile privind capacitatea tehnică și/sau profesională sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da,</i>	Adresa de internet: text Autoritatea sau

	<i>specificați informația care ar permite verificarea.</i>	organismul emitent(ă): text Referința exactă a documentației: text
	Instalații tehnice și măsuri de asigurare a calității	
4C.2	Operatorul economic este în măsură să furnizeze detalii referitoare la tehnicieni sau organisme tehnice, specificate în anunțul de participare/documentația de atribuire, pe care autoritatea/entitatea contractantă le poate solicita, în special cele responsabile de controlul calității în legătură cu acest exercițiu de achiziție publică?	☒ Da ☐ Nu
4C.3	Operatorul economic este în măsură să furnizeze o informație cu privire la sistemele de management și de trasabilitate utilizate în cadrul lanțului de aprovizionare?	☒ Da ☐ Nu
4C.3.1	<i>Informațiile sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.</i>	Adresa de internet: text Autoritatea sau organismul emitent(ă): text Referința exactă a documentației: text
	Utilaje, instalații și echipament tehnic	
4C.4	Operatorul economic dispune de utilaje și echipament necesar pentru îndeplinirea corespunzătoare a contractului de achiziție publică?	☒ Da ☐ Nu
4C.5	Operatorul economic este în măsură să furnizeze o informație cu privire la dotările specifice, utilajul și echipamentul necesar pentru îndeplinirea contractului, conform cerințelor stabilite în anunțul de participare și documentația de atribuire?	☒ Da ☐ Nu
	Pregătirea profesională și calificarea personalului	
4C.6	Operatorul economic are în cadrul întreprinderii personal calificat conform cerințelor stabilite în anunțul de participare sau în documentația de atribuire?	☒ Da ☐ Nu
4C.7	Operatorul economic este în măsură să furnizeze o	☒ Da ☐ Nu

	informație privind personalul de specialitate propus pentru executarea contractului, conform cerințelor stabilite în anunțul de participare și documentația de atribuire?	
4C.8	Indicați efectivele medii anuale de personal angajat din ultimii trei ani de activitate.	Anul 2020
		Angajați - 13
		Anul 2019
		Angajați - 16
		Anul 2018
		Angajați - 14
	Numărul membrilor personalului de conducere	
4C.9	Indicați numărul membrilor personalului de conducere ale operatorului economic pe parcursul ultimilor trei ani.	Anul 2020
		Persoane 2 [două]
		Anul 2019
		Persoane 2 [două]
		Anul 2018
		Persoane 2 [două]
	Mostre, descrieri, fotografii	
4C.10	Operatorul economic este în măsură să furnizeze eșantioane (mostre), descrieri și/sau fotografii ale produselor/serviciilor care urmează să fie furnizate/prestate, conform cerințelor stabilite în documentația de atribuire?	☒ Da ☐ Nu
	Pentru contractele de achiziție publică de lucrări	
4C.11	În perioada de referință, operatorul economic a îndeplinit lucrări specifice sau similare obiectului de achiziție indicat în anunțul de participare și în documentația de atribuire?	☐ Da ☐ Nu
4C.11.1	<i>Dacă Da, enumerați-le specificând descrierea lucrărilor, valoarea lor, data de începere, data procesului verbal de recepție la terminarea lucrărilor, beneficiarul și altă informație relevantă.</i>	text
	Pentru contractele de achiziție publică de bunuri	
4C.12	În perioada de referință, operatorul economic a efectuat livrări specifice obiectului de achiziție indicat în anunțul de participare și în documentația de atribuire?	☒ Da ☐ Nu
4C.12.1	<i>Dacă Da, enumerați-le specificând descrierea livrărilor, valoarea lor, data de începere, data furnizării, beneficiarul și altă informație relevantă.</i>	text
	Pentru contractele de achiziție publică de servicii	

4C.13	În perioada de referință, operatorul economic a prestat servicii similare cu obiectul de achiziție indicat în anunțul de participare și în documentația de atribuire?	☐ Da ☐ Nu
4C.13.1	<i>Dacă Da, enumerați-le specificând descrierea serviciilor, valoarea lor, durata de execuție, data începerii, beneficiarul și altă informație relevantă.</i>	text
4C.14	În cazul că răspunsul este Da pentru una din întrebările 4C.11 – 4C.13, puteți furniza dovezi prin care se va demonstra îndeplinirea lucrărilor, livrarea bunurilor, prestarea serviciilor similare conform cerințelor documentației de atribuire?	☒ Da ☐ Nu
D. Standarde de asigurare a calității		
4D.1	Operatorul economic este în măsură să furnizeze certificate emise de organisme independente prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă standardele de asigurare a calității conform cerințelor stabilite în anunțul de participare și în documentația atribuire?	☐ Da ☐ Nu
4D.2	Informațiile privind standardele de asigurare a calității, sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.	Adresa de internet: text Autoritatea sau organismul emitent(ă): text Referința exactă a documentației: text
E. Standarde de protecție a mediului		
4E.1	Operatorul economic este în măsură să furnizeze certificate emise de organisme independente prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă standardele de protecție a mediului, conform cerințelor stabilite în anunțul de participare și în documentația de atribuire?	☐ Da ☐ Nu
4E.2	Informațiile privind standardele de protecția mediului, sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.	Adresa de internet: text Autoritatea sau organismul emitent(ă): text Referința exactă a

		documentației: text
F. Permiteea controalelor		
4F.1	Operatorul economic permite efectuarea verificărilor de către autoritatea/entitatea contractantă referitor la capacitățile economice și financiare, de producție sau tehnice privind executarea viitorului contract de achiziție publică?	☐ Da ☐ Nu

Capitolul V. Indicații generale pentru criteriile de calificare și selecție

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

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

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

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

Cod poziție	Conținutul cerințelor	Răspuns
1	2	3
A.	Îndeplinirea tuturor criteriilor de selecție impuse	
6A.1	Operatorul economic/candidatul îndeplinește criteriile de selecție stabilite de către autoritatea contractantă în anunțul de participare și în documentația de atribuire.	☐ Da ☐ Nu
6A.2	Operatorul economic/candidatul dispune și este în măsură să furnizeze în Sistemul informațional automatizat „Registrul de stat al achizițiilor publice” sau prin mijloace electronice, sau dacă e cazul, pe suport de hârtie autorității contractante certificate sau alte forme de documente justificative, după cum este cerut în anunțul de participare și în documentația de atribuire.	☐ Da ☐ Nu

Capitolul VII. Declarații finale

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

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

Operatorul economic declară în mod oficial că este de acord ca [numele autorității contractante], astfel cum este descrisă în capitolul I secțiunea A să obțină acces la documentele justificative privind informațiile pe care le-a furnizat în acest DUAE în scopul desfășurării procedurii de achiziție [procedurii de achiziție, număr unic de identificare și referința de publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene (numărul de referință), dacă este cazul]. [**ocds-b3wdp1-MD-1619006234733/21038813**]

(Se va completa și semna de către operatorul economic)

Semnătura _____

Nume: **Pavel DUBALARI**

Poziția: **Specialist achiziții publice, Jurisconsult**

Data: **04.05.2021**

Locul: **mun. Chișinău, Republica Moldova**

REPUBLICA



MOLDOVA

CERTIFICAT DE ÎNREGISTRARE

Societatea cu Răspundere Limitată

"ENDO-CHIRURGIE"

ESTE ÎNREGISTRATĂ LA CAMERA ÎNREGISTRĂRII DE STAT

Numărul de identificare de stat - codul fiscal

1009600033242

Data înregistrării

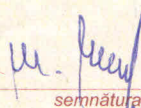
24.09.2009

Data eliberării

24.09.2009

Jimbei Mihai, registrator

Funcția, numele, prenumele persoanei
care a eliberat certificatul


semnătura

MD 0097512





AGENȚIA SERVICII PUBLICE

Departamentul înregistrare și licențiere a unităților de drept

EXTRAS din Registrul de stat al persoanelor juridice

Nr. 450896 data 25.09.2020

Denumirea completă: **Societatea cu Răspundere Limitată "ENDO-CHIRURGIE"**

Denumirea prescurtată: **"ENDO-CHIRURGIE" S.R.L.**

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

Numărul de identificare de stat și codul fiscal (IDNO): **1009600033242**

Data înregistrării de stat: **24.09.2009**

Sediul: **MD-2021, str. Drumul Viilor, 30/2, ap. 54, mun. Chișinău, Republica Moldova.**

Obiectul principal de activitate:

1. **Acordarea asistenței medicale de către instituțiile medico-sanitare private**
2. **Activitatea farmaceutică**
3. **Importul, fabricarea, comercializarea, asistența tehnică și (sau) reparația dispozitivelor medicale și (sau) a opticii**
4. **Comerțul cu amănuntul al articolelor medicale și ortopedice**
5. **Comerțul cu amănuntul al produselor cosmetice și de parfumerie, articolelor de toaletă**
6. **Alte activități de asistență medicală**
7. **Activități de întreținere corporală**
8. **Activități de consultare pentru afaceri și management**
9. **Activități de cercetare a pieței și de sondaj al opiniei publice**
10. **Importul și (sau) fabricarea, depozitarea, comercializarea angro a substanțelor și materialelor chimice, toxice, articolelor și produselor chimice de menaj**
11. **Importul și (sau) depozitarea, comercializarea produselor de uz fitosanitar și (sau) a fertilizanților**

Capitalul social: **1132300 lei,**

Administrator: **GHEREG VICTOR, IDNP 2003001030201.**

Asociații:

1. **GHEREG VICTOR, IDNP 2003001030201, cota 1132300 lei, ce constituie 100%**

Beneficiar efectiv: **GHEREG VICTOR, IDNP 2003001030201.**

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: **25.09.2020.**



Registrator

Ciobănică Irina



EB 0323190

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

Data: **“04” mai 2021**

Licitația Nr.: **ocds-b3wdp1-MD-1619006234733/21038813**

Către: **IMSP Institutul de Ftiziopneumologie "Chiril Draganiuc"**

”Endo-Chirurgie” SRL declară că 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.
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/prenume: **Pavel DUBALARI**

Funcția în cadrul firmei: **Specialist achiziții publice, Jurisconsult**

Denumirea firmei și sigiliu: **”Endo-Chirurgie” SRL**

Data completării: **“04” mai 2021**

DECLARAȚIE

de neîncadrare în situațiile ce determină excluderea de la procedura de atribuire, ce vin în aplicarea art. 18 din Legea nr. 131 din 03.07.2015

Subsemnatul, **Pavel DUBALARI**, reprezentant împuternicit al **"Endo-Chirurgie" SRL** 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 nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice, respectiv în ultimii 5 ani nu am fost condamnat prin hotărâre definitivă a unei instanțe judecătorești pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări 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, **Pavel DUBALARI**, reprezentant împuternicit al **"Endo-Chirurgie" SRL**, în calitate de ofertant, la procedura **ocds-b3wdp1-MD-1619006234733/21038813** pentru atribuirea contractului de achiziție publică avînd ca obiect **"Consumabile medicale pentru anul 2021"**, codul CPV **33140000-3**, la data de **04.05.2021**, organizată de **IMSP Institutul de Ftiziopneumologie "Chiril Draganiuc"**, declar pe propria răspundere că:

- a) nu am intrat în proces de insolabilitate ca urmare a hotărârii judecătorești;
- b) mi-am îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale, în conformitate cu prevederile legale în vigoare în RM sau în țara în care sunt stabilit până la data solicitată;
- c) 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;
- d) nu sunt inclus 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.

Semnat: _____

Nume/prenume: **Pavel DUBALARI**

Funcția în cadrul firmei: **Specialist achiziții publice, Jurisconsult**

Denumirea firmei și sigiliu: **"Endo-Chirurgie" SRL**

Data completării: **"04" mai 2021**

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

Operator economic

"Endo-Chirurgie" SRL

Subsemnatul, **Pavel DUBALARI**, reprezentant împuternicit al **"Endo-Chirurgie" SRL** 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, **Pavel DUBALARI**, reprezentant împuternicit al **"Endo-Chirurgie" SRL**, în calitate de ofertant, la procedura **ocds-b3wdp1-MD-1619006234733/21038813** pentru atribuirea contractului de achiziție publică având ca obiect **"Consumabile medicale pentru anul 2021"**, codul CPV **33140000-3**, la data de **04.05.2021**, organizată de **IMSP Institutul de Ftiziopneumologie "Chiril Draganiuc"**, declar pe propria răspundere că:

- a) nu am intrat în faliment ca urmare a hotărârii judecătorești;
- b) mi-am îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale;
- c) 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;
- d) toate informațiile și documentele prezentate pentru procedura de achiziție menționată mai sus sunt veridice și autentice;
- e) 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.

Semnat: _____

Nume/prenume: **Pavel DUBALARI**

Funcția în cadrul firmei: **Specialist achiziții publice, Jurisconsult**

Denumirea firmei și sigiliu: **"Endo-Chirurgie" SRL**

Data completării: **"04" mai 2021**

EC Declaration of Conformity

Name of Products: Surgical Packs

Product Codes: See **Attachment A**

UMDNS Code: 15646 (Drapes, Surgical, Disposable)

GMDN Code: 33961 (Sterile Surgical Packs-General surgical procedure kit, non-medicated, single-use)

Legal Manufacturer (Place of Issue): O&M Halyard, Inc.
9120 Lockwood Blvd.
Mechanicsville, Virginia (VA) 23116, USA

EC Authorized Representative: Arc Royal
Virginia Road Kells, Co
Meath, Ireland

Product Standards: BS EN 13795:2011

Start of CE: See **Attachment A**

Conformity Assessment Route: Annex V (for sterile surgical packs)
Annex VII (for non-sterile surgical packs)

Device Classification, Rules: Class I and Class I Sterile, Rule 1 per Annex IX

CE certificate number: CE 698961 (for sterile surgical packs only)

Notified Body: BSI (0086) (for sterile surgical packs only)

EC Quality System Certificate: FM 697013 (BSI)

I, the undersigned, hereby declare that the specified medical device(s) meet(s) the applicable provisions of European Council Directive 93/42/EEC of 14 June 1993 concerning Medical Devices.

All supporting documentation that contains proof of compliance to the aforementioned Directive(s) is retained under the premises of O&M Halyard, Inc. This declaration applies to all devices on the attached product list from the signature date forward.

Authorized Signature:


Name: Angela L. Bunn, RAC 2/21/2019
Title: Director, Regulatory Affairs Global Products Division
O&M Halyard, Inc.

Attachment A (Product List)

This attachment specifies the products included in the above referenced Declaration of Conformity.

Product Code	Product Description	Sterilization	Start of CE Mark
29249	Shoulder Split Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
29252	PICC Full Body Coverage Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
59704	C-Section Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
59706	Lower Extremity Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
59707	Hand Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
59708	Arthroscopy Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
59709	Vein Stripping Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
76209	ENT Pack V - Head and Neck	Sterile-EO	23-Mar-2015
76216	Laparoscopy Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
76218	Laparoscopy Pelviscopy Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
76226	Hand Pack I	Sterile-EO	23-Mar-2015
76234	Plastic Head Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
76240	Surgical Gown Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
76243	Small Surgical Drape Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
76246	Lower Extremity Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
76248	Dilatation Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
76249	Hip Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
76250	Neurology Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
76251	Neurology Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
76263	Universal Laparoscopy Pelviscopy Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
76271	Hip Pack I	Sterile-EO	23-Mar-2015
76276	Basic Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
77454	C-Section Pack I	Sterile-EO	23-Mar-2015
77455	C-Section Pack II	Sterile-EO	23-Mar-2015
77456	Gown Pack I	Sterile-EO	23-Mar-2015
77458	4 Gown Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
77491	C-Section Pack IV	Sterile-EO	23-Mar-2015
77492	C-Section Pack V	Sterile-EO	23-Mar-2015
77717	Small Procedure Pack II	Sterile-EO	23-Mar-2015

Product Code	Product Description	Sterilization	Start of CE Mark
77729	U-BAR* Pack VIII	Sterile-EO	23-Mar-2015
77744	Eye Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
77748	Cardiovascular Pack II	Sterile-EO	23-Mar-2015
77749	Cardiovascular Split Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
77760	Ophthalmic Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
77762	CV Drape Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
77765	Hip Pack IV	Sterile-EO	23-Mar-2015
77766	Abscess Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
77769	U-BAR* Pack VII	Sterile-EO	23-Mar-2015
77771	Cardiovascular Pack VI	Sterile-EO	23-Mar-2015
77772	Universal Pack IV	Sterile-EO	23-Mar-2015
77779	Lithotomy Pack IV	Sterile-EO	23-Mar-2015
77780	Bilateral Vein Stripping Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
77781	Upper Extremity Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
77783	Hand Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
77784	Knee Pack I	Sterile-EO	23-Mar-2015
77785	Knee Pack II	Sterile-EO	23-Mar-2015
77790	Lower Extremity Pack I	Sterile-EO	23-Mar-2015
77792	Laparoscopy/Pelviscopy Pack V	Sterile-EO	23-Mar-2015
77794	U-BAR* Pack VI	Sterile-EO	23-Mar-2015
77797	Hip Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
77798	Lower Extremity Pack II	Sterile-EO	23-Mar-2015
77823	ENT Pack IV	Sterile-EO	23-Mar-2015
77853	Universal U-BAR* Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
77865	Gynaecology Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
77870	Pace Maker Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
77879	Angiography Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
77880	Universal Pack XI	Sterile-EO	23-Mar-2015
77881	Arthroscopy Pack II	Sterile-EO	23-Mar-2015
77885	T.U.R. Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
77888	Gynaecology/Urology Pack I	Sterile-EO	23-Mar-2015
77890	Gynaecology/Urology Pack II	Sterile-EO	23-Mar-2015

Product Code	Product Description	Sterilization	Start of CE Mark
77892	Cardiovascular Pack III	Sterile-EO	23-Mar-2015
88088	Laparoscopy Pack I	Sterile-EO	23-Mar-2015
88100	Universal Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
88103	Universal Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
88113	Basic Pack VIII	Sterile-EO	23-Mar-2015
88151	Basic Pack V	Sterile-EO	23-Mar-2015
88161	Basic Pack VI	Sterile-EO	23-Mar-2015
88171	Set-Up Pack I	Sterile-EO	23-Mar-2015
88178	Basic Pack XV	Sterile-EO	23-Mar-2015
88183	ORTHOARTS* Hip Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
88203	Ortho Pack VII	Sterile-EO	23-Mar-2015
88213	ORTHOARTS* Arthroscopy Pack II	Sterile-EO	23-Mar-2015
88222	Laparoscopy/Pelviscopy Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
88223	ENT Pack III	Sterile-EO	23-Mar-2015
88231	Laparotomy Pack III	Sterile-EO	23-Mar-2015
88233	ORTHOARTS* U-BAR* Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
88243	ORTHOARTS* Shoulder Pack II	Sterile-EO	23-Mar-2015
88253	ORTHOARTS* Hip Pack II	Sterile-EO	23-Mar-2015
88321	U-Bar* Pack II	Sterile-EO	23-Mar-2015
88331	U-BAR* Pack III – Chest	Sterile-EO	23-Mar-2015
88334	U-BAR* Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
88354	C-Section Pack with Attached Leggings	Sterile-EO	23-Mar-2015
88363	Laparoscopy Pelviscopy Pack III	Sterile-EO	23-Mar-2015
88373	Ortho Major Pack III	Sterile-EO	23-Mar-2015
88411	Ortho Pack I – Major	Sterile-EO	23-Mar-2015
88431	Ortho Pack III - Lower Extremity	Sterile-EO	23-Mar-2015
88451	Ortho Pack V – Hip	Sterile-EO	23-Mar-2015
88452	ORTHOARTS* Hip Pack with Pockets	Sterile-EO	23-Mar-2015
88453	ORTHOARTS* Hip Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
88461	Ortho Pack VI Lower Extremity	Sterile-EO	23-Mar-2015
88471	ORTHOARTS* Lower Extremity Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015

Product Code	Product Description	Sterilization	Start of CE Mark
88511	Lithotomy Pack I	Sterile-EO	23-Mar-2015
88521	Lithotomy Pack II	Sterile-EO	23-Mar-2015
88551	Lithotomy Pack V	Sterile-EO	23-Mar-2015
88611	Cystoscopy Pack I	Sterile-EO	23-Mar-2015
88621	Cystoscopy Pack II	Sterile-EO	23-Mar-2015
88706	Ophthalmic Pack with Mayo Stand Cover	Sterile-EO	23-Mar-2015
88711	EENT Pack I	Sterile-EO	23-Mar-2015
88716	EENT Pack II	Sterile-EO	23-Mar-2015
88719	EENT Pack IV	Sterile-EO	23-Mar-2015
88726	C-Section Fluid Collection Pack I	Sterile-EO	23-Mar-2015
88759	Universal Pack - Major with Long Side Drapes	Sterile-EO	23-Mar-2015
88760	Universal Pack Plus	Sterile-EO	23-Mar-2015
88761	Universal Pack I	Sterile-EO	23-Mar-2015
88762	Universal Pack, Small	Sterile-EO	23-Mar-2015
88763	Universal Pack, Small	Sterile-EO	23-Mar-2015
88764	Universal Pack, Large	Sterile-EO	23-Mar-2015
88765	Universal Pack, Large	Sterile-EO	23-Mar-2015
88767	Universal Pack Plus	Sterile-EO	23-Mar-2015
88769	Universal Pack - Minor with Short Side Drapes	Sterile-EO	23-Mar-2015
88770	Universal Pack V	Sterile-EO	23-Mar-2015
88772	Universal Pack III with Gowns	Sterile-EO	23-Mar-2015
88773	U-Bar* Pack IV	Sterile-EO	23-Mar-2015
88774	Universal Pack III with Medium Side Drapes	Sterile-EO	23-Mar-2015
88781	U-BAR* Pack VI	Sterile-EO	23-Mar-2015
88782	Universal Pack IV	Sterile-EO	23-Mar-2015
88900	HALYARD BASICS* Universal Pack I	Sterile-EO	23-Mar-2015
88901	HALYARD BASICS* Universal Pack II	Sterile-EO	23-Mar-2015
88902	HALYARD BASICS* U-Bar Pack I	Sterile-EO	23-Mar-2015
88904	HALYARD BASICS* U-Bar Pack III	Sterile-EO	23-Mar-2015
88907	HALYARD BASICS* Arthroscopic Cruciate Ligament (ACL) Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
88908	HALYARD BASICS* Shoulder Arthroscopy Pack with MSC	Sterile-EO	23-Mar-2015
88909	HALYARD BASICS* Hand & Foot Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015

Product Code	Product Description	Sterilization	Start of CE Mark
88910	HALYARD BASICS* Hand Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
88911	HALYARD BASICS* Delivery Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
89681	HALYARD BASICS* Cystoscopy Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
89682	HALYARD BASICS* Basic Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
89684	HALYARD BASICS* Extremity Pack	Sterile-EO	23-Mar-2015
89685	HALYARD BASICS* Hand & Foot Pack II	Sterile-EO	23-Mar-2015
89686	HALYARD BASICS* Small Procedure Pack II	Sterile-EO	23-Mar-2015
89687	HALYARD BASICS* Hand Pack II	Sterile-EO	23-Mar-2015

EC Certificate - Production Quality Assurance

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

No.**CE 698961****Issued To:**

**O & M Halyard, Inc.
9120 Lockwood Blvd
Mechanicsville
Virginia
23116
USA**

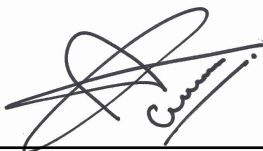
In respect of:

The manufacture of Surgical Drapes.

Those aspects of Annex V related to securing and maintaining sterility in the manufacture of sterile surgical gowns, surgical drapes, surgical packs and examination gloves

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

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



Albert Roossien, Regulatory Lead

First Issued: **2019-02-18**

Date: **2019-02-25**

Expiry Date: **2024-02-17**

...making excellence a habit.™

Page 1 of 2

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

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

EC Certificate - Production Quality Assurance

Supplementary Information to CE 698961

Issued To:

O & M Halyard, Inc.
9120 Lockwood Blvd
Mechanicsville
Virginia
23116
USA

Number	Device Name	Intended Purpose per IFU
Class IIa		
MD 0101	Transurethral Resection (T.U.R.) Drapes & Packs	N/A
Class Is		
MDS7006	Surgical Gowns	N/A
MDS7006	Surgical Drapes	N/A
MDS7006	Surgical Packs	N/A
MDS7006	Examination Gloves	N/A

First Issued: **2019-02-18**Date: **2019-02-25**Expiry Date: **2024-02-17**

...making excellence a habit.™

Page 2 of 2

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

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

Information and Contact: BSI, Say Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP Amsterdam, The Netherlands Tel: + 31 20 346 0780

BSI Group The Netherlands B.V. registered in The Netherlands under 33264284.

A member of BSI Group of Companies.

EC Certificate - Production Quality Assurance

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 698961**
 Date: **2019-02-25**
 Issued To: **O & M Halyard, Inc.**
9120 Lockwood Blvd
Mechanicsville
Virginia
23116
USA

Subcontractor:	Service(s) supplied
Arc Royal Virginia Road Kells Co Meath Ireland	EU Representative
GRI Medical & Electronic Technology Co., Ltd 1805 Honggao Road Jiaxing Zhejiang 314031 China	ETO Sterilization Manufacture
Isomedix Operations, Inc. 1441 Don Haskins Drive El Paso Texas 79936 USA	ETO Sterilization

...making excellence a habit.™

EC Certificate - Production Quality Assurance

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 698961**
 Date: **2019-02-25**
 Issued To: **O & M Halyard, Inc.**
9120 Lockwood Blvd
Mechanicsville
Virginia
23116
USA

Subcontractor:	Service(s) supplied
La Ada de Acuna S. De. R.L. De C.V. Av. Hidalgo No. 6 Esq., Blvd. Luis Donaldo Colosio Col. Educativa, Nogales Sonora 84093 Mexico	Manufacture
Lianyungang Aiyeh Non-Woven Products Co., Ltd No. 9 YunYang Rd. Huangjiuni Export Processing Zone Lianyungang, Jiangsu 222047 China	Manufacture
Master & Frank (Pinghu) Ent. Co., Ltd. No. 2000, Xingping II Rd. Pinghu Economic Development Zone Zhejiang P.R. China	Manufacture

...making excellence a habit.™

EC Certificate - Production Quality Assurance

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 698961**
 Date: **2019-02-25**
 Issued To: **O & M Halyard, Inc.**
9120 Lockwood Blvd
Mechanicsville
Virginia
23116
USA

Subcontractor:	Service(s) supplied
O&M Halyard Honduras S.A. de C.V. Carretera Tegucigalpa Villanueva Cortes Honduras	Manufacture
O&M Halyard, Inc. 5405 Windward PKWY Alpharetta Georgia 3004 USA	Regulatory Compliance
SAFESKIN MEDICAL & SCIENTIFIC (THAILAND), LTD. 200 moo 8 Kanchanavanich Road Tambol Prik, Amphur Sadao Songkhla, 90120 Thailand	Manufacture

...making excellence a habit.™

EC Certificate - Production Quality Assurance

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 698961**
 Date: **2019-02-25**
 Issued To: **O & M Halyard, Inc.**
9120 Lockwood Blvd
Mechanicsville
Virginia
23116
USA

Subcontractor:	Service(s) supplied
Sterigenics S. de R. L. de C. V. James Watt No. 22 Parque Industrial Cuamatla Cuautitlan Izcalli Estado de México C.P. 54730 Mexico	ETO Sterilization
Sterigenics US, LLC 10821 Withers Cove Park Drive Charlotte North Carolina 28278 USA	Gamma Irradiation
Sterigenics US, LLC 1302 Avenue T Grand Prairie Texas 75050 USA	ETO Sterilization

...making excellence a habit.™

EC Certificate - Production Quality Assurance

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 698961**
Date: **2019-02-25**
Issued To: **O & M Halyard, Inc.**
9120 Lockwood Blvd
Mechanicsville
Virginia
23116
USA

Subcontractor:	Service(s) supplied
Sterigenics US, LLC 687 S. Wanamaker Avenue Ontario California 91761 USA	ETO Sterilization
Sterigenics US, LLC 2971 Olympic Industrial Drive SE Suite 116 Atlanta Georgia 30339 USA	ETO Sterilization
Sterigenics US, LLC 2400 Airport Road Santa Teresa New Mexico 88008 USA	ETO Sterilization

...making excellence a habit.™

EC Certificate - Production Quality Assurance

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 698961**
 Date: **2019-02-25**
 Issued To: **O & M Halyard, Inc.**
9120 Lockwood Blvd
Mechanicsville
Virginia
23116
USA

Subcontractor:	Service(s) supplied
Synergy Health (Thailand) Ltd 700/465 Amata Nakorn Industrial Estate Moo 7, Tambol Donhuaroh Amphur Muang Chonburi 20000 Thailand	Gamma Sterilization
Synergy Sterilisation (M) Sdn Bhd Plot 203 Kuala Ketil Industrial Estate Kuala Ketil Kedah 09300 Malaysia	Gamma Sterilization

...making excellence a habit.™

EC Certificate - Production Quality Assurance

Certificate History

Certificate No: **CE 698961**
Date: **2019-02-25**
Issued To: **O & M Halyard, Inc.**
9120 Lockwood Blvd
Mechanicsville
Virginia
23116
USA

Date	Reference Number	Action
18 February 2019	9643055	First Issue.
Current	9643448	Traceable to NB 0086.

...making excellence a habit.™

Page 1 of 1

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

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

Information and Contact: BSI, Say Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP Amsterdam, The Netherlands Tel: + 31 20 346 0780

BSI Group The Netherlands B.V. registered in The Netherlands under 33264284.

A member of BSI Group of Companies.

Certificate of Registration

QUALITY MANAGEMENT SYSTEM - ISO 13485:2016

This is to certify that:

O & M Halyard, Inc.
9120 Lockwood Blvd
Mechanicsville
Virginia
23116
USA

Holds Certificate No:

FM 697013

and operates a Quality Management System which complies with the requirements of ISO 13485:2016 for the following scope:

The design and development, manufacture and distribution of surgical gowns, protective garments, face masks, surgical drapes, orthopedic soft goods, patient care products, cold therapy products, C-Section packs, OB Packs, orthopedic packs, sterile and non-sterile examination gloves, Temperature management systems for the areas of general surgery and general medical use and sterilization wrap and non-woven materials for medical devices.



For and on behalf of BSI:

Gary E Slack, Senior Vice President - Medical Devices

Original Registration Date: 2014-12-09

Latest Revision Date: 2020-01-08

Effective Date: 2020-01-09

Expiry Date: 2023-01-08

Page: 1 of 3



...making excellence a habit.™

Certificate No: **FM 697013**

Location	Registered Activities
O & M Halyard, Inc. 9120 Lockwood Blvd Mechanicsville Virginia 23116 USA	Headquarter management activities.
O & M Halyard, Inc. 5405 Windward Parkway Alpharetta Georgia 30004 USA	The design and development of surgical gowns, protective garments, face masks, surgical drapes, orthopedic soft goods, patient care products, cold therapy products, C-Section packs, OB Packs, orthopedic packs, sterile and non-sterile examination gloves, Temperature management systems for the areas of general surgery and general medical use and sterilization wrap and non-woven materials for medical devices.
Halyard North Carolina, LLC 389 Clyde Fitzgerald Rd. Linwood North Carolina 27299 USA	The manufacture of nonwoven materials for medical devices, Sterilization wrap, and infection control products including disposable gowns and linens.
La Ada de Acuna 14 Finegan Road Del Rio Texas 78840 USA	Receiving and Incoming Inspection, Warehouse and Distribution.
O&M Halyard Honduras S.A. de C.V. Carretera Tegucigalpa Villanueva Cortes Honduras	The manufacture and distribution of disposable sterile and non-sterile surgical gowns.
La Ada de Acuna Avenida Hidalgo #16 Parque Industrial San Carlos Nogales Sonora 84092 Mexico	Receiving and incoming inspection. Manufacturer/Conversion of nonwoven materials.

Original Registration Date: 2014-12-09

Latest Revision Date: 2020-01-08

Effective Date: 2020-01-09

Expiry Date: 2023-01-08

Page: 2 of 3

This certificate remains the property of BSI and shall be returned immediately upon request.

An electronic certificate can be authenticated [online](https://www.bsigroup.com/ClientDirectory). Printed copies can be validated at www.bsigroup.com/ClientDirectory

To be read in conjunction with the scope above or the attached appendix.

Certificate No: **FM 697013**

Location	Registered Activities
La Ada de Acuna Kim. 4.5 Carreterra Presa La Amistad Ciudad De Acuna Coahuila 26220 Mexico	The manufacture of non-sterile face masks (surgical isolation, industrial and respirator), non-surgical gowns, cold therapy products, and sterilization wrap.
La Ada de Acuna S.De. R.L. De C.V AV. Hidalgo #6 Esq., Blvd., Luis Donaldo Colosio, Col. Educativa Nogales Sonora 84093 Mexico	The manufacture of disposable products including sterile and non sterile surgical packs, gowns and components. The manufacture of temperature management systems for areas of general surgery.
Safeskin Medical & Scientific (Thailand) Ltd. 200 Moo 8, Kanchanavanich Road, Tambol Prik, Amphur Sadao, Songkhla 90120 Thailand	The design and development, production and distribution of industrial gloves, sterile and non-sterile examination gloves.

Original Registration Date: 2014-12-09

Latest Revision Date: 2020-01-08

Effective Date: 2020-01-09

Expiry Date: 2023-01-08

Page: 3 of 3

This certificate remains the property of BSI and shall be returned immediately upon request.
An electronic certificate can be authenticated [online](https://www.bsigroup.com/ClientDirectory). Printed copies can be validated at www.bsigroup.com/ClientDirectory
To be read in conjunction with the scope above or the attached appendix.

Americas Headquarters: BSI Group America Inc., 12950 Worldgate Drive, Suite 800, Herndon, VA 20170-6007 USA
A Member of the BSI Group of Companies.

EC Certificate - Production Quality Assurance

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

No.

CE 540596

Issued To:

**Teleflex Medical
IDA Business and Technology Park
Dublin Road
Athlone
Co. Westmeath
Ireland**

In respect of:

Those aspects of Annex V relating to securing and maintaining sterility in the manufacture of non-active respiratory, non-active gynaecological, non-active regional anaesthesia, non-active surgical and non-active urology devices.

Those aspects of manufacturing relating to obtaining sterility in the assembly of procedure packs in accordance with Article 12 of the Medical Devices Directive.

The manufacture of non-active and active surgical devices for adult and paediatric intraosseous infusion, bone marrow aspiration, bone marrow biopsy, bone lesion biopsy and non-active sterile urology catheters.

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

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



Gary E Slack, Senior Vice President Medical Devices

First Issued: **2009-01-13**

Date: **2020-06-09**

Expiry Date: **2024-05-26**

...making excellence a habit.™

Page 1 of 3

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

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

EC Certificate - Production Quality Assurance

Supplementary Information to CE 540596

Issued To:

Teleflex Medical
IDA Business and Technology Park
Dublin Road
Athlone
Co. Westmeath
Ireland

Number	Device Name	Intended purpose per IFU
Class IIa		
MD 0102	Sterile Intraosseous Vascular Access System	--
MD 1104	Non-sterile Intraosseous Vascular Access System	
MD 0102	Sterile Powered Bone Access	--
MD 1104	Non-sterile Powered Bone Access	
MD 0102	Sterile Sternal Intraosseous Device	--
MD 0101	Sterile Silicone Foley Catheter	--

First Issued: **2009-01-13**Date: **2020-06-09**Expiry Date: **2024-05-26**

...making excellence a habit.™

Page 2 of 3

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

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

Information and Contact: BSI, Say Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP Amsterdam, The Netherlands Tel: + 31 20 346 0780

BSI Group The Netherlands B.V. registered in The Netherlands under 33264284.

A member of BSI Group of Companies.

EC Certificate - Production Quality Assurance

Supplementary Information to CE 540596

Issued To:

Teleflex Medical
IDA Business and Technology Park
Dublin Road
Athlone
Co. Westmeath
Ireland

Number	Device Name	Intended purpose per IFU
Class Is		
MD 0301	Intraosseous Vascular Access System Stabilizer	--
MD 0102	Powered bone access connector	--
MD 0101	Tracheostomy Tube Accessories	--
MD 0102	Tuohy Borst Adaptor	--
MD 0102	Syringe	--
MD 0101	Urology Dilator	--
MD 0101	Guedel Airway	--
MD 0101	Intrauterine Catheter Set	--
MD 0101	Sterile Container	--
MD 0101	Neckband	--
Sterility aspects only		
---	Procedure Packs under article 12	---

First Issued: **2009-01-13**

Date: **2020-06-09**

Expiry Date: **2024-05-26**

...making excellence a habit.™

Page 3 of 3

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

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

Information and Contact: BSI, Say Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP Amsterdam, The Netherlands Tel: + 31 20 346 0780

BSI Group The Netherlands B.V. registered in The Netherlands under 33264284.

A member of BSI Group of Companies.

EC Certificate - Production Quality Assurance

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 540596**
 Date: **2020-06-09**
 Issued To: **Teleflex Medical**
IDA Business and Technology Park
Dublin Road
Athlone
Co. Westmeath
Ireland

Subcontractor:	Service(s) supplied
ArcRoyal Virginia Road Kells, Co. Meath Ireland	Manufacture
Arriol International Corporation Carretera San Isidro KM 17 Zona Franca San Isidro Santo Domingo Este Dominican Republic	ETO Sterilization Manufacture
Arrow International CR, a.s. Jamska 2359/47 Zdar Nad Sazavou 59101 Czech Republic	Manufacture
BBF Sterilisationsservice GmbH Willy-Rüsch-Straße 10/1 71394 Kernen Germany	Radiation (Gamma Sterilization)

...making excellence a habit.™

EC Certificate - Production Quality Assurance

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 540596**
 Date: **2020-06-09**
 Issued To: **Teleflex Medical**
IDA Business and Technology Park
Dublin Road
Athlone
Co. Westmeath
Ireland

Subcontractor:	Service(s) supplied
CeMed GmbH Im Oberdorf 41 72419 Neufra Germany	Assembly Packaging
China Biotech Corporation No. 10, 33 rd., Road, Taichung Industrial Park Taichung Taiwan	Radiation (Gamma Sterilization)
Degania Silicone Limited Kibbutz 1513000 Degania Bet Israel	Manufacture
Donatelle Plastics, Inc. 501 County Road E-2 Extension New Brighton MN 55112 USA	Manufacture

...making excellence a habit.™

EC Certificate - Production Quality Assurance

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 540596**
 Date: **2020-06-09**
 Issued To: **Teleflex Medical**
IDA Business and Technology Park
Dublin Road
Athlone
Co. Westmeath
Ireland

Subcontractor:	Service(s) supplied
Foremount Enterprise Co., Ltd. No. 17, Alley 15, Lane 5 Shenan Street Shengang Dist 42944 Taichung City Taiwan	Manufacture
Iotron Industries USA 4394 East Park 30 Drive Columbia City Indiana 46725 USA	Radiation (E Beam Sterilization)
Medical Service GmbH Luisenstraße 8 75378 Bad Liebenzell/Unterhaugstett Germany	Assembly Packaging

...making excellence a habit.™

EC Certificate - Production Quality Assurance

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 540596**
Date: **2020-06-09**
Issued To: **Teleflex Medical**
IDA Business and Technology Park
Dublin Road
Athlone
Co. Westmeath
Ireland

Subcontractor:	Service(s) supplied
Medioplast Israel Ltd. 7 Hayarkon St. P.O. Box 13214 Industrial Zone Yavne 8122710 Israel	ETO Sterilization
Rose GmbH für Medizintechnik Gottbillstraße 25-30 54294 Trier Germany	ETO Sterilization
sfm medical devices GmbH Brückenstraße 5 63607 Wächtersbach Germany	ETO Sterilization Manufacture

...making excellence a habit.™

EC Certificate - Production Quality Assurance

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 540596**
 Date: **2020-06-09**
 Issued To: **Teleflex Medical**
IDA Business and Technology Park
Dublin Road
Athlone
Co. Westmeath
Ireland

Subcontractor:	Service(s) supplied
Sparton Onyx, LLC 2920 Kelly Avenue Watertown South Dakota 57201-7249 USA	Manufacture
Sterigenics Germany GmbH Kasteler Straße 45 Wiesbaden 65203 Germany	ETO Sterilization
Sterigenics US, LLC 2400 Airport Road Santa Teresa New Mexico 88008 USA	ETO Sterilization

...making excellence a habit.™

EC Certificate - Production Quality Assurance

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 540596**
 Date: **2020-06-09**
 Issued To: **Teleflex Medical**
IDA Business and Technology Park
Dublin Road
Athlone
Co. Westmeath
Ireland

Subcontractor:	Service(s) supplied
Steritec, Inc. P.O. Box 1969 1705 Enterprise Street Athens, TX 75751 United States of America	ETO Sterilization
Synergy Health Sterilisation UK Ltd 1 Alpha Court Capitol Park Thorne Doncaster DN8 5TZ United Kingdom	ETO Sterilization
Synergy Sterilisation (M) Sdn Bhd. Plot 203 Kuala Ketil Industrial Estate Kuala Ketil Kedah 09300 Malaysia	ETO Sterilization

...making excellence a habit.™

EC Certificate - Production Quality Assurance

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 540596**
Date: **2020-06-09**
Issued To: **Teleflex Medical**
IDA Business and Technology Park
Dublin Road
Athlone
Co. Westmeath
Ireland

Subcontractor:	Service(s) supplied
Teleflex Medical Sdn. Bhd. Lot PT 2577, Jalan Perusahaan 4 34600 Kamunting Perak Malaysia	ETO Sterilization Manufacture
Viant San Antonio, Inc. 7027 Fairgrounds Parkway San Antonio TX 78238 United States of America	Manufacture
Viant Upland, Inc. a.t.a. (formerly) Lake Region Medical 2052 West 11th Street Upland CA 91786 USA	Manufacture
Willy Rüschi GmbH Willy-Rüsch-Straße 4-10 71394 Kernen i.R., Germany	Manufacture

...making excellence a habit.™

EC Certificate - Production Quality Assurance

Certificate History

Certificate No: **CE 540596**
Date: **2020-06-09**
Issued To: **Teleflex Medical**
IDA Business and Technology Park
Dublin Road
Athlone
Co. Westmeath
Ireland

Date	Reference Number	Action
13 January 2009	7245725	First issue.
17 March 2009	7325720	Company address amended. Extension to scope. Addition of Willy Rüsck, Germany as subcontractor for design and manufacture.
25 August 2009	7399908 7439096	Addition of SFM as significant subcontractor for manufacture. Addition of 'design' services supplied by Teleflex Medical, Malaysia, Arrow International CR, a.s. and Arrow International, Inc., Czech Republic. Correction of History page header. Intrauterine catheter added to scope.
08 September 2010	7558507	Scope reworded in accordance with generic device groups. Activity of 'Design' removed from all subcontractors and 'Control of Sterilisation' added. Certificate renewal.

...making excellence a habit.™

Page 1 of 5

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

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

Information and Contact: BSI, Say Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP Amsterdam, The Netherlands Tel: + 31 20 346 0780

BSI Group The Netherlands B.V. registered in The Netherlands under 33264284.

A member of BSI Group of Companies.

EC Certificate - Production Quality Assurance

Certificate History

Certificate No: **CE 540596**
 Date: **2020-06-09**
 Issued To: **Teleflex Medical**
IDA Business and Technology Park
Dublin Road
Athlone
Co. Westmeath
Ireland

Date	Reference Number	Action
23 February 2011	7635647	Scope extended to include, 'Those aspects of manufacturing relating to securing and maintaining sterility in the assembly of procedure packs in accordance with Article 12 of the Medical Devices Directive.' Addition of subcontractor, 'ArcRoyal Ltd., Virginia Road, Kells, Co. Meath, Ireland' for Manufacture and Control of Sterilization activities.
23 May 2012	7778468	Correction of significant subcontractor address.
04 February 2013	7932595	The addition of significant subcontractors Foremount Enterprise Co Ltd and Bidoia SAS Di Gianfranco Didia EC.
13 July 2015	8334933	Extension to scope to include 'The manufacture of non-active and active surgical devices for adult and paediatric intraosseous infusion, bone marrow aspiration, bone marrow biopsy and bone lesion biopsy.' Significant subcontractor changes: Addition of Vidacare LLC, Lake Region Medical, Arriol International Corporation, Coastal Life Technologies, Inc & Sparton Onyx. LLC.

...making excellence a habit.™

Page 2 of 5

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

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

Information and Contact: BSI, Say Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP Amsterdam, The Netherlands Tel: + 31 20 346 0780

BSI Group The Netherlands B.V. registered in The Netherlands under 33264284.

A member of BSI Group of Companies.

EC Certificate - Production Quality Assurance

Certificate History

Certificate No: **CE 540596**
 Date: **2020-06-09**
 Issued To: **Teleflex Medical**
IDA Business and Technology Park
Dublin Road
Athlone
Co. Westmeath
Ireland

Date	Reference Number	Action
28 August 2015	8406492	Certificate renewal. Removal from scope of 'those aspects of Annex V relating to securing and maintaining sterility in the manufacture of non-active digestive tract devices' and 'Those aspects of Annex V related to metrology in the manufacture of non-active respiratory devices'.
10 February 2016	8455693	Removal of Vidacare LLC from list of significant subcontractors. Service(s) supplied for Arriol International Corporation, Coastal Life Technologies Inc. and Lake Region Medical changed from crucial suppliers to Control of Sterilization, Manufacture. Service(s) supplied for Sparton Onyx. LLC changed from crucial supplier to Manufacture. Removal of repeated use of word 'devices' from scope.
28 July 2017	8762518	Change of address for Coastal Life Technologies. Addition of Donatelle Plastics Inc., 55112 New Brighton to list of significant subcontractors.
04 March 2019	7779566	Traceable to NB 0086.

...making excellence a habit.™

Page 3 of 5

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

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

Information and Contact: BSI, Say Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP Amsterdam, The Netherlands Tel: + 31 20 346 0780

BSI Group The Netherlands B.V. registered in The Netherlands under 33264284.

A member of BSI Group of Companies.

EC Certificate - Production Quality Assurance

Certificate History

Certificate No: **CE 540596**
 Date: **2020-06-09**
 Issued To: **Teleflex Medical**
IDA Business and Technology Park
Dublin Road
Athlone
Co. Westmeath
Ireland

Date	Reference Number	Action
Current	3124053	Certificate renewal. Addition of supplementary product information table. Update to scope to include non-active sterile urology catheters. Name change from Coastal Life Technologies to Viant San Antonio, Inc., Name change from Lake Region Medical to Viant Upland, Inc Removal of Control of Sterilization from Service(s) supplied for ArcRoyal Ltd., Arrow International CR, a.s. (Zdar), Viant San Antonio, Inc., Donatelle Plastics, Inc., Foremount Enterprise Co., Ltd., Viant Upland, Inc., sfm medical devices GmbH, Teleflex Medical Sdn. Bhd., and Willy Rüschi GmbH. Addition of ETO Sterilization to Service(s) supplied for sfm medical devices GmbH and Teleflex Medical Sdn. Bhd. Administrative correction of details for ArcRoyal, Arriol International Corporation, Arrow International CR, a.s., Donatelle Plastics, Inc., Foremount Enterprise Co., Ltd., Sparton Onyx. LLC, sfm medical devices GmbH, Teleflex Medical Sdn. Bhd. and Willy Rüschi GmbH. Removal of Arrow International CR a.s. (Hradec Kralove) and Bidoia SAS Di Gianfranco Didoia E.C. Addition of CeMed GmbH and Medical Service GmbH for Assembly and Packaging.

...making excellence a habit.™

Page 4 of 5

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

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

Information and Contact: BSI, Say Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP Amsterdam, The Netherlands Tel: + 31 20 346 0780

BSI Group The Netherlands B.V. registered in The Netherlands under 33264284.

A member of BSI Group of Companies.

EC Certificate - Production Quality Assurance

Certificate History

Certificate No: **CE 540596**
Date: **2020-06-09**
Issued To: **Teleflex Medical**
IDA Business and Technology Park
Dublin Road
Athlone
Co. Westmeath
Ireland

Date	Reference Number	Action
	3124053	Addition of Degania Silicone Limited for Manufacture Addition of Steritec, Inc., Sterigenics US, LLC, Rose GmbH für Medizintechnik, Synergy Health Sterilisation UK Ltd, Sterigenics Germany GmbH, Medioplast Israel Ltd., and Synergy Sterilisation (M) Sdn Bhd. for ETO Sterilization Addition of Iotron Industries USA for E-beam Sterilization Addition of China Biotech Corporation and BBF Sterilisationsservice GmbH for Gamma Sterilization.

...making excellence a habit.™

Page 5 of 5

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

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

The management system of

Teleflex Medical

2917 Weck Drive, Research Triangle Park, NC, 27709, United States
has been assessed and certified as meeting the requirements of

Directive 93/42/EEC on medical devices, Annex II (excluding Section 4)

For the following products

The scope of registration appears on page 2 of this certificate.

This certificate is valid from 11 September 2018 until 14 July 2023
and remains valid subject to satisfactory surveillance audits.
Re certification audit due before 27 May 2021
Issue 29. Certified since 26 September 2000

Certification is based on reports numbered WWW/MC/06866

Multiple certificates have been issued for this scope
The main certificate is numbered US97/10879.00

Authorised by



SGS United Kingdom Ltd, Notified Body 0120

2026 Worle Parkway, Weston-super-Mare, BS22 6WA UK
t +44 (0)1934 522917 f +44 (0)1934 522137 www.sgs.com

SGS CE 02 0315 M2

Page 1 of 2



Teleflex Medical

Directive 93/42/EEC

on medical devices, Annex II (excluding section 4)

Issue 29

Detailed scope

Sterile Hem-o-lok Ligation Clips.
Sterile Deknatel® PTFE pledgets.
Sterile Polyester Nonabsorbable Surgical Sutures (POLYLENE/ "cottony"™ II, "silky" II POLYDEK®, TEVDEK® II, NextSitch®, Capio™, Fx®, NiceLoop™, TEVDEK®).
Sterile DEKLENE® II, DEKLENE® MAXXTM, CAPIOTM and FIXT® polypropylene non-absorbable surgical sutures.
Sterile BONDEK® and BONDEK® Plus Polyglycolic Acid Synthetic Absorbable Surgical Sutures.
Sterile Polyglytone 6211™ Monofilament Absorbable Surgical Sutures.
Sterile MONODEK® Polydioxanone Absorbable Surgical Sutures.
Sterile Hem-o-lok Automatic Clip Appliers.
Metal Ligation System.

Sterile External stapling system (including stainless steel staples, staplers and removers), Sterile, Efx endo fascial closuresystem (abdominal access), Sterile, Efx shield fascial closure system (abdominal access), Sterile, Efx classic fascial closuresystem (abdominal access)
Sterile stainless steel surgical Sutures
Sterile FORCE FIBER® surgical sutures.
Sterile Chest drainage and autotransfusion systems,
Sterile Thoracic Catheters,
Sterile and Non-sterile Aortic Punch,
Non-sterile Self Retaining Tissue retractor/blades

Non-sterile Anaesthesia and respiratory Circuits including breathing bags and water traps,
Non-sterile Heated Humidifiers, Non-sterile Non-Pre-filled Humidifiers and Nebulizers, Non-sterile Small Volume Nebulizers, Sterile Pre-filled Humidifiers and Nebulizers (saline or water) with adaptors, Sterile Pre-filled unit dose vial /solution for nebulisation, Non-sterile Respiratory therapy Adaptors and connectors, Sterile Column and Reservoirs including adaptors, Non-sterile Nasal cannula (including gas sampling), Non-sterile Cannula and Supply Tubing, Nonsterile CPAP Cannula System, Non-sterile Manual resuscitators and PEEP valves, Non-sterile Respiratory and anaesthesia masks, Non-sterile Gas scavenging mask, Sterile Endotracheal tubes, Sterile Endobronchial tubes, Non-sterile Suction and Aspirating Tubes, Sterile Ventilated Thoracic Chest Seal, Sterile Operative Cholangiogram Catheters, Sterile Abdominal Access and Insufflation devices, Sterile Capillary drains, Sterile Percutaneous Surgical System (MiniLap and Grip graspers), Sterile Percutaneous Surgical System (Mini Polar electrosurgical probe and MiniGrip Bipolar Graspers), Percutaneous surgical System (Interchangeable electrosurgical tool tips) for laparoscopic surgery, Non-sterile Heat and Moisture Exchangers

Where the above scope includes class III medical device(s), a valid EC Design Examination Certificate according to Annex II (Section 4) is a mandatory requirement for each device in addition to this certificate to place that device on the market





Certificate US97/10878.00

The management system of

Teleflex Medical

3015 Carrington Mill Blvd., Morrisville, NC, 27560, United States

has been assessed and certified as meeting the requirements of

ISO 13485:2016
EN ISO 13485:2016



For the following activities

The scope of registration appears on page 2 of this certificate.

This certificate is valid from 11 September 2018 until 14 July 2021
and remains valid subject to satisfactory surveillance audits.

Re certification audit due before 27 May 2021

Issue 20. Certified since 26 September 2000

Multiple certificates have been issued for this scope

The main certificate is numbered US97/10878.00

This is a multi-site certification.

Additional site details are listed on the subsequent page.

Authorised by

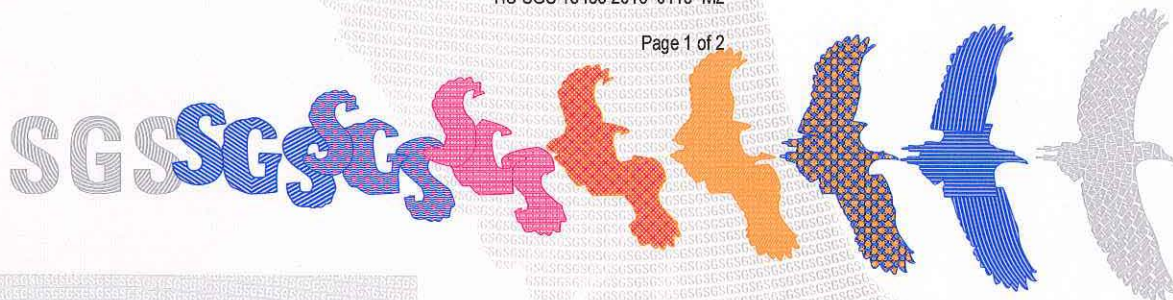


0005

SGS United Kingdom Ltd
Rossmore Business Park, Ellesmere Port, Cheshire, CH65 3EN, UK
t +44 (0)151 350-6666 f +44 (0)151 350-6600 www.sgs.com

HC SGS 13485 2016 0118 M2

Page 1 of 2



This document is issued by the Company subject to its General Conditions of Certification Services accessible at www.sgs.com/terms_and_conditions.htm. Attention is drawn to the limitations of liability, indemnification and jurisdictional issues established therein. The authenticity of this document may be verified at <http://www.sgs.com/en/certified-clients-and-products/certified-client-directory>. Any unauthorized alteration, forgery or falsification of the content or appearance of this document is unlawful and offenders may be prosecuted to the fullest extent of the law.

Teleflex Medical

ISO 13485:2016
EN ISO 13485:2016



Issue 20

Detailed scope

Design, development, manufacture and distribution of reusable medical and surgical instruments for general and specialty use; sterile and non-sterile disposable surgical, urology, anaesthesia and respiratory medical devices, sterile disposable electrosurgical medical devices. Design of Non-Sterile Nasal and Oral Mucosal Devices. Design and development of sterile single use absorbable and non-absorbable sutures, pledgets and suture guides and manufacturing of non-sterile absorbable and non-absorbable suture material. Manufacturing of sterile single use absorbable and non-absorbable sutures.

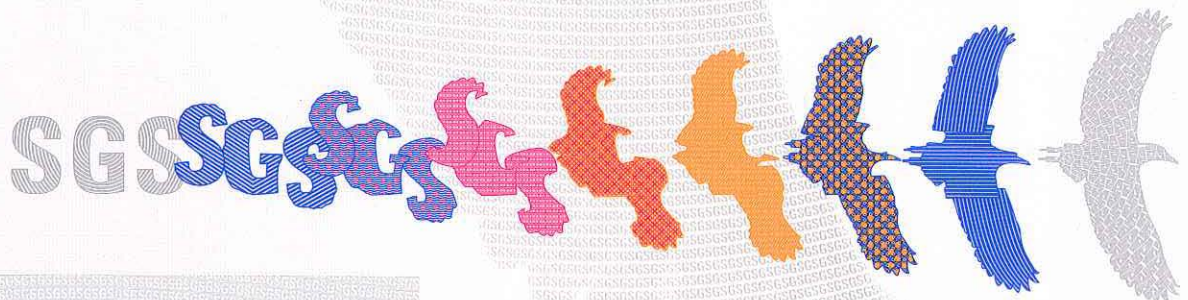
Distribution of sterile single use absorbable and non-absorbable sutures and non-sterile suture material. Distribution of medical devices for endoscopy; fiber optic illuminators; sterile single use instruments for cardiovascular and general surgical procedures.

Additional facilities

375 Forbes Blvd, Mansfield, MA, 02048-1805, United States
2917 Weck Drive, Research Triangle Park, NC, 27709, United States



0005



ORDIN DE PLATĂ		Nr.	1233	DATA EMITERII		28 APRILIE 2021	TIP. DOC. 1	
PLĂTIȚI	650-00	LEI	SASE SUTE CINCIZECI LEI SI 00 BANI					
PLĂTITOR:				(R) ENDO-CHIRURGIE SRL		CODUL IBAN		MD53MO2224ASV56624407100
						CODUL FISCAL		1009600033242
PRESTATORUL PLĂTITOR:		Mobiasbanca - OTP Group S.A.						
BENEFICIAR:				(R)IMSP IFP Institutul de Ftiziopneumologie Chiril Draganiuc		CODUL IBAN		MD46ML000000002251202272
						CODUL FISCAL		1003600151724
PRESTATORUL BENEFICIAR:		BC`Moldindconbank`SA Chisinau						
DESTINAȚIA PLĂȚII:				Plata pentru oferta la procedura de achizitie publica nr. 21038813 (ocds-b3wdp1-MD-1619006234733) din 02.05.2021, TVA nu se aplica				TIPUL TRANSFERULUI NORMAL / URGENT
CODUL TRANZACȚIEI		DATA PRIMIRII		DATA EXECUTĂRII		☒ N  L.S.		
		28-04-2021		28-04-2021		28 APR 2021		
				SEMNĂTURA PRESTATORULUI		SEMNĂTURA EMITENTULUI L.Ș.		
						Suc. Corporate IDNO 1002600006089		
MOTIVUL REFUZULUI				Mobiasbanca - OTP Group S.A. Mobiasbanca - OTP Group S.A. Mobiasbanca - OTP				
Notă: Responsabilitatea privind veridicitatea si corectitudinea informației indicate în ordinul de plată îi revine persoanei care emite un ordin de plată								
*Câmpuri opționale								

"Endo-Chirurgie" S.R.L.
Codul fiscal: 1009600033242
Adresa postală: mun.Chișinău, str. Meșterul Manole, nr. 9.
Telefon/Fax: (022) 23-21-33, (022) 66-72-86



ORDIN nr. 25

„De împuternicire a persoanei”

Din 01 septembrie 2020

Întru desfășurarea continuă și corectă a procesului de întocmire a documentelor pentru participarea în cadrul procedurilor de achiziții publice, organizate de către Autoritățile Contractante din Republica Moldova, în cazul absenței mele de la locul de lucru,

ORDON:

A împuternici dl **DUBALARI Pavel**, IDNP: 2001003326049, angajat în calitate de jurisconsult, pentru ca în numele meu să:

1. Semneze oferta, precum și toate actele aferente procedurilor de achiziții, inclusiv prin aplicarea semnăturii sale electronice (digitală).
2. În caz de necesitate va aplica ștampila pe actele menționate mai sus.

Director „Endo-Chirurgie” S.R.L.

Luat la cunoștință



GHEREG Victor

DUBALARI Pavel