

Specificații tehnice (F4.1)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă – în

Numărul COP: ocds-b3wdp1-MD-1575453258367			Data: 09.12.2019			Alternativa nr.: nu vor fi	
Denumirea COP : Consumabile stomatologice pentru anul 2020			Lot:			Pagina: 1 din 1	
Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolei	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8
33140000-3	Aspiratoare de salivă, getabile, non-toxice,flexibile. Punga: min 100 buc.	№ 100	Italia	Dispotech	Aspiratoare de salivă, getabile, non-toxice,flexibile. Punga: min 100 buc.	Aspirator salivar 15 cm DISPOTECH, u/f, transparent, capă detașabilă, punga 100 buc.	ISO, CE, înreg. AMED
33140000-3	Mănuși microtesturate la suprafață, rezistente la preparate chimice non-alergice cu cioburi de cauciuc ce nu permit lunecarea instrumentului, culoarea: albastra.	№ 100	Malaezia	Medecdent	Mănuși microtesturate la suprafață, rezistente la preparate chimice non-alergice cu cioburi de cauciuc ce nu permit lunecarea instrumentului, culoarea: albastra.	<u>Mănuși nesterile MEDIC-DENT (nitril), fără talc, blue-marin, textură toată suprafața (XS, S, M, L, XL)</u>	ISO, CE, înreg. AMED
33140000-3	Șervețele antibacteriene minim 20 x 11 impregnate ethanol 80%, isopropaiol 5%, container: 100 buc.	Velox Wipes	Polonia	Medisept	Șervețele antibacteriene minim 20 x 11 impregnate ethanol 80%, isopropaiol 5%, container: 100 buc.	<u>Șervețele antibacteriene minim 20 x 11 impregnate ethanol 80%, isopropaiol 5%, container: 100 buc.</u>	ISO, CE, înreg. AMED

Semnat: _____ Numele, prenumele: Palii Nina În calitate de: jurist

Ofertantul: SA "MUNTER-FARMA" Adresa: mun. Chisinau, str.Grenoble, 23



Specificații de preț (F 4.2)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 5,6,7,8, iar de către autoritatea contractantă – în

Numărul COP :	ocds-b3wdp1-MD-1575453258367	Data: 09.12.2019	Alternativa nr.: nu vor fi
Denumire a COP:	Consumabile stomatologice pentru anul 2020	Lot:	Pagina: 1 din 1

Nr. lot	Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/prestare
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
23	331400 00-3	Aspiratoare de salivă, getabile, non-toxice, flexibile. Punga: min 100 buc.	Set	10	37,50	45,00	375,00	450,00	La necesitate, în decurs de 15 zile din data comenzii pe parcursul anului 2020
34	331400 00-3	Șervețele antibacteriene minim 20 x 11 impregnate ethanol 80%, isopropaiol 5%, container: 100 buc.	Bucată	1200	0,74	0,80	888,89	960,00	La necesitate, în decurs de 15 zile din data comenzii pe parcursul anului 2020
35	331400 00-3	Mănuși microtesturate la suprafață, rezistente la preparate chimice non-alergice cu cioburi de cauciuc ce nu permit lunecarea instrumentului, culoarea: albastru.	Bucată	1000	0,67	0,80	666,67	800,00	La necesitate, în decurs de 15 zile din data comenzii pe parcursul anului 2020
TOTAL							1930,56	2210,00	

Semnat:  Numele, prenumele: Palii Nina În calitate de: jurist

Ofertantul: SA "M-INTER-FARMA" Adresa: mun. Chisinau, str. Grenoble, 23

REPUBLICA



MOLDOVA

CERTIFICAT DE ÎNREGISTRARE

PRIN PREZENTUL SE CERTIFICĂ, CĂ SOCIETATEA PE
ACȚIUNI "M-INTER-FARMA" ESTE ÎNREGISTRATĂ LA CAMERA
ÎNREGISTRĂRII DE STAT

Numărul de indentificare de stat - codul fiscal
1003600005263

Data înregistrării

12.05.1994

Data eliberării

17.12.2004

Iovu Galina, registrator de stat

Funcția, numele, prenumele persoanei
care a eliberat certificatul

G. Iovu
semnătură

MD 0006726





AGENȚIA SERVICII PUBLICE
DEPARTAMENTUL ÎNREGISTRARE ȘI LICENȚIERE A UNITĂȚILOR DE DREPT

EXTRAS

din Registrul de stat al persoanelor juridice
Nr. 413433 data 27.05.2019

Denumirea completă: **SOCIETATEA PE ACȚIUNI "M-INTER-FARMA"**.
Denumirea prescurtată: **"M-INTER-FARMA" S.A.**

Forma juridică de organizare: **Societate pe acțiuni**

Numărul de identificare de stat și codul fiscal (IDNO): **1003600005263**

Data înregistrării de stat: **12.05.1994**

Modul de constituire: **nou creată.**

Sediul: MD-2028, str. Grenoble, 23, mun. CHIȘINĂU, R. MOLDOVA.

Obiectul principal de activitate:

1. Practica medicală
2. Comerțul cu ridicata al produselor agricole brute și animalelor vii
3. Comerțul cu amănuntul al produselor farmaceutice
4. Comerțul cu ridicata al produselor farmaceutice
5. Activitatea farmaceutică
6. Alte activități de asistență medicală
7. Comerțul cu amănuntul în magazine nespecializate, cu vânzare predominantă de produse alimentare, băuturi și produse din tutun
8. Practica stomatologică
9. Comerțul cu ridicata al parfumurilor și produselor cosmetice
10. Importul, fabricarea, comercializarea, asistența tehnică și (sau) reparația dispozitivelor medicale și (sau) a opticii
11. Importul și (sau) fabricarea, depozitarea, comercializarea angro a substanțelor și materialelor chimice, articolelor și produselor chimice de menaj.

Capitalul social: 5160000 lei,

Administrator: MOROZOV MARIA, IDNP 0970208486488, tel. tel. 069148966.

Actionari, conform registrului actionarilor "M-INTER-FARMA" S.A.

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: **27.05.2019.**

Registrator

Ion MERLICI



EB 0255438

DATE DESPRE PARTICIPANT

Denumirea firmei

SA "M-INTER-FARMA"

Adresa firmei

Strada Grenoble 23, mun. Chişinău, Moldova MD-2025

IDNO - Codul fiscal

1003600005263

Codul TVA

O207934

Oficiul de înregistrare

Camera Înregistrării de Stat, Chişinău

Anul întemeierii

12 mai 1994

Denumirile precedente

SA "M-INTER-FARMA"

Telefoane de contact

904-005, 904-006

Fax

904-007,

E-mail

anatolie@minterfarma.md / nina@minterfarma.md

web pagină

www.minterfarma.md

Tipul firmei

societate pe acţiuni, privată

Director

Morozov Maria

Firme subsidiare

nu

Numarul angajaţilor

16

Numărul depozitelor

9

Baza tehnico materiala

înzestrată

Volumul de producţie

-

IBAN COD

MD37EN000000022245246845

Denumirea băncii

BC "ENERGBANK" SA

în care se deserveşte

Codul băncii

ENEGMD22

Adresa băncii

Str.Tighina 23/3, mun. Chişinău, Republica Moldova





MAXTER
GLOVE MANUFACTURING SDN BHD
(229862-H)

Lot 6070, Jalan Haji Abdul Manan
6th Miles Off Jalan Meru
41050 Klang, Selangor, Malaysia
Tel: 603-33929888 (8 lines) Fax: 603-33923328
E-MAIL: maxter@tm.net.my
www.maxter.com.my

GST ID: 001989738496

Date: July 12, 2016

To Whom It May Concern:

DECLARATION OF CONFORMITY

We, MAXTER GLOVE MANUFACTURING SDN BHD, located at Lot 6070, Jalan Haji Abdul Manan, 6th Miles Off Jalan Meru, 41050 Klang, Selangor, Malaysia, declare that the medical devices manufactured by us as,

- Non-sterile Powdered Latex Examination Gloves
- Non-sterile Powder Free Latex Examination Gloves
- Non-sterile Powder Free Nitrile Examination Gloves

Are in conformity with:-

- The essential requirements of Medical Device Directive (MDD) 93/42/EEC as amended by Directive 2007/47/EC for Class I non-sterile medical devices.
- The gloves are in conformity with EN455 standards
- The gloves are manufactured according to ISO 9001:2008 and ISO 13485:2003 Quality Management Systems and certified by Notified Body, SGS, United Kingdom.
- Our European Representative is Supermax Healthcare Limited, Supermax Suite, Stuart House, East Wing, St Johns Street, Peterborough, Cambridgeshire PE1 5DD, United Kingdom.

**Klang, Selangor
Malaysia**



Yap Peak Geeh
QA & Regulatory Affairs Manager



YOUR DISPOSABLE EXCELLENCE



DECLARATION OF COMPLIANCE



Manufacturer:

Name: DISPOTECH SRL
Address: CHIAVENNA (SO)- VIA MARIO DEL GROSSO, 8/12
VAT number: 00672170149
R.E.A.: 47213

DECLARES

under its own responsibility that the product: **SALIVA EJECTOR DISPOEJECTOR**

satisfies all the essential requirements as recommended in the Directive 93/42/EEC (Medical Devices) and successive modifications (included directive 2007/47/EC).

Classe of Medical Device: IIa enclosure IX rule 5

In accordance with harmonized standard:

European Directive 93/42/EEC and successive modifications (included European Directive 2007/47/EC)
MEDDEV 3/93-rev. 2 Guidelines on a medical devices vigilance system
UNI EN ISO 13485:2016 European harmonized standard for medical device quality management system
UNI CEI EN ISO 15223-1 "Symbol to be used with medical device labels, labelling and information to be supplied
UNI CEI EN ISO 14971:2012 Application of risk management to medical devices
UNI CEI EN 1041:2013 Information supplied by the manufacturer of medical devices
UNI EN ISO 10993-1:2010 Biological evaluation of medical devices
MEDDEV 2.7.1 Clinical Evaluation: a guide for manufacturers and notified bodies
European Pharmacopoeia (current edition)

CE certificate no.: 16679/1

Notified body no.: 0546 CERTIQUALITY SRL- Via Gaetano Giordano, 4- 20123 MILANO- ITALY

First issue: 22/03/2011

Current issue: 15/03/2016

Expiry date: 14/03/2021

Place: Gordona

Date 26/08/2019



Legal Representative
(responsible for the release of the product)



Dispotech srl

Sede operativa: 23020 GORDONA (SO) Via al piano, 29 - Tel. +39 0343 36711 - Fax. +39 0343 36567 - www.dispotech.com

Sede legale: 23022 CHIAVENNA (SO) Via M. Del Grosso, 8/12 - e-mail: info@dispotech.it - PEC: dispotech@legalmail.it

Cap Soc. € 1.500.000,00 i.v. - P. IVA 00672170149 - R.E.A. 47213 C.C.I.A.A. di SO - Uff. Reg. Imp. SO 00672170149

Importator în REPUBLICA MOLDOVA:

S.A. "M-INTER-FARMA", Mun. Chișinău, str. Grenoble 23,21

Tel. (022) 904-006, 904-005, Fax: (022) 904-007. www.minterfarma.md

Număr de înregistrare de stat a dispozitivelor medicale Nr. DM000145052

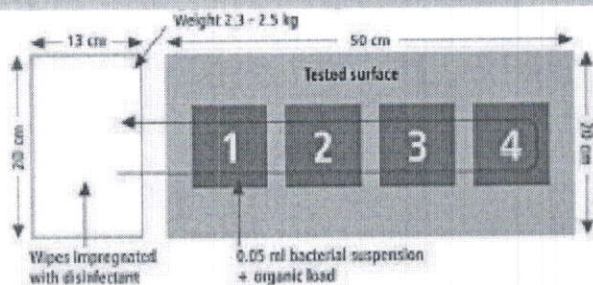
Velox® Wipes

Șervețele pe bază de alcool pentru curățarea și dezinfectarea suprafețelor echipamentului medical

- Spectru larg microbiocid deja în 30 sec.
- Proprietăți excelente de curățare
- Delicat, parfum proaspăt de grapefruit sau mandarină

Presaturat cu formulă pe bază de alcool, Velox Wipes este concomitent pentru curățare și dezinfectant. Indicat pentru dezinfectarea rapidă a suprafețelor mici, suprafețelor echipamentului medical greu accesibile, fotoliilor, paturilor, pieselor stomatologice înainte de sterilizare, portamprentelor protetice și amprentelor din silicon. Asemenea și pentru suprafețele ce vin în contact cu produsele alimentare.

Metodologie în conformitate cu EN 16615



Effective according to EN 16615 in 30 sec



Caracteristicile produsului:

- Testat în conformitate cu standardele noi pentru produse dezinfectante (EN 14885)
- Spectru larg de acțiune antimicrobiană incl. bacterii, mycobacterii, fungi, virusuri.
- Proprietăți excepționale de curățare
- Toleranță înaltă asupra materialelor (fără aldehide și fenoli).
- Delicat, miros proaspăt.

Beneficii:

- Eficiență garantată și siguranță în utilizare.
- Reducerea înaltă a riscului de infectare.
- Efect rapid pe suprafețele supuse dezinfectării.
- Abilitatea de a fi aplicat pe un numeros tip de materiale.
- Efect de îmbospătare.
- Econom.

Velox® Wipes – Șervețele pe bază de alcool pentru curățarea și dezinfectarea suprafețelor echipamentului medical

Aplicarea:

Îmbibat cu formulă pe bază de alcool, Velox Wipes este concomitent și pentru curățare și pentru dezinfectare. Destinat pentru dezinfectarea rapidă a suprafețelor mici și greu accesibile al echipamentului medical, fotoliilor, paturilor, pieselor stomatologice înaintea sterilizării, portamprentelor și amprentelor din silicon. Deasemeni este recomandat și pentru suprafețe care vin în contact cu produsele alimentare. Fără aldehidă și fenoli, nu decolorează suprafețele dezinfectate. Posedă miros plăcut de grapefruit-mandarină. Testat și recomandat de Famed – producător lider European de echipament

Eficacitatea:	EN 14885	Condiții	
		curat	murdar
Bacteria (including MRSA)	EN 1276, EN 13697	30 sec.	1 min.
	EN 13727	30 sec.	
	EN 16615	30 sec.	30 sec.
Fungi:	EN 1650	30 sec.	1 min.
	EN 13624	30 sec.	
	EN 16615	30 sec.	30 sec.
Mycobacteria (M. terrae)	EN 14348	30 sec.	1 min.
Enveloped viruses (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, Ebola)	RKI/DVV	30 sec.	30 sec.
Rota virus	EN 14476	30 sec.	
Adeno virus	EN 14476	1 min	

Evidența documentară a eficacității biocide a produsului este disponibilă la producător

Instrucțiuni de utilizare: Extrageți un șervețel din container și ștergeți suprafața necesară de curățat și dezinfectat. Închideți capacul. După deschiderea ambalajului, folosiți șervețelele în maxim 21 zile. Nu folosiți șervețelul dacă este uscat. Nu folosiți pe suprafețe sensibile la alcoolii (ex. sticla acrilică). Produsul este destinat pentru uz profesional.

Compoziție: 100 gr. conțin:

40 gr – propan-2-ol (CAS:67-63-0),

20 gr – etanol,

0,39 gr – amine, n-C10-16-alkilotrimetilenodi-, produse al reacției cu acidul cloracetic,

0,25 gr. – didecilodimetiloamoniu clorid.

Ambalai: pungă rezervă cu 100 servetele, container din plastic cu 100 servetele

Precauții:



Pericol

Fraze de pericol:

H226 – lici și vapori inflamabili, **H319** – Provoacă iritare gravă la ochi, **H336** – Poate provoca amețeală sau somnolență

Fraze pentru condiții de utilizare sigură:

P210 – ferți de căldură, suprafețe fierbinți, scînteii, foc deschis și alte surse de încălzire. Nu fumați. **P280** – folosiți protecție mănuși/haine/a ochilor și protecția feței. **P305+P351+P338** – CONTACT CU OCHII: clătiți cu grijă ochii timp de cîteva minute. Îndepărtați după posibilitate lentilele dacă sunt prezente. Continuați clătirea. **P337+P313** – Dacă iritația ochilor persist solicitați consultanță/asistență medicală. **P403+P233** – Păstrați în locuri bine ventilate. Păstrați containerul bine închis. **P501** – Conținutul/ambalajul se aruncă în conformitate cu reglementările locale/regionale/naționale/internaționale.

Revision: 02.2017

Producător:

Medi-Sept Sp. z o.o., Konopnica 159 c
21-030 Motycz, Polska, tel.: +48 81 535 22 22
info@medi-sept.com.pl, www.medi-sept.pl



Profesionalne systemy
utrzymania higieny



CERTYFIKAT WE / EC CERTIFICATE

zgodny z 93/42/EWG Załącznik II_(b.p. 4) / acc. 93/42/EEC Annex II_(w.o. 4)

Niniejszym zaświadcza się, że firma / This certifies, that the company

Medi-Sept Sp. z o.o
ul. Konopnica 159c, PL / 21-030 Motycz

dla kategorii wyrobów klasy IIa i IIb / for the product category class IIa i IIb
(Lista wyrobów patrz załącznik 1 / List of products see annex 1)

Wyroby medyczne do dezynfekcji.

Medical devices for disinfection.

stosuje system zapewnienia jakości w projektowaniu, produkcji i kontroli końcowej wymienionych wyrobów zgodny z wymaganiami Załącznika II (z wyłączeniem sekcji 4) dyrektywy 93/42/EWG. Dodatkowo, przy znaku CE musi zostać naniesiony numer identyfikacyjny jednostki notyfikowanej. Ważność tego certyfikatu zależy od utrzymania systemu zapewnienia jakości zgodnego z wymaganiami dyrektywy i jego nadzorowania przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z Załącznikiem II, rozdział 5. Certyfikat nie może być przenoszony pod żadnym warunkiem.

has established a quality system for design, production and final testing acc. to the requirements of Annex II (excluding section 4) of the directive 93/42/EEC. Additional to the CE-marking the notification number of the Notified Body has to be affixed. The validity of this certificate is based on the maintenance of the quality system in accordance with the requirements of the directive and its surveillance by the Notified Body according Annex II section 5. The certificate may not be transferred under any circumstances.

Nr rej. / Reg.-No. TNP/MDD/0131/4125/2015

Raport nr / Report No.: PL4125/2018-10

Ważny od / Valid from 02-02-2018

Ważny do / Valid until 01-02-2021

Katowice, 07-01-2019



J. Juźwiak

Jowita Juźwiak
Jednostka Certyfikująca Wyroby Medyczne /
Certification body for medical devices

Jednostka notyfikowana Numer identyfikacyjny 2274
Notified Body ID. No. 2274

TÜV NORD Polska Sp. z o.o.
ul. Mickiewicza 29 40-085 Katowice

+48 32 786 46 46, Fax +48 32 786 46 01
www.tuv-nord.pl, biuro@tuv-nord.pl

ZAŁĄCZNIK nr 1, strona 1 z 3 / ANNEX No. 1, page 1 of 3

do certyfikatu numer rejestracyjny / to Certificate Registration No.: **TNP/MDD/0131/4125/2015**

Raport nr / Report No.: PL4125/2018-10

Ważny od / Valid from **02-02-2018**

Ważny do / Valid until **01-02-2021**

Typ / Type	Wyroby / Products	Klasa / Class	UMDN
Wyroby medyczne do dezynfekcji / medical devices for disinfection	Velox Top AF neutral	Ila	16748
	Velox Top AF grapefruit	Ila	16748
	Medi Spray neutral	Ila	16748
	Direct Spray SL	Ila	16748
	Medi Spray tea tonic	Ila	16748
	Velox Spray neutral	Ila	16748
	Dr. Mayer Green Neutral	Ila	16748
	Velox Spray tea tonic	Ila	16748
	Dr. Mayer Green Tonic	Ila	16748
	Velox Foam Extra	Ila	16748
	Direct Foam Extra	Ila	16748
	Dr Mayer Sonic Sensitive	Ila	16748
	Velox Foam Prim	Ila	16748
	Velox Foam	Ila	16748
	Velox Rapid	Ila	16748
	Velodes Silk	Ila	16748
	Velox Wipes	Ila	18776
	Velox Wipes NA	Ila	18776
	Direct Wipes NA	Ila	18776
	Dr. Mayer Energy Sensitive	Ila	18776
	Quatrades Strong	Ila	16748
	Quatrades Extra	Ila	16748
	Quatrades Forte	Ila	16748
	Quatrades Unit	Ila	16748
	Quatrades Unit NF	Ila	16748
	Direct Unit NF	Ila	16748


Jowita Juzwiak

Jednostka Certyfikująca Wyroby Medyczne /
Certification body for medical devices

Jednostka notyfikowana Numer identyfikacyjny 2274
Notified Body ID. No. 2274

Katowice, 07-01-2019



TÜV NORD Polska Sp. z o.o.
ul. Mickiewicza 29 40-085 Katowice

+48 32 786 46 46, Fax +48 32 786 46 01
www.tuv-nord.pl, biuro@tuv-nord.pl

Dopuszcza się kopiowania certyfikatu tylko w niezmienionej postaci. / Copies of this certificate only without changes.

ZAŁĄCZNIK nr 1, strona 2 z 3 / ANNEX No. 1, page 2 of 3

do certyfikatu numer rejestracyjny / to Certificate Registration No.: **TNP/MDD/0131/4125/2015**

Raport nr / Report No.: PL4125/2018-10

Ważny od / Valid from **02-02-2018**

Ważny do / Valid until **01-02-2021**

Typ / Type	Wyroby / Products	Klasa / Class	UMDN
Wyroby medyczne do dezynfekcji / medical devices for disinfection	Quatrades Press	Ila	16748
	Quatrades One	Ila	16748
	Quatro Basic	Ila	16748
	Viruton Strong	Ilb	16748
	Viruton Extra	Ilb	16748
	Dr. Mayer Ezo-Extreme	Ilb	16748
	Viruton Forte	Ilb	16748
	Direct Forte SL	Ilb	16748
	Viruton Classic	Ilb	16748
	Viruton Pulver	Ilb	16748
	Viruton Bohr	Ilb	16748
	Direct Bohr SL	Ilb	16748
	Dr. Mayer Roth	Ilb	16748
	Viruton Pre	Ilb	16748
	Viruton Foam	Ilb	16748
	Effective Pulver	Ilb	16748
	Effective Rotary	Ilb	16748
	Effective Suck	Ila	16748
	Effective Suck NF	Ila	16748
	Effective Wipes	Ila	18776
	Effective Wipes Aroma	Ila	18776
	Effective Wipes NO ALCOHOL	Ila	18776
	Effective Instru	Ilb	16748
	Effective Instru Extra	Ilb	16748
	Effective Spray neutral	Ila	16748
	Effective Spray tea tonic	Ila	16748

Katowice, 07-01-2019



J. Józwiak
Jowita Józwiak

Jednostka Certyfikująca Wyroby Medyczne /
Certification body for medical devices

Jednostka notyfikowana Numer identyfikacyjny 2274
Notified Body ID. No. 2274

TÜV NORD Polska Sp. z o.o.
ul. Mickiewicza 29 40-085 Katowice

+48 32 786 46 46, Fax +48 32 786 46 01
www.tuv-nord.pl, biuro@tuv-nord.pl

Dopuszcza się kopiowanie certyfikatu tylko w niezmienionej postaci. / Copies of this certificate only without changes.

ZAŁĄCZNIK nr 1, strona 3 z 3 / ANNEX No. 1, page 3 of 3

do certyfikatu numer rejestracyjny / to Certificate Registration No.:

TNP/MDD/0131/4125/2015

Report nr / Report No.: PL4125/2018-10

Ważny od / Valid from **02-02-2018**

Ważny do / Valid until **01-02-2021**

Typ / Type	Wyroby / Products	Klasa / Class	UMDN
Wyroby medyczne do dezynfekcji / medical devices for disinfection	Effective Sensitive Foam	Ila	16748
	Dr. Mayer Ezo-Forte	Iib	16748
	Dr. Mayer KeraSept	Iib	16748
	Dr. Mayer Hydra Forte	Ila	16748
	Dr. Mayer Sonic neutral	Ila	16748
	Dr. Mayer Sonic grapefruit	Ila	16748
	Dr. Mayer Energy	Ila	18776
	Dr. Mayer AspiClear	Ila	16748
	MEDISEPT Chusteczki do dezynfekcji powierzchni	Ila	18776
	MEDISEPT Proszek do dezynfekcji obuwia rehabilitacyjnego	Ila	16748
	MEDISEPT Proszek do dezynfekcji zabawek rehabilitacyjnych, wkładek i poduszek ortopedycznych	Ila	16748
	MEDISEPT Spray do dezynfekcji butów	Ila	16748
	Podoline Espuma desinfectante superficies	Ila	16748
	Podoline Spray desinfectante superficies	Ila	16748
	Podoline Toallitas desinfectantes sin Alcohol	Ila	18776
	Podoline Desinfectante instrumental listo para usar	Iib	16748
	Podoline Desinfectante instrumental Plus	Iib	16748
	Podoline Desinfectante instrumental	Iib	16748
	Saiko Drill	Iib	16748
	Saiko Sept	Iib	16748
	Saiko Sept Extra	Iib	16748
	Saiko Sept Pulver	Iib	16748
	Saiko Suck	Ila	16748
	Saiko Wipes	Ila	18776
	Saiko Zid	Ila	16748

J. Józwiak
Jowita Józwiak

Jednostka Certyfikująca Wyroby Medyczne /
Certification body for medical devices

Jednostka notyfikowana Numer identyfikacyjny 2274
Notified Body ID. No. 2274

Katowice, 07-01-2019

