

### Formularul ofertei (F3.1)

[Ofertantul va completa acest formular în conformitate cu instrucțiunile de mai jos. Nu se vor permite modificări în formatul formularului, precum și nu se vor accepta înlocuiri în textul acestuia.]

Data depunerii ofertei: **02.08.2019**

Către: **IMSP Spitalul raional Orhei**

SA "M-INTER-FARMA" declară că:

- a) Au fost examinate și nu există rezervări față de documentele de atribuire, inclusiv modificările nr.
- a) SA "M-INTER-FARMA" se angajează să furnizeze/presteze, în conformitate cu documentele de atribuire și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și preț, următoarele bunuri și/sau servicii **Consumabile si accesorii medicale.**
- a) Suma totală a ofertei **fără TVA** constituie **7 500,00 (șapte mii cinci sute lei 00 bani)**
- b) Suma totală a ofertei **cu TVA** constituie **9 000,00 (nouă mii lei 00 bani)**
- c) Prezenta ofertă va rămâne valabilă pentru perioada de timp specificată în **FDA4.8.**, începînd cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu **FDA5.2.**, va rămîne obligatorie și va putea fi acceptată în orice moment pînă la expirarea acestei perioade;  
În cazul acceptării prezentei oferte, SA "M-INTER-FARMA" se angajează să obțină o Garanție de bună execuție în conformitate cu **FDA7**, pentru executarea corespunzătoare a contractului de achiziție publică.
- d) Nu sîntem în nici un conflict de interese, în conformitate cu punctul **IPO5.4.**
- e) Compania semnatară, afiliații sau sucursalele sale, inclusiv fiecare partener sau subcontractor ce face parte din contract, nu au fost declarate neeligibile în baza prevederilor legislației în vigoare sau a regulamentelor cu incidență în domeniul achizițiilor publice, în conformitate cu punctul **IPO5.5.**

Semnat:

[semnătura persoanei autorizate pentru semnarea ofertei]



Nume: Palii Nina

În calitate de: jurst

Ofertantul: SA "M-INTER-FARMA"

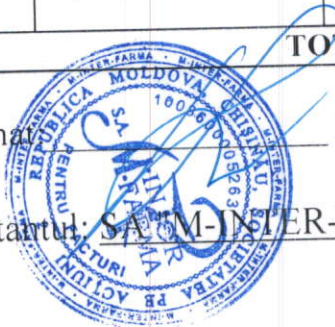
Adresa: mun. Chișinău, str. Grenoble 21

Data: 02.08.2019

### 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-1564121212898	Data: 02.08.2019	Alternativa nr.: nu vor fi						
Denumirea COP- Consumabile si accesorii medicale						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
12	33100000-1	Protectoare 90x60 Exterior - impermeabil, interior - absorbant	buc	500	4.50	5.40	2250,00	2700,00	La solicitare, în termen de 5 zile de la comandă, pe parcursul anului 2019
13	33100000-1	Mușama medicală	metri	200	26,25	31,50	5250,00	6300,00	La solicitare, în termen de 5 zile de la comandă, pe parcursul anului 2019
<b>TOTAL</b>							<b>7500,00</b>	<b>9000,00</b>	

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

Ofertantul: SAEM-INTER-FARMA Adresa: or. Chisinau, str.Grenoble, 23



## 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-1564121212898		Data: 02.08.2019			Alternativa nr.: nu vor fi		
Denumirea COP: Consumabile si accesorii medicale					Pagina: 1 din 1		
Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	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
331000-00-1	Protectoare 90x60 Exterior - impermeabil, interior - absorbant	90x60	Polonia	Zaris	Protectoare 90x60 Exterior - impermeabil, interior -absorbant	Protectoare 90x60 Exterior - impermeabil, interior -absorbant	DC,ISO
331000-00-1	Mușama medicală		Federația Rusa	Yaroslavlrezinotehnica	Mușama medicală	Mușama medicală	aviz sanitar

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

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



REPUBLICA



MOLDOVA

# CERTIFICAT DE ÎNREGISTRARE

PRIN PREZENTUL SE CERTIFICĂ, CĂ SOCIETATEA PE  
ACTIUNI "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

*Functia, numele, prenumele persoanelor  
care a eliberat certificatul*

*G. Iovu*  
semnatura

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.**

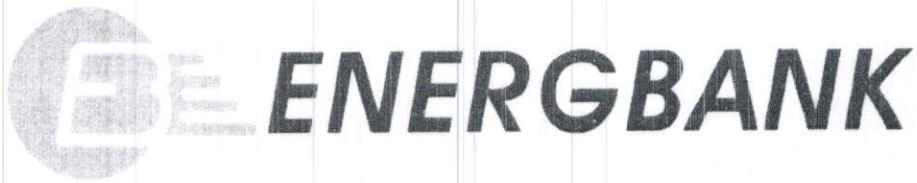
**Actionari, conform registrului actionarilor "M-INTER-FARMA" S.A.**

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





Banca Comercială „ENERGBANK” Societate pe Acțiuni  
Republica Moldova, MD-2001, mun. Chișinău, str. Tighina 23/3  
tel.: +(373 22) 544-377, 858 000; fax: +(373 22) 858-080  
www.energbank.com; e-mail: office@energbank.com  
IDNO 1003600008150, cod TVA 0202040  
codul băncii: ENEGMD22  
cod IBAN: MD10NB00000000035215845 la CD BNM  
Capital social - 100 000 000 lei MD

Nr. 13/01-08/1342  
din «21» ianie 2019

S.A. “M-Inter-Farma”  
mun. Chișinău, str. Grenoble, 23

Prin prezenta B.C. „ENERGBANK” S.A. (codul băncii ENEGMD22) confirmă că S.A.  
“M-Inter-Farma”, cod fiscal 1003600005263 deține contul IBAN  
MD37EN000000022245246845 în MDL, USD, EUR, RUB, UAH, GBP, CHF, ...

Prezentul certificat este eliberat pentru a fi prezentat la solicitare.

Șef Direcției Operațiuni Bancare



Culic Svetlana



**CERTIFICAT**  
**privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național**

Nr.  
№ A1929293

din  
от 22.07.2019

1. Destinația / Назначение

ACHIZIȚII PUBLICE

2. Date despre contribuabil / Информация о налогоплательщике

Denumirea  
Наименование

M-INTER-FARMA S.A.

Codul fiscal / Numărul de identificare  
Фискальный код / Идентификационный номер

1003600005263

Adresa sediului de bază (strada, numărul)  
Адрес основного месторасположения (улица, номер)

Grenoble nr.23

Codul - Denumirea localității  
Код - Наименование населенного пункта

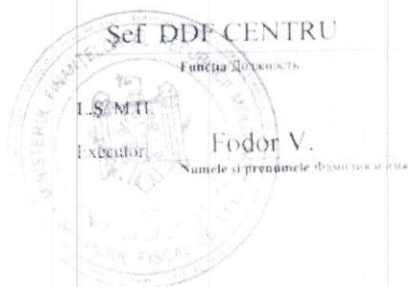
0130-SEC CENTRU

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

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

4. Valabil pînă la / Действителен до 06.08.2019

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



*[Signature]*  
Semnătura Poșticală

VIORICA CĂUȘ

Numele si prenumele functionarului

Este extras din Sistemul Informațional al SFS SIA „Contul curent al contribuabilului” // 22.07.2019 ora 15:08:49  
cu aplicarea prevederilor pct. 82-83 Ordin IFPS nr.400 din 14.03.2014 (Monitorul Oficial nr. 139/14.03.2014)



# DEKLARACJA ZGODNOŚCI

## DECLARATION OF CONFORMITY



Wytwórca: ZARYS International Group spółka z ograniczoną  
Manufacturer: odpowiedzialnością spółka komandytowa  
Adres: ul. Pod Borem 18, 41-808 Zabrze, Poland  
Address: tel. +48 32 271 69 91, fax +48 32 274 72 84, e-mail: zarys@zarys.com.pl

Oświadczamy na własną odpowiedzialność, że wyrób medyczny:  
We declare under our sole responsibility that the medical device:

**BETAtex**  
podkład chłonny, niejałowy / *absorbent underpad, non-sterile*  
klasy I, reguła 1 / *of class I, rule 1*

modele/typy: rozmiar/ size: od/ from 40 cm x 40 cm do/to 100 cm x 225 cm  
models / types:

(szczegółowy wykaz wyrobów objętych niniejszą deklaracją zgodności znajduje się w TD-3 Punkt 1 pp. 1.1, zał. nr 5 (identyfikacja wyrobu /  
detailed list of products covered by this declaration is available in technical documentation no. TD-3, point 1, subpoint 1.1, appendix no. 5 (identification of the product))

zgodnie z załącznikiem IX Dyrektywy 93/42/EEC  
according to Annex IX of the Directive 93/42/EEC

zawarty w dokumentacji technicznej TD-3 - dokument zwolnienia do obrotu DZDO-01, który uważa się za część  
niniejszej deklaracji  
covered by the Technical Files TD-3 - Release Document DZDO-01, which is considered as a part of this declaration

spełnia wszystkie stosowalne wymagania Dyrektywy 93/42/EEG (procedura oceny zgodności załącznik VII) oraz Ustawy  
z dnia 20 maja 2010 roku o Wyrobach Medycznych (Dz. U. nr 107, poz. 679 z późniejszymi zmianami).  
meets all applicable provisions of the Directive 93/42/EEC (assessment of the conformity procedure Annex VII) which apply to it as well as of the  
Act of Medical Devices of 20 May 2010 (Official no. 107, position 679 as amended)

Wyrób wymieniony w niniejszej deklaracji jest zgodny z wykazem nadzorowanych norm zharmonizowanych  
wyspecyfikowanym w dokumentacji technicznej wyrobu TD-3.  
The device covered by this declaration complies with the list of supervised harmonised standards specified  
in the technical documentation of the device TD-3.

CE

WYKAZ WYROBÓW  
ZARYS International Group sp. z o.o. sp.k.  
Aneta Kolażnińska

(podpis/signature)

imię i nazwisko/name  
stanowisko/position:

Data/Date: 2016.02.22  
Wersja/Version: 1







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

Registration No.: DD 60139535 0001

Report No.: 26300232 017

**Manufacturer:** ZARYS International Group  
Spolka z ograniczona odpowiedzialnoscia,  
spolka komandytowa  
ul. Pod Borem 18  
41-808 Zabrze  
Polska

**Products:** (see attachments for products and sites included)  
Replaces EC Certificate, Registration No.: DD 60117020 0001

**Expiry Date:** 2024-05-27

The Notified Body hereby declares that the requirements of Annex V of the directive 93/42/EEC have been met for the listed products. The above named manufacturer has established and applies a quality assurance system, which is subject to periodic surveillance, defined by Annex V, section 4 of the aforementioned directive. For placing on the market of class IIb and class III devices covered by this certificate an EC type-examination certificate according to Annex III is required.

**Effective Date:** 2019-06-09

**Date:** 2019-05-27

Notified Body

Rafal Byczkowski



**TÜV Rheinland LGA Products GmbH - Tillystraße 2 - 90431 Nürnberg**  
TÜV Rheinland LGA Products GmbH is a Notified Body according to Directive 93/42/EEC concerning medical devices with the identification number 0197.



**TÜV Rheinland**  
**LGA Products GmbH**  
**Tillystraße 2, 90431 Nürnberg**

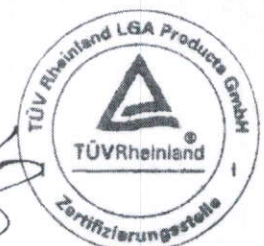
**Attachment to  
Certificate**

**Registration No.:** DD 60139535 0001  
**Report No.:** 26300232 017

**Manufacturer:** ZARYS International Group  
Spolka z ograniczona odpowiedzialnoscia,  
spolka komandytowa  
ul. Pod Borem 18  
41-808 Zabrze  
Polska

**Products included:**

- Sterile and non-sterile cutting gauze
- Non-sterile dressing gauze
- Sterile and non-sterile gauze swabs  
(with or without X-ray thread)
- Sterile and non-sterile gauze lap sponges  
(with X-ray thread/ with X-ray chip)
- Sterile and non-sterile gauze balls  
(with or without X-ray thread)
- Sterile and non-sterile gauze rolls  
(with or without X-ray thread)
- Sterile and non-sterile non-woven swabs  
(with or without X-ray thread)
- Sterile paraffin gauze dressings
- Sterile three-way stopcocks
- Sterile transfusion sets for single use
- Sterile infusion sets for single use
- Sterile extension tubes for infusion pump



**Notified Body**

  
**Rafal Byczkowski**

**Date: 2019-05-27**

**TÜV Rheinland**  
**LGA Products GmbH**  
**Tillystraße 2, 90431 Nürnberg**

**Attachment to  
Certificate**

**Registration No.:** DD 60139535 0001  
**Report No.:** 26300232 017

**Manufacturer:** ZARYS International Group  
Spolka z ograniczona odpowiedzialnoscia,  
spolka komandytowa  
ul. Pod Borem 18  
41-808 Zabrze  
Polska

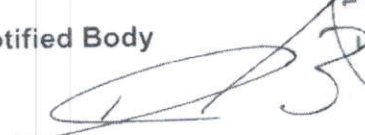
**Products included:**

- Sterile endotracheal tubes
- Sterile tracheostomy tubes
- Sterile breathing circuits
- Sterile catheter mounts
- Non-sterile anaesthetic masks
- Sterile laryngeal masks
- Sterile oxygen masks
- Sterile Multi-Vent masks
- Sterile non-rebreath masks
- Sterile nebulizer masks
- Sterile nasal oxygen cannulas
- Sterile nebulizer sets
- Sterile oxygen tubing
- Sterile suction catheters
- Sterile abdominal drains
- Sterile feeding tubes
- Sterile stomach and duodenal tubes
- Sterile urology catheters
- Sterile surgical suction sets
- Sterile surgical suction cannulas
- Sterile syringes for single use

**Date:** 2019-05-27



**Notified Body**

  
**Rafal Byczkowski**

**TÜV Rheinland  
LGA Products GmbH  
Tillystraße 2, 90431 Nürnberg**

**Attachment to  
Certificate**

**Registration No.:** DD 60139535 0001  
**Report No.:** 26300232 017

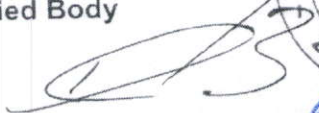
**Manufacturer:** ZARYS International Group  
Spolka z ograniczona odpowiedzialnoscia,  
spolka komandytowa  
ul. Pod Borem 18  
41-808 Zabrze  
Polska

**Products included:**

- Sterile insulin syringes
- Sterile tuberculin syringes
- Sterile hypodermic needles
- Sterile insulin pen needles
- Sterile blood lancets
- Sterile IV cannulas
- Sterile needle free valves
- Sterile surgical gloves

**Date:** 2019-05-27

**Notified Body**

  
**Rafal Byczkowski**



**TÜV Rheinland**  
**LGA Products GmbH**  
**Tillystraße 2, 90431 Nürnberg**

Attachment to  
Certificate

Registration No.: DD 60139535 0001  
Report No.: 26300232 017

Manufacturer: ZARYS International Group  
Spolka z ograniczona odpowiedzialnoscia,  
spolka komandytowa  
ul. Pod Borem 18  
41-808 Zabrze  
Polska

Products included:

For the following medical devices the scope covers  
only the aspects of manufacture concerned with  
securing and maintaining sterile conditions:

- Adhesive cannula fixation dressings
- Adhesive wound dressings
- Eye pads
- Incise films
- Transparent film dressings
- Foam dressings
- Absorbent wound dressings
- Surgical gowns
- Surgical drapes
- Sets of surgical drapes
- Fluid collection pouches
- Nelaton catheters

Date: 2019-05-27

Notified Body

Rafal Byczkowski



**TÜV Rheinland**  
**LGA Products GmbH**  
**Tillystraße 2, 90431 Nürnberg**

**Attachment to  
Certificate**

**Registration No.:** DD 60139535 0001  
**Report No.:** 26300232 017

**Manufacturer:** ZARYS International Group  
Spolka z ograniczona odpowiedzialnoscia,  
spolka komandytowa  
ul. Pod Borem 18  
41-808 Zabrze  
Polska

**Products included:**

For the following medical devices the scope covers  
only the aspects of manufacture concerned with  
securing and maintaining sterile conditions:

- Vaginal speculums
- Cervical brushes
- Urine bags
- Tongue depressors
- Guedel airways
- Intubation stylets
- Endotracheal tube holders
- Suction tubes
- Withdrawal cannulas
- Alginate dressings
- Cannula stoppers
- Umbilical cord clamps

**Date:** 2019-05-27

**Notified Body**

**Rafal Byczkowski**





Doc. 6/6, Rev. 0

**TÜV Rheinland  
LGA Products GmbH  
Tillystraße 2, 90431 Nürnberg**

**Attachment to  
Certificate**

**Registration No.:** DD 60139535 0001  
**Report No.:** 26300232 017

**Manufacturer:** ZARYS International Group  
Spolka z ograniczona odpowiedzialnoscia,  
spolka komandytowa  
ul. Pod Borem 18  
41-808 Zabrze  
Polska

**Products included:**

ZARYS International Group  
Spolka z ograniczona odpowiedzialnoscia,  
spolka komandytowa  
ul. Gustawa Eiffel'a 15  
44-109 Gliwice  
Poland

**Activity:** Production

**Notified Body**

**Rafal Byczkowski**

**Date:** 2019-05-27



# Certificate

The Certification Body of  
TÜV Rheinland LGA Products GmbH

hereby certifies that the organization  
**ZARYS International Group**  
**Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością,**  
**spółka komandytowa**  
**ul. Pod Borem 18**  
**41-808 Zabrze**  
**Polska**

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

**(see attachments for scope and site included)**

Proof has been furnished that the requirements specified in

## EN ISO 13485:2016

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

Effective Date: 2019-07-11  
Certificate Registration No.: SX 60140840 0001  
An audit was performed. Report No.: 26300232 013  
This Certificate is valid until: 2020-06-08

Certification Body



Date 2019-07-11

Rafal Byczkowski

**TÜV Rheinland LGA Products GmbH - Tillystraße 2 - 90431 Nürnberg**  
Tel.: +49 221 806-1371 Fax: +49 221 806-3935 e-mail:cert-validity@de.tuv.com http://www.tuv.com/safety





**TÜV Rheinland**  
**LGA Products GmbH**  
**Tillystraße 2, 90431 Nürnberg**

**Attachment to  
Certificate  
Registration No.:**  
**Report No.:**

**SX 60140840 0001**  
**26300232 013**

**Organization:**

**ZARYS International Group**  
**Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością,**  
**spółka komandytowa**  
**ul. Pod Borem 18**  
**41-808 Zabrze**  
**Polska**

**Scope:**

Design and development, manufacture and distribution  
of sterile: surgical kits, procedure sets, surgical drapes  
and sets of surgical drapes.  
Manufacture and distribution of sterile and non-sterile  
disposable medical devices and non-sterile reusable  
medical devices.  
Distribution of in-vitro medical devices.

**Certification Body**

**DAkKS**

Deutsche  
Akkreditierungsstelle  
D-ZM-14169-01-02

**Date: 2019-07-11**

  
**Rafal Byczkowski**



**TÜV Rheinland**  
**LGA Products GmbH**  
**Tillystraße 2, 90431 Nürnberg**

**Attachment to  
Certificate**

**Registration No.:** SX 60140840 0001  
**Report No.:** 26300232 013

**Organization:** ZARYS International Group  
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością,  
spółka komandytowa  
ul. Pod Borem 18  
41-808 Zabrze  
Polska

**Scope:**

Site included:

ZARYS International Group  
Spolka z ograniczona odpowiedzialnoscia  
spolka komandytowa  
ul. Gustawa Eiffel'a 15  
44-109 Gliwice  
Poland.

Activity:  
Storage, release and distribution of medical devices

**Certification Body**

**DAKKS**

Deutsche  
Akkreditierungsstelle  
D-ZM-14169-01-02

**Date: 2019-07-11**

**Rafal Byczkowski**



# ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

ЗАО «Ярославль - Резинотехника»

наименование производителя или продавца, или иного индивидуального предпринимателя, публикующих декларацию о соответствии

ОГРН 1037600203277

сведения о регистрации организации или индивидуального предпринимателя (наименование регистрирующего органа, дата регистрации, регистрационный номер)

150036 г. Ярославль, ул. Спартаковская д.1 Д. Телефон: (4852)38-25-00. Факс: (4852)38-42-48

Адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора Хохланова Владимира Викторовича

должность, Фамилия, имя, отчество руководителя организации, от имени которого принимается декларация

заявляет, что

Клеенка подкладная резинотканевая (кроме клеенки для детей и подростков)

наименование, тип, марка продукции (услуг), на которую выносятся сведения о соответствии

Код ОК 005-93

25 4520

Код ТН ВЭД России

Серийный выпуск

сведения о серийном выпуске или партии (номер партии, номера изделий, номера в документах (подробно) - по желанию)

Изготовитель ЗАО «Ярославль - Резинотехника»

наименование изготовителя

150036 г. Ярославль, ул. Спартаковская д.1 Д. Телефон: (4852)38-25-00. Факс: (4852)38-42-48

адрес (т.п.)

соответствует требованиям

ГОСТ 3251-91, ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ ISO 10993-4-2011, ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO 10993-10-2011, ГОСТ ISO 10993-11-2011, ГОСТ Р 52770-2007

обозначение нормативных документов, соответствие которым подтверждено данной декларацией, с указанием пунктов этих нормативных документов, содержащих требования для данной продукции

Декларация принята на основании

Протокол исследований № 31030/ДС от 03.04.2014 г. Испытательная лаборатория ООО «ПродМашТест», рег. № РОСС RU.0001.21АВ79 от 28.10.2011, адрес: 127015, Москва, Бумажный пр., 14, стр.1

Регистрационное удостоверение № ФСР 2010/07290 от 31.03.2010 г., выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и социального развития

информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации

Дата принятия декларации 04.04.2014

Декларация о соответствии действительна до 03.04.2017



*[Handwritten signature]*  
подпись

Хохланов Владимир Викторович

имя, фамилия

## Сведения о регистрации декларации о соответствии

Общество с ограниченной ответственностью "Дальневосточный сертификационный центр" (ОГРН 1102539005634)

наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию

690103, Российская Федерация, г. Владивосток, ул. Бородинская, д. 16/50. Телефон (423) 2345019, 2345019, факс (423) 2345019, 2345019, адрес электронной почты dvesi32@mail.ru

Аттестат аккредитации № РОСС RU.0001.10АИ32 выдан 28.10.2011 Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии

Дата регистрации 04.04.2014, регистрационный номер РОСС RU.АИ32.Д03751

дата регистрации и регистрационный номер декларации



*[Handwritten signature]*  
подпись

Кафташкин Л.В.

имя, фамилия руководителя органа по сертификации





ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ**  
№ ФСР 2010/07290

от 31 марта 2010 года

Срок действия: не ограничен.

Настоящее удостоверение выдано

Закрытое акционерное общество "Ярославль-Резинотехника",  
Россия, 150036, г. Ярославль, ул. Спартаковская, д. 1д

и подтверждает, что изделие медицинского назначения

Клеенка подкладная резиноканевая по ГОСТ 3251-91 вида А - на основе  
хлопчатобумажных тканей

производства

Закрытое акционерное общество "Ярославль-Резинотехника",  
Россия, 150036, г. Ярославль, ул. Спартаковская, д. 1д

класс потенциального риска 1

ОКП 93-9890

соответствующее комплекту регистрационной документации

КРД № 8080 от 11.02.2010

приказом Росздравнадзора от 31 марта 2010 года № 2705-Пр/  
разрешено к производству, продаже и применению на территории  
Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения  
и социального развития

Е.А. Тельнова

008468





# S.A. M-INTER-FARMA

IDNO 1003600005263 Cod OKPO 37020536 Cod TVA 0207934  
MD 2025, Chişinău, strada Grenoble 23  
Tel 00 373 22/904-005, 904-006, 904-007

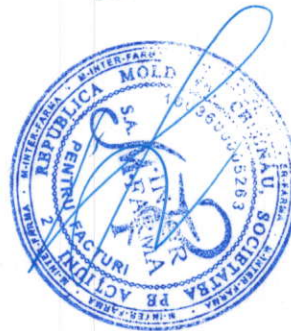
Nr. 103 din 02 august 2019

IMSP Spitalul raional Orhei  
Către grupul de lucru la  
Procedura de achiziție nr.  
ocds-b3wdp1-MD-1564121212898  
din 02.08.2019

## DEMERS

Prin prezenta SA „M-INTER-FARMA” garantează că termenul de valabilitate restant produselor, propuse în cadrul nr. ocds-b3wdp1-MD-1564121212898 din 02.08.2019 privind achiziționarea „Consumabile si accesorii medicale ” va constitui nu mai puțin de 80% termin total al produselor, nu mai mic de 12 luni. La solicitare se va prezenta mostre.

Cu respect,  
Director  
“M- INTER-FARMA” SA



Maria Morozov