



Formularul standard al Documentului Unic de Achiziții European

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

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

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

A.	Informații despre publicitate
	Numărul anunțului/invitației publicată în B.A.P. și după caz numărul anunțului în J.O
	ocds-b3wdpi-MD-1571312517860
B.	Identitatea achiziitorului
	Denumirea oficială
	Tara
	Număr unic de identificare a autorității
C.	Informații privind procedura de achiziții publice
	Tipul procedurii
	Numărul unic de identificare al procedurii de achiziție
	Data deschiderii ofertelor
	Denumirea obiectului de achiziții
	Secură descrisă
	Partea II – Informații referitoare la operatorul economic
	Partea II a formularului DUAЕ se completează online doar de către operatorii economici și include următoarele informații:
A.	Informații referitoare la operatorul economic
	Denumire
	Adresa juridică
	Cod poștal
	Oraș
	Tara
	Adresa web
	e-mail
	Telefon
	Funcție/ acționând în calitate de
	Dacă este cazul, vă rugăm să furnizați informații detaliate privind reprezentarea (formale, amioare, scopul acesteia...)
C.	Informații privind utilizarea capacităților altor entități pentru a satisface criteriile de selecție prevăzute în partea IV, precum și (dacă este cazul) criteriile și regulile menționate în partea V de mai jos?
	Vă rugăm să prezentați un formular DUAЕ separat care să cuprindă informațiile solicitate în secțiunile A și B din acasă și din Număr unic de identificare (IDNO/IDNP), după caz
	Numărul cod TVA – dacă este cazul
	Statutul juridic al operatorului economic
	Numele fondatorilor

Operatorul economic este:	<input checked="" type="checkbox"/> Da	<input type="checkbox"/> Nu
întreprindere mică,	<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu

Nuai în cauză în care achiziția este rezervată; operatorul economic este un atelier protejat sau o "întreprindere socială", sau va asigura execuțarea contractului în contextul programelor de angajare proiecții?

care este procesul corespondanță de lucrațion și dizabilități sau defavorizări?

Dacă este nevoie, va ruga să specificați carei sau căror categorii de lucrători cu dizabilități sunt defavorizări și apărtin angajaților în cauză?

Dacă este cazul, activitatea antreprenorială a operatorului economic este înregistrată sau deține o certificare echivalentă în cadrul unui sistem național privind activitățile economice pe care le prestează?

Vă rugă să furnizați actele de constituire, dacă este cazul:

Dacă actele de constituire sau de certificare sunt disponibile în format electronic, vă rugă să precizați:

Vă rugă să furnizați autorizațiile pe care se bazează activitățile comerciale, dacă este cazul:

Inregistrarea sau certificarea acoperă toate criteriile de selecție impuse?

Vă rugă să completați informația lipșă în partea II secțiunea A,B,C sau D, după caz, NUMAI dacă se solicită acest lucru în anumiti sau în documentele achiziției relevante

Operatorul economic va fi în masă să furnizeze un certificat cu privire la plata contribuțiorilor și asigurările sociale și plata impozitelor sau să furnizeze informații care să îi permită autorității contractante sau emitenti contracstante să obțină acest certificat direct prin accesarea unei baze de date naționale în orice stat, disponibilă în mod gratuit?

Dacă documentele relevante sunt disponibile în format electronic, vă rugă să precizați:

Dacă este cazul, denumirea grupului participant:

Dacă este cazul, se indică lotul (lotoare) pentru care operatorul economic dorește să depună ofertă:

Dacă este cazul, vă rugă să indicați numele și adresa (adreselor) persoanei (persoanelor) împărtinictă (împărtinice) să îl reprezinte pe operatorul economic în scopurile acestei proceduri de achiziții publice:

Denumire

Nume

Data nașterii

Locul nașterii

Strada și numărul

Cod postal

Oraș

Tara

Titular

Ceicovschi

04.11.1966

Nisporeni

Basarabilor 17

MD-

Chisinau

Republica Moldova

office@gbg.md

022-54-91-20

Director general

Vă rugă să prezentați un formular DUAЕ separat care să cuprindă informațiile solicitate în secțiunile A și B din acasă și din Număr unic de identificare (IDNO/IDNP), după caz

Numărul cod TVA – dacă este cazul

Statutul juridic al operatorului economic

Numele fondatorilor

Vă rugă să includeți informațiile prevăzute în părțile IV și V pe următoarele emittante în cauză:

partea III pentru fiecare dintre emittente și respectivă capacitate (specificație) utilizată (utilizare) de operatorul economic, vă rugă să prezentați informații privind utilizarea capacitatii (specificație) utilizată (utilizare) de operatorul economic, vă rugă să includeți informațiile prevăzute în părțile IV și V pentru fiecare dintre emittante în cauză.

D.	Informații privind subcontractanții pe ale căror capacitate operatorul economic nu se bazează	Răspuns
	Se și punedă se completează numai în cazul în care această informație este solicitată în mod explicit de către autoritatea contractantă sau entitatea contractantă?	
	Operațional economic întreprinzătorul să subconceleze vreo parte din contract unor terți?	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
	Dacă da și în măsură în care se cunoaște, vă rugăm să enumerați subconcelele propuse?	
	Partea I, vă rugăm să furnizați informațiile solicitate în secțiunile A și B din această parte și din partea III pentru fiecare dintr-o parte	
A.	Partea III – Motive de excludere	
	Partea III a formularului DUAE se completează online de către autoritatea contractantă, entitatea contractantă și operatorii economici.	
	Motive referitoare la condamnările penale	
	Art. 18 din Legea nr. 131 din 03.07.2015 stabilește următoarele motive de excludere:	
	Al. (1) Autoritatea contractantă are obligația de a exclude din procedura de atribuire a contractului de achiziții publice orice oferentă sau candidat despre care are cunoștință că, în ultimi 5 ani, a fost condamnat, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, pentru fraudă și/sau pe罪 spălare de bani, pentru infracțiuni legate de activități teroriste, finanțarea terorismului, exploatarea prin muncă a copiilor și alte forme de trafic de persoane.	
	Al. (1') Obligația de excludere a oferentului / candidatului se aplică și în cazul în care persoana condamnată primește o hotărâre definitivă a unei instanțe de judecătorești pentru infracțiunile prevăzute la alin. 1 este membru al organismului de administrație, de conducere sau de control în cadrul acestuia.	
	Al. (6) Orice oferentă/candidat care se află în uno din situațiile menționate la art. 18 din (1) și (2) din legea 131/03.07.2018 privind achizițiile publice, furnizează dovezi care să arate că măsurile luate de el sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea sa, în poziția existenței unui motiv de exclusiune. Dacă autoritatea contractantă consideră astfel de dovezi suficiente, oferentul/candidatul în cauză nu este excludut din procedura de achiziții publice.	
	Al. (7) În sensul altui, (6), oferentul/candidatul dovezeste că a plătit sau s-a angajat să plătească o compensație în ceea ce privește eventualul prejudecat căzut sau prin abaterea, că a clarificat complet raportul și împregăturile cooperând activ cu autoritatea dovezită să investigheze cauză și că a înregistrat măsuri concrete la nivel tehnic, organizațional și în materie de personal, pentru a preveni orice prejudecată, inclusiv său abateri.	
	Al. (8) Măsurile înregistrate de către oferentă/candidat în sensul altui, (7) sănătatea fizică sau de gravitate și circumstanțe care contracarantă ale infracțiunii sau ale abaterii. În cazul în care consideră că măsurile înregistrate sunt insuficiente, autoritatea contractantă informează oferentul/candidatul despre motivele excluderii.	
	Al. (9) Un oferent/candidat care a fost excludut definitivă a unei instanțe de judecătorești să participe la o organizație criminală. Text	
	Cognitie Text	
	Fraude Text	
	Infracțiuni teroriste sau infracțiuni legate de activitățile teroriste Text	
	Spălare de bani sau finanțarea terorismului Text	
	Exploatarea prin muncă a copiilor și alte forme de trafic de persoane Text	
B.	Motive legate de plata impozitelor sau a contribuției la asigurările sociale	
	Art.18 din Legea nr. 131 din 03.07.2015 stabilește următoarele motive de excludere:	
	Al. (2) Autoritatea contractantă are obligația de a excludere din procedura de atribuire a contractului de achiziții publice oricărui sau candidat care se află în oricare dintre următoarele situații: Lit. (b) nu și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuției de asigurări sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în foră în care este stabilită.	
	Al. (2') Prin derogare de la alin. 2 lit. b), oferentul/candidatul nu este exclud din procedura de atribuire decât beneficierea în condițiile legii de excludere obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuției de asigurări sociale ori de alte facilități în vederea plății acestora, inclusiv a majorăriilor de înălțare (penalităților) și/sau a amenzilor.	
	Plata imponitelor text	
	Acasă și incălcare a obligațiilor a fost stabilită prin alte mijloace decât o hotărare judecătorească sau administrativă?	
	În cauză în care această incălcare a obligațiilor a fost stabilită printre hotărâre judecătorească sau administrativă, această decizie este definitivă și obligatorie?	
	Vă rugăm să precizați data condamnării, durată perioadei de excludere, în măsură în care aceasta este stabilită direct în condamnare. Descrieți ce mijloace au fost utilizate	
	Operatorul economic să îndeplinește obligațiile plătind impozitele sau contribuția la asigurările sociale datorate sau închinând un aranjament cu caracter obligatoriu în vederea plății acestora, inclusiv, după cez, a eventualelor dobânză acumulate sau a anenzilor? Vă rugăm să le descrieți. Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autoritate, dintr-o bază de date națională?	
	Plata asigurărilor sociale	
	Operatorul economic să încalcă obligațiile cu privire la plata contribuților la asigurările sociale atât pe	

	territoriul Republicii Moldova, că și în alte state?	
	Această incălcare a obligațiilor a fost stabilită prin alte mijloace decât o hotărare judecătorească sau administrativă?	
	In cauză în care această incălcare a obligațiilor a fost stabilită printre hotărâre judecătorească sau administrativă, această decizie este definitivă și obligatorie?	
	Vă rugăm să precizați data condamnării, în cauză în care este stabilită, durată perioadei de excludere, în măsură în care aceasta este stabilită direct în condamnare. Descrieți ce mijloace au fost utilizate	
	Operatorul economic să îndeplinește obligațiile plătind impozitele sau contribuția la asigurările sociale datorate sau închinând un aranjament cu caracter obligatoriu în vederea plății acestora, inclusiv, după cez, a eventualelor dobânză acumulate sau a anenzilor? Vă rugăm să le descrieți. Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autoritate, dintr-o bază de date națională?	
C.	Incluziunea în lista de interdicție a operatorilor economici	
	Este operatorul economic înscris în lista de interdicție a operatorilor economici în conformitate cu Articolul 18 al. c) din Legea nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice.	
D.	Motive legate de insolvență, conflicte de interes sau abateri profesionale	
	Art.18 al. 2 din Legea nr. 131 din 03.07.2015 stabilește următoarele motive de excludere:	
	lit. (c) se află în proces de insolvență sau în stare de insolvabilitate ca urmare a hotărârii judecătorești;	
	lit. (d) a fost condamnat, în ultimii 3 ani, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru o fapă care a adus atingere etici profesionale sau pe care comiterea unei greșeli în materie profesională;	
	lit. (d') a prezentat informații false sau nu prezentează informații solicitate de către autoritatea contractantă în scopul demonstrării independenței criteriilor de calificare și selecție;	
	lit. (d") a încălcat obligațiile aplicabile în domeniul medieului, muncii și angajărilor sociale, în cauză în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;	
	lit. (d') se face vinovat de o abateră profesională, care îl pune în îndoială integritatea, în cauză în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;	
	lit. (d') a încheiat cu alii operatori economici acorduri care vizează denunțarea concurenței, în cauză în care acest fapt se constată prin decizie a angajatului abilitat în acest sens;	
	lit. (d") se află într-o situație de conflict de interes, care nu poate fi remediată în medii de 5 ani, prin măsurile prevăzute la art. 7;	
	în cauză în care există o probă că operatorul economic să a înălțat obligațiile în domeniul mediu în 2;	
	Atât măsură pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră autocorescă, și/și a înălțat obligațiile în domeniul social?	
	Atât măsură pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră autocorescă, și/și a înălțat obligațiile în domeniul muncii?	
	Atât măsură pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră autocorescă, și/și a înălțat obligațiile în domeniul muncii?	
	Falimentul	
	Operatorul economic este în stare de faliment?	
	Vă rugăm să le descrieți	
	Precizați motivele pentru care veți putea fi, totuși, în măsură să execuzați contractul. Nu este necesar să se furnizeze aceste informații în cauză în care excluderea operatorilor economici în acest caz a devenit obligatoare în temeiul legislației naționale aplicabile, fără nicio posibilitate de derogare anunțând operatorul economic este, totuși în măsură să execute contractul.	
	Acese informații sunt disponibile gratuit pentru autoritate, dintr-o bază de date națională?	
	Insolvența	
	Operatorul economic este în stare de insolvență sau de licitație? Vă rugăm să le descrieți	
	Precizați motivele pentru care veți putea fi, totuși, în măsură să execuzați contractul. Nu este necesar să se furnizeze aceste informații în cauză în care excluderea operatorilor economici în acest caz a devenit obligatoare în temeiul legislației naționale aplicabile, fără nicio posibilitate de derogare anunțând operatorul economic este, totuși în măsură să execute contractul.	
	Acese informații sunt disponibile gratuit pentru autoritate, dintr-o bază de date națională?	
	Faliment	
	Operatorul economic se află într-o situație similară, cum ar fi falimentul, care rezultă dintr-o procedură similară din legislație sau reglementare națională? Vă rugăm să le descrieți	
	Precizați motivele pentru care veți putea fi, totuși, în măsură să execuzați contractul. Nu este necesar să se furnizeze aceste informații în cauză în care excluderea operatorilor economici în acest caz a devenit obligatoare în temeiul legislației naționale aplicabile, fără nicio posibilitate de derogare anunțând operatorul economic este, totuși în măsură să execute contractul.	
	Acese informații sunt disponibile gratuit pentru autoritate, dintr-o bază de date națională?	
	Activele administrative de licitațior	
	Activile operatorului economic sunt administrate de un licitațor sau de o instanță? Vă rugăm să le descrieți	
	Precizați motivele pentru care veți putea fi, totuși, în măsură să execuzați contractul. Nu este necesar să se furnizeze aceste informații în cauză în care excluderea operatorilor economici în acest caz a devenit obligatoare în temeiul legislației naționale aplicabile, fără nicio posibilitate de derogare anunțând operatorul economic este, totuși în măsură să execute contractul.	
	Acese informații sunt disponibile gratuit pentru autoritate, dintr-o bază de date națională?	
	Activitățile economice sunt suspendate	
	Operatorul economic și-a încalcă obligațiile cu privire la plata contribuților la asigurările sociale atât pe	

	<i>Precizați motivele pentru care veți putea fi, în măsură să executați contractul. Nu este necesar să se furnizeze aceste informații în cazul în care excluderea operatorilor economici în acest caz a devenit obligatorie în temelii legilește naționale</i>	
	<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
A	Acorduri cu alți operatori economici care vizează denaturarea concurenței	
	<i>Operatorul economic are cunoștință de vreun conflict de interes, astfel cum se precizează în legislația națională, anumul relevan sau documentele achiziției, care decurge din participarea sa la procedura de achiziții publice? Vă rugăm să le descrieți</i>	
	Înțilere directă sau indirectă în pregătirea acestui procedură de achiziții publice	
	<i>Operatorul economic sau o întreprindere care are legături cu acesta a oferit consultanță autoritații contractante sau entității contractante sau a participat în orice alt mod la pregătirea procedurii de achiziții publice? Vă rugăm să le descrieți</i>	
	Ințelegere anticipată, daune-interes sau alte sancțiuni comparabile	
	<i>Operatorul economic să-aflat într-o situație în care un contract de achiziții publice anterior, un contract anterior încheiat cu o entitate contractantă sau un contract de concesiune anterior a fost realizat anticipat sau au fost impuse daune-interese sau alte sancțiuni comparabile în legătură cu respectivul contract anterior. Vă rugăciună să descrieți</i>	
	Ati luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autoconcrețare)? Vă rugăciună să le descrieți	
	Vinovat de interpretare eronată, nedivulgare de informații, incapacitate de a furniza documentele necesare și obținere de informații confidențiale referitoare la această procedură	
	<i>Operatorul economic să-aflat într-o situație similară:</i>	
a)	<i>Nu-să facut grav vinovat de declarații false la furnizarea informațiilor necesare pentru verificarea absenței motivelor de excludere sau a îndeplinirii criteriilor de selecție;</i>	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
b)	<i>A ascuns astfel de informații;</i>	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
c)	<i>Nu a fost în măsură să furnizeze, fără îmărturie, documentele justificative solicitate de autoritatea contractantă sau de entitatea contractantă, și</i>	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
d)	<i>A incercat să influențeze în mod nepotrivit procesul decizional al autorității contractante sau entității contractante, să obțină informații confidențiale care i-ar putea conferi avantajele necuvântate, în cadrul procedurii de achiziții publice sau că a furnizat din neglijență informații false care pot avea o influență semnificativă asupra decizionilor privind excluderea, selecției și atribuirea?</i>	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
	Art.18 din Legea nr.131 din 03.07.2015 prevede:	
	<i>(3) Autoritatea contractantă extinge informația necesară pentru constatarea existenței sau inexistenței circumstanțelor deosebite la alin. (1) și (2) din baza cărora se poate excludere sau a îndeplini criteriile de selecție posibil, autoritatea contractantă are obligația de a accepta ca final suficient și relevant pentru demonstrarea faptului că oferentul/condidatul nu se încadrează în niciuna dintre situațiile prevăzute la alin. (1) și (2) orice document considerat edificator, din acest punct de vedere, în tara de origine sau în tara în care oferentul/condidatul este stabilit, cum ar fi certificate, ciziere juridice sau alte documente echivalente emise de autorități competente din tara respectivă.</i>	
	<i>Al. (4) În ceea ce privește situațiile menionate la alin. (2), în conformitate cu legislația internă a statului în care sănătatea posibil, autoritatea contractantă are obligația de a accepta ca final suficient și relevant pentru demonstrarea faptului că oferentul/condidatul nu se încadrează în niciuna dintre situațiile prevăzute la alin. (1) și (2) orice document considerat edificator, din acest punct de vedere, în tara de origine sau în tara în care oferentul/condidatul este stabilit, cum ar fi certificate, ciziere juridice sau alte documente echivalente emise de autorități competente din tara respectivă.</i>	
	<i>Al. (5) În cazul în care în tara de origine sau în tara în care este stabilit oferentul/condidatul nu se emită documente de natură ce specifică la alin. (3) sau aceste documente nu vizează toate situațiile prevăzute la alin. (1) și (2), autoritatea contractantă are obligația de a accepta o declarație pe propria răspundere sau, dacă în tara respectivă nu există prevederi legale referitoare la declararea pe propria răspundere sau, o declarare autentică doar în faza unui notar, a unei autorități administrative sau judecătorești și unei autorități profesionale care are competențe în acest sens.</i>	
	Partea IV – Criteriile de selecție	
	<i>Partea IV se completează online de către autoritatea contractantă, entitatea contractantă și operatorii economici și include:</i>	
A	Capacitatea de a corespunde cerințelor	
	<i>Art.21 din Legea nr.131 din 03.07.2015 stabilește următoarele motive de selecție:</i>	
	<i>Înscrierea într-un registru profesional relevant;</i>	
	<i>Este inscrit într-unul dintre registrele profesionale sau comerciale relevante naționale sau din statele membre UE în care este stabilit</i>	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
	<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>	
	<i>Este necesară o autorizare pentru ca operatorul economic să poată presta serviciul în cauză în tara unde este</i>	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu

		<i>stabilit. Vă rugăciună să le descrieți</i>
	B	Capacitatea economică și finanțieră
		<i>Articolul 20 I din Legea nr.131 din 03.07.2018 privind achizițiile publice, stabilește că, Demonstrația capacitatii economice și finanțiere a operatorului economic se realizează prin prezentarea unei sau a mai multor documente relevante, cum ar fi</i>
		<i>Declaratii bancare</i>
		<i>Operatorul economic va fi în măsură să furnizeze declaratii bancare sau, după caz, dovezi privind asigurarea riscului profesional, sau să furnizeze informații care să îi permită autoritații contractante sau entității contractante să obțină aceste informații direct prin accesarea unei baze de date naționale în orice stat,</i>
		<i>aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>
		<i>Cifra de afaceri anuală</i>
		<i>Art. 20 din Legea 131 din 03.07.2018 privind achizițiile publice, stabilește că, ori valoarea estimată a contractului, cu excepția cazurilor în care sunt justificate, precum cele legate de riscurile speciale oferente naturii bunurilor, lucrarilor sau serviciilor. Autoritatea contractantă indică principalele motive pentru care se crează în documentația de atribuire. Atunci când un contract este impărțit în loturi, indică cifra de afaceri se aplică pentru fiecare lot individual. Cu toate acestea, autoritatea contractantă stabilizează cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici ca referire la grupuri de loturi, dacă oferă loturi cunoștiute și sunt atribuite mai multe loturi care trebuie executate în același timp. În cazul în care urmează să se atribuie contractul cășigători și sunt atribuite mai multe loturi, cifra de afaceri anuală maximă se diminuează maximă anticipată a contractelor specific care vor fi executate în același timp sau, dacă aceasta nu este cunoscută, calculându-se pe baza dimensiunii maxime anticipate a contractelor specific care urmează să fie atribuite în cadrul sistemului respectiv.</i>
		<i>Cifra de afaceri anuală pentru numărul de exerciții financiare impus în anul</i>
		<i>anterior relevan, în documentele achiziției sau în DUAIE, este după cum urmează:Se completează cără autoriitatea contractantă Valoare date naționale?</i>
		<i>Cifra de afaceri medie anuală</i>
		<i>Cifra de afaceri medie anuală pentru numărul de ani impus în anul</i>
		<i>relevant, în documentele achiziției sau în DUAIE, este după cum urmează: Număr de ani – 3 (trei) Valoare 110.831.583</i>
		<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date naționale?</i>
	C	Report finanțiar
		<i>Operatorul economic va fi în măsură să furnizeze raportul finanțier înregistrat, extrase din raportul finanțier, sau să furnizeze informații care să îi permită autoritații contractante sau entității contractante să obțină informații disponibile în mod gratuit?</i>
		<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date naționale?</i>
		<i>Dacă autoritatea contractantă sau entitatea contractantă solicită în anumul de participare prezentarea unor formularare care conțin informații privind capacitatea economică sau finanțieră, vă rugăciună să furnizați formularul solicitat în anumul de participare.</i>
		<i>Art. 20 din Legea 131 din 03.07.2018 privind achizițiile publice, stabilește că,</i>
		<i>Al. (5) În cazul în care oferentul/condidatul își demonstrează capacitatea economică și finanțieră invocând și susținându-aceea, în conformitate cu prevederile alin. (4), de către o altă persoană, acesta are obligația de a dovedi susținerea care același persoană confirmă faptul că va pune la dispoziție oferentului/condidatului resursele finanțare invocate. Persoana care asigură susținerea finanțării trebuie să îndeplinească criteriile de selecție relevante și nu trebuie să se afipe în niciuna dintre situațiile prevăzute la art. 18 alin. (1) și alin. (2) lit. a), c)–d), care determină excluderea din procedura de achiziție.</i>
		www.statistica.md www.raportare.md
		<i>Al. (6) Atunci când oferentul/condidatul se bazează pe capacitatea altor persoane în ceea ce privește criteriile referitoare la capacitatea economică și finanțieră, autoritatea contractantă solicită ca oferentul/condidatul să aibă persoană să fie respinsă sau solidat pentru exercitarea contractului.</i>
		<i>Al. (7) În același condiții prevăzute la alin. (4)–(6), o asociere de operatori economici are dreptul să se bazeze pe capacitatea membrilor asociației sau ale altor persoane.</i>
	C	Capacitatea tehnică și/sau profesională
		<i>Operatorul economic va fi în măsură să furnizeze documentele solicitate de către autoritatea contractantă sau entitatea contractantă în anumul de participare, care demonstrează capacitatea tehnică și/sau</i>
		<i>sau entitatea contractantă în anumul de participare, care demonstrează capacitatea tehnică și/sau</i>

profesională pentru execuțarea viitorului contract, sau să furnizeze informații care să îi permită autorității contractante sau entității contractante să obțină aceste informații direct prin accesarea unei baze de date naționale în orice stat disponibilă în mod gratuit?	<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu
<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>		
Dacă autoritatea contractantă sau entitatea contractantă solicită în anumul de participare prezentarea unor formularuri care conțin informații privind capacitatea tehnică sau profesională, vă rugăm să furnizați formularul solicitat în anumul de participare.		
Pentru contractele de achiziție de lucru: execuția de lucru în de tipul specificat		
Numai pentru contracte de achiziție de lucru: în perioada de referință, operatorul economic a îndeplinit următoarele lucrări de tipul specificat. Autoritatea contractante pot solicita experiența de până la cinci ani și pot accepta experiența acumulată în urmă cu peste cinci ani.		
Descriere		
Valoare		
Data de începere		
Beneficiari		
<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>	<input type="checkbox"/> Da	<input type="checkbox"/> Nu
Pentru contractele de achiziție de bunuri, servicii: execuțarea de livrări, prestații de tipul specificat		
Numai pentru contractele de achiziție publice de bunuri și servicii: în perioada de referință, operatorul economic a efectuat următoarele livrări, prestații principale de tipul specificat în anumul de participare. Autoritatele contractante pot solicita experiența de până la trei ani și pot accepta experiența acumulată în urmă cu peste trei ani. Vă rugăm să le descrieți		
Valoare		
Data de începere		
Beneficiari		
<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>	<input type="checkbox"/> Da	<input type="checkbox"/> Nu
Dacă autoritatea contractantă sau entitatea contractantă solicită în anumul de participare prezentarea unor formularuri, vă rugăm să furnizați formularul solicitat în anumul de participare.		
Instalații tehnice și măsuri de asigurare a calității		
Vă rugăm să furnizați detaliu referitor la tehnicieni sau organismele tehnice pe care operatorul economic le poate solicita, în special cele responsabile de controlul calității în legătură cu acest exercițiu de achiziții publice. Vă rugăm să le descrieți	<input type="checkbox"/> Da	<input type="checkbox"/> Nu
vă rugăm să furnizați o declarare cu privire la sisteme de management și de trasabilitate în cadrul lanțului de aprovisionare utilizate.	<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu
<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>	<input type="checkbox"/> Da	<input type="checkbox"/> Nu
Dacă autoritatea contractantă sau entitatea contractantă solicită în anumul de participare prezentarea unor formularuri, vă rugăm să furnizați formularul solicitat în anumul de participare.		
Permiterea contractelor		
Pentru produsele sau serviciile complexe care urmează să fie furnizate sau, în mod excepțional, pentru producție sau serviciile necesare cu un scop anume. Operatorul economic va permite și efectuarea de verificări ale capacitaților de producție sau ale capacitații tehnice a operatorului economic și, dacă este necesar, ale mijloacelor de studiu și de cercetare de către dispuse și ale măsurilor de control ai calității. Vă rugăm să rețineți că, în cazul în care operatorul economic a decis să subconțroleze o parte din contract și se bazează pe capacitațile subcontractantului pentru execuțarea pașii respective, trebuie să completezi un DUAE separat pentru astfel de subcontractanți. Permiteți verificări		
Diplome de studii și calificări profesionale		
Următoarele calificări: edducative și profesionale sunt definite de prestatoriul de servicii sau de contractantul însuși și/sau în funcție de cerințele stabilate în anumul de participare sau în documentele procedurii de achiziție de către personalul sau de conducere. Vă rugăm să le descrieți	<input checked="" type="checkbox"/> Da	<input type="checkbox"/> Nu
<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>	<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu
Dacă autoritatea contractantă sau entitatea contractantă solicită în anumul de participare prezentarea unor formularuri, vă rugăm să furnizați formularul solicitat în anumul de participare.		
Măsuri de management ai mediului		
Operatorul economic va putea să aplică următoarele măsuri de management de mediu atunci când execută contractul: Vă rugăm să le descrieți		
<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>	<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu
Numărul membrilor personalului de conducere		
Numele membrilor personalului de conducere ale operatorului economic din ultimii trei ani au fost după cum urmează.	Anul 2016 Număr: 2	Anul 2017 Număr: 3
Pe următoarele contracte de achiziție de bunuri/servicii: eșantioane, descrieri sau fotografii, fără certificate de autenticitate		

Pentru contractele de achiziții publice de bunuri/servicii: operatorul economic va furniza eșantioane, descrierile sau fotografii solicitate ale produselor/serviciilor care umescă să fie furnizate/prestate, care nu trebuie să fie însoțite de certificate de autenticitate.	<input checked="" type="checkbox"/> Da	<input type="checkbox"/> Nu
<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>	<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu
Dacă autoritatea contractantă sau entitatea contractantă solicită în anumul de participare prezentarea unor formularuri, vă rugăm să furnizați formularul solicitat în anumul de participare.		
D Sisteme de asigurare a calității și standarde de management de mediu.		
Art. al din lege stabilește următoarele motive de selecție.		
Certificate emise de organisme independente cu privire la sistemele sau standardele de management de mediu	<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu
<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>	<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu
Dacă autoritatea contractantă sau entitatea contractantă solicită în anumul de participare prezentarea unor formularuri, vă rugăm să furnizați formularul solicitat în anumul de participare.		
Partea V- Indicații generale pentru toate criteriile de selecție		
Partea V - se completează online de către autoritatea contractantă, entitatea contractantă și operatorii economici și include:		
A Indeplinirea tuturor criteriilor de selecție impuse:		
Operatorul economic va fi în măsură să furnizeze formularul, certificatele, avizurile și alte documente indicate în anumul de participare, sau să ofere informații care să îi permită autorității contractante sau entității contractante să obțină aceste documente, informații direct prin accesarea unei baze de date naționale în orice stat, disponibile în mod gratuit? Temen:	<input checked="" type="checkbox"/> Da	<input type="checkbox"/> Nu
<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>	<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu
Partea VI- Declarații fizice		
Partea VI se completează online de către autoritatea contractantă, entitatea contractantă și operatorii economici și include.		
Parta VI se completează online de către autoritatea contractantă, entitatea contractantă și operatorii economici și includ:		
B Operatorul economic declara că îndeplinește criteriile sau regulele obiective și nediscriminatorii aplicabile pentru limitarea numărului de candidați în anumul de participare:	<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Da
Operatorul economic declara că: Dispune de certificate sau alte forme de documente justificative, după cum este cerut de anumul de participare relevant:		
<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>	<input type="checkbox"/> Da	<input checked="" type="checkbox"/> Nu
Partea VII- Declarații finale		
Operatorul economic declară că informațiile prezentate în partea II - VI de mai sus sunt exacte și corecte și că au fost furnizate cunoșând pe deplin consecințele cauzelor grave de declarări false.		
Operatorul economic declară că poate să furnizeze, la cerere și fără înțârzire, certificatele și alte forme de documente justificative menționate, cu excepția cauzelor în care:		
I. Autoritatea contractantă sau entitatea contractantă are posibilitatea de a obține documentele justificative în cauză direct prin accesarea unei baze de date relevante care este disponibilă gratuit, și se consumă accesul la informație mentionate, în cazul în care acest lucru este necesar.		
Operatorul economic declară în mod oficial că este de acord ca Institută Publică Centrală Republică de Diagnostic Veterinar, astfel cum este descrisă în partea I secțiunea A să obțina acces la documentele justificative privind informațiile pe care le-a furnizat în acest document		
Document Unic de Achiziție European în scopul ocbs-b3wdp-1-MD-151312517860.		
Nume: Tudor Ceacovschi Pozitie: Director general Data 28.10.7.11.19 Locul: Chișinău Semnătura		

Specificații tehnice (F4.1)

- Numărul procedurii de achiziție 21013379 din 28.10.07.11.19

Denumirea procedurii de achiziție: Cererea ofertelor de prețuri						
Nr lot	Denumirea bunurilor	Modelul articoului	Tara de origine	Producătorul	Specificația tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificația tehnică deplină propusă de către oferent
1	2	3	4	5	6	7
1	Ser diagnostic anti-salmonella A+Vi	TR 1115	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Anti-Salmonela)(A+Vi)flacon= 5 ml, 200 de teste
2	Ser diagnostic anti-salmonella O:MA	TR 1151/1152	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 3 ml+1 ml, 160 de teste
3	Ser diagnostic anti-salmonella OMB	TR 1161/1162	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 3 ml+1 ml, 160 de teste
4	Ser diagnostic anti-salmonella OMC	TR 1170	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste
5	Ser diagnostic anti-salmonella OMF	TR 1173	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste
6	Ser diagnostic anti-salmonella OMFE	TR 1172	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste
9	Ser diagnostic anti-salmonella O4	TR 5302	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 5 ml, 200 de teste
11	Ser diagnostic anti-salmonella O:9	TR 5307	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 5 ml, 200 de teste
13	Ser diagnostic anti-salmonella O:2:1	TR 1331	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste
15	Ser diagnostic anti-salmonella O:19	TR 1311	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste
16	Ser diagnostic anti-salmonella O:10	TR 1308	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste
17	Ser diagnostic anti-salmonella O:15	TR 1310	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste
18	Ser diagnostic anti-salmonella O:2:7	TR 1313	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste
19	Ser diagnostic anti-salmonella O:6	TR 1304	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste

20	Ser diagnostic anti-salmonella O:7	TR 1305	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste	CE,ISO
21	Ser diagnostic anti-salmonella O:8	TR 1306	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste	CE,ISO
22	Ser diagnostic anti-salmonella O:11	TR 1323	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste	CE,ISO
23	Ser diagnostic anti-salmonella O:22	TR 1332	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste	CE,ISO
25	Ser diagnostic anti-salmonella O:20	TR 1312	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste	CE,ISO
27	Ser diagnostic anti-salmonella O:14	TR 1309	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste	CE,ISO
28	Ser diagnostic anti-salmonella H:MA	TR1181/1182	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 3 ml+1 ml, 160 de teste	CE,ISO
29	Ser diagnostic anti-salmonella H:MB	TR1183/1184	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 3 ml+1 ml, 160 de teste	CE,ISO
30	Ser diagnostic anti-salmonella H:MC	TR 1185/1186	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 3 ml+1 ml, 160 de teste	CE,ISO
31	Ser diagnostic anti-salmonella H:G	TR 5406	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 3 ml+1 ml, 160 de teste	CE,ISO
32	Ser diagnostic anti-salmonella H:L	TR 5412	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 3 ml+1 ml, 160 de teste	CE,ISO
33	Ser diagnostic anti-salmonella H:E	TR 5405	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 3 ml+1 ml, 160 de teste	CE,ISO
35	Ser diagnostic anti-salmonella H:a	TR 1401	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 3 ml+1 ml, 160 de teste	CE,ISO
36	Ser diagnostic anti-salmonella H:b	TR 1402	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 3 ml+1 ml, 160 de teste	CE,ISO
37	Ser diagnostic anti-salmonella H:c	TR 1403	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 3 ml+1 ml, 160 de teste	CE,ISO
38	Ser diagnostic anti-salmonella H:d	TR 1404	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 3 ml+1 ml, 160 de teste	CE,ISO
39	Ser diagnostic anti-salmonella H:i	TR 5410	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 3 ml+1 ml, 160 de teste	CE,ISO
40	Ser diagnostic anti-salmonella H:Z ₁₀	TR 1427	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 3 ml+1 ml, 160 de teste	CE,ISO
41	Ser diagnostic anti-salmonella H:Z ₂₉	TS 1430	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 3 ml+1 ml, 160 de teste	CE,ISO
42	Ser diagnostic anti-salmonella H:y	TR 1423	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 3 ml+1 ml, 160 de teste	CE,ISO
43	Ser diagnostic anti-salmonella H:r	TR 1416	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 3 ml+1 ml, 160 de teste	CE,ISO
44	Ser diagnostic anti-salmonella H:v	TS 1420	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 3 ml+1 ml, 160 de teste	CE,ISO

45	Ser diagnostic anti-salmonella H:w	TS 1421	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste	CE,ISO
46	Ser diagnostic anti-salmonella H:z13	TR 1439	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste	CE,ISO
47	Ser diagnostic anti-salmonelia H:z28	TS 1449	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste	CE,ISO
48	Ser diagnostic anti-salmonella H:k	TR 1411	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste	CE,ISO
50	Ser diagnostic anti-salmonella H:z23	TR 1440	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste	CE,ISO
51	Ser diagnostic anti-salmonella H:z24	TS 1429	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste	CE,ISO
52	Ser diagnostic anti-salmonella H:z32	TS 1431	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste	CE,ISO
53	Ser diagnostic anti-salmonella H:z	TR 1424	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste	CE,ISO
54	Ser diagnostic anti-salmonella H:h	TR 1409	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste	CE,ISO
55	Ser diagnostic anti-salmonella H:g	TS 1422	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste	CE,ISO
58	Ser diagnostic anti-salmonella H:z15	TS 1428	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste	CE,ISO
59	Ser diagnostic anti-salmonella H:m	TR 5406	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste	CE,ISO
60	Ser diagnostic anti-salmonella H:m	TS 1413	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste	CE,ISO
61	Ser diagnostic anti-salmonella H:s	TS 1417	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 200 de teste	CE,ISO
62	Ser diagnostic anti-salmonella H:t	TS 1418	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste	CE,ISO
63	Ser diagnostic anti-salmonella H:q	TS 1415	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste	CE,ISO
64	Ser diagnostic anti-salmonella H:p	TS 1414	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste	CE,ISO
65	Ser diagnostic anti-salmonella H:f	TR 1407	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste	CE,ISO
66	Ser diagnostic anti-salmonella H:u	TS 1419	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste	CE,ISO
67	Ser diagnostic anti-salmonella H:z	TR 5433	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 5 ml, 200 de teste	CE,ISO
68	Ser diagnostic anti-salmonella H:5	TS 1434	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste	CE,ISO
69	Ser diagnostic anti-salmonella H:6	TR 1435	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste	CE,ISO

70	Ser diagnostic anti-salmonella H:7	TS 1436	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste	CE,ISO
71	Ser diagnostic anti-salmonella H:z6	TS 1426	Germania	Sifin	flacon 3 ml, minim 150 de teste	Flacon= 4*1 ml, 160 de teste	CE,ISO
75.1	Agar rosu de violet cu bila glucoza (VRBG agar)	610059,VIOLET RED BILE GLUCOSE AGAR 500 g	Italia	Liofilchem	Borcan de max 500g Compozitia: digest enzimatic de iesuturi animale 7g, extract de drojidi 3g, bila sare nr.3 - 1,5g, glucoza 10g, clorură de sodiu 5g, rosu neutral 0,03g, violet neutral 0,03g, violet cristal 0,002g, agar 9-18 g.	Borcan de max-500g Compozitia: digest enzimatic de iesuturi animale 7g, extract de drojidi 3g, bila sare nr.3 - 1,5g, glucoza 10g, clorură de sodiu 5g, rosu neutral 0,03g, violet cristal 0,002g, agar 14 g.Cutie 0,5 kg	CE,ISO
75.2	Glucoza OF medium	Glucose OF Medium ISO 21528 500 g,Code 610388	Italia	Liofilchem	Borcan de max 500g Compozitia: Digest enzimatic de caseină 20 g, dipotassium hydrogen phosphate 0,3 g, glucoza 10g, clorură de sodiu 5g, bromotimol albastru 0,08g, agar 3-4 g.	Borcan de max 500g Compozitia: Digest enzimatic de caseină 20 g, dipotassium hydrogen phosphate 0,3 g, glucoza 10g, clorură de sodiu 5g, bromotimol albastru 0,08g, agar 3-4 g.	CE,ISO
75.3	Agar nutritiv	610036,Nutrient Agar ISO 16266 500 g	Italia	Liofilchem	Borcan de max 500g Compozitia: extract de carne 3,0 g, digest enzimatic de iesuturi animale 5g, clorură de sodiu 5g, agar 9-18g	Borcan de max-500g Compozitia: extract de carne 1,0 g, Yeast Extract-2,0 g Peptone 5g, clorură de sodiu 5g, agar 9-18g. Cutie 0,5 kg.	CE,ISO
76.1	Mediu agar Baid-Parker cu suplimente de la acelasi producator	610004,BAIRD PARKER AGAR BASE 500 g 80122,Egg Yolk Tellurite Emulsion bottle 2x50 Ml	Italia	Liofilchem	Borcan de max 500g Compozitia: digest pancreatic al caseinei 10g, extract de drojidi 1g, extract de carne 5 g, purivat de sodiu 10g, L-glicină 12g, clorură de litiu 5g, agar 12-20g. Supliment emulsie cu continut de oua cu telurit. Flacoane a cite 100ml. NOTA: Cantitatea de supliment trebuie sa corespunda cu cantitatea mediuului <u>baza</u> solicitata	Borcan de max-500g, cu suplimente de la acelasi producator,Compozitia: digest pancreatic al caseinei 10g, extract de drojidi 1g, extract de carne 5 g, purivat de sodiu 10g, L-glicină 12g, clorură de litiu 5g, agar 17 g. Cutie max 0,5 kg.Supliment: emulsie cu continut de oua cu telurit. Flacoane a cite 2*50 ml.17s.,Cantitatea de supliment corespunde cu cantitatea mediului baza solicitata	CE,ISO
76.2	Infuzie creier-inimă	610008,BRAIN HEART INFUSION BROTH 500 g	Italia	Liofilchem	Borcan de max 500g Compozitia: digest enzimatic de iesuturi animale 10g, infuzie deshidratata de creier de vitel 12,5g, infuzie 12,5g, infuzie deshidratata de inima de vită 5,0 g, glucoza 2,0 g, clorură de sodiu 5,0 g, fosfat disodic, anhidru (Na2HPO4) 2,5 g, fostat disodic, anhidru (Na2HPO4) 2,5 g	Borcan de max-500g,Compozitia: digest enzimatic de iesuturi animale 10g, infuzie deshidratata de creier de vitel 12,5g, infuzie 12,5g, infuzie deshidratata de inima de vită 5,0 g, glucoza 2,0 g, clorură de sodiu 5,0 g, fosfat disodic, anhidru (Na2HPO4) 2,5 g, Cutie 0,5 kg	CE,ISO
76.3	Bulion modificat Giolitti și Cantoni	610100,GIOLITTI CANTONI BROTH BASE 500 g+POTASSIUM TELLURITE 3,5% suppl.5 x 10 mL Code 80291+TWEEN 80 supplement,2 x 50 mL Code 80031	Italia	Liofilchem	Borcan de max 500g Compozitia: digest enzimatic de caseină 20,0 g, extract de carne 10,0 g, extract de drojide 10,0 g, clorură de litiu 10,0 g, manitol 40,0 g, clorură de sodiu 10,0 g, L-glicină 2,4 g, purivat de sodiu 6,0 g, poloxietilen sorbitan mono-aleat (Tween 80) Supliment de telurit de potasiu: flacon 100ml.Supliment poloxietilen sorbitan mono-aleat (Tween 80) - polysorbate 80, 10%. Flola cite 50 ml.(2s) NOTA: Cantitatea de supliment trebuie sa	Borcan de max 500g,Compozitia: Tryptone 10,0 Beef Extract 5,0 Yeast Extract 5,0 D-Mannitol 20,0 Lithium Chloride 5,0 Sodium Chloride 5,0 Glycine 1,2 Sodium Pyruvate 3,0 Supliment de telurit de potasiu: flacon 10 ml(35 s).Supliment poloxietilen sorbitan mono-aleat (Tween 80) - polysorbate 80, 10%. Flola cite 50 ml.(2s)	CE,ISO

				<u>corespondă cu cantitatea mediuului baza solicitata</u>	Cantitatea de supliment corespunde cu cantitatea mediuului baza solicitata
76.4	Agar bacteriological	611001,AGAR 500 g	Italia	Liofilchem	Borcan de max 500g
77.1	Bulion Lauril Tryptosa	610085,LAURYL TRYPTOSE BROTH,500 g	Italia	Liofilchem	Borcan de max 500g Compozitia: triptosa 20,0 g; lactoză 5,0 g; clorura de sodiu 5,0 g; Di-potassium hydrogen fosfat 2,75 g; Potassium dihydrogen fosfat 2,75 g; sodium lauri sulfat 0,1g.
77.2	Bulion Brilliant Green Bile	610010,BRILLIANT GREEN BILE BROTH 2% 500 g	Italia	Liofilchem	Borcan de max 500g Compozitia: digest enzimatic de caseina 10,0 g; lactoză 10,0 g; Ox-Bile (purified)- 20,0 g; verde brilliant-0,0133 g.
78	McFarland Standard set: 0,5; 1; 2; 3; 4	MFARLAND STANDARD SET 5 x 1 tubes,C.80405	Italia	Liofilchem	1 set= cite 10 ml,
79	Sistem de zaharuri pentru identificarea definitivă a Listeriei	LISTERIA SYSTEM 18 R,20 test Code 71640+LISTERIA SYSTEM 18R - REAG,100/200 test,Code 80257	Italia	Liofilchem	Set de 20 teste pentru identificarea Listeriei care include-1-ONPG-ONPG hydrolysis,2-UR Urea hydrolysis,3 - H2S Production of Sulfuric hydrogen 4-IND Indole production,5-RAF Raffinose fermentation,6-CAT Catalase production,7-MR Production of organic acid,8-ESC Aesculin hydrolysis,9-ABN Aminoacil-β-naphthamide hydrolysis,10-GLU Glucose fermentation,11-ARL Arabinose fermentation,12-MAL Maltose fermentation,13-RAM Ribose fermentation,14-AMDM α-methyl-D-mannoside reduction,15-XYL Xylose fermentation,16-MAN Mannitol fermentation,17-NIT Nitrate and nitrite System 18R Reagents(1 x 10 ml vial of Alpha Naphol,• 1 x 10 ml vial of NaOH 40%,• 1 x 5 ml vial of Hydrogen Peroxide,• 1 x 10 ml vial of Methyl Red,• 1 x 10 ml vial of Sulphamitic Acid,• 1 x 10 ml vial of Alpha Naphthylamine,• 1 x 13 ml vial of Kovacs' Reagent,• 1 x 16 ml of Vaseline Oil)25
80	Sistem de zaharuri pentru identificarea definitiva a Salmonellei	ENTEROSYSTEM 24R 20 tests,Code 71619+ ENTEROSYSTEM 18R REAGENTI,100/200 tests Code 80252	Italia	Liofilchem	care include zaharurile: lizina, ornitina, H2S, glucoza, xyloza, ONPG, indol, urea, manitol, VP, citrate, TDA, gelatina, malonat, lactoza, salicina, sorbitol, arabinosa, arginina, nitrophenyl-β-galactoside), 2-LDC Decarboxylation of lysine, 3-ODC
81	Sistem de zaharuri pentru identificarea definitiva a Salmonellei	ENTEROSYSTEM 24R 20 tests,Code 71619+ ENTEROSYSTEM 18R REAGENTI,100/200 tests Code 80252	Italia	Liofilchem	System for the identification of Gram-negative, oxidase negative enterobacteria de 20 teste care include: 1-ONPG Hydrolysis of ONPG (Ortho-nitrophenyl-β-galactoside), 2-LDC Decarboxylation of lysine, 3-ODC

				inositol, ramnoza, sucroza, rafinoza, dulcitol.	Decarboxylation of ornithine, 4-ADC Decarboxylation of arginine, 5-PD Deamination of phenylalanine, 6-CTT Utilization of citrate, γ -UR Hydrolysis of urea, 8-H2S Production of hydrogen sulphide, 9-MLN Utilization of malonate, 10-VP * Production of acetoin (Voges-Proskauer test), 11-IND * Production of indole (Kovac's test), 12-GLU Utilization of glucose, 13-MAN Utilization of mannitol, 14-LAC Utilization of lactose, 15-SOR Utilization of sorbitol, 16-SAC Utilization of saccharose, 17-ARA Utilization of arabinose, 18-RAF Utilization of raffinose, 19-RAM Utilization of rhamnose, 20-MEL Utilization of melibiose, 21-trehalose, 23-XYL Utilization of xylose, 24-DUL Utilization of dulcitol + ENTEROSYSTEM 18R REAGENT(• 1 x 10 ml vial of Alpha Naphtol. • 1 x 10 ml vial of NaOH 40%. • 1 x 10 ml vial of Kovac's Reagent. • 2 x 40 ml bottles of Vaseline Oil) + ~ Identification Software online
82	Striuri cu reactiv pentru reactie oxidaza	88029, OXIDASE TEST STICK 2x50 tests	Italia	Liofilchem	Cutie cite 100 striuri Compozitia: N,N,N,N-tetrametil-fenilendiamina dihidroclorica-1,0g.
83	Discuri din hartie imbibate cu β -Galactosidase reagent și soluție ONPG	"O.N.P.G. TEST, 50 Disc Code 88105"	Italia	Liofilchem	(Sodium dihydrogen fosfat 6,9g, sodium hydroxid 10mol/l solution 3ml, o-Nitrofenil β -D-galactopyranosid - 0,08g Flacon cite 50 discuri imbibate cu ortho-nitrophenyl-galactopyranoside (O.N.P.G.), which is a specific substratum for the β -galactosidase
84	Bulion cu carbonhidrati de bază (L- Rhamnose si D-Xylose)	FERMENTATION BROTH BASE 500 g,Code 610030	Italia	Liofilchem	Compozitia: digest enzymatic de țesuturi animale 10g, extract din carne 1 g, clorură de sodiu 5,0g, bromocresol purple 0,02g
88	Plasma de iepture	COAGULASE TEST(Lyophilic citrate rabbit plasma for coagulase test Code 88030	Italia	Liofilchem	liofilizata- (detectia coagulazei stafilococice) Set a cite 6 fiole

Semnat: _____

Numele, Prenumele: Tudor Ceaicovschi

În calitate de: Director

Ofer tantul: "GBG-MLD" SRL

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

Specificații de preț (F4.2)

Numărul procedurii de achiziție 21013379 din 07.11.19

Denumirea procedurii de achiziție: Cererea ofertelor de prețuri

Nr.lot	Denumirea bunurilor/serviciilor	Unitatea de măsură	Canti-tatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma		Termenul de livrare/prestare
						TVA	fără	
1		2	3	4	5	6	7	8
1	Ser diagnostic anti-salmonella A-E+Vi	flacon	6	1528,00	1650,24	9168,00	9901,44	pina la 30.12.19
2	Ser diagnostic anti-salmonella OMA	flacon	6	1640,00	1771,20	9840,00	10627,20	pina la 30.12.19
3	Ser diagnostic anti-salmonella OMB	flacon	6	1640,00	1771,20	9840,00	10627,20	pina la 30.12.19
4	Ser diagnostic anti-salmonella OMC	flacon	6	1740,00	1879,20	10440,00	11275,20	pina la 30.12.19
5	Ser diagnostic anti-salmonella OMF	flacon	1	1740,00	1879,20	1740,00	1879,20	pina la 30.12.19
6	Ser diagnostic anti-salmonella OME	flacon	1	1740,00	1879,20	1740,00	1879,20	pina la 30.12.19
9	Ser diagnostic anti-salmonella O4	flacon	3	1590,00	1717,20	4770,00	5151,60	pina la 30.12.19
11	Ser diagnostic anti-salmonella O:9	flacon	3	1590,00	1717,20	4770,00	5151,60	pina la 30.12.19
13	Ser diagnostic anti-salmonella O:21	flacon	1	1625,00	1755,00	1625,00	1755,00	pina la 30.12.19
15	Ser diagnostic anti-salmonella O:19	flacon	2	1625,00	1755,00	3250,00	3510,00	pina la 30.12.19
16	Ser diagnostic anti-salmonella O:10	flacon	1	1625,00	1755,00	1625,00	1755,00	pina la 30.12.19
17	Ser diagnostic anti-salmonella O:15	flacon	1	1625,00	1755,00	1625,00	1755,00	pina la 30.12.19
18	Ser diagnostic anti-salmonella O:27	flacon	2	1625,00	1755,00	3250,00	3510,00	pina la 30.12.19
19	Ser diagnostic anti-salmonella O:6	flacon	3	1710,00	1846,80	5130,00	5540,40	pina la 30.12.19
20	Ser diagnostic anti-salmonella O:7	flacon	3	1710,00	1846,80	5130,00	5540,40	pina la 30.12.19
21	Ser diagnostic anti-salmonella O:8	flacon	3	1625,00	1755,00	4875,00	5265,00	pina la 30.12.19
22	Ser diagnostic anti-salmonella O:11	flacon	1	1625,00	1755,00	1625,00	1755,00	pina la 30.12.19
23	Ser diagnostic anti-salmonella O:22	flacon	1	2050,00	2214,00	2050,00	2214,00	pina la 30.12.19
25	Ser diagnostic anti-salmonella O:20	flacon	1	1625,00	1755,00	1625,00	1755,00	pina la 30.12.19
27	Ser diagnostic anti-salmonella O:14	flacon	1	1625,00	1755,00	1625,00	1755,00	pina la 30.12.19
28	Ser diagnostic anti-salmonella HMA	flacon	6	1750,00	1890,00	10500,00	11340,00	pina la 30.12.19
29	Ser diagnostic anti-salmonella HMB	flacon	6	1750,00	1890,00	10500,00	11340,00	pina la 30.12.19
30	Ser diagnostic anti-salmonella HMC	flacon	6	1750,00	1890,00	10500,00	11340,00	pina la 30.12.19
31	Ser diagnostic anti-salmonella H:G	flacon	6	2040,00	2203,20	12240,00	13219,20	pina la 30.12.19
32	Ser diagnostic anti-salmonella H:L	flacon	4	1810,00	1954,80	7240,00	7819,20	pina la 30.12.19

33	Ser diagnostic anti-salmonella H:E	flacon	3	1810,00	1954,80	5430,00	5864,40	pina la 30.12.19
35	Ser diagnostic anti-salmonella H:a	flacon	2	1810,00	1954,80	3620,00	3909,60	pina la 30.12.19
36	Ser diagnostic anti-salmonella H:b	flacon	2	1810,00	1954,80	3620,00	3909,60	pina la 30.12.19
37	Ser diagnostic anti-salmonella H:c	flacon	2	1810,00	1954,80	3620,00	3909,60	pina la 30.12.19
38	Ser diagnostic anti-salmonella H:d	flacon	2	1810,00	1954,80	3620,00	3909,60	pina la 30.12.19
39	Ser diagnostic anti-salmonella H:i	flacon	3	1810,00	1954,80	5430,00	5864,40	pina la 30.12.19
40	Ser diagnostic anti-salmonella H:z ₁₀	flacon	1	1810,00	1954,80	1810,00	1954,80	pina la 30.12.19
41	Ser diagnostic anti-salmonella H:z ₂₉	flacon	1	1910,00	2062,80	1910,00	2062,80	pina la 30.12.19
42	Ser diagnostic anti-salmonella H:y	flacon	1	1810,00	1954,80	1810,00	1954,80	pina la 30.12.19
43	Ser diagnostic anti-salmonella H:r	flacon	3	1810,00	1954,80	5430,00	5864,40	pina la 30.12.19
44	Ser diagnostic anti-salmonella H:v	flacon	2	2005,00	2165,40	4010,00	4330,80	pina la 30.12.19
45	Ser diagnostic anti-salmonella H:w	flacon	2	2005,00	2165,40	4010,00	4330,80	pina la 30.12.19
46	Ser diagnostic anti-salmonella H:z ₁₃	flacon	1	1890,00	2041,20	1890,00	2041,20	pina la 30.12.19
47	Ser diagnostic anti-salmonella H:z ₂₈	flacon	1	2040,00	2203,20	2040,00	2203,20	pina la 30.12.19
48	Ser diagnostic anti-salmonella H:k	flacon	1	1810,00	1954,80	1810,00	1954,80	pina la 30.12.19
50	Ser diagnostic anti-salmonella H:z ₂₃	flacon	1	2050,00	2214,00	2050,00	2214,00	pina la 30.12.19
51	Ser diagnostic anti-salmonella H:z ₂₄	flacon	1	2050,00	2214,00	2050,00	2214,00	pina la 30.12.19
52	Ser diagnostic anti-salmonella H:z ₃₂	flacon	1	2050,00	2214,00	2050,00	2214,00	pina la 30.12.19
53	Ser diagnostic anti-salmonella H:z	flacon	1	1810,00	1954,80	1810,00	1954,80	pina la 30.12.19
54	Ser diagnostic anti-salmonella H:h	flacon	1	1810,00	1954,80	1810,00	1954,80	pina la 30.12.19
55	Ser diagnostic anti-salmonella H:x	flacon	1	2005,00	2165,40	2005,00	2165,40	pina la 30.12.19
58	Ser diagnostic anti-salmonella H:z ₁₅	flacon	2	2005,00	2165,40	4010,00	4330,80	pina la 30.12.19
59	Ser diagnostic anti-salmonella H:g	flacon	3	2040,00	2203,20	6120,00	6609,60	pina la 30.12.19
60	Ser diagnostic anti-salmonella H:m	flacon	3	2010,00	2170,80	6030,00	6512,40	pina la 30.12.19
61	Ser diagnostic anti-salmonella H:s	flacon	3	2010,00	2170,80	6030,00	6512,40	pina la 30.12.19
62	Ser diagnostic anti-salmonella H:t	flacon	3	1810,00	1954,80	5430,00	5864,40	pina la 30.12.19
63	Ser diagnostic anti-salmonella H:q	flacon	1	2040,00	2203,20	2040,00	2203,20	pina la 30.12.19
64	Ser diagnostic anti-salmonella H:p	flacon	1	1810,00	1954,80	1810,00	1954,80	pina la 30.12.19
65	Ser diagnostic anti-salmonella H:f	flacon	2	1810,00	1954,80	3620,00	3909,60	pina la 30.12.19
66	Ser diagnostic anti-salmonella H:u	flacon	1	2040,00	2203,20	2040,00	2203,20	pina la 30.12.19
67	Ser diagnostic anti-salmonella H:2	flacon	3	2090,00	2257,20	6270,00	6771,60	pina la 30.12.19

68	Ser diagnostic anti-salmonella H:5	flacon	3	1890,00	2041,20	5670,00	6123,60	pina la 30.12.19
69	Ser diagnostic anti-salmonella H:6	flacon	3	1890,00	2041,20	5670,00	6123,60	pina la 30.12.19
70	Ser diagnostic anti-salmonella H:7	flacon	3	2090,00	2257,20	6270,00	6771,60	pina la 30.12.19
71	Ser diagnostic anti-salmonella H:26	flacon	2	1900,00	2052,00	3800,00	4104,00	pina la 30.12.19
75 LOT de medii pentru determinarea Enterobacteriaceelor. Se va procura tot impreuna de la acelasi producator								
75.1	Agar rosu de violet cu bila glucoza(VRBG agar)	kg	3	1006,00	1086,48	3018,00	3259,44	pina la 30.12.19
75.2	Glucoza OF medium	kg	4	2080,00	2246,40	8320,00	8985,60	pina la 30.12.19
75.3	Agar nutritiv	kg	1	1028,00	1110,24	1028,00	1110,24	pina la 30.12.19
TOTAL LOT 75								
76 LOT de medii pentru determinarea Staphylococcus aureus. Se va achizitiona tot impreuna de la acelasi producator.								
76.1	Mediu agar Baird-Parker cu suplimente de la acelasi producator	kg	4	4408,000	4760,640	17632,000	19042,560	pina la 30.12.19
76.2	Infuzie creier-intimă	kg	0,5	1530,000	1652,400	765,000	826,200	pina la 30.12.19
76.3	Bulion modificat Giolitti și Cantoni	kg	6	4200,000	4536,000	25200,000	27216,000	pina la 30.12.19
76.4	Agar bacteriologic	kg	2	1388,000	1499,040	2776,000	2998,080	pina la 30.12.19
TOTAL LOT 76								
77 LOT de medii pentru determinarea Bacteriilor coliforme. Se va achizitiona tot impreuna de la acelasi producator								
77.1	Bulion Lauril Tryposa	kg	1	1100,00	1188,00	1100,00	1188,00	pina la 30.12.19
77.2	Bulion Brilliant Green Bile	kg	1	2090,00	2257,20	2090,00	2257,20	pina la 30.12.19
TOTAL LOT 77								
78	McFarland Standard set: 0;5; 1;2;3;4	set	2	1890,00	2041,20	3780,00	4082,40	pina la 30.12.19
80	Sistem de zaharuri pentru identificarea definitiva a Listeriei	buc	200	59,00	63,72	11800,00	12744,00	pina la 30.12.19
81	Sistem de zaharuri pentru identificarea definitiva a Salmonellei	buc	1200	69,00	74,52	82800,00	89424,00	pina la 30.12.19
82	Stripuri cu reactiv pentru reactie oxidaza	cutie	5	565,00	610,20	2825,00	3051,00	pina la 30.12.19
83	Discuri din hartie imbilate cu β -Galactosidase reagent și soluție ONPG	flacon	20	68,00	73,44	1360,00	1468,80	pina la 30.12.19
84	Bulion cu carbohidrati de bază (L-Rhamnose si D-Xylose)	kg	0,5	1700,00	1836,00	850,00	918,00	pina la 30.12.19
88	Plasma de iepure	set	40	675,00	729,00	27000,00	29160,00	pina la 30.12.19
TOTAL								
				458937,000	495651,960			

Semnat: _____

Numele, Prenumele: Tudor Ceaicovschi

În calitate de: Director

**Beneficiar: IP Centrul Republican de Diagnostică Veterinară
mun.Chișinău, str.Murelor, 3
IDNO: 1005600030818**

06 noiembrie 2019

GARANȚIE DE OFERTĂ Nr. CA 1038

mun. Chișinău

BC „Moldova–Agroindbank” S.A., cu sediul pe str. Constantin Tănase 9/1, mun. Chișinău, MD-2005, Republica Moldova, numărul de identificare de stat – codul fiscal 1002600003778 (numit în continuare „Garant”) a fost informată că „GBG-MLD” S.R.L. cu sediul pe str. Tighina nr. 65, mun. Chișinău, Republica Moldova, numărul de identificare de stat – codul fiscal 1003600117582 (numit în continuare „Ofertant”) urmează să înainteze ofertă către Beneficiar la data de 07 noiembrie 2019 (numită în continuare „Ofertă”) pentru achiziționarea mediilor de cultură, diagnosticanți, consumabile conform necesităților Centrului Republican de Diagnostică Veterinară , conform invitației la licitația publică nr. 21013379 din 07 noiembrie 2019.

La cererea Ofertantului, noi, Garantul, prin prezenta, ne angajăm în mod irevocabil să vă plătim orice sumă sau sume ce nu depășesc în total suma de **7.000,00 (șapte mii, 00) MDL**, la primirea de către noi a primei solicitări scrise și semnate de persoane autorizate din partea Beneficiarului, însotită de documente doveditoare cuvenite ale cazului garantat, cu specificația în solicitare a faptului, că Ofertantul încalcă una sau mai multe dintre obligațiile sale referitoare la condițiile Ofertei, și anume:

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

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

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

Prezenta garanție intră în vigoare la data de **07 noiembrie 2019** și este valabilă pînă la data de **06 decembrie 2019**, inclusiv.

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

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

Oleg Paingu,
Vicepreședinte al Comitetului de Conducere
al BC "Moldova-Agroindbank" S.A.

Diana Ilicciev,
Contabil-șef adjunct al BC "Moldova-Agroindbank" S.A.



REPUBLICA



MOLDOVA

CERTIFICAT DE ÎNREGISTRARE

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

Numărul de identificare de stat - codul fiscal

1003600117582

Data înregistrării

06.01.1995

Data eliberării

21.12.2004

Iovu Galina, registrator de stat
Funcția, numele, prenumele personal
care a eliberat certificatul



MD 0006733



**AGENȚIA SERVICII PUBLICE
DEPARTAMENTUL ÎNREGISTRARE ȘI LICENȚIERE A UNITĂȚILOR DE DREPT**

EXTRAS

din Registrul de stat al persoanelor juridice
Nr. 419998 data 13.08.2019

Denumirea completă: **Societatea cu Răspundere Limitată "GBG-MLD"**.
Denumirea prescurtată: **"GBG-MLD" S.R.L.**
Forma juridică de organizare: **Societate cu răspundere limitată**,
Numărul de identificare de stat și codul fiscal (IDNO): **1003600117582**
Data înregistrării de stat: **06.01.1995**
Modul de constituire: **nou creată**.

Sediul: MD-2001, str. Tighina, 65, mun. CHIȘINĂU, R. MOLDOVA. tel. 069340140.

Obiectul principal de activitate:

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

Capitalul social: 5400 lei,

Administrator: CEAICOVSCHI TUDOR, IDNP 0971601546960,

Asociat:

**1. CEAICOVSCHI TUDOR, IDNP 0971601546960,
cota 5400 lei, ce constituie 100%.**

Beneficiar efectiv:

1.1. CEAICOVSCHI TUDOR, IDNP 0971601546960, cota - 100%.

Prezentul extras este eliberat în temeiul art.34 al Legii nr.220-XVI din 19 octombrie 2007 privind înregistrarea de stat a persoanelor juridice și a întreprinzătorilor individuali și confirmă datele din Registrul de stat la data de: **13.08.2019**.

Registrator

Ion MERLICI



EB 0275856

CERTIFICAT
privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național

Nr.
№ A1941837 /1879

din
от 29.10.2019

1. Destinația / Назначение

Pentru participare la proceduri de achiziții publice

2. Date despre contribuabil / Информация о налогоплательщике

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

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

La data emiterii prezentului certificat restanță 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 13.11.2019

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

Sef adjunct al DGACM

Funcție/Должность

L.S/ М.П.

Executor: T. Strajescu-Lungu, tel:82-34-33

Numele și prenumele/Фамилия и имя



Nina GHENCIU

Numele și prenumele/Фамилия и имя

„Secret comercial, confidențial”



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

C180/E00214
05 martie 2019

CERTIFICAT

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

Numărul contului curent, cod IBAN	Valuta
MD14AG000000225184801542	MDL
MD64AG000000225144807542	EUR
MD81AG000000022511677935	CHF
MD70AG000000022511393244	UAH
MD17AG000000225114804542	RUB
MD62AG000000225194802542	USD
MD39AG000000022513059583	GBP
MD81AG000000022582080147	MDL

Certificatul este eliberat pentru a fi prezentat la destinație.

Cu respect,

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



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

BC "MOLDOVA AGROINDBANK" S.A.
Str. Constantin Tanase 97, MD-2005, mun. Chișinău, Republica Moldova
Numărul înregistrării de stat - 1 002 600 003 778. Mărimea capitalului social - 207 526 800 lei.
Numele Președintelui Comitetului de Conducere - Serghei Cebotari.

Site: www.maib.md
E-mail: aib@maib.md
Tel.: +373 22/ 656 555
Fax: +373 22/ 303 304



Natürlich. Für Zukunft.

CERTIFICATE

The certification body confirms to

**sifin diagnostics gmbh
Berliner Allee 317-321
13088 Berlin
Germany**

for the development, manufacturing and sale of products for human and veterinary medical in-vitro-diagnostics as well as for the microbiological examination of water and food and other diagnostic applications the conformity of the introduced quality management system with the standard

DIN EN ISO 9001:2015

Start of validity:

07.07.2017

End of validity:

06.07.2020

Report and certificate number:

IC00016 038 17

The certificate consists of

1 page

This certificate includes an annual examination of the QMS by IFTA AG, according to the specified standard.

Berlin, 06.07.2017

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'Jörn Karge'. Below the signature, the text 'Prof. Dr. Jörn Karge' and 'CEO' is printed in a smaller font.



Certificate

mdc medical device certification GmbH

certifies that



**sifin diagnostics gmbh
Berliner Allee 317-321
13088 Berlin
Germany**

for the scope

development, manufacturing and distribution of
in vitro diagnostic medical devices for the product groups:
blood grouping, bacteriological test reagents and culture media as well as
manufacturing of raw materials for manufacturing of
in vitro diagnostic medical devices

has introduced and applies a

Quality Management System

The mdc audit has proven that this quality management system
meets all requirements of the following standard

EN ISO 13485

Medical devices – Quality management systems –
Requirements for regulatory purposes

EN ISO 13485:2016 + AC:2016 - ISO 13485:2016

Valid from	2018-10-23
Valid until	2021-10-22
Registration no.	D1058700042
Report no.	P18-00745-121758
Stuttgart	2018-07-16

A handwritten signature in black ink, appearing to read "J. A." or "J. A. Schäfer".

Head of Certification Body



mdc medical device certification GmbH
Kriegerstraße 6
D-70191 Stuttgart, Germany
Phone: +49-(0)711-253597-0
Fax: +49-(0)711-253597-10
Internet: <http://www.mdc-ce.de>

For electronic publication only

sifin

EG-Konformitätserklärung CE-Declaration de Conformité / EC-Declaration of Conformity

CE
Nr./No. 103

Wir / Nous / We

sifin diagnostics gmbh,
Berliner Allee 317-321, 13088 Berlin, Germany

erklären in eigener Verantwortung, dass
déclarons sous notre propre responsabilité que / declare on our own responsibility that

das Medizinprodukt (IVD):
le dispositif médical (IVD):
the medical device (IVD):

Anti-Salmonella A-67 + Vi, omnivalent
Anti-Salmonella I (A-E + Vi)
Anti-Salmonella II (F-67)

Sonstiges Produkt Other device/Autre dispositif

allen Anforderungen der Richtlinie 98/79/EG entspricht.
remplit toutes les exigences de la Directive 98/79/EG qui le concerneit.
meets all the provisions of the Directive 98/79/EG which apply to it.

Angewandte harmonisierte Normen:
Normes harmonisées appliquées:
Applied harmonized standards:

DIN EN ISO 13485:2016, DIN EN 13612:2002,
DIN EN 13641:2002, DIN EN ISO 14971:2013,
DIN EN ISO 15223-1:2017, DIN EN ISO 18113-1:2013,
DIN EN ISO 18113-2:2013, DIN EN ISO 23640:2015

Konformitätsbewertungsverfahren:
Procédure d'évaluation de la conformité:
Conformity assessment procedure:

Anhang III
Annexe III
Annex III

Gültig bis:
Valable jusqu'au:
Valid until:

2021-10-22

Berlin, 31.10.2018

Dr. T. Schwarz

Sicherheitsbeauftragter für Medizinprodukte
Agent de sécurité /Safety Officer

EG-Konformitätserklärung CE-Declaration de Conformité / EC-Declaration of Conformity

CE
Nr./No. 105

Wir / Nous / We

sifin diagnostics gmbh,
Berliner Allee 317-321, 13088 Berlin, Germany

erklären in eigener Verantwortung, dass
déclarons sous notre propre responsabilité que / declare on our own responsibility that

das Medizinprodukt (IVD):

le dispositif médical (IVD):

the medical device (IVD):

Anti-Salmonella O:2	Anti-Salmonella O:19	Anti-Salmonella O:43	Anti-Salmonella O:58
Anti-Salmonella O:4	Anti-Salmonella O:20	Anti-Salmonella O:44	Anti-Salmonella O:59
Anti-Salmonella O:5	Anti-Salmonella O:21	Anti-Salmonella O:45	Anti-Salmonella O:60
Anti-Salmonella O:6	Anti-Salmonella O:25	Anti-Salmonella O:46	Anti-Salmonella O:61
Anti-Salmonella O:7	Anti-Salmonella O:27	Anti-Salmonella O:47	Anti-Salmonella O:62
Anti-Salmonella O:8	Anti-Salmonella O:28	Anti-Salmonella O:48	Anti-Salmonella O:63
Anti-Salmonella O:9	Anti-Salmonella O:30	Anti-Salmonella O:50	Anti-Salmonella O:65
Anti-Salmonella O:10	Anti-Salmonella O:34	Anti-Salmonella O:51	Anti-Salmonella O:66
Anti-Salmonella O:11	Anti-Salmonella O:35	Anti-Salmonella O:52	Anti-Salmonella O:67
Anti-Salmonella O:13	Anti-Salmonella O:38	Anti-Salmonella O:53	Anti-Salmonella Vi
Anti-Salmonella O:14	Anti-Salmonella O:39	Anti-Salmonella O:54	
Anti-Salmonella O:15	Anti-Salmonella O:40	Anti-Salmonella O:55	
Anti-Salmonella O:16	Anti-Salmonella O:41	Anti-Salmonella O:56	
Anti-Salmonella O:17	Anti-Salmonella O:42	Anti-Salmonella O:57	

Sonstiges Produkt
Other device/Autre dispositif

allen Anforderungen der Richtlinie 98/79/EG entspricht.
remplit toutes les exigences de la Directive 98/79/EG qui le concerne.
meets all the provisions of the Directive 98/79/EG which apply to it.

Angewandte harmonisierte Normen:

Normes harmonisées appliquées:

Applied harmonized standards:

DIN EN ISO 13485:2016, DIN EN 13612:2002,

DIN EN 13641:2002, DIN EN ISO 14971:2013,

DIN EN ISO 15223-1:2017, DIN EN ISO 18113-1:2013,

DIN EN ISO 18113-2:2013, DIN EN ISO 23640:2015

Konformitätsbewertungsverfahren:

Procédure d'évaluation de la conformité:

Conformity assessment procedure:

Anhang III

Annexe III

Annex III

Gültig bis:

Valable jusqu'au:

Valid until:

2021-10-22

Berlin, 31.10.2018

Dr. T. Schwarz

Sicherheitsbeauftragter für Medizinprodukte
Agent de sécurité /Safety Officer

sifin

EG-Konformitätserklärung CE-Declaration de Conformité / EC-Declaration of Conformity



Nr./No. 106

Wir / Nous / We

sifin diagnostics gmbh,
Berliner Allee 317-321, 13088 Berlin, Germany

erklären in eigener Verantwortung, dass
déclarons sous notre propre responsabilité que / declare on our own responsibility that

das Medizinprodukt (IVD):

le dispositif médical (IVD):
the medical device (IVD):

Anti-Salmonella H:a
Anti-Salmonella H:b
Anti-Salmonella H:c
Anti-Salmonella H:d
Anti-Salmonella H:E
Anti-Salmonella H:f
Anti-Salmonella H:g
Anti-Salmonella H:g,m
Anti-Salmonella H:h
Anti-Salmonella H:i
Anti-Salmonella H:k
Anti-Salmonella H:L

Anti-Salmonella H:n
Anti-Salmonella H:r
Anti-Salmonella H:y
Anti-Salmonella H:z
Anti-Salmonella H:z₁₀
Anti-Salmonella H:z₃₅
Anti-Salmonella H:z₃₈
Anti-Salmonella H:z₄₁
Anti-Salmonella H:1
Anti-Salmonella H:2
Anti-Salmonella H:6

Sonstiges Produkt Other device/Autre dispositif

allen Anforderungen der Richtlinie 98/79/EG entspricht.

remplit toutes les exigences de la Directive 98/79/EG qui le concerne.
meets all the provisions of the Directive 98/79/EG which apply to it.

Angewandte harmonisierte Normen:

Normes harmonisées appliquées:

Applied harmonized standards:

DIN EN ISO 13485:2016, DIN EN 13612:2002,
DIN EN 13641:2002, DIN EN ISO 14971:2013,
DIN EN ISO 15223-1:2017, DIN EN ISO 18113-1:2013,
DIN EN ISO 18113-2:2013, DIN EN ISO 23640:2015

Konformitätsbewertungsverfahren:

Procédure d'évaluation de la conformité:

Conformity assessment procedure:

Anhang III

Annexe III

Annex III

Gültig bis:

Valable jusqu'au:

Valid until:

2021-10-22

Berlin, 31.10.2018

Dr. T. Schwarz

Sicherheitsbeauftragter für Medizinprodukte
Agent de sécurité /Safety Officer

EG-Konformitätserklärung CE-Declaration de Conformité / EC-Declaration of Conformity

CE

Nr./No. 107

Wir / Nous / We

sifin diagnostics gmbh,
Berliner Allee 317-321, 13088 Berlin, Germany

erklären in eigener Verantwortung, dass
déclarons sous notre propre responsabilité que / declare on our own responsibility that

das Medizinprodukt (IVD):

le dispositif médical (IVD):
the medical device (IVD):

Anti-Salmonella H:m
Anti-Salmonella H:p
Anti-Salmonella H:q
Anti-Salmonella H:s
Anti-Salmonella H:t
Anti-Salmonella H:u
Anti-Salmonella H:v
Anti-Salmonella H:w
Anti-Salmonella H:x

Anti-Salmonella H:z_{4,z₂₃}
Anti-Salmonella H:z₆
Anti-Salmonella H:z₁₅
Anti-Salmonella H:z₂₄
Anti-Salmonella H:z₂₈
Anti-Salmonella H:z₂₉
Anti-Salmonella H:z₃₂
Anti-Salmonella H:5
Anti-Salmonella H:7

Sonstiges Produkt Other device/Autre dispositif

allen Anforderungen der Richtlinie 98/79/EG entspricht.

remplit toutes les exigences de la Directive 98/79/EG qui le concerne.
meets all the provisions of the Directive 98/79/EG which apply to it.

Angewandte harmonisierte Normen:

DIN EN ISO 13485:2016, DIN EN 13612:2002,

Normes harmonisées appliquées:

DIN EN 13641:2002, DIN EN ISO 14971:2013,

Applied harmonized standards:

DIN EN ISO 15223-1:2017, DIN EN ISO 18113-1:2013,

DIN EN ISO 18113-2:2013, DIN EN ISO 23640:2015

Konformitätsbewertungsverfahren:

Anhang III

Procédure d'évaluation de la conformité:

Annexe III

Conformity assessment procedure:

Annex III

Gültig bis:

2021-10-22

Valid jusqu'au:

Valid until:

Berlin, 31.10.2018

Dr. T. Schwarz

Sicherheitsbeauftragter für Medizinprodukte
Agent de sécurité /Safety Officer



**EG-Konformitätserklärung
CE-Declaration de Conformité / EC-Declaration of Conformity**

**CE
Nr./No. 145**

Wir / Nous / We

sifin diagnostics gmbh,
Berliner Allee 317-321, 13088 Berlin, Germany

erklären in eigener Verantwortung, dass
déclarons sous notre propre responsabilité que / declare on our own responsibility that

das Medizinprodukt (IVD):

Anti-Salmonella OMA

le dispositif médical (IVD):

Anti-Salmonella OMB

the medical device (IVD):

Anti-Salmonella OMC

Anti-Salmonella OMD

Anti-Salmonella OME

Anti-Salmonella OMF

Anti-Salmonella OMG

Sonstiges Produkt

Other device/Autre dispositif

allen Anforderungen der Richtlinie 98/79/EG entspricht.

remplit toutes les exigences de la Directive 98/79/EG qui le concerne.

meets all the provisions of the Directive 98/79/EG which apply to it.

Angewandte harmonisierte Normen:

DIN EN ISO 13485:2012, DIN EN 13612:2002,

Normes harmonisées appliquées:

DIN EN 13641:2002, DIN EN ISO 14971:2013,

Applied harmonized standards:

DIN EN ISO 15223-1:2017, DIN EN ISO 18113-1:2013,

DIN EN ISO 18113-2:2013, DIN EN ISO 23640:2015

Konformitätsbewertungsverfahren:

Anhang III

Procédure d'évaluation de la conformité:

Annexe III

Conformity assessment procedure:

Annex III

Gültig bis:



Valable jusqu'au:

Dr. T. Schwarz

Valid until:

Sicherheitsbeauftragter für Medizinprodukte
Agent de sécurité /Safety Officer

Berlin, 01.03.2018



**EG-Konformitätserklärung
CE-Declaration de Conformité / EC-Declaration of Conformity**

**CE
Nr./No. 148**

Wir / Nous / We

sifin diagnostics gmbh,
Berliner Allee 317-321, 13088 Berlin, Germany

erklären in eigener Verantwortung, dass
déclarons sous notre propre responsabilité que / declare on our own responsibility that

das Medizinprodukt (IVD):
le dispositif médical (IVD):
the medical device (IVD):

**Anti-Salmonella HMA
Anti-Salmonella HMB
Anti-Salmonella HMC**

**Sonstiges Produkt
Other device/Autre dispositif**

allen Anforderungen der Richtlinie 98/79/EG entspricht.
remplit toutes les exigences de la Directive 98/79/EG qui le concerne.
meets all the provisions of the Directive 98/79/EG which apply to it.

Angewandte harmonisierte Normen:
Normes harmonisées appliquées:
Applied harmonized standards:

DIN EN ISO 13485:2012, DIN EN 13612:2002,
DIN EN 13641:2002, DIN EN ISO 14971:2013,
DIN EN ISO 15223-1:2017, DIN EN ISO 18113-1:2013,
DIN EN ISO 18113-2:2013, DIN EN ISO 23640:2015

Konformitätsbewertungsverfahren:
Procédure d'évaluation de la conformité:
Conformity assessment procedure:

Anhang III
Annexe III
Annex III

Gültig bis:
Valable jusqu'au:
Valid until:

Berlin, 01.03.2018

Dr. T. Schwarz

Sicherheitsbeauftragter für Medizinprodukte
Agent de sécurité /Safety Officer



CERTIFICATO

Nr. 50 100 11497 - Rev. 003

Si attesta che / This is to certify that

IL SISTEMA QUALITÀ DI
THE QUALITY SYSTEM OF

LIOFILCHEM S.r.l.

SEDE LEGALE E OPERATIVA:
REGISTERED OFFICE AND OPERATIONAL SITE:

VIA SCOZIA SNC - ZONA INDUSTRIALE
I-64026 ROSETO DEGLI ABRUZZI (TE)

SEDE OPERATIVA:
OPERATIONAL SITE:

CONTRADA PIANE VOMANO – TRAVERSA DI VIA GRECIA
I-64026 ROSETO DEGLI ABRUZZI (TE)

È CONFORME AI REQUISITI DELLA NORMA
HAS BEEN FOUND TO COMPLY WITH THE REQUIREMENTS OF

UNI EN ISO 9001:2015

QUESTO CERTIFICATO È VALIDO PER IL SEGUENTE CAMPO DI APPLICAZIONE
THIS CERTIFICATE IS VALID FOR THE FOLLOWING SCOPE

Progettazione e sviluppo, produzione e commercializzazione di dispositivi medico diagnostici in-vitro: terreni di coltura per batteriologia, sistemi di identificazione e antibiogramma, kit per la determinazione di plasmoproteine (IAF 12, 29)

Design and development, production and sale of in-vitro diagnostic medical devices: culture media for bacteriology, identification and susceptibility testing systems, kits for plasma protein determination (IAF 12, 29)



SGQ N° 049A

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

Per l'Organismo di Certificazione
For the Certification Body
TÜV Italia S.r.l.

Validità / Validity

Dal / From:

2019-02-11

A/ To:

2022-02-10

Data emissione / Issuing Date

Andrea Coscia
Direttore Divisione Business Assurance

2019-02-11

PRIMA CERTIFICAZIONE / FIRST CERTIFICATION: 2012-09-25

"LA VALIDITÀ DEL PRESENTE CERTIFICATO È SUBORDINATA A SORVEGLIANZA PERIODICA A 12 MESI E AL RIESAME COMPLETO DEL SISTEMA DI GESTIONE AZIENDALE CON PERIODICITÀ TRIENNALE"

"THE VALIDITY OF THE PRESENT CERTIFICATE DEPENDS ON THE ANNUAL SURVEILLANCE EVERY 12 MONTHS AND ON THE COMPLETE REVIEW OF COMPANY'S MANAGEMENT SYSTEM AFTER THREE-YEARS"

C E R T I F I C A T O

Nº Q5 071067 0006 Rev. 00

Titolare del certificato:

Liofilchem S.r.l.

Via Scozia
64026 Roseto degli Abruzzi (TE)
ITALIA

Stabilimento(i):

Liofilchem S.r.l.
Via Scozia, 64026 Roseto degli Abruzzi (TE), ITALIA
Liofilchem S.r.l.
Contrada Piane Vomano, Traversa di Via Grecia,
64026 Roseto degli Abruzzi (TE), ITALIA

Marchio di certificazione:



Campo di applicazione:

Progettazione e sviluppo, produzione e commercializzazione di dispositivi medico diagnosticici in-vitro: terreni di coltura per batteriologia, sistemi di identificazione e antibiogramma, kit per la determinazione di plasmaproteine. Distribuzione di altri dispositivi medico diagnosticici in-vitro

Norma(e) applicata(e):

EN ISO 13485:2016

Dispositivi medici – Sistemi di gestione per la qualità - Requisiti per scopi regolamentari (ISO 13485:2016)

DIN EN ISO 13485:2016

L'Organismo di Certificazione TÜV SÜD Product Service GmbH certifica che la società sopramenzionata ha istituito e mantiene un sistema di gestione qualità conforme ai requisiti della(e) norma(e) elencata(e). Vedere anche note sul retro.

Nº del rapporto:

ITA1070742

Valido da:

2018-12-19

Valido fino al:

2021-12-18

Data, 2018-12-19

I. Preiß

Stefan Preiß

Pagina 1 di 1

Traduzione per scopi informativi. La sola versione inglese (tedesca) è legalmente impegnativa.



Certificate

No. Q5 071067 0006 Rev. 00

Holder of Certificate: **Liofilchem S.r.l.**

Via Scozia
64026 Roseto degli Abruzzi (TE)
ITALY

Facility(ies):

Liofilchem S.r.l.
Via Scozia, 64026 Roseto degli Abruzzi (TE), ITALY

Liofilchem S.r.l.
Contrada Piane Vomano, Traversa di Via Grecia, 64026 Roseto
degli Abruzzi (TE), ITALY

Certification Mark:



Scope of Certificate:

Design and development, production
and sale of in-vitro diagnostic medical
devices: culture media for bacteriology,
identification and susceptibility testing
systems, kits for plasma protein
determination. Distribution of other
in-vitro diagnostic medical devices

Applied Standard(s):

EN ISO 13485:2016
Medical devices - Quality management systems -
Requirements for regulatory purposes
(ISO 13485:2016)
DIN EN ISO 13485:2016

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH certifies that the company mentioned above has established and is maintaining a quality management system, which meets the requirements of the listed standard(s). See also notes overleaf.

Report No.: ITA1070742

Valid from: 2018-12-19

Valid until: 2021-12-18

Date, 2018-12-19

Stefan Preiß

Liofilchem®

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE / EC DECLARATION OF CONFORMITY

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE

La società Liofilchem® S.r.l., con Sede Legale in Via Scozia, 64026 Roseto degli Abruzzi (TE) Italia, in qualità di fabbricante del dispositivo medico-diagnosico *in vitro* elencato nella tabella allegata Revisione 32.1 del 07.06.2017

dichiara sotto la propria responsabilità

- che il dispositivo sopra indicato soddisfa tutte le disposizioni applicabili della Direttiva 98/79/CE (Allegato III) recepita nella Legislazione Italiana dal Decreto Legislativo n° 332 del 8 settembre 2000;
- che il dispositivo in oggetto non è incluso nell'Allegato II, lista A e B della Direttiva 98/79/CE
- che la documentazione tecnica di cui all'allegato III della direttiva Direttiva 98/79/CE è a disposizione delle autorità nazionali presso la sua sede e sarà conservata per 5 anni dall'ultima data di fabbricazione del prodotto;
- che il processo di fabbricazione segue adeguati principi di assicurazione della qualità;
- di aver attivato e di mantenere aggiornato, un sistema di sorveglianza post-produzione per il monitoraggio dei prodotti;
- che il dispositivo in oggetto è stato messo in commercio italiano di marcatura CE.

EC DECLARATION OF CONFORMITY

The company Liofilchem® S.r.l., registered office in Via Scozia, 64026 Roseto degli Abruzzi (TE) Italy, as a manufacturer of the in vitro medical-diagnostic device listed in the attached table, Revision 32.1 of 07.06.2017

hereby certifies under its own responsibility

- that the above mentioned device complies with all the applicable provisions of Directive 98/79/EC (Annex III) and its relevant transposition into national law;
 - the above mentioned is not included in Annex II, List A and B of Directive 98/79/EC;
 - that the technical documentation referred to at Annex III of the Directive 98/79/EC is available for the national authorities in its facility and that this documentation shall be kept for 5 years after the last product has been manufactured;
 - that the manufacturing process follows suitable principles of quality assurance;
 - that, has implemented and keep up to date, a post-production surveillance system for monitoring the products;
 - that the device in question, was introduced into the market provided with CE mark.
- Roseto, 07.06.2017
- Silvio Brocco*
- Direttore Tecnico/ Technical Director
Dott. Silvio Brocco

PRODOTTI CE DI LIBERA VENDITA / FREE SALE CE PRODUCTS

Rev. 32.1 del 07.06.2017

10002	DNA AGAR + BULIDI TOLUIDINA
10004	CLED ANDRADE AGAR
10004*	CLED ANDRADE AGAR
10005	MAC CONKEY SORBITO AGAR
10005*	MAC CONKEY SORBITO AGAR
10006	TRYPTIC SOY AGAR + 1.6% YEAST EXTRACT
10007	BACILLUS CEREBUS AGAR (PEMBA)
10007	BACILLUS CEREBUS AGAR (PEMBA)
10013	DNAse TEST AGAR
10013*	DNAse TEST AGAR
10014	Purple Lactose Agar
10014*	Purple Lactose Agar
10017	OZAPER DOX AGAR
10018	DRIGALSKY LACTOSE AGAR
10020	Baini Parker Agar
10020*	Baini Parker Agar
10021	BIGGY (NICKERSON) AGAR
10021*	BIGGY (NICKERSON) AGAR
10022	BRILLIANT GREEN AGAR
10022*	BRILLIANT GREEN AGAR
10025	COLUMBIA AGAR (Horse Blood 5%)
10025*	COLUMBIA AGAR (Horse Blood 5%)
10026	CLEO AGAR
10026*	CLEO AGAR
10027	BACILLUS CEREBUS AGAR (Mossel)
10027*	BACILLUS CEREBUS AGAR (Mossel)
10028	ISOSENSITEST AGAR
10028*	ISOSENSITEST AGAR
10029	MAC CONKEY AGAR
10029*	MAC CONKEY AGAR
10030	MANNITOL SALT AGAR
10030*	MANNITOL SALT AGAR
10031	MUELLER HINTON II AGAR
10031*	MUELLER HINTON II AGAR
10032	PSUEDOMONAS CESTRIMIDE AGAR
10033	PSUEDOMONAS CESTRIMIDE I AGAR
10035	SABOURAUD AGAR
10035	SABOURAUD AGAR
10035*	SABOURAUD AGAR Irradiated
10036	S.S. AGAR
10036*	S.S. AGAR
10037	Tryptic Soy Agar
10037*	Tryptic Soy Agar
10037S	TRYPTIC SOY AGAR Irradiated
10039	ROGOSA AGAR
10039*	ROGOSA AGAR
10040	NEW YORK CITY AGAR
10040*	NEW YORK CITY AGAR
10041	LISTERIA PALCAM AGAR
10041	LISTERIA PALCAM AGAR
10042	CRYSTAL VIOLET AGAR (Sheep Blood 5%)
10042*	CRYSTAL VIOLET AGAR (Sheep Blood 5%)
10043	HEKTOEN ENTERIC AGAR
10043*	HEKTOEN ENTERIC AGAR
10044	NUTRIENT AGAR
10044*	NUTRIENT AGAR
10233	R.P. M. AGAR

PRODOTTI CE DI LIBERA VENDITA / FREE SALE CE PRODUCTS

Rev. 32.1 del 07.06.2017

610049	LEILOINELLA BLOE AGAR BASE ISO 11731
610050	Fluid Thioglycollate Medium
610056	Fruit Thioglycollate Medium
610051	TODD HEWITT BROTH
6100515	TODD HEWITT BROTH
610052	Tryptic Soy Agar
6100525	Tryptic Soy Agar
610053	TRYPTIC SOY BROTH
6100535	TRYPTIC SOY BROTH
610055	T.S.I. AGAR USP
610056	CLOSTRIDIUM BROTH
6100565	CLOSTRIDIUM BROTH
610057	MAC CONKEY AGAR No.2
6100575	MAC CONKEY AGAR No.2 5 KG
610060	XLD AGAR (ISO 6779)
610065	XLD AGAR
610066	TRICHOMONAS BROTH
610065	GSE AGAR BASE (ISLAM)
610071	PSEUDOMONAS AGAR BASE
610072	CZAPEK DOX BROTH
610075	PHENYLALANINE MALONATE BROTH
610079	BRUCELLA AGAR BASE
610080	WORT BROTH TWO NaCl
610092	XLT 4 AGAR
610095	GAERBER BOEX AGAR
610096	REINFORCED CLOSTRIDIAL AGAR
610097	STAPHYLOCOCCUS BROTH
610098	Alamine Peptone Water
610101	MALT AGAR
610103	SABOURAUD AGAR
6101035	SABOURAUD AGAR
610104	Sabouraud Dextrose Broth
610107	UREA AGAR BASE (ISO 6789)
610108	MAC CONKEY SORBUT AGAR
610109	P.P.L.O. BROTH
610110	MUELLER HINTON AGAR MODIFIED
610111	YERSINA SELECTIVE AGAR BASE
610112	OLEO ANDRADE AGAR
610113	COLUMBIA CHA AGAR BASE
610114	BACILLUS CEREBUS AGAR BASE (MOSSEI) ISO 7932
610115	CLOSTRIDIUM DIFFICILE AGAR BASE
610115	CLOSTRIDIUM DIFFICILE AGAR BASE
610116	TRYPTONE YEAST AGAR
610118	ANDRADE LACTOSE PEPTONE WATER
610123	CORN MEAL AGAR
610125	LEGIONELLA CYE AGAR BASE
610128	MAC CONKEY AGAR w/o BILE SALT
610130	CAMPYLOBACTER BLOOD FREE MEDIUM BASE
610131	CAMPYLOBACTER ENRICHMENT BROTH BASE
610132	MOTILITY TEST AGAR
610134	SLANEZT BARTLEY AGAR BASE ISO 7899-2
610135	BIGEY (NIKERTON) AGAR
610136	BACILLUS CEREBUS AGAR BASE (PEMBAY)
610137	SCHAEDLER BROTH
610140	E.M.B. AGAR w/o LACTOSE + SUCROSE
610143	LIVER BROTH
610144	MRS BROTH w/o GLUCOSE
610145	Salenite Broth
6101455	Salenite Broth
610146	SLANEZT AND BARTLEY AGAR
610147	SLANEZT AND BARTLEY AGAR + TTC
610236	MOTILITY INDOLE UREA AGAR (M. LU.)

PRODOTTI CE DI LIBERA VENDITA / FREE SALE CE PRODUCTS

Rev. 32.1 del 07.06.2017

6101475	SLANEZT AND BARTLEY AGAR + TTC
610148	SPPS AGAR
610151	BILE AESCULIN BROTH
610152	AMIES TRANSPORT MEDIUM - CHOC.
6101525	AMIES TRANSPORT MEDIUM - CHOC.
610153	AZIDE BLOOD AGAR BASE
610155	AZIDE VIOLET BLOOD AGAR BASE
610157	BROMOTONE AGAR
610158	BROMONE BROTH
610159	CPRM SELECTIVE WITH CAF
610160	DERMATOPHYTE (D.T.U.) AGAR
610165	DEXTROSE BROTH
610168	G.N. HAMAL BROTH
610164	HERPESVAG AGAR
610165	HERPESVAG AGAR
610166	KOSER CITRATE MEDIUM
610168	LIUTERIA PAL-CAM AGAR
610169	I.U.T.M. MEDIUM
610170	MAC CONKEY MMG AGAR
610172	MAC CONKEY MMG AGAR
610172	MALONATE BROTH
610174	PHENOL RED BROTH-BASE
610175	RAPPAPORT VASSALLADS BROTH ISO 6785-679)
610176	ROGOSA AGAR
610177	ROGOSA BROTH
610178	SABOURAUD CAF AGAR + ACTIDONE
610180	S.F. BROTH
610181	S.I.M. MEDIUM
610182	STUART TRANSPORT MEDIUM
610183	TETRATHIONATE BROTH BASE
610185	TRYPTIC CAF MEDIUM
610186	VÖGEL JOHNSON AGAR
610188	BLOOD AGAR BASE N.2
610191	AMES TRANSPORT MEDIUM (w/o CHARCOAL)
610193	AMES TRANSPORT MEDIUM (w/o CHARCOAL)
610195	TRYPTOSE AGAR
610196	MAC CONKEY AGAR w/o CRYSTAL VIOLET
610198	TRYPTIC BILE AGAR
610199	TRYPTOFAN BROTH
610200	CAMPYLOBACTER KARMALI AGAR BASE
610203	SABOURAUD CAF AGAR
610205	SABOURAUD CAF AGAR 5 KG
610205	DNase TEST AGAR
610206	TRYPTONE WATER (ISODIS 3811)
610207	CLOSTRIDIUM PERFRINGENS AGAR BASE
610210	BILE AESCUIN AGAR
610213	KLUGER IRON AGAR
610213	KLUGER IRON AGAR
610214	MIDDLEBROOK 7H9 BROTH BASE
610217	NUTRIENT BROTH N.2
610218	Müller Hinton II Broth
610221	ANTIBIOTIC TEST MEDIUM
610222	CLOSTRIDIUM BROTH w/o AGAR
610225	CLOSTRIDIUM BROTH w/o AGAR
610225	MIDDLEBROOK 7H9 BROTH BASE
610227	MAC CONKEY AGAR w/o Salt
610227	PHENOL RED AGAR BASE
610229	ANTIBIOTIC MEDIUM
610230	OXIDATIVE/FERMENTATIVE MEDIUM
610233	TRYPTOSE BROTH
610236	MANNITOL MOTILITY TEST MEDIUM
610238	MANNITOL MOTILITY TEST MEDIUM (M. LU.)
610238	MOTILITY INDOLE UREA AGAR (M. LU.)

610245	LB AGAR
610301	BISMUTH SULPHITE AGAR
610303	Lysine Decarboxylase Broth
610304	OF BASAL MEDIUM
610305	ORNITHINE DECARBOXYLASE BROTH
610306	ARGININE DECARBOXYLASE BROTH
610308	PHENOL RED AGAR BASE
610309	PSUEDOMONAS AGAR F
610310	PSUEDOMONAS AGAR
610311	UREA BROTH
610315	ANTIBIOTIC AGAR N.11
610319	PFIZER SELECTIVE ENTEROCOCCUS AGAR
610322	NITRATE BROTH
610331	DIAGNOSTIC SENSITIVITY TEST AGAR (D.S.T.)
610339	T.S.I. AGAR SELECTIVE
610341	EMMONS BROTH
610343	MANNITOL SALT BROTH
610343	Yeast Extract Sodium Lactate medium
610364	Tryptose Phosphate Broth
610365	Tryptose Phosphate Broth
610372	Cooked Meat Medium
610382	POLYPEPTONE
610385	BRAIN-HEART INFUSION
610395	ACID HYDROLYSATE OF CASEIN
610497	BEEF EXTRACT
6104975	J. BEEF EXTRACT
610498	LACTOSE
610498	LACTOSE
610505	CYSTINE HEART AGAR
610511	CHROMATIC™ SALMIELLA
610512	CHROMATIC™ STREP. B
6105125	CHROMATIC™ DETECTION
610513	CHROMATIC™ CANDIDA
610514	Chromatic™ E.coli O157
610515	CHROMATIC™ MESA
610516	CHROMATIC™ STAPH AUREUS
610517	CHROMATIC™ STREP. B
610518	SABOURAUD CAF (50 mg/L) AGAR
610527	MUELLER HINTON I AGAR
6105275	MUELLER HINTON II AGAR
620001	BILE AESCUIN LZIDE AGAR
620002	DEXTOSE AGAR
620005	DUVE EXTRACT
620005	BLOOD AGAR BASE
620006	BORDET GENGOU AGAR BASE
620007	STREPTOCOCCUS SELECTIVE AGAR
620007	STREPTOCOCCUS BIOLOGICAL
620008	BRAIN-HEART INFUSION AGAR
620009	BRILLIANT GREEN AGAR
620012	CLED AGAR
620012	COLUMBIA AGAR BASE
620014	DESOXYCHOLATE AGAR
620015	DESOXYCHOLATE CITRATE AGAR
620017	DRIGASKY/LACTOSE AGAR
620019	EMB LEVINE AGAR
620021	HEKTEN ENTERIC AGAR
620022	G.C. MEDIUM
620023	KLUGER IRON AGAR
620024	M.R.S. AGAR (ISOFDIS 15214)
620025	M.R.S. BROTH (ISOFDIS 15214)
620026	LYSINE DECARBOXYLASE
620027	LYSINE PHAG AGAR
620028	MAC CONKEY AGAR
620029	MANNITOL SALT AGAR
620032	MELVY BROTH
620033	MUELLER HINTON AGAR
620034	MUELLER HINTON BROTH

PRODOTTI CE DI LIBERA VENDITA / FREE SALE CE PRODUCTS

Rev. 32.1 del 07.06.2017

620035	MULLER KAUFMANN BROTH
620036	Nutrient Agar ISO 18266
620037	NUTRIENT BROTH
620038	PEPTONE WATER
620039	PHENYLALANINE AGAR
620041	PSEUDOMONAS CETRIMIDE AGAR (ISO 8390-1)
620042	SS AGAR (MODIFIED)
620043	SCHAEDLER AGAR BASE
620044	PURPLE LACTOSE AGAR
620045	SIMMONS CITRATE AGAR
620047	MONSIR AGAR
620048	AEROMONAS AGAR BASE
620049	LEGIONELLA SOYBEAN AGAR BASE (ISO 11731)
620050	Fluid Thioglycollate Medium
620051	TODD Hewitt Broth
620052	Tryptic Soy Agar
620053	TRYPTIC SOY BROTH
620054	T.S.L. AGAR USP
620055	GSE AGAR BASE ISLAM
620056	CLOSTRIDIUM BROTH
620057	MAG CONKEY AGAR NO.2
620060	X.L.D. AGAR (ISO 659)
620061	TRICHOMONAS BROTH
620065	T.S.L. AGAR USP
620066	PSEUDOMONAS AGAR BASE
620072	GAZEPK-BOK BROTH
620075	PHENYLALANINE MALONATE BROTH
620079	BRUGELLA AGAR BASE
620092	XLT 4 AGAR
620095	COBEC BOK AGAR
620096	REINFORCED CLOSTRIDIUM AGAR
620097	STAPHYLODODGIUS BROTH
620098	Alkaline Peptone Water
620101	MALT AGAR
620103	SABOURAUD AGAR
620104	Sabouraud Dextrose Broth
620107	UREA AGAR BASE (ISO 6785)
620108	MAC CONKEY SORBITOL AGAR
620109	P.P.L.O. BROTH
620110	MUELLER HINTON AGAR MODIFIED
620111	YERSINA SELECTIVE AGAR BASE
620112	CLED ANDRADE AGAR
620113	COLUMBIA CHA AGAR BASE
620114	BAOILLUS CEREBUS AGAR BASE (MOSSEL) ISO 7932
620115	CLOSTRIDIUM DIFFICILE AGAR BASE
620117	TRYPTONE YEAST AGAR
620118	ANDRADE LACTOSE PEPTONE WATER
620122	MIDDLEBROOK 7H10 AGAR BASE
620123	CORN MEAL AGAR
620125	LEGIONELLA CYTE AGAR BASE
620130	CAMPYLOBACTER BLOOD FREE MEDIUM BASE
620131	CAMPYLOBACTER ENRICHMENT BROTH BASE
620132	MOTILITY TEST AGAR
620134	SLANETZ BARTLEY AGAR BASE ISO 7899-2
620135	BIGGY (NIKKERSON) AGAR
620136	BACILLUS CEREUS AGAR BASE (PEMBA)
620137	SCHAEDLER BROTH
620140	E.M.B. AGAR w/L-LACTOSE + SUCCOSE
620143	LIVER BROTH
620144	Mitis Broth w/o GLUCOSE
620145	Salinella Broth

PRODOTTI CE DI LIBERA VENDITA / FREE SALE CE PRODUCTS

Rev. 32.1 del 07.06.2017

620146	SABOURAUD-MALTOSE AGAR
620147	SLANETZ AND BARTLEY AGAR + TTC
620148	SFS AGAR
620149	BILE ASCUS IN BROTH
620151	AMIES TRANSPORT MEDIUM + CHARG.
620152	AZIDE BLOOD AGAR BASE
620153	AZIDE VIOLET BLOOD AGAR BASE
620155	BIOTONE AGAR
620158	BIOTONE BROTH
620159	CPLM SELECTIVE WITHCAF
620160	DERMATOPHYTE (D.M.) AGAR
620161	DEXTOSE BROTH
620163	G.N. HAJNA BROTH
620164	HELENA AGAR
620165	KOSER CITRAT BROTH
620166	LISTERIA PALUAG AGAR
620168	LUT.I.M. MEDIUM
620170	MAC CONKEY MMG AGAR
620172	MALONATE BROTH
620174	MALONATE RED BROTH-BASE
620175	RAPPAPORT VASSILADS BROTH
620176	ROGOSA AGAR
620177	ROGOSA BROTH
620179	SABOURAUD CAF AGAR + ACTIDHOME
620180	S.F. BROTH
620181	S.I.M. MEDIUM
620182	STUART TRANSPORT MEDIUM
620183	TETRATHIONATE BROTH BASE
620185	TRYPTIC (CICA) MEDIUM
620186	TRYPTIC CASEIN MEDIUM
620188	BLOOD AGAR BASE N.2
620189	BLWAG AGAR
620191	AMIES TRANSPORT MEDIUM (w/o CHARCOAL)
620192	TRIPPOSE AGAR
620193	MAC CONKEY AGAR w/o CRYSTAL VIOLET
620195	VOGEL JOHNSON AGAR
620196	TRYPTIC BILE AGAR
620197	TRYPTOFAN BROTH
620200	CAMPYLOBACTER KARIMALL AGAR BASE
620203	SABOURAUD CAF AGAR
620205	DIASE TEST AGAR
620206	TRIPPOSE WATER (ISO DIS 3811)
620207	CLOSTRIDIUM PERFRINGENS AGAR BASE
620210	TRIPPOSE WATER
620211	TRIPPOSE YESTERDAY AGAR
620212	TRIPPOSE YESTERDAY AGAR
620213	TRIPPOSE YESTERDAY AGAR
620214	MIDDLEBROOK 7H9 BROTH BASE
620217	NUTRIENT BROTH N.2
620218	Muller Hinton II Broth
620222	PHENOL RED AGAR BASE
620226	ANTIBIOTIC MEDIUM
620233	TRYPTOSE BROTH
620235	MANNITOL MOTILITY TEST MEDIUM
620236	Lysine Decarboxylase Broth
620239	PSEUDOMONAS AGAR F
620241	UREA BROTH
620245	TRYPTOSE PEPTONE
620253	MYCOPLASMA SYSTEM PLUS
620256	AF GENITAL SYSTEM
620258	AF GENITAL SYSTEM
620260	URIN SYSTEM PLUS
620262	URIN SYSTEM PLUS
620273	NINHYZIN 7% 10 ml
620275	MFC COLOR KIT 50 Test
620276	ZIEHL-NEELSEN 3 x 250 ml
620277	METHYLENE BLUE Solution 250 ml
620279	VASELINE OIL 4 x 50 ml
620280	V.P. TEST-Reagent 10x10ml
620281	V.P. TEST EP 10 x 10 ml
620282	KIT COLOR ALBERT 2 x 250 ml
620284	KIT May-Grunwald Giemsa
620285	DECOLORIZING SOLUTION 1000 ml
620286	SAFRANIN SOLUTION 1000 ml
620287	POTASSIUM TELLURIATE 3.5% supl.5x10 ml
620292	UREA 40 % supplement 10x5 ml
620293	GRAM COLOR KIT 4 x 250 ml
620294	ENTERO PLURI TEST 10 Test
620295	ENTERO PLURI TEST 10 Test
620296	OXIFERM PLURI TEST 10 Test
620298	LUGOL PVP SOLUTION 250 ml
620299	CRYSTAL VIOLET SOLUTION 1000 ml
620300	SensitQuattro Gram-Positive 4 Test
620301	SensitTest gram-Positive 4 Test
620302	SensitTest gram-Negative 4 Test
620303	SensitQuattro Gram-Negative 4 Test
620304	ANTIBIOTIC TEST

PRODOTTI CE DI LIBERA VENDITA / FREE SALE CE PRODUCTS

Rev. 32.1 del 07/06/2017

88351	RAPID ANTIMICROBIC TEST 50 Test	88214	MANNITOL TEST 30 Test
80380	KINYOUN COLOR KIT 2 x 250 ml	88215	MANNOSE TEST 30 Test
80390	PIXUR 1	88216	PHAMNOSE TEST 30 Test
80409	IODINE SOLUTION 10 x 10 ml	88217	SALICIN TEST 30 Test
80410	XLT 4 SUPPLEMENT 4 x 50 ml	88218	SORBITOL TEST 30 Test
80422	POTASSIUM TELLURITE 1% Supplement 10 x 10 ml	88219	TREHALOSE TEST 30 Test
80430	TTC 1% Supplement 10 x 10 ml	87003	CATALASE Reagent
80431	TWEEN 80 Supplement 4 x 50 ml	87004	PHENYLALANINE Reagent
80453	VITAMIN K 1% SUPPLEMENT 10 x 5 ml	87005	OXIDASE Reagent
81001	AMPCILLIN Supplement 10 vials	87006	Vaseline Oil
81002	LEUCONELLA (Bac) supplement 10 vials	87007	VP (KOH) Reagent
81003	BRUGELLA supplement 10 vials	87008	Lactophenol Cotton Blue Dropwise
81004	CAMPYLOBACTER Preston supplement 10 vials	87009	Methyl Red D-Ropes
81006	CN (Pseudomonas) supplement 10 vials	87101	GRAM COLOR KIT
81007	OLOSTRIDIUM difficile supplement 10 vials	88003	OXIDASE TEST SWABS 30 Test
81008	LEGIONELLA (GVR) supplement 10 vials	88004	OXIDASE TEST DISCS 30 Discs
81009	IODINE solution 5 x 10 ml	88005	ONP G. TEST 30 Test
81011	CLOSTRIDIUM perfringens (TSC) sup. 10 v.	88006	E.COLI TEST 30 Test
81012	LCAT supplement 10 vials	88007	HIPURATE TEST 30 Test
81013	BORDETELLA supplement 10 vials	88008	ASQUINOBILE TEST 30 Test
81014	HARMOPHILUS supplement 10 vials	88009	NITRATE TEST 30 Test
81015	CAMPYLOBACTER Butler supplement 10 vials	88010	LISTERIA MONO TEST 20 Test
81016	BACILLUS Cereus supplement 10 vials	88011	UREA RAMP TEST 30 Test
81017	CHLORAMPHENICOL supplement 10 vials	88012	H2S RAMP TEST 30 Test
81019	LEGIONELLA (AMM) supplement 10 vials	88013	LYSINE DECARBOXYLASE TEST 30 Test
81020	MNG Supplement 10 vials	88015	GRANITHINE DECARBOXYLASE TEST 30 Test
81022	V.G.N. supplement 10 vials	88016	ARGININE DECARBOXYLASE TEST 30 Test
81023	VIALEX growth supplement 10 vials	88017	INDOLE TEST 1.50 Test
81024	V.G.N.T. supplement 10 vials	88020	SF RAMP TEST 30 Test
81025	DERMATOPHYTE supplement 10 vials	88021	CAMP TEST S.30 Test
81026	LISTERIA/PALCAMICROBACTER supplement 10 vials	88023	CATALASIOXY TEST 30 Test
81032	ONPG 1.5% Supplement 10 vials	88024	UREA / INOLO TEST 30 Test
81033	GENTAMYCIN Supplement 10 vials	88027	CAMP TEST R. 30 Test
81034	MIDDLEBROOK 7H 10 Supplement 4 x 50 ml	88028	PEPTIDASE A TEST 30 Test
81035	CAMPYLOBACTER KARMAI supplement 10 vials	88029	OXIDASE TEST STICKS 30 Test
81036	CAMPYLOBACTER OCDA supplement 10 vials	88030	COAGULASE TEST 30 Test
81037	CAMPYLOBACTER OCDA supplement 10 vials	88031	GRAM TEST STICK 30 Test
81038	CAMPYLOBACTER C.T.V.N Supplement 10 vials	88032	INDO TEST STICK 30 Test
81039	VERNSINA supplement 10 vials	88032	BETA-LACTAMASE STICKS 30 Test
81040	GARDNERELLA vaginalis Supplement 10vials	88034	PEPTIDASE A STICKS 30 Test
81041	V.C.A. T. supplement 10 vials	88035	VP TEST KIT
81042	LISTERIA FRASER supplement (1/25mg)10 vials	88036	
81043	CNA (Staphyloc.) supplement 10 vials	88037	
81050	CAMPYLOBACTER Braenderup Warts supp 10 vials	88041	Brilliant Green 100 µg
81051	CAMPYLOBACTER Braenderup Warts supp 10 vials	88042	CFTRATE TEST
81054	SCHAEDLER supplement 10 vials	88043	O129 Disc 15.0 µg
81055	CAMPYLOBACTER Skirrow suppl 10 vials	88044	O129 Disc 10.0 µg
81056	LEGIONELLA (BCYE) growth supplement 10 vials	88045	C.390 50 Discs
81062	VANCOMYCN Supplement for VRE 10 vials	88046	CFTRATE TEST
81077	CAMPYLOBACTER C.T.V.N. Supplement 10 vials	88047	CFTRATE TEST
81078	CHROMATIC™ NSCA Supplement	88048	CFTRATE TEST
81079	UREA-ARGININE SCREEN	88049	CFTRATE TEST
81082	CEFFIMEX TE LIURITE Supplement	88050	CFTRATE TEST
81083	MEROPEEN Supplement	88051	CFTRATE TEST
81084	NEOMYCIN Solution	88052	CFTRATE TEST
81085	CHROMATIC™ STAPH AUREUS Supplement	88053	CFTRATE TEST
81086	VOC MOD SELECTIVE Supplement	88054	CFTRATE TEST
81088	CHROMATIC™ C.R.E. Supplement	88055	CFTRATE TEST
81089	Chromotest™ ESB Supplement	88056	CFTRATE TEST
81090	CHROMATIC™ ESB/LAMIC Supplement	88057	CFTRATE TEST
81091	Legionella BCYE Growth Supplement w/o L-Cysteine	88058	CFTRATE TEST
88213	LEVULOSE TEST 30 Test	88214	CFTRATE TEST

PRODOTTI CE DI LIBERA VENDITA / FREE SALE CE PRODUCTS

Rev. 32.1 del 07/06/2017

88214	MANNITOL TEST 30 Test	88070	CultControl™ Klebsiella pneumoniae subsp. pneumoniae
88215	MANNOSE TEST 30 Test	88071	CultControl™ Gardnerella parvula ATCC # 2201™
88216	PHAMNOSE TEST 30 Test	88072	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC # 9022™
88217	SALICIN TEST 30 Test	88073	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC # 8258™
88218	SORBITOL TEST 30 Test	88074	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC # 19424™
88219	TREHALOSE TEST 30 Test	88075	CultControl™ <i>Enterococcus faecalis</i> ATCC # 31426™
88220	XYLOSE TEST 30 Test	88076	CultControl™ <i>Enterococcus faecalis</i> ATCC # 49796™
88021	CULTCONTROL™ <i>Aspergillus brasiliensis</i> ATCC# 16404™	88077	CultControl™ <i>Enterococcus faecalis</i> ATCC# 49247™
88022	CultControl™ <i>Bacillus cereus</i> ATCC# 1178™	88078	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 25285™
88023	CultControl™ <i>Bacillus subtilis</i> ATCC# 6633™	88079	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 19231™
88024	CultControl™ <i>Candida albicans</i> ATCC# 10231™	88080	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 19423™
88025	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 28212™	88081	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 4345™
88026	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 25922™	88082	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 9425™
88027	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 8739™	88083	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 25265™
88028	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33907™	88084	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33907™
88029	CultControl™ <i>Listeria innocua</i> ATCC# 33907™	88085	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33907™
88030	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 19119™	88086	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33261™
88031	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88087	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 1705™
88032	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88088	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 8649™
88033	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 25933™	88089	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 25933™
88034	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 8739™	88090	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 8739™
88035	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 25933™	88091	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33837™
88036	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88092	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™
88037	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88093	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™
88038	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88094	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™
88039	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88095	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™
88040	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88096	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™
88041	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88097	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™
88042	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88098	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™
88043	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88099	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™
88044	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88100	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™
88045	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88101	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™
88046	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88102	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™
88047	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88103	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™
88048	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88104	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™
88049	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88105	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™
88050	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88106	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™
88051	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88107	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™
88052	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88108	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™
88053	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88109	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™
88054	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88110	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™
88055	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88111	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™
88056	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88112	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™
88057	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88113	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™
88058	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88114	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™
88059	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88115	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™
88060	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88116	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™
88061	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88117	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™
88062	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88118	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™
88063	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88119	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™
88064	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88120	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™
88065	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88121	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™
88066	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™	88122	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC# 33862™

PRODOTTI CE DI LIBERA VENDITA / FREE SALE CE PRODUCTS

Rev. 32.1 del 07.06.2017

891/23	CultControl™ <i>Haemophilus meningiticus</i> ATCC® 33880 TM	—
891/24	CultControl™ <i>Haemophilus influenzae</i> ATCC® 35523 TM	—
891/25	CultControl™ <i>Pseudomonas stutzeri</i> ATCC® 35672 TM	—
891/26	CultControl™ <i>Staphylococcus haemolyticus</i> ATCC® 29870 TM	—
891/27	CultControl™ <i>Staphylococcus epidermidis</i> ATCC® 33927 TM	—
891/28	CultControl™ <i>Staphylococcus aureus</i> ATCC® 25923 TM	—
891/29	CultControl™ <i>Staphylococcus mitis</i> ATCC® 6249 TM	—
891/30	CultControl™ <i>Streptococcus pyogenes</i> ATCC® 12339 TM	—
891/31	CultControl™ <i>Streptococcus salivarius</i> ATCC® 13412 TM	—
891/32	CultControl™ <i>Streptococcus viridans</i> ATCC® 88136 TM	—
891/32	<i>Streptococcus viridans</i> ATCC® 88136 TM	—
891/32	<i>Streptococcus viridans</i> ATCC® 88136 TM	—
891/33	CultControl™ <i>Streptococcus xylosus</i> ATCC® 29371 TM	—
891/34	CultControl™ <i>Prevotella melanogena</i> ATCC® 25845 TM	—
891/35	CultControl™ <i>Propionibacterium acnes</i> ATCC® 11827 TM	—
891/36	CultControl™ <i>Propionibacterium acnes</i> ATCC® 4356 TM	—
891/37	CultControl™ <i>Salmonella enterica</i> susp. <i>enterica</i> ATCC® 35951 TM	—
891/38	CultControl™ <i>Salmonella enterica</i> susp. <i>enterica</i> ATCC® 89138 TM	—
891/39	CultControl™ <i>Salmonella typhimurium</i> ATCC® 14025 TM	—
891/40	CultControl™ <i>Haemophilus influenzae</i> ATCC® 98136 TM	—
891/41	CultControl™ <i>Acinetobacter baumannii</i> ATCC® 747 TM	—
891/44	CultControl™ <i>Acinetobacter baumannii</i> ATCC® 89144 TM	—
891/45	CultControl™ <i>Bordetella bronchiseptica</i> ATCC® 46377 TM	—
891/46	CultControl™ <i>Brachycolus freundii</i> ATCC® 43854 TM	—
891/47	CultControl™ <i>Burkholderia cepacia</i> ATCC® 35416 TM	—
891/48	CultControl™ <i>Enterobacter cloacae</i> ATCC® 10547 TM	—
891/49	CultControl™ <i>Enterobacter cloacae</i> ATCC® 14527 TM	—
891/50	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC® 35152 TM	—
891/51	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC® 89151 TM	—
891/52	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC® 89152 TM	—
891/53	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC® 15307 TM	—
891/54	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC® 35153 TM	—
891/55	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC® 89155 TM	—
891/56	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC® 89156 TM	—
891/57	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC® 89157 TM	—
891/58	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC® 89158 TM	—
891/59	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC® 89159 TM	—
891/60	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC® 89160 TM	—
891/61	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC® 89161 TM	—
891/62	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC® 89162 TM	—
891/63	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC® 89163 TM	—
891/64	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC® 89164 TM	—
891/65	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC® 89165 TM	—
891/66	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC® 89166 TM	—
891/67	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC® 89167 TM	—
891/68	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC® 89168 TM	—
891/69	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC® 89169 TM	—
891/70	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC® 89170 TM	—
891/71	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC® 89171 TM	—
891/72	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC® 89172 TM	—
891/73	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC® 89173 TM	—
891/74	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC® 89174 TM	—
891/75	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC® 89175 TM	—
891/76	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC® 89176 TM	—
891/77	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC® 89177 TM	—
891/78	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC® 89178 TM	—
891/79	CultControl™ <i>Escherichia coli</i> ATCC® 89179 TM	—
892/1	Cefoperazone/Ceftriaxone 30:10:10 mg 50 Disces	—
892/1/1	Cefoperazone/Ceftriaxone 30:10:10 mg 50 Disces	—

PRODOTTI CE DI LIBERA VENDITA / FREE SALE CE PRODUCTS

Rev. 32.1 del 07.06.2017

902/2	CHLORAMPHENICOL 30:10:10 mg 250 Disces	905/11	BAGTRAGIN BA-10 IU 50 Disces
902/21	CHLORAMPHENICOL C 30:10:10 mg 250 Disces	905/2	DEFADROXIL CDX 30:10:10 mg 250 Disces
902/23	COLISTIN SULFATE 10:10:10 mg 250 Disces	905/21	DEFADROXIL CDX 30:10:10 mg 250 Disces
902/34	COLISTIN SULFATE 10:10:10 mg 250 Disces	905/3	CEFUSLODIN SD 30:10:10 mg 250 Disces
902/37	ERYTHROMYCINE 15:10:10 mg 250 Disces	905/31	CEFUSLODIN SD 30:10:10 mg 250 Disces
902/41	ERYTHROMYCINE 15:10:10 mg 250 Disces	905/4	DEFIZOXIME CX 30:10:10 mg 250 Disces
902/45	FOSTOMYCIN FOS 50:10 mg 50 Disces	905/41	CEFTIZOXIME CX 30:10:10 mg 250 Disces
902/56	GENTAMICIN C 10:10:10 mg 250 Disces	905/5	CEPHRADINE CE 30:10:10 mg 250 Disces
902/61	GENTAMICIN C 10:10:10 mg 50 Disces	905/6	CIPROFLAQUIN CAP 5:10:10 mg 250 Disces
902/62	Gentamycin C 10:10:10 mg 50 Disces	905/6/1	CIPROFLAQUIN CIP 5:10:10 mg 250 Disces
902/7	KANAMYCIN C 10:10:10 mg 250 Disces	905/7	CINOYACIN CIN 10:10:10 mg 250 Disces
902/71	KANAMYCIN C 10:10:10 mg 50 Disces	905/7/1	CINOYACIN CIN 10:10:10 mg 50 Disces
902/8	LINCOMYCIN MY 10 mg 250 Disces	905/8/1	ROXITHROMYCIN RXT 15:10:10 mg 250 Disces
902/80	LINCOMYCIN MY 10:10:10 mg 250 Disces	905/8/1/1	ESTAPENEMETP 10:10:10 mg 250 Disces
902/89	LINCOMYCIN MY 10:10:10 mg 50 Disces	905/9/1	ERTAPEMENETP 10:10:10 mg 250 Disces
903/2	NEOMYCIN N 10:10:10 mg 250 Disces	905/9/2	DOXYCYCLINE DXT 10:10:10 mg 250 Disces
903/21	NEOMYCIN N 10:10:10 mg 50 Disces	905/9/3	MEZLOCILLIN MEZ 7.5:10:10 mg 250 Disces
903/3	MINOCYCLINE MIN 10:10:10 mg 250 Disces	906/2/1	MELZOCILLIN MEZ 7.5:10:10 mg 250 Disces
903/31	NETUMICIN NE 10:10:10 mg 50 Disces	906/3	NOVOBIOCIN NOV 10:10:10 mg 250 Disces
903/34	NITROFURANTOIN F 300:10 mg 250 Disces	906/3/1	NEUROBIOCIN NOV 10:10:10 mg 250 Disces
903/4/1	NITROFURANTOIN F 300:10 mg 50 Disces	906/4	CEFDILOXIME DX 10:10:10 mg 250 Disces
903/4/1/1	NITROFURANTOIN F 300:10 mg 50 Disces	906/4/1	CEPHPOXYMERIC P 10:10:10 mg 250 Disces
903/5/1	NOFLAXICIN NOR 10:10:10 mg 50 Disces	906/5	DREVAFENEMETP 10:10:10 mg 250 Disces
903/6	OXACILLIN OX 10:10:10 mg 50 Disces	906/5/1	OXYTETRACYCLINE OT 10:10:10 mg 250 Disces
903/6/1	OXACILLIN OX 10:10:10 mg 50 Disces	906/6	POLYMYXIN B PB 100:10 IU 250 Disces
903/6/1/1	OXACILLIN OX 10:10:10 mg 50 Disces	906/6/1	POLYMYXIN B PB 100:10 IU 50 Disces
903/7/1	PENICILLIN G 10:10:10 mg 250 Disces	906/7	PENICILLIN G 10:10:10 mg 250 Disces
903/8	PENICILLIN G/P 10:10:10 mg 250 Disces	906/7/1	SPECINOMYCIN SP 100:10 IU 250 Disces
903/8/1	PIPERACILLIN PPL 100:10:10 mg 250 Disces	906/8	MEROPENEM MRP 10:10:10 mg 250 Disces
903/9	PIRAPIACIN RD 30:10 mg 50 Disces	906/8/1	MEROPENEM MRH 10:10:10 mg 250 Disces
903/9/1	PIRAPIACIN RD 30:10 mg 50 Disces	906/9	FLUCONAZOLE FLU 10:10:10 mg 250 Disces
904/0	PIREPIACIN S 10:10:10 mg 250 Disces	906/9/1	POLYMYXIN B PB 100:10 IU 50 Disces
904/0/1	PIREPIACIN S 10:10:10 mg 50 Disces	906/9/2	POLYMYXIN B PB 100:10 IU 250 Disces
904/1	SULFAURAZOLE SF 30:10:10 mg 250 Disces	907/0/1	TICARCILLIN TC 7.5:10:10 mg 250 Disces
904/1/1	SULFAURAZOLE SF 30:10:10 mg 50 Disces	907/1	AMPHOTERICIN B AMB 20:10 IU 250 Disces
904/2	TRIMETHOPRIM-SULFAMETHOXAZOLE SX/T 25 mg 250 Disces	907/1/1	AMPHOTERICIN B AMB 20:10 IU 50 Disces
904/2/1	TRIMETHOPRIM-SULFAMETHOXAZOLE SX/T 25 mg 50 Disces	907/2	FLUCONAZOLE FLU 10:10:10 mg 250 Disces
904/3	TRIMETHOPRIM-SULFAMETHOXAZOLE SX/T 25 mg 50 Disces	907/3	ECONAZOLE ECN 10:10:10 mg 250 Disces
904/3/1	TRIMETHOPRIM-SULFAMETHOXAZOLE SX/T 25 mg 50 Disces	907/3/1	TOBRAMYCIN TOB 10:10:10 mg 250 Disces
904/4	TOBRAMYCIN TOB 10:10:10 mg 250 Disces	907/4	GRISEOFULVINA AF 10:10:10 mg 250 Disces
904/4/1	TOBRAMYCIN TOB 10:10:10 mg 50 Disces	907/5	ECONAZOLE ECN 10:10:10 mg 50 Disces
904/5	VANCOMYCIN VA 30:10:10 mg 250 Disces	907/5/1	KETOCONAZOLE KCA 10:10:10 mg 250 Disces
904/5/1	VANCOMYCIN VA 30:10:10 mg 50 Disces	907/6	LUCTYOSINE AF Y 10:10:10 mg 250 Disces
904/6	SISOMYCIN SS 30:10:10 mg 250 Disces	907/6/1	METRONIDAZOLE MTZ 5:10:10 mg 250 Disces
904/6/1	SISOMYCIN SS 30:10:10 mg 50 Disces	907/7	TRICLOPIRIN TRIC 10:10:10 mg 250 Disces
904/7	CINDAMYCIN CD 2:10 mg 250 Disces	907/7/1	IMIPENEM MI 10:10:10 mg 250 Disces
904/7/1	CINDAMYCIN CD 2:10 mg 50 Disces	907/7/1/1	MICOMAZOLE MC 10:10:10 mg 250 Disces
904/7/1/1	CINDAMYCIN CD 2:10 mg 50 Disces	907/8	NYSTATIN NY 100 IU 250 Disces
904/8	AMOKSULYL-GUAVIUMIC ACID ALG 30:10:10 mg 250 Disces	907/8/1	NYSTATIN NY 100 IU 50 Disces
904/8/1	AMOKSULYL-GUAVIUMIC ACID ALG 30:10:10 mg 50 Disces	907/9	PIMPENEM MI 10:10:10 mg 250 Disces
904/9	FUSIDIC ACID FC 10:10:10 mg 250 Disces	907/9/1	IMIPENEM MI 10:10:10 mg 50 Disces
904/9/1	FUSIDIC ACID FC 10:10:10 mg 50 Disces	908/0	OFLOXACIN OFX 5:10:10 mg 250 Disces
905/0	TEICOFLAXIN TEC 30:10:10 mg 250 Disces	908/1	OFLOXACIN OFX 5:10:10 mg 50 Disces
905/0/1	TEICOFLAXIN TEC 30:10:10 mg 50 Disces	908/1/1	CEFRADIZINE CAZ 30:10:10 mg 250 Disces

PRODOTTI CE DI LIBERA VENDITA / FREE SALE CE PRODUCTS

Rev. 32.1 del 07/06/2017

938/1	CEFOTETAN CTT 50 µg	50 Discs
9082	TYLOSINT 30 µg	250 Discs
9082/1	TYLOSINT 30 µg	50 Discs
9083	TRIMETHOPRIM 25 mg	250 Discs
9083/1	TRIMETHOPRIM TM 25 mg	50 Discs
9084	SULFAMETHOXAZOLE SMX 50 µg	250 Discs
9084/1	SULFAMETHOXAZOLE SMX 50 µg	50 Discs
9085	Imipenem + Pseudomonas acid. IM + PO 250 Discs	
9085/1	Imipenem + Pseudomonas acid. IM + BO 50 Discs	
9086	Imipenem + Clavulanic acid. IM + CL 250 Discs	
9086/1	Imipenem + Clavulanic acid. IM + CL 50 Discs	
9087	EDTA ED 250 Discs	
9087/1	EDTA ED 50 Discs	
9088	SPRAMACIN SP 100 µg	250 Discs
9088/1	SPRAMACIN SP 100 µg	50 Discs
9089	CEFTIOME CFM 5 µg	250 Discs
9089/1	CEFTIOME CFM 5 µg	50 Discs
9090	Daptomycin DAP 30 µg	250 Discs
9090/1	Daptomycin DAP 30 µg	50 Discs
9091	PEFLOXACIN PEF 5 µg	250 Discs
9091/1	PEFLOXACIN PEF 5 µg	50 Discs
9092	DICLOXA-CILLIN DCX 1 µg	50 Discs
9092/1	DICLOXA-CILLIN DCX 1 µg	50 Discs
9094	TIAMULIN T 30 µg	250 Discs
9094/1	TIAMULIN T 30 µg	50 Discs
9095	IMIPENEM-CAZ 200 µg	250 Discs
9095/1	IMIPENEM-CAZ 200 µg	50 Discs
9096	TICARCILLIN-CLAVULANIC ACID TIC 85 µg	250 Discs
9096/1	TICARCILLIN-CLAVULANIC ACID TIC 85 µg	50 Discs
9097	GLOTRIMAZOLE GLO 50 µg	250 Discs
9097/1	GLOTRIMAZOLE GLO 50 µg	50 Discs
9098	CLARITHROMYCN CLR 15 µg	250 Discs
9098/1	CLARITHROMYCN CLR 15 µg	50 Discs
9099	FURAZOLIDON FFR 50 µg	250 Discs
9099/1	FURAZOLIDON FFR 50 µg	50 Discs
9100	PIPERACILLIN-TAZOBACTAM TZP 110 µg	250 Discs
9100/1	PIPERACILLIN-TAZOBACTAM TZP 110 µg	50 Discs
9101	Ceftazidime CTB 30 µg	250 Discs
9101/1	Ceftazidime CTB 30 µg	50 Discs
9102	LEVOFLOXACIN LEV 5 µg	250 Discs
9102/1	LEVOFLOXACIN LEV 5 µg	50 Discs
9103	MOKFLOXACIN MOK 5 µg	250 Discs
9103/1	MOKFLOXACIN MOK 5 µg	50 Discs
9104	CEFRIPIME FEP 30 µg	250 Discs
9104/1	CEFRIPIME FEP 30 µg	50 Discs
9105	AZTHI-THROMYCN AZM 15 µg	250 Discs
9105/1	AZTHI-THROMYCN AZM 15 µg	50 Discs
9106	MYOKAMYCIN MK 15 µg	250 Discs
9106/1	MYOKAMYCIN MK 15 µg	50 Discs
9107	ITRA-CONAZOLE ITG 50 µg	250 Discs
9107/1	ITRA-CONAZOLE ITG 50 µg	50 Discs
9108	CEFOPERAZONE CIP 75 µg	250 Discs
9108/1	CEFOPERAZONE CIP 75 µg	50 Discs
9109	ITRA-CONAZOLE ITG 75 µg	250 Discs
9109/1	ITRA-CONAZOLE ITG 75 µg	50 Discs
9110	TRIMETHOPRIM TM 5 µg	250 Discs
9110/1	TRIMETHOPRIM TM 5 µg	50 Discs
9111	FUSIDIC ACID FC 30 µg	250 Discs
9111/1	FUSIDIC ACID FC 30 µg	50 Discs
9112	CEPHROZIL CPR 30 µg	250 Discs
9112/1	CEPHROZIL CPR 30 µg	50 Discs
9113	LOMER-FLAXAGL LOM 10 µg	250 Discs
9113/1	LOMER-FLAXAGL LOM 10 µg	50 Discs
9115	AMPCILLIN AMP 2 µg	250 Discs
9115/1	AMPCILLIN AMP 2 µg	50 Discs
9116	LINCOMYCIN MN 15 µg	250 Discs
9116/1	LINCOMYCIN MN 15 µg	50 Discs
9117	NOVO-BIOCIN NO 5 µg	250 Discs
9117/1	NOVO-BIOCIN NO 5 µg	50 Discs
9118	RIFAMPICIN RD 5 µg	250 Discs
9118/1	RIFAMPICIN RD 5 µg	50 Discs
9119	METRONIDAZOLE MTZ 50 µg	250 Discs
9119/1	METRONIDAZOLE MTZ 50 µg	50 Discs
9120	POLYMYXIN B PR 300 UI	250 Discs
9120/1	POLYMYXIN B PR 300 UI	50 Discs
9121	PO-MAYOIN B PR 300 UI	50 Discs
9121/1	PO-MAYOIN B PR 300 UI	50 Discs
9122	AMPILOX (Ampicillin+Clavulanic acid) 30 µg	50 Discs
9122/1	AMPILOX (Ampicillin+Clavulanic acid) 30 µg	50 Discs
9124	GENTAMICIN CN 120 µg	250 Discs
9124/1	GENTAMICIN CN 120 µg	50 Discs
9125	GENTAMICIN CN 30 µg	250 Discs
9125/1	GENTAMICIN CN 30 µg	50 Discs
9126	SULFONAMIDE SS 300 µg	250 Discs
9126/1	SULFONAMIDE SS 300 µg	50 Discs
9126/1	SULFONAMIDE SS 300 µg	50 Discs
9127	PENCILLIN G P-NU	250 Discs
9127/1	PENCILLIN G P-NU	50 Discs
9128	CHLORAMPHENICOL C 10 µg	250 Discs
9128/1	CHLORAMPHENICOL C 10 µg	50 Discs
9129	SULBACTAM SU 20 µg	250 Discs
9129/1	SULBACTAM SU 20 µg	50 Discs
9130	PENCILLIN G P-NU	250 Discs
9130/1	PENCILLIN G P-NU	50 Discs
9131	SODIUM-PUSIT FC 30	250 Discs
9132	SULFAPRIM-SXT 50 µg	250 Discs
9132/1	SULFAPRIM-SXT 50 µg	50 Discs
9133	AMOKSULIN AM 10 µg	250 Discs
9133/1	AMOKSULIN AM 10 µg	50 Discs
9134	CASPOFUNGIN CAS 75 µg	250 Discs
9134/1	CASPOFUNGIN CAS 75 µg	50 Discs
9135	OXA-CLIN OX 5 µg	250 Discs
9135/1	OXA-CLIN OX 5 µg	50 Discs
9136	LINEZOLID LIN 30 µg	250 Discs
9136/1	LINEZOLID LIN 30 µg	50 Discs
9137	AMPHOTERICIN B AMB 10 µg	250 Discs
9137/1	AMPHOTERICIN B AMB 10 µg	50 Discs
9138/1	ITRA-CONAZOLE ITG 75 µg	250 Discs
9139	ITRA-CONAZOLE ITG 75 µg	50 Discs
9140	KETOCONAZOLE KCA 15 µg	250 Discs
9140/1	KETOCONAZOLE KCA 15 µg	50 Discs
9141	COLISTIN SULFATE CS 30 UI	250 Discs
9141/1	COLISTIN SULFATE CS 30 UI	50 Discs
9142	NAFCILLIN NAFC 1 µg	250 Discs
9142/1	NAFCILLIN NAFC 1 µg	50 Discs
9143	CEPEPMIC-CLAVULANIC ACID FEP 40 µg	250 Discs
9143/1	CEPEPMIC-CLAVULANIC ACID FEP 40 µg	50 Discs
9144	Cefotaxime + Cloxacillina FOC 250 µg	250 Discs
9144/1	Cefotaxime + Cloxacillina FOC 250 µg	50 Discs
9145	CEFAZIDIME-CLAVULANIC ACID CAL 40 µg	250 Discs
9145/1	CEFAZIDIME-CLAVULANIC ACID CAL 40 µg	50 Discs
9146	CLINDAMYCIN CD 10 µg	250 Discs
9146/1	CLINDAMYCIN CD 10 µg	50 Discs
9147	TRICYCCLIN TCG 15 µg	250 Discs

PRODOTTI CE DI LIBERA VENDITA / FREE SALE CE PRODUCTS

Rev. 32.1 del 07/06/2017

PRODOTTI CE DI LIBERA VENDITA / FREE SALE CE PRODUCTS

Rev. 32.1 del 07/06/2017

PRODOTTI CE DI LIBERA VENDITA / FREE SALE CE PRODUCTS

Rev. 32.1 del 07/06/2017

PRODOTTI CE DI LIBERA VENDITA / FREE SALE CE PRODUCTS

Rev. 32.1 del 07.06.2017

Rev. 32.1 del 07.06.2017	Prodotti CE di Libera Vendita / Free Sale CE Products
98009	AmpCdisc Kit

Dirigente Tecnico/Technical Director
Dr. Silvio Brocco

9564	KGL I (Gram +ve) 1 x 100 Test	96144	CLOSTRIDIUM DIFFICILE LATEX KIT
9565	KGL II (Gram -ve) 1 x 100 Test	96148	SHIGELLA ANTISERUM
9566	KGL III 100 Test	96150	E. COLI O157 LATEX KIT
9567	MULTIDISC A	96151	SAUIMONELLA LATEX KIT
9568	MULTIDISC B	96153	STREPTO B LATEX KIT
9569	MULTIDISC C	96154	STREPTO A LATEX KIT
9570	MULTIDISC A (100 Pz) (Tender 06/2003)	96155	BENCE JONES LATEX TEST
9571	MULTIDISC C (100 Pz) (Tender 06/2003)	96316	Clostridium difficile GDH Card
9573	MULTIDISC D (100 Pz) (Tender 06/2003)	96317	Clostridium difficile Toxin A+B Card
9574	MULTIDISC D (100 Pz) (Tender 06/2003)	96318	Gardia Card
9575	URINE RING (Tender 23/06/2006)	96319	Listeria Monocytogenes Card
9576	PSEUDOMONAS RING (Tender 23/06/2006)	96320	Salmonella Ag Card
9577	GRAM NEGATIVE RING (Tender 23/06/2006)	96321	O157 E.coli Card
9578	GRAM POSITIVE RING (Tender 23/06/2006)	96401	ONE STEP AMP DRUG SCREEN 20 CARDS
9601	SAUIMONELLA TYPHI H 20 ml	96404	ONE STEP SOC DRUG SCREEN
9602	SAUIMONELLA PARATYPHI O 20 ml	96405	ONE STEP THC DRUG SCREEN
9603	SAUIMONELLA PARATYPHI AH 20 ml	96406	ONE STEP MAMP DRUG SCREEN 20 CARDS
9604	SAUIMONELLA PARATYPHI AD 20 ml	964150	FECAL OCCULT BLOOD CARD
9605	SAUIMONELLA PARATYPHI BH 20 ml	96418	STREPTO A CARD 30 CARDS
9605	SAUIMONELLA PARATYPHI BO 20 ml	96441	Gonococcus Ag Card
9607	BRUCELLA TOTALE 20 ml	96442	Gardinia Vaginalis Card
9608	BRUCELLA ABORTUS 20 ml	96443	Trichomonas vaginalis Card
9609	SAUIMONELLA TYPHI TOTALE 20 ml CE	96444	Bj Free Kappa Lambda Dipstick
9610	SAUIMONELLA PARATYPHIA TOTALE 20 ml	96455	HIV/LH CARD 20 CARD
96011	PROTEUS OX2 20 ml	96456	HCG URINE/SERUM CARD 50 CARD
96012	PROTEUS OXK 20 ml	96461	HCG URINE/SERUM CARD 100 CARD
96013	PROTEUS OX9 20 ml	96462	MICROABUNN CARD URINE 20 Cards
96015	FEVERE MULTITEST KIT	96465	AFP ALFA FETOPROTEIN CARD 20 CARDS
96016	STREP-CHECK KIT	96468	TUBERCULOSIS CARD 20 CARDS
96017	STARH LATEX KIT	96469	IGE TOTAL CARD
96018	SAUIMONELLA PARATYPHIB TOTALE 20 ml	96470	CEA CARD 20 Cards
96019	SAUIMONELLA PARATYPHIC 20 ml	96485	MYOGLOBIN
96020	SAUIMONELLA PARATYPHICO 20 ml	96487	TRPONIN 20 CARDS
96021	SAUIMONELLA PARATYPHIA TOTALE 20 ml	96488	FERRITIN CARD
96022	BRUCELLA MELITENSIS 20 ml	96489	SIFILODE CARD 20 CARDS
96023	BRUCELLA suis 20 ml	96495	IM MONONUCLEOSIS INFECTION 20 CARDS
96031	SAUIMONELLA TYPHIH SL 0,5 ml	96500	URINE STRIP
96032	SAUIMONELLA TYPHO SL 0,5 ml	96509	GIOTTO 2
96033	SAUIMONELLA TYPHTOTALE 5 ml SLIDE	96548	GIOTTO READER
96034	SAUIMONELLA PARATYPHIAH SLIDE 5 ml	96590	BIOMIC V3
96035	SAUIMONELLA PARATYPHIAO 5 ml SLIDE	96914	BIOMIC V3 AST
96036	SAUIMONELLA PARATYPHIA TOTALE 5 ml SLIDE	96915	BIOMIC V3 ID
96037	SAUIMONELLA PARATYPHICO 5 ml SLIDE	96916	BIOMIC V3 CC
96038	SAUIMONELLA PARATYPHICO 5 ml SLIDE	96919	AST Software
96039	SAUIMONELLA PARATYPHIB TOTALE 5 ml SLIDE	96931	ID Software
96040	SAUIMONELLA PARATYPHIC 5 ml SLIDE	96932	CC Software
96041	SAUIMONELLA PARATYPHICO 5 ml SLIDE	96933	Microbiasto 96 pozzetti Software
96042	SAUIMONELLA PARATYPHIC TOTALE 5 ml SLIDE	97800	ROTASTICK ONE STEP KIT 20 Test
96043	BRUCELLA TOTALE SLIDE 5 ml SLIDE	97801	ROTASTICK ONE STEP 20 Test
96044	BRUCELLA ABORTUS 5 ml SLIDE	97802	ROTADENO COMBISTICK ONE STEP 20 Test
96045	BRUCELLA MELITENSIS SLIDE 5 ml	97803	H.PYLORI FECAL Ag ONE STEP 20 Test
96047	PROTEUS OX2 5 ml SLIDE	97807	ADENOSTICK ONE STEP ASSAY 20 Test
96048	PROTEUS OX9 5 ml SLIDE	97809	Streptob C Card
96049	PROTEUS OXK 5 ml SLIDE	9959	Blank Discs
96053	CONTROLLO PARATYPHIC NEGATIVO CONTROL 0,5ml	99003	KPO&MBL disc kit (acc. to EUCAST)
96096	POSITIVE CONTROL FOR SAUIMONELLA 0,5ml	99004	ESBL disc kit (acc. to EUCAST)
96097	POSITIVE CONTROL FOR PROTEUS 0,5ml	99005	ESBL disc kit (acc. to CLSI)
96098	POSITIVE CONTROL FOR BRUCELLA 0,5ml	99006	ESBL (Chromos. Ind. AmpC) disc kit (acc. to EUCAST)
96142	Lactamase Litio 0,5%	99007	KPO&MBL&OXA-48 disc kit (acc. to EUCAST)
96143	CAMPYLOBACTER LATEX KIT	99008	ESBL-AmpC screen disc kit