

REPUBLICA



MOLDOVA

CERTIFICAT DE ÎNREGISTRARE

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

Numărul de indentificare de stat - codul fiscal
1003600005263

Data înregistrării

12.05.1994

Data eliberării

17.12.2004

Iovu Galina, registrator de stat

Functia, numele, prenumele persoanei
care a eliberat certificatul

G. Iovu
semnatura

MD 0006726





I.P. "AGENȚIA SERVICII PUBLICE"

Departamentul înregistrare și licențiere a unităților de drept

EXTRAS
din Registrul de stat al persoanelor juridice

nr. 1638 din 28.01.2019

Denumirea completă: **SOCIETATEA PE ACȚIUNI «M-INTER-FARMA».**

Denumirea prescurtată: **«M-INTER-FARMA» S.A.**

Forma juridică de organizare: **Societate pe Acțiuni.**

Numărul de identificare de stat și codul fiscal: **1003600005263.**

Data înregistrării de stat: **12.05.1994.**

Sediul: **MD-2028, str. Grenoble, 23, mun. Chișinău, Republica Moldova.**

Modul de constituire: **nou creată.**

Obiectul principal de activitate:

1 Practica medicală;

2 Comerțul cu ridicata al produselor agricole brute și animalelor vii;

3 Comerțul cu amănuntul al produselor farmaceutice;

4 Comerțul cu ridicata al produselor farmaceutice;

5 Activitatea farmaceutică;

6 Alte activități de asistență medicală;

7 Comerțul cu amănuntul în magazine nespecializate, cu vânzare predominantă de produse alimentare, băuturi și produse din tutun;

8 Practica stomatologică;

9 Comerțul cu ridicata al parfumurilor și produselor cosmetice;

10 Importul, fabricarea, comercializarea, asistența tehnică și (sau) reparația dispozitivelor medicale și (sau) a opticii;

11 Importul și (sau) fabricarea, depozitarea, comercializarea angro a substanțelor și materialelor chimice, toxice, articolelor și produselor chimice de menaj.

Capitalul social: **5160000 lei.**

Administrator: MATEI VASILE, IDNP 0961110897556.

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: 28.01.2019.

Specialist coordonator
tel. 022-207-840



Lazar: Aliona





REPUBLICA MOLDOVA

LICENȚĂ

Seria A MMII

Nr. 044347

Denumirea autorității de licențiere

Camera de Licențiere

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

Societatea pe Acțiuni
„M-INTER-FARMA”

mun. Chișinău, str. Grenoble, 23

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

17.12.2004 MD 0006726

Numărul de înregistrare a întreprinderii sau IDNO

1003600005263

Codul fiscal

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

* Importul, fabricarea, asistența tehnică, repararea și verificarea dispozitivelor medicale, comercializarea dispozitivelor medicale și a opticii *

Data eliberării licenței

23 iunie 2006

Reperfectată: 1)30.01.2007;2)23.03.2007;3)18.08.2010;4)14.05.2014

Valabilă până la

23 iunie 2011

Prelungită până la: 23.06.2016

Prelungită până la: 22.06.2021

Semnătura conducătorului autorității de licențiere

Director al Camerei de Licențiere

Valentin GUZNAC

Notă: Licența este valabilă numai cu anexa autenticată de autoritatea de licențiere, în care sunt indicate condițiile de licențiere pentru genul de activitate specificat în licență.



REPUBLICA MOLDOVA

LICENȚĂ

Seria A MMII

Nr. 037538

Denumirea autorității de licențiere

Camera de Licențiere

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

Societatea pe Acțiuni
„M-INTER-FARMA”

mun. Chișinău, str. Grenoble, 23

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

17.12.2004 MD 0006726

Numărul de înregistrare
a întreprinderii sau IDNO

1003600005263

Codul fiscal

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

* Importul, depozitarea și comercializarea
angro a substanțelor și materialelor chimice
toxice, a articolelor și produselor chimice de
menaj *

Data eliberării licenței

25 octombrie 2007

Reperfectată: 1) 06.06.2011

Valabilă până la

25 octombrie 2012

Prelungită până la: 25.10.2017

Prelungită până la: 25.10.2022

Semnătura conducătorului
autorității de licențiere

Director ad interim al Camerei de Licențiere

Eduard HADEI

Notă: Licența este valabilă numai cu anexa autenticată de autoritatea de licențiere,
în care sunt indicate condițiile de licențiere pentru genul de activitate specificat în licență.



ANEXĂ LA LICENȚA

Seria A MMII

Nr. 037538

Titular de licență Societatea pe Acțiuni „M-INTER-FARMA”

Titularul de licență este obligat să respecte următoarele condiții de licențiere pentru desfășurarea activității: **** Importul, depozitarea și comercializarea angro a substanțelor și materialelor chimice toxice, a articolelor și produselor chimice de menaj * ***

Prelungită: 11.10.2017

1. Desfășurarea activității licențiate în conformitate cu cadrul legislativ și normativ.
2. Depozitarea angro a substanțelor și materialelor chimice toxice, în încăperi speciale conform regulamentelor aprobate de Ministerul Sănătății de comun acord cu Ministerul Mediului.
3. Transportarea substanțelor și materialelor chimice toxice cu mijloace de transport speciale, marcate în modul stabilit, în prezența unui însoțitor, specialist în domeniu, desemnat de conducerea unității și instruit în problema modului de transportare, a nocivității produselor, a măsurilor ce urmează a fi luate în caz de deteriorare a ambalajelor, de avarie etc.
4. Ținerea registrului special de evidență a mișcării substanțelor și materialelor chimice toxice.
5. Dispunerea de certificat de securitate, eliberat de către organizații specializate de expertiză, autorizate de către organul abilitat în domeniul securității industriale (pentru importul și (sau) fabricarea, depozitarea, comercializarea angro a substanțelor și materialelor chimice toxice).
6. Respectarea normelor privind protecția muncii, ecologice, antiincendiară și sanitare.

Activitatea licențiată se desfășoară pe adresele:

mun. Chișinău, mun. Chișinău, str. Grenoble, 23 (importul, depozitarea și comercializarea angro a substanțelor și materialelor chimice toxice);

mun. Chișinău, mun. Chișinău, str. Grenoble, 21, nr. 1 (importul, depozitarea și comercializarea angro a articolelor și produselor chimice de menaj).



L.Ș.



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



REPUBLICA MOLDOVA

LICENȚĂ

Seria A MMII

Nr. 045562

Denumirea autorității de licențiere

Camera de Licențiere

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

**Societatea pe Acțiuni
„M-INTER-FARMA”**

mun. Chișinău, str. Grenoble, 23

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

17.12.2004 MD 0006726

Numărul de înregistrare
a întreprinderii sau IDNO

1003600005263

Codul fiscal

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

*** Activitatea farmaceutică ***

Data eliberării licenței

01 septembrie 2004

Valabilă până la

01 septembrie 2009

Prelungită până la: 01.09.2014; 01.09.2019

Semnătura conducătorului
autorității de licențiere

Director adjunct al Camerei de Licențiere

Eduard HADEI



Notă: Licența este valabilă numai cu anexa autenticată de autoritatea de licențiere
în care sînt indicate condițiile de licențiere pentru genul de activitate specificat în licență.



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII, MUNCII
ȘI PROTECȚIEI SOCIALE
AL REPUBLICII MOLDOVA
МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ, ТРУДА
И СОЦИАЛЬНОЙ ЗАЩИТЫ РЕСПУБЛИКИ МОЛДОВА
AGENȚIA NAȚIONALĂ PENTRU SĂNĂTATE PUBLICĂ
НАЦИОНАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ОБЩЕСТВЕННОГО ЗДОРОВЬЯ

MD-2028, mun. Chișinău, str. Gheorghe. Asachi, 67-a
Tel. + 373 22 574501, fax + 373 22 729725
IDNO 1018601000021

E-mail: ansp@ansp.md; anticamera@ansp.md

DOCUMENTAȚIE MEDICALĂ / Медицинская документация
FORMULAR / Форма Nr. 303-2/e
APROBAT DE MSMPS al RM / Утверждена МЗТСЗ РМ
31.10.11 Nr. 828

Centrul de încercări de laborator acreditat de către
Centrul Național de Acreditare din Republica Moldova, MOLDAC
Испытательный лабораторный центр аккредитованный
Национальным Аккредитационным Центром РМ, MOLDAC
Certificat nr. LI-044 din 17.02.2018 valabil până la 16.02.2022
Acreditat în Sistemul Ministerului Sănătății, Muncii
și Protecției Sociale al RM
Аккредитованный в системе Министерства Здравоохранения, Труда и
Социальной Защиты Республики Молдова
Certificat nr. 2293 din 24.10.2014, valabil până la 24.10.2019

AVIZ SANITAR
PENTRU PRODUSELE ALIMENTARE ȘI NEALIMENTARE Nr. 489

Санитарное заключение для пищевых и непищевых продуктов

din/om " 11. "

iulie

a./z. 2018

Prin prezentul aviz sanitar se confirmă că producerea, importul, utilizarea și desfacerea produselor / echipamentelor
Настоящим санитарным заключением подтверждается, что производство, ввоз, использование и реализация продукции / оборудования

Autocamion furgon FORD TRANZIT nr.CPU970; FORD TRANZIT nr.DDH685

sunt conforme Regulamentului (lor) sanitar (e) / соответствуют санитарному (ым) регламенту (ам) (se va indica
denumirea completă a Regulamentului (lor) sanitar (e) / указать полное наименование санитарного (ых) регламента (ов)

HG nr.308 din 29.04.2011 „Regulamentul sanitar privind materialele și obiectele destinate
să vină în contact cu produsele alimentare”

Organizația-producătoare/importatoare, țara de origine / организация произв./импортёр, страна происхождения

Destinatarul avizului sanitar / получатель санитарного заключения

„M-INTER-FARMA” SA, Moldova, Chișinău, str. Grenoble, 23

Ca temelie pentru recunoașterea conformității produselor Regulamentului (lor) sanitar (e) menționat (e) a servit /
Основанием для признания продукции указанному (ым) санитарному (ым) регламенту (ам) послужило

Demers, certificat de înregistrare, certificate de înmatriculare, pașapoarte sanitare, tehnice

(a enumera documentele de însoțire, buletinele de analiză / перечислить сопроводительные док., протоколы исслед.)

Caracteristica sanitară a produselor / санитарная характеристика продукции:

Parametrii (factorii) / показатели (факторы)

Normativul sanitar / санитарный норматив

Suprafețele ce vin în contact direct cu produsele farmaceutice și parafarmaceutice sunt fabricate
din materiale admise pentru aceste scopuri în corespundere cu Regulamentul 1935/2004.

Domeniu de utilizare / Область применения: transportarea produselor farmaceutice și parafarmaceutice

Condițiile necesare de utilizare, depozitare, transportare, măsurile de securitate / Необходимые условия
использования, хранения, транспортировки, меры безопасности:

respectarea cerințelor stipulate în condițiile tehnice, instrucțiuni de utilizare

AVIZUL SANITAR este valabil pînă la / Санитарное Заключение действительно до: 30 iulie 2023

DIRECTORUL AGENȚIEI NAȚIONALE PENTRU SĂNĂTATE PUBLICĂ

Elena PALANCIUC

(semnatura / подпись)



10-XVI-09



By Royal Charter

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II excluding Section 4

No.

CE 01233

Issued To:

Carestream Health, Inc.
150 Verona Street
Rochester
New York
14608
USA

In respect of:

The design, development and manufacture of diagnostic image recording devices including storage phosphor screens and reader systems, medical x-ray films, direct digital radiography systems, dental x-ray systems, dental digital imaging software, dental and medical imaging equipment, and medical imaging and PACS Software. Those aspects of metrology related to the design and manufacture of dimensional measuring PACS software.

on the basis of our examination of the quality assurance system under the requirements of Council Directive 93/42/EEC, Annex II excluding section 4. The quality assurance system meets the requirements of the directive. For the placing on the market of class III products an Annex II section 4 certificate is required.

For and on behalf of BSI, a Notified Body for the above Directive (Notified Body Number 0086):

Frank Lee, EMEA Compliance & Risk Director



First Issued: **06 March 1996**

Date: **10 February 2016**

Expiry Date: **05 March 2021**

...making excellence a habit™

Page 1 of 1

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

Information and Contact: BSI, Kitemark Court, Davy Avenue, Knowlhill, Milton Keynes MK5 8PP. Tel: + 44 845 080 9000
BSI Assurance UK Limited, registered in England under number 7805321 at 389 Chiswick High Road, London W4 4AL, UK.
A member of BSI Group of Companies.



By Royal Charter

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II excluding Section 4

List of Significant Subcontractors

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

Certificate No: **CE 01233**
Date: **10 February 2016**
Issued To: **Carestream Health, Inc.**
150 Verona Street
Rochester
New York
14608
USA

Subcontractor:

Service(s) supplied

Algotec Systems Ltd
2 Hapnina Street
PO BOX 46
43107 Ra'anana
Israel

Design
Development
Software

Analogic Corporation
8 Centennial Drive
Peabody
Massachusetts
01960
USA

Design
Manufacture

Carestream Dental LLC
1765 The Exchange
Atlanta
Georgia
30339
USA

Design
Development



...making excellence a habit.™



By Royal Charter

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II excluding Section 4

List of Significant Subcontractors

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

Certificate No: **CE 01233**
Date: **10 February 2016**
Issued To: **Carestream Health, Inc.
150 Verona Street
Rochester
New York
14608
USA**

Subcontractor:	Service(s) supplied
Carestream Health France 1, rue Galilée 93192 NOISY-LE-GRAND CEDEX France	EU Representative
Carestream Health, Inc. 1049 West Ridge Road Rochester New York 14615 USA	Design Development Manufacture
Carestream Health, Inc. 1669 Lake Avenue Rochester New York 14652 USA	Design Development Manufacture

...making excellence a habit.™





By Royal Charter

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II excluding Section 4

List of Significant Subcontractors

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

Certificate No: **CE 01233**
Date: **10 February 2016**
Issued To: **Carestream Health, Inc.
150 Verona Street
Rochester
New York
14608
USA**

Subcontractor:	Service(s) supplied
Carestream Health, Inc. 1964 Lake Ave Rochester New York 14615 USA	Design
Carestream Health, Inc. 2000 Howard Smith Avenue West Windsor Colorado 80550 USA	Manufacture
Carestream Health, Inc. 8124 Pacific Avenue White City Oregon 97503 USA	Manufacture

...making excellence a habit™





By Royal Charter

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II excluding Section 4

List of Significant Subcontractors

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

Certificate No: **CE 01233**
Date: **10 February 2016**
Issued To: **Carestream Health, Inc.**
150 Verona Street
Rochester
New York
14608
USA

Subcontractor:	Service(s) supplied
Carestream Health, Inc. Global R & D Center (Shanghai) No. 27 Xinjinqiao Road Shanghai 201206 China	Design Development
Carestream Health, Inc. 5450 Campus Drive Canandagua New York 14424 USA	Manufacture
Carestream Heath Ltd. Hacarmel 3A Star Yokneam Building P.O. Box 505 2069204 Yokneam Israel	Design Manufacture

...making excellence a habit





By Royal Charter

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II excluding Section 4

List of Significant Subcontractors

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

Certificate No: **CE 01233**
Date: **10 February 2016**
Issued To: **Carestream Health, Inc.**
150 Verona Street
Rochester
New York
14608
USA

Subcontractor:	Service(s) supplied
Communication & Power Industries Canada Inc. 45 River Drive Georgetown Ontario L7G 2J4 Canada	Manufacture
Quantum Medical Imaging, LLC 2002-B Orville Drive North Ronkonkoma New York 11779 USA	Manufacture

...making excellence a habit™





By Royal Charter

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II excluding Section 4

List of Significant Subcontractors

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

Certificate No: **CE 01233**
Date: **10 February 2016**
Issued To: **Carestream Health, Inc.**
150 Verona Street
Rochester
New York
14608
USA

Subcontractor:	Service(s) supplied
Rayco (Shanghai) Medical Products Company Limited Building 7, No. 1510 Chuanqiao Road Jinqiao Export Processing Zone Pudong New Area Shanghai 201206 China	Manufacture
Rayco (Xiamen) Medical Products Company Limited 308 Wengjiao Road Haicang District Xiamen Fujian 361022 China	Manufacture

...making excellence a habit.





By Royal Charter

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II excluding Section 4

List of Significant Subcontractors

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

Certificate No: **CE 01233**
Date: **10 February 2016**
Issued To: **Carestream Health, Inc.**
150 Verona Street
Rochester
New York
14608
USA

Subcontractor:	Service(s) supplied
Sanmina-SCI Israel Medical Systems Ltd Zone 5, Korean Industrial Park 24952 Maalot Israel	Design Manufacture
ScImage, Inc. 4916 El Camino Real, Suite 200 Los Altos California 94022 USA	Design Development Software
Soluciones Médicas Exportación S de RL de CV Prolongación Mariano Otero 408 Ciudad del Sol, 45050 Zapopan Jalisco Mexico	Manufacture

...making excellence a habit.™





By Royal Charter

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II excluding Section 4

List of Significant Subcontractors

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

Certificate No: **CE 01233**
Date: **10 February 2016**
Issued To: **Carestream Health, Inc.**
150 Verona Street
Rochester
New York
14608
USA

Subcontractor:	Service(s) supplied
Trophy 4 rue F. Pelloutier Croissy-Beaubourg 77435 Marne-la-Vallée Cedex 2 France	Design Development EU Representative Manufacture
Varian Medical Systems, Inc. X-Ray Products 1678 South Pioneer Road Salt Lake City Utah 84104 USA	Manufacture

...making excellence a habit.™



bsi.



By Royal Charter

Certificate of Registration

QUALITY MANAGEMENT SYSTEM - ISO 9001:2015

This is to certify that:

Carestream Health, Inc
150 Verona Street
Rochester
New York
14608
USA

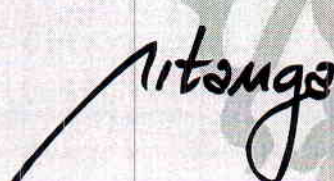
Holds Certificate No:

FM 537916

and operates a Quality Management System which complies with the requirements of ISO 9001:2015 for the following scope:

The design, development, manufacture, and service of digital radiography imaging systems (such as INDUSTREX digital systems) and accessories for the non-destructive testing industry.

For and on behalf of BSI:


Carlos Pitanga, SVP, System Certification and Compliance

Original Registration Date: 2008-07-17

Latest Revision Date: 2017-10-31

Effective Date: 2016-10-21

Expiry Date: 2019-10-20

Page: 1 of 1



...making excellence a habit.™

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

An electronic certificate can be authenticated [online](http://www.bsigroup.com/ClientDirectory). Printed copies can be validated at www.bsigroup.com/ClientDirectory To be read in conjunction with the scope above or the attached appendix.

Information and Contact: BSI, Kitemark Court, Davy Avenue, Knowlhill, Milton Keynes MK5 8PP. Tel: + 44 345 080 9000
BSI Assurance UK Limited, registered in England under number 7805321 at 389 Chiswick High Road, London W4 4AL, UK.
A Member of the BSI Group of Companies.



S.A. M-INTER-FARMA

IDNO 1003600005263 Cod OKPO 37020536 Cod TVA 0207934
MD 2025, Chișinău, strada Grenoble 23, Moldova
Tel 0 0 373 22 / 72 18 26, 72 54 58, 72 - 83 - 72, 72 - 80 - 78, 73 - 87-19

CONFIRMAREA ÎNREGISTRĂRII

Prin prezenta SA "M-INTER-FARMA", reprezentantul autorizat producătorului Carestream Health Inc. în Republica Moldova, confirma înregistrarea la Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale și includerea în Registrul de stat al dispozitivelor medicale **filmelor radiografice pentru uz general.**

Film radiografic pentru uz general CARESTREAM MXBE, model: BLUE

(13X18cm N100; 18X24cm N100; 15X40 cm N100; 24X30cm N100; 18X43cm N100; 20X40cm N100; 30X40cm N100; 35X35cm N100; 35X43cm N100)

Film radiografic pentru uz general RETINA XBE, model: BLUE

(13X18cm N100; 18X24cm N100; 15X40 cm N100; 24X30cm N100; 18X43cm N100; 20X40cm N100; 30X40cm N100; 35X35cm N100; 35X43cm N100)

Film radiografic pentru uz general RETINA XOE, model: GREEN

(13X18cm N100; 18X24cm N100; 15X40 cm N100; 24X30cm N100; 18X43cm N100; 20X40cm N100; 30X40cm N100; 35X35cm N100; 35X43cm N100)

Film radiografic pentru uz general CARESTREAM MXG, model: GREEN

(13X18cm N100; 18X24cm N100; 15X40 cm N100; 24X30cm N100; 18X43cm N100; 20X40cm N100; 30X40cm N100; 35X35cm N100; 35X43cm N100)

Film radiografic pentru mamografie CARESTREAM MIN-R S, model: 18 x 24 cm, N 100; 24 x30 cm N 100;

Film radiografic pentru fluoroscopie CARESTREAM PFH-T, model:

110 mm x 30,5 m, 70 mm x 30,5 m

Film radiografic pentru fluoroscopie RETINA SOE, model:

110 mm x 30,5 m, 70 mm x 30,5 m

Conform ordinului A07.PS-01.Rg04-15 înregistrarea este valabilă pentru o perioadă de 5 ani de la data 26-01-2016.

Cu respect,

DIRECTOR



Vasile Matei



AGENCIA MEDICAMENTULUI
ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE

REGISTRUL DE STAT AL DISPOZITIVELOR MEDICALE

Tip	Denumire	Nr	Denumire	Den.comerc.	Model	Nr. catalog	Tara	Prodicator	Reprezentant	Ordin	Data
I.2. Eticheta etichete)	Stickere_XOE	DM000003666	FILM RADIOGRAFIC PENTRU UZ GENERAL	CARESTREAM MXG	GREEN, 13 X 18 CM, N 100	525 3349	SUA	CARESTREAM HEALTH, INC.	M-INTER	A07.PS-01.Rg04-15	26-01-2016
I.2. Eticheta etichete)	Stickere_XBE	DM000003668	FILM RADIOGRAFIC PENTRU UZ GENERAL	CARESTREAM MXG	GREEN, 15 X 40 CM, N 100	526 8370	SUA	CARESTREAM HEALTH, INC.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-15	26-01-2016
I.2. Eticheta etichete)	Stickere_XBE	DM000003667	FILM RADIOGRAFIC PENTRU UZ GENERAL	CARESTREAM MXG	GREEN, 18 X 24 CM, N 100	811 6428	SUA	CARESTREAM HEALTH, INC.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-15	26-01-2016
I.2. Eticheta etichete)	Stickere_XBE	DM000003670	FILM RADIOGRAFIC PENTRU UZ GENERAL	CARESTREAM MXG	GREEN, 18 X 43 CM, N 100	146 3116	SUA	CARESTREAM HEALTH, INC.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-15	26-01-2016
I.2. Eticheta etichete)	Stickere_XBE	DM000003671	FILM RADIOGRAFIC PENTRU UZ GENERAL	CARESTREAM MXG	GREEN, 20 X 40 CM, N 100	525 3422	SUA	CARESTREAM HEALTH, INC.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-15	26-01-2016
I.2. Eticheta etichete)	Stickere_XBE	DM000003669	FILM RADIOGRAFIC PENTRU UZ GENERAL	CARESTREAM MXG	GREEN, 24 X 30 CM, N 100	166 6007	SUA	CARESTREAM HEALTH, INC.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-15	26-01-2016
I.2. Eticheta etichete)	Stickere_XBE	DM000003672	FILM RADIOGRAFIC PENTRU UZ GENERAL	CARESTREAM MXG	GREEN, 30 X 40 CM, N 100	129 0527	SUA	CARESTREAM HEALTH, INC.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-15	26-01-2016
I.2. Eticheta etichete)	Stickere_XBE	DM000003673	FILM RADIOGRAFIC PENTRU UZ GENERAL	CARESTREAM MXG	GREEN, 35 X 35 CM, N 100	164 0820	SUA	CARESTREAM HEALTH, INC.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-15	26-01-2016
I.2. Eticheta etichete)	Stickere_XBE	DM000003674	FILM RADIOGRAFIC PENTRU UZ GENERAL	CARESTREAM MXG	GREEN, 35 X 43 CM, N 100	190 1909	SUA	CARESTREAM HEALTH, INC.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-15	26-01-2016

Conexiune: [[CereDeInregModifDM.Reprezentantului, M-INTER]] și Conexiune: [[CereDeInregModifDM.Manufacturer, DisplayName]]





America

CERTIFICATE

No. QS2 17 06 84658 009

Certificate Holder:

Rayco (Shanghai) Medical Products
Company Limited
Building 7, No.1510 Chuanqiao Road
China (Shanghai) Pilot Free Trade Zone
201206 Shanghai
PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Certification Mark:**Scope of Certificate:**

Design and Development, Production
and Distribution of Medical Imaging
Systems & Accessories

Standard(s):

ISO 13485:2016

The Certification Body of TÜV SÜD America Inc. certifies that the company mentioned above has established and is maintaining a quality management system that meets the requirements of the listed standards.

Report No.:

M2435

Effective Date:

2017-06-19

Expiry Date:

2020-07-20

Earl Buckmiller
Director, Quality Systems & MS Cert. Body



Page 1 of 2

TÜV SÜD America Inc.
10 Centennial Drive
Peabody, MA 01960
USA

TUV®





America

CERTIFICATE

No. QS2 17 06 84658 009

Rayco (Shanghai) Medical Products Company Limited
Building 7, No. 1510 Chuanqiao Road
China (Shanghai) Pilot Free Trade Zone
201206 Shanghai
PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

**Design and Development, Production and Distribution of Medical Imaging
Systems & Accessories**

Rayco (Shanghai) Medical Products Company Limited
Building 3, No.1510 Chuanqiao Road
China (Shanghai) Pilot Free Trade Zone
201206 Shanghai
PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Production and Distribution of Medical Imaging Systems & Accessories

Rayco (Shanghai) Medical Products Company Limited
Building 4, No.1510 Chuangqiao Road
China (Shanghai) Pilot Free Trade Zone
201206 Shanghai
PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Production and Distribution of Medical Imaging Systems & Accessories

Effective Date: 2017-06-19
Expiry Date: 2020-07-20

Earl Buckmiller
Director, Quality Systems & MS Cert. Body

Page 2 of 2

TÜV SÜD America Inc.
10 Centennial Drive
Peabody, MA 01960
USA

TUV®





ПРОТОКОЛ ИСПЫТАНИЙ
ДЛЯ ЦЕЛЕЙ СЕРТИФИКАЦИИ
✓ № 1-1/2006 от 13 марта 2006 г.

ИСПЫТАТЕЛЬНАЯ ЛАБОРАТОРИЯ ПРИЕМНИКОВ РЕНТГЕНОВСКОГО ИЗЛУЧЕНИЯ
РОССИЙСКОГО НАУЧНОГО ЦЕНТРА РЕНТГЕНРАДИОЛОГИИ (ИЛ ПРИ РНЦРР)

Адрес: 117997, ГСП-7, Москва, ул. Профсоюзная, 86

Полномочия от Госстандарта России:

Аттестат аккредитации № РОСС RU.0001.21ИМ13 от 6 июня 2005 г.

- ✓ Вид изделия: Пленка медицинская рентгеновская для общей рентгенографии
- Изготовитель: Eastman Kodak Company (343 State Street, Rochester, NY 14650-1131, USA);
Kodak Industrie (Route de Demigny, 71102 Chalon sur Saone, Cedex, France);
Kodak de Mexico, S.A. de C.V. (Mariano Otero 408, CD Del Sol, Guadalajara, Jalisco, Mexico, CP 45050)
- Типы изделий: MXB, MXG, X-sight G/RA, X-sight L/RA
- Дата испытаний: с 20 февраля по 02 марта 2006 г.
- Цель испытаний: Определение для целей сертификации соответствия образцов пленок требованиям ГОСТ 25642-83, ГОСТ 25847-83 и Типовой программы и методики испытаний 005.ТПМ.П.



Частичная перепечатка и копирование без разрешения ИЛ ПРИ запрещается
Результаты испытаний распространяются только на образцы, подвергнутые испытаниям.

1. ОБЩИЕ ДАННЫЕ

- 1.1. Наименование изделия: Пленка медицинская рентгеновская
- 1.2. Тип изделия: MXB, MXG, X-sight G/RA, X-sight L/RA
- 1.3. Порядковый номер образцов по системе нумерации предприятия-изготовителя:
- А - MXB, формат 18х24, партия № 3259901, срок годности до 11/2007, 1 уп., 100 листов;
 - Б - MXB, формат 35х43, партия № 0943231, срок годности до 05/2006, 1 уп., 100 листов;
 - В - MXG, формат 18х24, партия № 4856551, срок годности до 11/2007, 1 уп., 100 листов;
 - Г - MXG, формат 15х40, партия № 2358021, срок годности до 04/2006, 1 уп., 100 листов;
 - Д - X-sight G/RA, формат 24х30, партия № 0971801, срок годности до 11/2007, 1 уп., 100 листов;
 - Е - X-sight G/RA, формат 30х40, партия № 0971891, срок годности до 11/2007, 1 уп., 100 листов;
 - Ж - X-sight L/RA, формат 24х30, партия № 0439721, срок годности до 08/2007, 1 уп., 100 листов;
 - З - X-sight L/RA, формат 30х40, партия № 0439561, срок годности до 08/2007, 1 уп., 100 листов.
- 1.4. Образцы отобраны из серийной продукции.

2. КРАТКОЕ ОПИСАНИЕ И НАЗНАЧЕНИЕ ИЗДЕЛИЯ

Представленные на испытания пленки предназначены для регистрации изображения при исследованиях в общей рентгенографии. Пленки имеют два эмульсионных слоя и применяются в медицинской практике с комплектами усиливающих экранов. Для экспонирования пленки типа MXB используются усиливающие экраны, излучающие свет в синей, фиолетовой или ультрафиолетовой области спектра, для ортохроматических пленок типа MXG, X-sight G/RA и X-sight L/RA – экраны, обладающие излучением преимущественно в зеленой области спектра.

3. ПРОЦЕДУРА ИСПЫТАНИЙ

- 3.1. Идентификация изделий:
- Наименование, тип и маркировка соответствуют сопроводительной документации.
- 3.2. Проверка работоспособности:
- Работоспособность соответствует требованиям к данному виду изделия.
- 3.3. Условия проведения испытаний:
- Нормальные климатические условия: температура (19-20)°С, влажность воздуха 60-70%, атмосферное давление 730 - 750 мм рт.ст.
- 3.4. Программа испытаний:
- 3.4.1. Определение соответствия маркировки и упаковки образцов пленки требованиям ГОСТ 25642-83.
- 3.4.2. Определение соответствия размеров образцов пленки требованиям ГОСТ 25847-83.
- 3.4.3. Проверка соответствия образцов пленки требованиям Типовой программы и методики испытаний медицинских рентгеновских пленок 005.ТПМ.П (неравномерность плотности почернения, отсутствие дефектов, температура деформации эмульсионных слоев, чувствительность к освещению неактивных фонарей, рентгеносенситометрические показатели). Для определения рентгеносенситометрических показателей образцы пленок экспонировались на рентгеносенситометрической установке излучением, характеризуемым СПО=7,0 мм Al (дополнительная фильтрация 20 мм Al, анодное напряжение около 80 кВ). При этом образцы пленки MXB экспонировались с контрольным образцом экранов типа Ренекс ЭУ-В2, образцы пленок типа MXG, X-sight G/RA и X-sight L/RA – с контрольным образцом экранов типа Ренекс ЭУ-Г3.

4. МЕТОДЫ ИСПЫТАНИЙ

Таблица 1

№№ п/п	Наименование показателя	Метод проверки
1	Маркировка и упаковка	по ГОСТ 25642-83
2	Размеры	по ГОСТ 25847-83
3	Чувствительность к неактиничному освещению	по п.4.3 Программы
4	Неравномерность, дефекты эмульсионных слоев	по п.4.4 Программы
5	Температура плавления эмульсионных слоев	по ГОСТ 25635-83, метод Б
6	Определение наноса серебра	по методике от 31.03.1995
7	Рентгеносенситометрические параметры	по п.4.6. Программы
	чувствительность $S_{0.85}, P^{-1}$	по ОСТ 6-17-54-80
	средний градиент $\langle g \rangle$	по ГОСТ 26903-86
	плотность вуали D_0	по ОСТ 6-17-54-80

5. ИСПЫТАТЕЛЬНОЕ ОБОРУДОВАНИЕ

Таблица 2

Наименование средства испытаний и измерений	Тип	зав. или инв. №	Дата очередной поверки / аттестации
Рентгеносенситометрическая установка	на базе аппарата АРД-2	134028 (и)	16.02.2007
Рентгеновский аппарат	"Пиккер" 793	2161 (з)	16.02.2007
Дозиметр	WK92G	49306873U (з)	06.12.2006
Линейка металлическая	"STAYER"	21	калибровка от 19.01.2006
Денситометр	ДП-1М	109025 (з)	30.06.2006
Секундомер	СОП, кл. 2	9397 (з)	22.07.2006
Термометр ртутный	СССР	95 (з)	21.06.2007
Термометр ртутный	СССР	951 (з)	08.10.2007
Весы технические	СССР	401 (з)	ноябрь 2006

6. РЕЗУЛЬТАТЫ ИСПЫТАНИЙ И ДАННЫЕ ИЗМЕРЕНИЙ

Условные обозначения: "с" – соответствует требованиям НД;
 "н" – не соответствует требованиям НД;
 "нп" – требование не применяется.

6.1. Нормативный документ: ГОСТ 25642-83

Таблица 3

Раздел, пункт НД	Определяемые характеристики	Требования	Результаты, примечания									Заключение о соответствии							
			А	Б	В	Г	Д	Е	Ж	З	А	Б	В	Г	Д	Е	Ж	З	
1.1 (Маркировка потребительской тары)	Наименование предприятия-изготовителя и его товарный знак	наличие	есть	есть	есть	есть	есть	есть	есть	есть	есть	с	с	с	с	с	с	с	
	Наименование и марка пленки	наличие	есть	есть	есть	есть	есть	есть	есть	есть	есть	с	с	с	с	с	с	с	
	Обозначение НД	наличие	нет	нет	нет	нет	нет	нет	нет	нет	нет	нп	нп	нп	нп	нп	нп	нп	
	Показатели технических характеристик	указание	нет	нет	нет	нет	нет	нет	нет	нет	нет	нп	нп	нп	нп	нп	нп	нп	
	Номер партии	указание	есть	есть	есть	есть	есть	есть	есть	есть	есть	с	с	с	с	с	с	с	
	Дата изготовления, гарантийный срок хранения	указание	есть ¹	есть ¹	есть ¹	есть ¹	есть ¹	есть ¹	есть ¹	есть ¹	есть ¹	с	с	с	с	с	с	с	
	Количество, размеры	указание	есть	есть	есть	есть	есть	есть	есть	есть	есть	с	с	с	с	с	с	с	
	Содержание металлического серебра	указание	нет	нет	нет	нет	нет	нет	нет	нет	нет	нп	нп	нп	нп	нп	нп	нп	
	Указания об освещении при вскрытии и обработке	наличие	есть	есть	есть	есть	есть	есть	есть	есть	есть	с	с	с	с	с	с	с	
	Предупреждение о недопустимости хранения в присутствии радиоактивности	наличие	есть	есть	есть	есть	есть	есть	есть	есть	есть	с	с	с	с	с	с	с	
Указания по хранению, применению и обработке	наличие	есть	есть	есть	есть	есть	есть	есть	есть	есть	с	с	с	с	с	с	с		
2.1 (Упаковочные материалы)	Светозащитные и влагонепроницаемые, инертные к фотографическим слоям	использование	исп.	исп.	исп.	исп.	исп.	исп.	исп.	исп.	исп.	с	с	с	с	с	с	с	
2.2. Упаковывание листовой пленки	Количество листов в пачке	20, 25, 50	100	100	100	100	100	100	100	100	100	нп	нп	нп	нп	нп	нп	нп	
	Светонепроницаемый пакет для упаковки пачки	использование	исп.	исп.	исп.	исп.	исп.	исп.	исп.	исп.	исп.	с	с	с	с	с	с	с	

¹ Использован заменяющий показатель: срок годности.

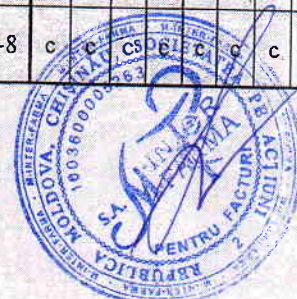
Продолжение таблицы 3

Раздел, пункт НД	Определяемые характеристики	Требования	Результаты, примечания								Заключение о соответствии							
			А	Б	В	Г	Д	Е	Ж	З	А	Б	В	Г	Д	Е	Ж	З
2.3 (Упаковывание в коробку)	Количество листов в коробке	50, 75, 100, 150	100	100	100	100	100	100	100	100	с	с	с	с	с	с	с	с
	Картонная коробка с крышкой или клапаном	использование	исп.	исп.	исп.	исп.	исп.	исп.	исп.	исп.	с	с	с	с	с	с	с	с
	Бумага по стыку крышки коробки с корпусом	оклеивание	есть	есть	есть	есть	есть	есть	есть	есть	с	с	с	с	с	с	с	с
2.8 (Надежность потребительской тары)	Самопроизвольное открывание	отсутствие	отс.	отс.	отс.	отс.	отс.	отс.	отс.	отс.	с	с	с	с	с	с	с	с
	Деформация при открывании	отсутствие	отс.	отс.	отс.	отс.	отс.	отс.	отс.	отс.	с	с	с	с	с	с	с	с
	Многokrатное открывание	возможность	есть	есть	есть	есть	есть	есть	есть	есть	с	с	с	с	с	с	с	с

6.2. Нормативный документ: ГОСТ 25847-83

Таблица 4

Раздел, пункт НД	Определяемые характеристики	Требования	Результаты, примечания								Заключение о соответствии							
			А	Б	В	Г	Д	Е	Ж	З	А	Б	В	Г	Д	Е	Ж	З
1.1. Размеры листовых радиографических пленок	формат 18×24:																	
	ширина, мм	178 ± 1	178		178						с	нп	с	нп	нп	нп	нп	нп
	длина, мм	238 ± 1	238		238						с	нп	с	нп	нп	нп	нп	нп
	формат 15×40:																	
	ширина, мм	148 ± 1				148					нп	нп	нп	с	нп	нп	нп	нп
	длина, мм	398 ± 1				398					нп	нп	нп	с	нп	нп	нп	нп
	формат 24×30:																	
	ширина, мм	238 ± 1					238		238		нп	нп	нп	нп	с	нп	с	нп
	длина, мм	298 ± 1					298		298		нп	нп	нп	нп	с	нп	с	нп
	формат 30×40:																	
	ширина, мм	298 ± 1						298		298	нп	нп	нп	нп	нп	с	нп	с
	длина, мм	298 ± 1						298		298	нп	нп	нп	нп	нп	с	нп	с
	формат 35×43:																	
	ширина, мм	354 ± 1		354							нп	с	нп	нп	нп	нп	нп	нп
	длина, мм	430 ± 1		430							нп	с	нп	нп	нп	нп	нп	нп
	Радиус скругления углов, мм	6 - 12	6-8	6-8	6-8	6-8	6-8	6-8	6-8	6-8	с	с	с	с	с	с	с	с



6.3. Программа и методика испытаний 005.ТПМ.П

Таблица 5

Раздел, пункт НД	Определяемые характеристики		Требования	Результаты, примечания								Заключение о соответствии							
				А	Б	В	Г	Д	Е	Ж	З	А	Б	В	Г	Д	Е	Ж	З
3.3. Чувствительность к неактивному освещению	Увеличение оптической плотности над вуалью (Б) при экспонировании пленки в течение 3 мин под фонарем:	с/ф № 117 ²	≤ 0,1	0,00	0,00	—	—	—	—	—	—	с	с	нп	нп	нп	нп	нп	нп
		с/ф № 107 ²		0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	с	с	с	с	с	с	с	с
		с/ф № 104 ²		0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	с	с	с	с	с	с	с	с
		с/ф R1 (Agfa) ³		0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	с	с	с	с	с	с	с	с
		с/ф GBX-2 (Kodak) ⁴		0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	с	с	с	с	с	с	с	с
		Ренекс ФН-1 ⁴		0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	с	с	с	с	с	с	с	с
3.4	Неравномерность почернения, Б		≤ ±0,08	0,01	0,02	0,02	0,02	0,01	0,02	0,01	0,03	с	с	с	с	с	с	с	с
	Дефекты эмульсии		отсутствие	отс.	отс.	отс.	отс.	отс.	отс.	отс.	отс.	с	с	с	с	с	с	с	с
3.5	Температура деформации эмульсионных слоев, °С		≥ 70	89	89	>93	>93	>93	>93	>93	>93	с	с	с	с	с	с	с	с
3.6	Нанос серебра, г/м ²		не регл.	3,3	3,5	2,5	2,6	3,6	3,5	3,6	3,7	нп	нп	нп	нп	нп	нп	нп	нп
3.7. Рентгеноситометрические показатели ⁵	Ручная обработка в проявителе "Рентген-2" (20°С, 6 мин)																		
	Чувствительность, Р ⁻¹	≥ 550-400	600	800	—	—	—	—	—	—	—	с	с	нп	нп	нп	нп	нп	нп
	Средний градиент	≥ 2,4-2,0	2,8	3,0	—	—	—	—	—	—	—	с	с	нп	нп	нп	нп	нп	нп
	Плотность вуали, Б	≤ 0,20-0,30	0,06	0,12	—	—	—	—	—	—	—	с	с	нп	нп	нп	нп	нп	нп
	Чувствительность, Р ⁻¹	≥ 1200-800	—	—	1700	1850	1550	1600	1700	1650	—	нп	нп	с	с	с	с	с	с
	Средний градиент	≥ 2,6-2,1	—	—	2,4	2,3	3,1	3,1	2,2	2,2	—	нп	нп	с	с	с	с	с	с
	Плотность вуали, Б	≤ 0,10-0,20	—	—	0,01	0,04	0,01	0,01	0,01	0,03	—	нп	нп	с	с	с	с	с	с
	Автоматическая обработка в реактивах X-Omat EXII/RP X-Omat LO фирмы Kodak (33°С; 2,2 мин)																		
	Чувствительность, Р ⁻¹	≥ 550-400	700	950	—	—	—	—	—	—	—	с	с	нп	нп	нп	нп	нп	нп
	Средний градиент	≥ 2,4-2,0	2,9	3,0	—	—	—	—	—	—	—	с	с	нп	нп	нп	нп	нп	нп
	Плотность вуали, Б	≤ 0,20-0,30	0,07	0,14	—	—	—	—	—	—	—	с	с	нп	нп	нп	нп	нп	нп
	Чувствительность, Р ⁻¹	≥ 1200-800	—	—	1900	2200	1900	1850	2000	1950	—	нп	нп	с	с	с	с	с	с
	Средний градиент	≥ 2,6-2,1	—	—	2,6	2,5	3,1	3,2	2,2	2,3	—	нп	нп	с	с	с	с	с	с
	Плотность вуали, Б	≤ 0,10-0,20	—	—	0,02	0,06	0,03	0,03	0,03	0,03	—	нп	нп	с	с	с	с	с	с

² Расстояние от фонаря до поверхности рабочего стола 70 см.

³ Расстояние от фонаря до поверхности рабочего стола 140 см.

⁴ Расстояние от фонаря до поверхности рабочего стола 100 см.

⁵ В графе "Требования" приведены нормы рентгеноситометрических показателей при выпуске в конце гарантийного срока хранения. Показатели образцов А и Б определялись с экранами типа ЭУ-В2, образцов В, Г, Д, Е, Ж и З — с экранами ЭУ-Г3.



7. ЗАКЛЮЧЕНИЕ

Образцы медицинских рентгеновских пленок для общей рентгенографии типа MXB (партия № 3259901, срок годности до 11/2007 и № 0943231 до 05/2006), MXG (№ 4856551 до 11/2007 и № 2358021 до 04/2006), X-sight G/RA (№ 0971801 до 11/2007 и № 0971891 до 11/2007) и X-sight L/RA (№ 0439721 до 08/2007 и № 0439561 до 08/2007) производства Eastman Kodak Company (США), Kodak Industrie (Франция) и Kodak de Mexico, S.A. de C.V. (Мексика) соответствуют требованиям ГОСТ 25642-83, ГОСТ 25847-83 и Типовой программы и методики испытаний медицинских рентгеновских пленок 005.ТПМ.П. Пленки пригодны для ручной и автоматической фотохимической обработки. Однако, следует отметить, что в соответствии с требованиями ГОСТ Р 51121-97 "Товары непродовольственные. Информация для потребителей. Общие требования" потребителю должна быть представлена полная информация об изделиях на русском языке (этикетки, инструкции, сопроводительная документация, проспекты).

Испытания проводили:

Младший научный сотрудник

В.Н.Шевченко

В.Н.Шевченко

Ст. научный сотрудник

С.И.Головкова

С.И.Головкова

Ответственный за проведение испытаний:

Руководитель ИЛ ПРИ

Ю.Рюдигер

Ю.Рюдигер



CERTIFICAT
privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național

Nr.
№ A1914030

din
от 28.03.2019

1. Destinatar / Получатель

ACHIZIȚII PUBLICE

2. Date despre contribuabil / Информация о налогоплательщике

Denumirea Наименование	Codul fiscal / Numărul de identificare Фискальный код / Идентификационный номер
M-INTER-FARMA S.A.	1003600005263
Adresa sediului de bază (strada, numărul) Адрес основного месторасположения (улица, номер)	Codul - Denumirea localității Код - Наименование населенного пункта
Grenoble nr.23	0130-SEC.CENTRU

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

La data emiterii prezentului certificat restanța la 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 12.04.2019

5. Autentificarea organului fiscal / Подтверждение налогового органа

Sef DDF CENTRU
Funcția/Dолжность

Executor: Fodor V.
Numele și prenumele/Имя и фамилия



[Signature]
Semnatura/Подпись

VIORICA CĂUȘ
Numele și prenumele/Имя и фамилия

Este extras din Sistemul Informațional al SFS SIA „Contul curent al contribuabilului” din 28.03.2019 ora 10:48:27
cu aplicarea prevederilor pct. 82-83 Ordin IFPS nr.400 din 14.03.2014 (Monitorul Oficial nr. 72-77/399, 28.03.2014)



NOTA (0,00)



Nr. 13101-08/180

din « 19 » 01 2017

Banca Comercială „ENERGBANK” Sootetate pe Acțiuni
Republica Moldova, MD-2001, mun. Chișinău, str. Tighina 23/3
tel.: +(373 22) 544-377, 858-000; fax: +(373 22) 858-080
www.energbank.com; e-mail: office@energbank.com
IDNO 1003600008150, cod TVA 0202040
codul băncii: ENEGMD22
cod IBAN: MD10NB000000000035215845 la CD BNM
Capital social - 100 000 000 lei MD

“M-INTER-FARMA” S.A.
MD-2028, mun. Chișinău, str. Grenoble, 23

Prin prezenta B.C. “ENERGBANK” S.A. (codul băncii ENEGMD22), confirmă că “M-INTER-FARMA” S.A., cod fiscal 1003600005263 deține codul IBAN MD37EN000000022245246845 în Lei MD, Dolari SUA, EURO, Ruble Ruse, Hrivne Ucrainene, Lire Sterline și Franci Elvețieni.

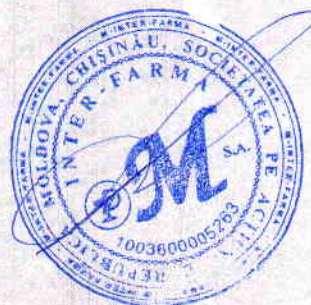
Contabil șef adjuncț -
Șef Direcție Monitorizarea Tranzacțiilor



Vitalie Bulgaru

Ex: Goginevschi Luminița

Tel: (22) 858-020



29 03 2019
Data primirii

[Signature]



Anexa la SNC
"Prezentarea situațiilor financiare"
Aprobat de Ministerul Finanțelor
al Republicii Moldova

SITUAȚIILE FINANCIARE

pentru perioada Anul 2018

Entitatea	SA "M-INTER-FARMA"		37020536
	(Denumirea completă)		Cod CUIO
			100360005263
			Cod IDNO
Sediul:	MD 2025	m. Chisinau, sec. Centru	130
	Cod poștal	Raionul (municipiul, UTA); Localitatea	Cod CUATM
	strada Grenoble, 23		
	strada, nr. bl.		
Activitatea principală			4646
			Cod CAEM, REV.2
			Cod CAEM, ediția 2005
Forma de proprietate			16
			Cod CFP
Forma organizatorico-juridică			530
			Cod CFOJ
Date de contact:	Tel. 022	e-mail	
	WEB		

Unitatea de măsură: leu

Numele și coordonatele al contabilului-șef: _____
DI (d-na) _____
Tel. _____

Anexa 8

Notă informativă privind veniturile și cheltuielile clasificate după natură

Indicatori	Cod rd.	Perioada de gestiune	
		precedentă	curentă
1	2	3	4
Venituri din vânzări CT.611	010	50 534 182	41 788 823
Alte venituri din activitatea operațională CT.612	020	280 683	375 183
Venituri din alte activități CT.621+622+623	030	1 540 233	7 794 011
Total venituri (rd.010 + rd.020 + rd.030)	040	52 355 098	49 958 017
Variația stocurilor (CT.215+216-an.prec)-(CT.215+216-an.gest)	050		0
Costul vânzărilor mărfurilor CT.711/2	060	34 120 416	27 278 261
Cheltuieli privind stocurile	070	2 469 311	2 082 047
Cheltuieli cu personalul privind remunerarea muncii CT.531	080	1 488 848	1 899 852
Contribuții de asigurări sociale de stat obligatorii și prime de asigurare obligatorie de asistență medicală CT.533	090	379 688	462 812
Cheltuieli cu amortizarea și deprecierea activelor imobilizate CT.113+114+124+133+152+214	100	1 531 110	1 256 121
Alte cheltuieli	110	2 569 421	2 306 209
Cheltuieli din alte activități CT.721+722+723	120	1 552 769	3 473 779
Total cheltuieli (rd.050 + rd.060 + rd.070 + rd.080 + rd.090 + rd.100 + rd.110 + rd.120)	130	44 111 563	38 759 081
Profit (pierdere) până la impozitare (rd.040 - rd.130)	140	8 243 535	11 198 936
Cheltuieli privind impozitul pe venit CT.731	150	988 640	1 439 182
Profit (pierdere) net al perioadei de gestiune (rd.140 - rd.150)	160	7 254 895	9 759 754



BILANȚUL

la 31.12 2018

Nr. cpt.	ACTIV	Cod rd.	Sold la	
			Începutul perioadei de gestiune	Sfârșitul perioadei de gestiune
1	2	3	4	5
1.	Active imobilizate			
	Imobilizări necorporale ct111+112-113-114	010	6 922	4 908
	Imobilizări corporale în curs de execuție Ct121-127	020		
	Terenuri ct122-128	030	1 209 600	1 209 600
	Mijloace fixe ct123-124-129	040	15 368 625	11 571 041
	Resurse minerale ct125-126	050		
	Active biologice imobilizate ct131+132-133	060		
	Investiții financiare pe termen lung în părți neafiliate ct141	070		
	Investiții financiare pe termen lung în părți afiliate ct142	080	9 026 854	9 026 854
	Investiții imobiliare ct151-152	090		
	Creanțe pe termen lung ct161	100		
	Avansuri acordate pe termen lung ct162	110		
	Alte active imobilizate ct171+172	120		
	Total active imobilizate (rd.010 + rd.020 + rd.030 + rd.040 + rd.050 + rd.060 + rd.070 + rd.080 + rd.090 + rd.100 + rd.110 + rd.120)	130	25 612 001	21 812 403
2.	Active circulante			
	Materiale ct211	140	35 448	38 134
	Active biologice circulante ct212	150		
	Obiecte de mică valoare și scurtă durată ct213-214	160		
	Producția în curs de execuție și produse ct215+216	170		
	Mărfuri ct217	180	5 061 025	6 056 914
	Creanțe comerciale ct221-222	190	8 055 392	9 270 076
	Creanțe ale părților afiliate ct223	200		
	Avansuri acordate curente ct224	210	351 503	3 218 564
	Creanțe ale bugetului ct225	220	5 608	13 170
	Creanțe ale personalului ct226	230	33 507	10 739
	Alte creanțe curente ct231+232+233+234	240	404 372	303 941
	Numerar în casierie și la conturi curente ct241+242+243+244	250	4 069 020	1 543 292
	Alte elemente de numerar ct245+246	260		
	Investiții financiare curente în părți neafiliate ct251	270		
	Investiții financiare curente în părți afiliate ct252	280		
	Alte active circulante ct 253+ct261+262	290	35 345	61 233
	Total active circulante (rd.140 + rd.150 + rd.160 + rd.170 + rd.180 + rd.190 + rd.200 + rd.210 + rd.220 + rd.230 + rd.240 + rd.250 + rd.260 + rd.270 + rd.280 + rd.290)	300	18 051 220	20 516 063
	Total active (rd.130 + rd.300)	310	43 663 221	42 328 466



Nr. cpt.	PASIV	Cod	Sold la	
		rd.	Începutul perioadei de gestiune	Sfârșitul perioadei de gestiune
1	2	3	4	5
3.	Capital propriu			
	Capital social și suplimentar ct311+312+313+314+315	320	5 160 000	5 160 000
	Rezerve ct321+322+323	330		
	Corecții ale rezultatelor anilor precedenți ct331	340	X	
	Profit nerepartizat (pierdere neacoperită) al anilor precedenți ct332+335	350	22 817 905	20 690 245
	Profit net (pierdere netă) al perioadei de gestiune ct333	360	X	9 759 754
	Profit utilizat al perioadei de gestiune ct334	370	X	
	Alte elemente de capital propriu ct341+342+343	380	121 320	121 320
	Total capital propriu (rd.320 + rd.330 + rd.340 + rd.350 + rd.360 - rd.370 + rd.380)	390	28 099 225	35 731 319
4.	Datorii pe termen lung			
	Credite bancare pe termen lung ct411	400		
	Împrumuturi pe termen lung ct412	410		
	Datorii pe termen lung privind leasingul financiar ct413	420		
	Alte datorii pe termen lung ct421+422+423+424+425+426+427+428	430		
	Total datorii pe termen lung (rd.400 + rd.410 + rd.420 + rd.430)	440	0	0
5.	Datorii curente			
	Credite bancare pe termen scurt ct511	450	1 050 000	1 230 000
	Împrumuturi pe termen scurt ct512	460		
	Datorii comerciale ct521	470	4 281 598	687 960
	Datorii față de părțile afiliate ct522	480		
	Avansuri primite curente ct523	490	146 310	233 680
	Datorii față de personal ct531+532	500	103 666	179 898
	Datorii privind asigurările sociale și medicale ct533	510	32 197	122 138
	Datorii față de buget ct534	520	629 933	815 185
	Venituri anticipate curente ct535	530		
	Datorii față de proprietari ct536	540	785 950	130 717
	Finanțări și încasări cu destinație specială curente ct537	550		
	Provizioane curente ct538	560		
	Alte datorii curente ct541+542+543+544	570	8 534 342	3 197 569
	Total datorii curente (rd.450 + rd.460 + rd.470 + rd.480 + rd.490 + rd.500 + rd.510 + rd.520 + rd.530 + rd.540 + rd.550 + rd.560 + rd.570)	580	15 563 996	6 597 147
	Total pasive (rd.390 + rd.440 + rd.580)	590	43 663 221	42 328 466



SITUAȚIA DE PROFIT ȘI PIERDERE

de la 01.01 pînă la 31.12 2018

Indicatori	Cod rd.	Perioada de gestiune	
		precedentă	curentă
1	2	3	4
Venituri din vânzări (+venituri din arînda) ct6	010	50 534 182	41 788 823
Costul vânzărilor	020	34 120 416	27 278 261
Profit brut (pierdere brută) (rd.010 - rd.020)	030	16 413 766	14 510 562
Alte venituri din activitatea operațională ct612	040	280 683	375 183
Cheltuieli de distribuie ct7	050	705 169	1 061 167
Cheltuieli administrative c	060	6 364 006	6 155 257
Alte cheltuieli din activitatea operațională ct71	070	1 369 203	790 617
Rezultatul din activitatea operațională: profit (pierdere) (rd.030 + rd.040 - rd.050 - rd.060 - rd.070)	080	8 256 071	6 878 704
Rezultatul din alte activități: profit (pierdere) ct(621-721)+(622-722)+(623-723)	090	-12 536	4 320 232
Profit (pierdere) pînă la impozitare (rd.080+rd.090)	100	8 243 535	11 198 936
Cheltuieli privind impozitul pe venit ct	110	988 640	1 439 182
Profit net (pierdere netă) al perioadei de gestiune (rd.100 - rd.110) ct333	120	7 254 895	9 759 754



NOTĂ INFORMATIVĂ
privind relațiile cu nerezidenții

Tabelul 1

Creanțe, investiții financiare și datorii pe termen lung aferente *fondatorilor* nerezidenți

Indicatori	Cod rd./ cod ară	Sold la începutul perioadei de gestiune	Modificări în perioada de gestiune			Sold la sfârșitul perioadei de gestiune
			Intrări/ majorări	Ieșiri/ diminuări	Diferențe de curs valutar	
1	2	3	4	5	6	7
Creanțe și investiții financiare pe termen lung - total	010	0	0	0	0	0
Creanțe comerciale, inclusiv pe țări:	020	0	0	0	0	0
-						0
-						0
Avansuri acordate, inclusiv pe țări:	030	0	0	0	0	0
-						0
-						0
împrumuturi acordate și creanțe privind leasingul financiar, inclusiv pe țări:	040	0	0	0	0	0
-						0
-						0
Alte creanțe și investiții financiare, inclusiv pe țări:	050	0	0	0	0	0
-						0
-						0
Datorii pe termen lung - total	060	0	0	0	0	0
Datorii comerciale, inclusiv pe țări:	070	0	0	0	0	0
-						0
-						0
Avansuri primite, inclusiv pe țări:	080	0	0	0	0	0
-						0
-						0
Credite bancare, împrumuturi și datorii privind leasingul financiar, inclusiv pe țări:	090	0	0	0	0	0
-						0
-						0
Alte datorii, inclusiv pe țări:	100	0	0	0	0	0
-						0
-						0
-						0

Rd.010=rd.020 + rd.030 + rd.040 + rd.050

Rd.060=rd.070 + rd.080 + rd.090 + rd.100

Col.7 = col.3+col.4-col.5+col.6

