



I.P. "AGENȚIA SERVICII PUBLICE"

Departamentul înregistrare și licențiere a unităților de drept

EXTRAS

din Registrul de stat al persoanelor juridice

nr. 1968 din 01.02.2019

Denumirea completă: **SOCIETATEA CU RĂSPUNDERE LIMITATĂ
«TEHNOMEDICA» .**

Denumirea prescurtată: **«TEHNOMEDICA» S.R.L. .**

Forma juridică de organizare: **Societate cu Răspundere Limitată.**

Numărul de identificare de stat și codul fiscal: **1002600053256.**

Data înregistrării de stat: **17.04.2002.**

Sediul: **MD-2001, str. Ciuflea, 38/1, mun.Chișinău, Republica Moldova.**

Obiectul principal de activitate:

- 1 Fabricarea utilajului medical și chirurgical și a dispozitivelor ortopedice;**
- 2 Comerțul cu ridicata al produselor farmaceutice;**
- 3 Comerțul cu amănuntul al produselor farmaceutice;**
- 4 Practica medicală;**
- 5 Importul, fabricarea, comercializarea, asistența tehnică și (sau) reparația dispozitivelor medicale și (sau) a opticii;**
- 6 Activități de consultare pentru afaceri și management.**

Capitalul social: **5400 lei.**

Administrator: ROIBU TATIANA,

Asociați:

- 1. ROIBU TATIANA 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: 01.02.2019

Specialist coordonator
tel. 022-20-7838



Clichici Elena



EB 0257484

REPUBLICA



MOLDOVA

CERTIFICAT DE ÎNREGISTRARE

SOCIETATEA CU RĂSPUNDERE LIMITATĂ "TEHNOMEDICA"
ESTE ÎNREGISTRATĂ LA CAMERA ÎNREGISTRĂRII DE STAT

Numărul de indentificare de stat - codul fiscal

1002600053256

Data înregistrării

17.04.2002

Data eliberării

16.02.2005

Bolboceanu Adela, registrator de stat

*Funcția, numele, prenumele persoanei
care a eliberat certificatul*

semnătura

MD 0027040



Nr. CIF26-842.2020
Data: 13 Februarie 2020

**CERTIFICAT
PRIVIND EXISTENTA CONTURILOR CURENTE**

Prin prezentul, **Mobiasbanca - OTP Group S.A.**, codul băncii (BIC): **MOBBMD22**, confirmă că compania **TEHNOMEDICA S.R.L.** cod fiscal (IDNO) **1002600053256**, detine următoarele conturi curente la Mobiasbanca - OTP Group S.A., Sucursala. 26 Negruzzi:

1. **MDL - MD65MO2224ASV98310887100**
2. **EUR - MD06MO2224ASV98311097100**


L.S.
Numele, Prenumele si Semnatura
Director sucursalei „Gheorghe Mocanu”



Executor :Eduard Cilcic
Tel: 022-812-150

TEHNOMEDICA

str.Ciuflea, 38/1 MD-2001, mun. Chişinău, Moldova tel./fax: (022)601 102, 601 087
e-mail <tehnomedica_md@yahoo.com> <tehnomedicamd@gmail.com>

Către Spitalul Clinic Militar Central al Ministerului Apărării

În atenția Grupului de lucru
al procedurii nr.ocds-b3wdp1-MD-1666699477835,
ID:21066103

Declarație privind înregistrarea dispozitivelor medicale

Prin prezenta, declarăm că, produsele oferite în cadrul procedurii de achiziție prenotate sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, precum urmează:



REGISTRUL DE STAT AL DISPOZITIVELOR MEDICALE

Tip	Denumire
I.2. Declarația de conformitate CE	Declarație de conformitate CE

Введите текст для поиска...									
Nr	Denumire	Den.comerc.	Model	Nr. catalog	Tara	Producatorul	Reprezentant	Ordin	Data
DM000088322	INSTRUMENT CHIRURGICAL		CLIP APPLIER/REMOV ANGLE D:12.5/350MM	PL530R	Germania	AESCLAP AG	TEHNOMEDICA S.R.L.	A07.PS-01.Rg04-95	04-04-2018
✓ Содержит(Nr. catalog), 'PL530R' и Содержит(Reprezentant), 'Tehnomedica'									



REGISTRUL DE STAT AL DISPOZITIVELOR MEDICALE

Tip	Denumire
I.2. Declarația de conformitate CE	Declarație de conformitate CE

Введите текст для поиска...									
Nr	Denumire	Den.comerc.	Model	Nr. catalog	Tara	Producatorul	Reprezentant	Ordin	Data
DM000088329	INSTRUMENT CHIRURGICAL		ATR.VASCULAR CLIP 25MM STR.3.43N ARTERI.	PL544S	Germania	AESCLAP AG	TEHNOMEDICA S.R.L.	A07.PS-01.Rg04-95	04-04-2018
✓ Содержит(Nr. catalog), 'PL544S' и Содержит(Reprezentant), 'Tehnomedica'									



REGISTRUL DE STAT AL DISPOZITIVELOR MEDICALE

Tip	Denumire
I.2. Declarația de conformitate CE	Declarație de conformitate CE

Введите текст для поиска...									
Nr	Denumire	Den.comerc.	Model	Nr. catalog	Tara	Producatorul	Reprezentant	Ordin	Data
DM000088333	INSTRUMENT CHIRURGICAL		ATR.VASCULAR CLIP 25MM CVD.3.43N ARTERI.	PL548S	Germania	AESCLAP AG	TEHNOMEDICA S.R.L.	A07.PS-01.Rg04-95	04-04-2018
✓ Содержит(Nr. catalog), 'PL548S' и Содержит(Reprezentant), 'Tehnomedica'									

Dovada înregistrării dispozitivelor medicale se regăsește pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale www.amdm.gov.md.

Cu respect,
Director

Tatiana Roibu

TEHNOMEDICA

str.Ciuflea, 38/1 MD-2001, mun. Chișinău, Moldova tel./fax: (022)601 102, 601 087
e-mail <tehnomedica_md@yahoo.com> <tehnomedicamd@gmail.com>

Către Spitalul Clinic Militar Central al Ministerului Apărării

În atenția Grupului de lucru
al procedurii nr.ocds-b3wdp1-MD-1666699477835,
ID:21066103

Declarație privind garanția instrumentarului

Prin prezenta, declarăm pe propria răspundere oferirea unui termen de 3 ani de garanție din momentul livrării instrumentelor oferite în cadrul procedurii de achiziție prenotate, în conformitate cu cerințele de garanție a producătorului asupra defectelor de producere.

Cu respect,

Director

Tatiana Roibu

CERTIFICAT
privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național

Nr.
№ A2221455

din
от 26.10.2022

1. Destinația / Назначение

PENTRU PARTICIPAREA LA PROCEDURI PRIVIND ACHIZIȚIILE PUBLICE

2. Date despre contribuabil / Информация о налогоплательщике

Denumirea Наименование	Codul fiscal / Numărul de identificare Фискальный код / Идентификационный номер
TEHNOMEDICA S.R.L.	1002600053256
Adresa sediului de bază (strada, numărul) Адрес основного месторасположения (улица, номер)	Codul - Denumirea localității Код - Наименование населенного пункта
Ciuflea nr.38 bl.1	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 restanța față de bugetul public național constituie/ На дату выдачи данной справки недоимка перед национальным публичным бюджетом составляет:
0,00 lei/лей.

4. Valabil pînă la / Действителен до 10.11.2022

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

Digitally signed by Iasinschi Veronica
Date: 2022.10.26 15:38:18 EEST
Reason: MoldSign Signature
Location: Moldova



Şef DDF CENTRU

Funcția/Должность

Semnătura/Подпись

Veronica IASINSCHI

Numele și prenumele/Фамилия и имя

L.Ş/ М.П.

Executor: FODOR V.
Numele și prenumele/Фамилия и имя

Este extras din Sistemul Informațional al SFS SIA „Contul curent al contribuabilului”// 26.10.2022 ora 15:09:31
cu aplicarea prevederilor pct. 82-83 Ordin IFPS nr.400 din 14.03.2014 (Monitorul Oficial 72-77/399, 28.03.2014)

NOTA (0,00)



Benannt durch/Designated by
Zentralstelle der Länder
für Gesundheitsschutz
bei Arzneimitteln und
Medizinprodukten
www.zlg.de
ZLG-BS-244.10.08



Product Service

EC Certificate

Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices (MDD), Annex II excluding (4)
(Devices in Class IIa, IIb or III)

No. G1 010066 0426 Rev. 00

Manufacturer:

AESCLAP AG

Am Aesculap-Platz
78532 Tuttlingen
GERMANY

Product Category(ies): Implants, Instruments and Devices
(for detailed information see attachment)

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH declares that the aforementioned manufacturer has implemented a quality assurance system for design, manufacture and final inspection of the respective devices / device categories in accordance with MDD Annex II. This quality assurance system conforms to the requirements of this Directive and is subject to periodical surveillance. For marketing of class III devices an additional Annex II (4) certificate is mandatory. See also notes overleaf.

Report No.: 713159626

Valid from: 2019-07-27

Valid until: 2024-05-26

Date, 2019-07-16

Stefan Preiß
Head of Certification/Notified Body



Benannt durch/Designated by
Zentralstelle der Länder
für Gesundheitsschutz
bei Arzneimitteln und
Medizinprodukten
www.zlg.de
ZLG-BS-244.10.08



Product Service

EC Certificate

Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices (MDD), Annex II excluding (4)
(Devices in Class IIa, IIb or III)

No. G1 010066 0426 Rev. 00

Facility(ies):

AESCLAP AG
Am Aesculap-Platz, 78532 Tuttlingen, GERMANY

Surgical and dental instruments
Joint implants (hip, knee)
Spinal implants
Implants for osteosynthesis
Neurosurgical vascular implants
Products for ligature
Motor systems
High frequency surgery devices
Endoscopic systems
Navigation system
Surgical suction pumps
Implants for replacement of connective tissue
Vascular prostheses and accessories
and other surgical accessories
Collagen implants

Declaration

For the products as specified below we,

AESCULAP AG
AM AESCULAP-PLATZ
78532 TUTTLINGEN / GERMANY
(SRN: DE-MF-000005504)

have carried out a conformity assessment procedure according to the Medical Device Regulation (EU) 2017/745 by involving the Notified Body as indicated on the CE mark and in relation to the Notified Body as applicable for the respective EU risk class.

Involved Notified Body

CE	Conformity assessment without Notified Body involvement
CE 0123	TÜV SÜD Product Service GmbH, Ridlerstraße 65, 80339 München, Germany
CE 0482	MEDCERT GmbH, Pilatuspool 2, 20355 Hamburg, Germany

Risk class	Sub-cat.	Procedure	Applicable System Certificate (TÜV SÜD or MEDCERT)
I	--	Annex II & III	n/a
I	s, m, r	Annex IX	Certificate No.: G11 010066 0437 (Rev. xx) or 7400GB448xxxxxx
IIa	--	Annex IX	Certificate No.: G10 010066 0438 (Rev. xx) or 7400GB448xxxxxx
IIb	--	Annex IX	Certificate No.: G10 010066 0438 (Rev. xx) or 7400GB448xxxxxx
IIb	impl.	Annex IX	Certificate No.: G12 010066 0441 (Rev. xx) or 7400GB448xxxxxx
III	--	Annex IX	Certificate No.: G12 010066 0441 (Rev. xx) or 7400GB448xxxxxx + applicable EU Technical Documentation Assessment Certificate

The validity of this document corresponds to the expiry date of the currently applicable system certificate for the respective product.

By labeling the products with the CE mark (see attached list below)

we, **AESCULAP AG**, under sole responsibility confirm,
that we follow the general safety and performance requirements
according to MDR (EU) 2017/745, Annex I.

TUTTLINGEN, 2022-09-29

AESCULAP AG

i. V.

Mandy Blocher
Global Regulatory Affairs

i. A.

Birgit Köber
Global Regulatory Affairs

PL230R	SOVEREIGN ART.GRASP.FCPS D:5/360MM W/RAT	40392390000006572S	EU Risk Class I
PL231R	SOVEREIGN ATR.GRASP.FCPS D:5/420MM W/RAT	40392390000006572S	EU Risk Class I
PL232R	SOVEREIGN ATR.GRASP.FCPS D:5/360MM W/RAT	40392390000006572S	EU Risk Class I
PL233R	SOVEREIGN ATR.GRASP.FCPS D:5/420MM W/RAT	40392390000006572S	EU Risk Class I
PL234R	SOVEREIGN RETR.FCPS D:5/360MM W/RATCHET	40392390000006572S	EU Risk Class I
PL235R	SOVEREIGN RETR.FCPS D:5/360MM W/RATCHET	40392390000006572S	EU Risk Class I
PL404R	NEEDLE HOLDER STRAIGHT 5MM 370MM	40392390000002992N	EU Risk Class I
PL405R	NEEDLE HOLDER LEFT CURVED 5MM 370MM	40392390000002992N	EU Risk Class I
PL406R	ANVIL GRASPER 10MM 370MM	40392390000005462G	EU Risk Class I
PL407R	DUROGRIP NEEDLE HOLDER STR.D:5/310MM	40392390000002992N	EU Risk Class I
PL408R	NEEDLE HOLDER LEFT CURVED 5MM 310MM	40392390000002992N	EU Risk Class I
PL409R	ASSIST.NEEDLE HOLD.2X3 TEETH5MM/310M	40392390000002992N	EU Risk Class I
PL413R	NEEDLE HOLDER RIGHT CURVED 5MM 310MM	40392390000002992N	EU Risk Class I
PL414R	NEEDLE HOLDER SUPER RIGHTING 5MM/310MM	40392390000002992N	EU Risk Class I
PL415R	NEEDLE HOLDER RIGHT CURVED 5MM 370MM	40392390000002992N	EU Risk Class I
PL416R	DUROGRIP NEEDLE HOLDER STR.D:5/420MM	40392390000002992N	EU Risk Class I
PL417R	DUROGRIP NEEDLE HOLDER LEFT CVD.5/420MM	40392390000002992N	EU Risk Class I
PL418R	DUROGRIP NEEDLE HOLDER STR.3.5MM 290MM	40392390000002992N	EU Risk Class I
PL419R	DUROGRIP NEEDLE HOLDER STR.3.5MM 200MM	40392390000002992N	EU Risk Class I
PL430R	ENDOSCOPIC MYOMA FIXATION INSTRUMENT	4039239000001125ZQ	EU Risk Class I
PL431R	MYOMA SCREW 8/310MM	4039239000001125ZQ	EU Risk Class I
PL503R	CLIP APPLICATOR F.MED.LARGE CLIP PL568T	403923900000068937	EU Risk Class I
PL504R	CLIP APPLICATOR F.MED.SIZED CLIP PL567T	403923900000068937	EU Risk Class I
PL506R	MULTIFIRE CLIP APPL 10MM 370MM	4039239000000324ZR	EU Risk Class I
PL508R	MULTIFIRE CLIP APPL 10MM 260MM	4039239000000324ZR	EU Risk Class I
PL510R	HANDLE F/PL506R & PL508R	4039239000000325ZT	EU Risk Class I
PL512R	CLIP APPLIC.D:5/310MM F.CLIP PL572T	4039239000000324ZR	EU Risk Class I
PL520R	CHALLENGER TI-P HANDLE	40392390000005762R	EU Risk Class IIa
PL528R	CLIP APPLICATOR F.LARGE CLIP PL561T	403923900000068937	EU Risk Class I
PL530R	CLIP APPLIER/REMOVER ANGLE D:12.5/350MM	40392390000019142W	EU Risk Class I
PL531R	CLIP APPLIER/REMOVER D:12.5/350MM	40392390000019142W	EU Risk Class I

PL541S	ATR.INTESTINE.CLIP JAW LENGTH 70MM 3.94N	40392390000019152Y	EU Risk Class I
PL542S	ATR.VASCULAR CLIP 25MM STR.2.45N VENOUS	40392390000019152Y	EU Risk Class I
PL543S	ATR.VASCULAR CLIP 45MM STR.2.94N VENOUS	40392390000019152Y	EU Risk Class I
PL544S	ATR.VASCULAR CLIP 25MM STR.3.43N ARTERI.	40392390000019152Y	EU Risk Class I
PL545S	ATR.VASCULAR CLIP 45MM STR.4.41N ARTERI.	40392390000019152Y	EU Risk Class I
PL546S	ATR.VASCULAR CLIP 25MM CVD.2.45N VENOUS	40392390000019152Y	EU Risk Class I
PL547S	ATR.VASCULAR CLIP 45MM CVD.2.94N VENOUS	40392390000019152Y	EU Risk Class I
PL548S	ATR.VASCULAR CLIP 25MM CVD.3.43N ARTERI.	40392390000019152Y	EU Risk Class I
PL549S	ATR.VASCULAR CLIP 45MM CVD.4.41N ARTERI.	40392390000019152Y	EU Risk Class I
PL569T	LIGATING CLIPS M/L 12/BOX	40392390000005772T	EU Risk Class III
PL572T	LIGATURE CLIP 12 MAG.= 144 PCS.	40392390000005772T	EU Risk Class III
PL574T	CHALLENGER TI-P SM-LIGAT.CLIPS 12 CARTR.	40392390000006832T	EU Risk Class III
PL575SU	CHALLENGER TI-P CO2-CARTRIDGE ONLY	403923900000205424	EU Risk Class IIa
PL579T	CHALLENGER TI-P ML-LIGAT.CLIPS 12 CARTR.	40392390000006832T	EU Risk Class III
PL593R	ATR.CLIP TRIANGULAR 5.0N	40392390000019152Y	EU Risk Class I
PL594R	ATR.CLIP STR.9.5MM 3.43N	40392390000019152Y	EU Risk Class I
PL600R	CLIP APPLIC.D:5/205MM F.CLIP PL572T	4039239000000324ZR	EU Risk Class I
PL601R	SHAFT ALONE 205MM F.PL600R	4039239000000324ZR	EU Risk Class I
PL602R	HDL.ONLY F.PL600R	4039239000000325ZT	EU Risk Class I
PL603R	MULTIF.CLIP APPL.TI-P 5/205MM F/SM-CLIPS	40392390000005752P	EU Risk Class IIa
PL604R	MULTIF.CLIP APPL.TI-P 5/310MM F/SM-CLIPS	40392390000005752P	EU Risk Class IIa
PL606R	MULTIF.CLIP APPL.TI-P 10/370MM F/ML-CLIP	40392390000005752P	EU Risk Class IIa
PL608R	MULTIF.CLIP APPL.TI-P 10/260MM F.ML-CLIP	40392390000005752P	EU Risk Class IIa
PL651R	KNOT-TYING INSTRUMENT 5MM 330MM	40392390000006522G	EU Risk Class I
PL671R	DISSECTION SPATULA	403923900000165833	EU Risk Class I
PL680R	ENDO FAN RETRACTOR D:10/400MM	403923900000105927	EU Risk Class I
PL682R	ENDO PROSTATE-RETRACTOR D:10/370MM	403923900000105927	EU Risk Class I
PL801R	DS-SINGLE FIRE LAP.APPLIER S 5/310MM	40392390000019112Q	EU Risk Class I
PL802R	DS-SINGLE FIRE LAP.APPLIER SM 5/310MM	40392390000019112Q	EU Risk Class I
PL806R	DS-SINGLE FIRE LAP.APPLIER M 10/310MM	40392390000019112Q	EU Risk Class I
PL807R	DS-SINGLE FIRE LAP.APPLIER ML 10/310MM	40392390000019112Q	EU Risk Class I



Product Service

Certificate

No. Q5 010066 0435 Rev. 00

Holder of Certificate: **AESCULAP AG**
Am Aesculap-Platz
78532 Tuttlingen
GERMANY

Certification Mark:



Scope of Certificate: **Design and development, production, technical service and distribution of implants, instruments, instrument management systems, containers, devices, tissue adhesives**

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.: 713175266

Valid from: 2020-06-01

Valid until: 2023-05-31

Date, 2020-05-27

Christoph Dicks

Head of Certification/Notified Body

Certificate

No. Q5 010066 0435 Rev. 00

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

Facility(ies): AESCULAP AG
Am Aesculap-Platz, 78532 Tuttlingen, GERMANY

AESCULAP AG
Carl-Braun-Str. 1, 34212 Melsungen, GERMANY

- Surgical and dental instruments
- Joint implants (hip, knee)
- Spinal implants
- Implants for osteosynthesis
- Neurosurgical vascular implants
- Products for ligature
- Motor systems
- Sterilization containers and accessories
- High frequency surgery devices
- Endoscopic systems
- Navigation systems
- Surgical suction pumps
- Implants for replacement of connective tissue
- Tissue adhesives
- Vascular prostheses and accessories
- Local haemostatics
- Other surgical accessories
- Collagen implants



Management Service

CERTIFICATE

The Certification Body
of TÜV SÜD Management Service GmbH

certifies that

Aesculap AG

Am Aesculap-Platz, 78532 Tuttlingen, Germany
Carl-Braun-Straße 1, 34212 Melsungen, Germany

has established and applies
a Quality Management System for

**Design and Development, Technical Service, Production and Distribution of
Implants, Instruments, Containers, Devices,
Suture Material and Tissue Adhesive**

Aesculap AG Tuttlingen

- Surgical and dental instruments
- Joint Implants (hip, knee)
- Spinal Implants
- Implants for Osteosynthesis
- Neurosurgical Vascular Implants
- Motor systems
- Sterilization containers and accessories
- High frequency surgery devices
- Endoscopic systems
- Navigation systems
- Surgical suction pumps
- Veterinary instrumentation
- Other surgical accessories
- Instrument Management System
- Collagen implants

Aesculap AG Melsungen

- Implants for replacement of connective tissue
- Tissue adhesive
- Local haemostatic

An audit was performed, Order No. **70062209**.

Proof has been furnished that the requirements according to

ISO 9001:2015

are fulfilled.

The certificate is valid from **2020-06-01** until **2023-05-31**.

Certificate Registration No.: **12 100 21724 TMS**.

Product Compliance Management
Munich, 2020-05-20



CERTIFICAT



CERTIFICADO



СЕРТИФИКАТ



認證證書



CERTIFICATE



ZERTIFIKAT



Aesculap®
Endoscopic Technology

КЛИПАПЛИКАТОРЫ И КЛИПСЫ AESCULAP®

Aesculap® временные клипсы «бульдог»



PL530R

Клиппликатор для наложения и снятия сосудистых клипсов
Наложение прямое и угловое

Ø
12,5 мм

Рабочая длина
350 мм

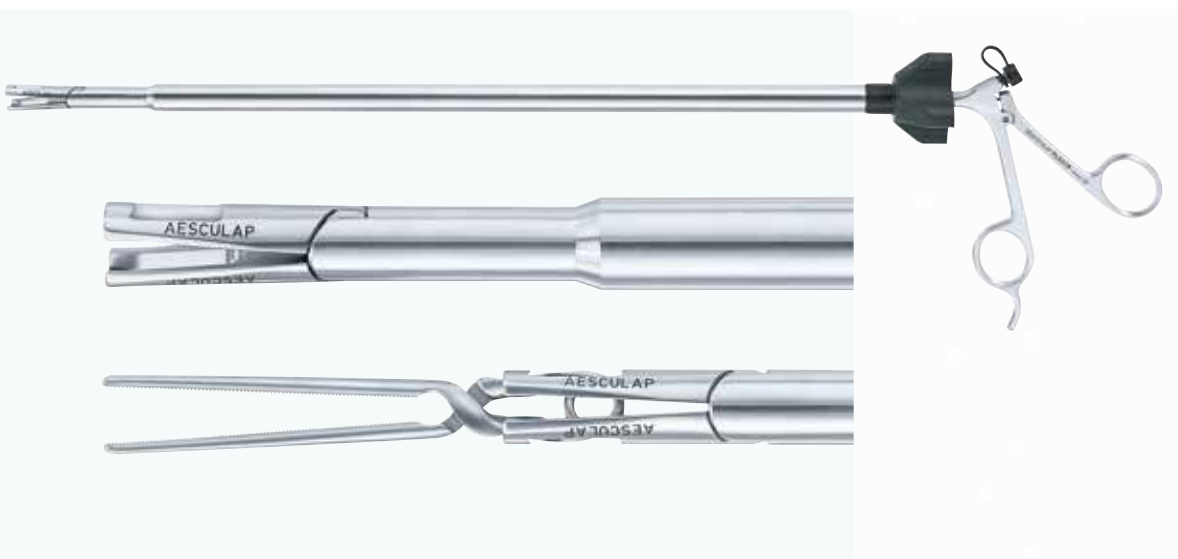


PL531R

Клиппликатор для наложения и снятия сосудистых клипсов
Наложение прямое

12,5 мм

350 мм





Кишечный клипс



PL541S



Сила закрытия, N	Рабочая длина, мм	Форма	Цветовая кодировка
3,94	70 мм	прямые	золото

Кишечный клипс для временного наложения на тонкую и толстую кишки. Два клипса могут быть при необходимости наложены по направлению к друг другу

Атравматические сосудистые клипсы для временного наложения с насечкой DeBAKEY



PL542S

PL543S

PL544S

PL545S



Сила закрытия, N	Рабочая длина, мм	Форма	Цветовая кодировка
2,45	25	прямые	золото
2,94	45	прямые	золото
3,43	25	прямые	–
4,41	45	прямые	–

Венозные эндоскопические сосудистые клипсы с уменьшенной силой закрытия хорошо заметны благодаря золотой маркировке



Сила закрытия, N	Рабочая длина, мм	Форма	Цветовая кодировка
2,45	25	изогнутые	золото
2,94	45	изогнутые	золото
3,43	25	изогнутые	–
4,41	45	изогнутые	–

PL546S

PL547S

PL548S

PL549S