

TIP.DOC, 1 :

DATA EMITERII:8 decembrie 2022 :

PLATITI: 1800-00

LEI: Una Mie Opt Sute lei 00 bani

PLATITOR: (R) 'BIOSISTEM
MLD" SRL

CONTUL DE PLATI/CODUL IBAN
MD95ML000000002251429243
CODUL FISCAL :1010600028048 /

PRESTATORUL PLATITOR

CODUL BANCII:

BC"Moîndîncobank"S.A. fil."Invest" Chisinau

: MOLDMD2X329:

BENEFICIAR (R)Institutul d
e Cardiologie IMSP

CONTUL DE PLATI/CODUL IBAN
MD98ML000000002251902161
CODUL FISCAL :1003600150613 /

PRESTATORUL BENEFICIAR

CODUL BANCII:

BC"Moldindconbank"S.A.

: MOLDMD2X

DESTINATIA PLATII:Pentru garantia pentru:
oferta la procedura de achizi?ie public:
a nr. ocds-b3wdp1-MD-1668693070978 din :
08.12.2022 :

TIPUL TRANSFERULUI :
NORMAL/URGENT :N:

L.S.

CODUL TRANZACTIEI:001:

DATA PRIMIRII:08/12/2022

DATA EXECUTARII:

SEMNATURILE

EMITENTULUI

CONDUCATOR:Web Poiata Vitalie

MIIGyWYJKoZIhvcNAQcCoIIGVDCCBLACAQExCzAJBgUrDgMCGGUAMAsGCSqGSIb3:
DQEHAAACBGwwggRoMIIDUKADAgECAhNHAACjbi1rgFksQ0G4AAAAAKNuMA0GCSqG:
SIb3DQEBcwUAMCIXIDAeBgNVBAMTF0NFULXxLUNBLU1vbGRpbmRjb25iYW5rMB4X:
DTIxMDEyODExMzgwNVoXDTI0MDEyODExNDgwNVoXZ8xXzAJBgNVBAYTAk1EMRAW:
YDVQOIEwdNb2xkb3ZHMREwdYDVQOHEwDaG1zaW5hdTEWMB0GA1UECHM0mlv :

(semnatura electronica)

CONTABIL-SEF:Web Nasedchin Alexandr

MIIGZwYJKoZiHvcNAQcCoIIGWDCCB1QCAQEXcZAJBgUrDgMCGGUAMASGCSqGSIb3:
DQEHAAACCBHAWggRSMIIDVKADAGeCAhNHAACjcahRKqbJeg8QAAAAAKNxMA0GCSqG:
SIb3DQEBcwUAMeCIXIDAEbGNVBAEYf0NFULqXLUNBLU1vbGRpbmRjb25iYw5rMB4X:
DTIXMDEYODEXmZkXOfOXDTI0MDEYODEXNDkXOfowgaMxCAJbGNVBAETAK1EMRA:
YDVQOQIewdNb2xkb3ZHMREWdWYDVQOHEwhDaGlzaw5hdEABMBQGA1UEChMNQmlv:

L.S.

(semnatura electronica)

CONDUCTOR:

(semnatura manuala)

CONTABIL-SEF:

(semnatura manuala)

SEMNATURA PRESTATORUL

L.S.

MOTIVUL REFUZULUI

L.S.

CERTIFICAT
privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național

Nr.
№ A2224035

din
от 24.11.2022

1. Destinația / Назначение

Pentru participarea la proceduri de achiziții publice

2. Date despre contribuabil / Информация о налогоплательщике

Denumirea Наименование	Codul fiscal / Numărul de identificare Фискальный код / Идентификационный номер
BIOSISTEM MLD S.R.L.	1010600028048
Adresa sediului de bază (strada, numărul) Адрес основного месторасположения (улица, номер)	Codul - Denumirea localității Код - Наименование населенного пункта
Albisoara nr.16 bl.1 of.7	0150-SEC.RISCANI

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 până la / Действителен до 09.12.2022

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

Șef interimar DDF Rîșcani

Funcția/Dолжность

L./M.П.

Executor:

GOJAN Claudia

Numele și prenumele/Фамилия и имя

Digitally signed by Stoicov Ana
Date: 2022.11.24 18:05:13 EET
Reason: MoldSign Signature
Location: Moldova



STOICOV Ana

Numele și prenumele/Фамилия и имя

Este extras din Sistemul Informațional al SFS SIA „Contul curent al contribuabilului”// 24.11.2022 ora 9:13:48
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)



BC "MOLDINDCONBANK" S.A.

Filiala "Invest"

Republica Moldova, MD-2068
mun. Chișinău, bd. Moscovei, 14/1
Tel. : (373-22) 43-44-81, 43-46-24
Fax : (373-22) 43-44-22
cod: MOLDMD2X329

Data 14. IAN. 2016
Nr. 03/2 - 19/23

Республика Молдова, MD-2068
мун. Кишинэу, бул. Московской, 14/1
Тел. : (373-22) 43-44-81, 43-46-24
Факс : (373-22) 43-44-22
код: MOLDMD2X329

Filiala „Invest” BC „Moldindconbank” SA confirmă existența contului curent în moneda națională al **“BIOSISTEM MLD” S.R.L. (c/f 1010600028048)**, cu **IBAN MD95ML000000002251429243**.

Codul băncii MOLDMD2X329.

Director

Nina Turcan

Director financiar



Nina Balmuş

Ex. Diana Brinza
Tel. 43-45-96

REPUBLICA



MOLDOVA

CERTIFICAT DE ÎNREGISTRARE

Societatea cu Răspundere Limitată "BIOSISTEM MLD"
— ESTE ÎNREGISTRATĂ LA CAMERA ÎNREGISTRĂRII DE STAT —

Numărul de identificare de stat - codul fiscal
1010600028048

Data înregistrării

12.08.2010

Data eliberării

12.08.2010

Svirepova Ludmila, registrator

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

L. Svirepova
semnătura

MD 0101250





I.P. "AGENȚIA SERVICII PUBLICE"

Departamentul înregistrare și licențiere a unităților de drept

EXTRAS

din Registrul de stat al persoanelor juridice

nr. 8506 din 28.04.2021

Denumirea completă: **Societatea cu Răspundere Limitată «BIOSISTEM MLD».**

Denumirea prescurtată: **«BIOSISTEM MLD» S.R.L.**

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

Numărul de identificare de stat și codul fiscal: **1010600028048.**

Data înregistrării de stat: **12.08.2010.**

Sediul: **MD-2001, str. Albișoara, 16/1, ap.(of.) 7, mun. Chișinău, Republica Moldova.**

Obiectul principal de activitate:

- 1 Activitatea farmaceutică;**
- 2 Importul, fabricarea, comercializarea, asistența tehnică și (sau) reparația dispozitivelor medicale și (sau) a opticii;**
- 3 Acordarea asistenței medicale de către instituțiile medico-sanitare private;**
- 4 Comerțul cu ridicata al calculatoarelor, echipamentelor periferice și software-ului;**
- 5 Întreținerea și repararea mașinilor de birou și a tehnicii de calcul;**
- 6 Consultații în domeniul sistemelor de calcul.**

Capitalul social: **5400 lei.**

Administrator: POIATA VITALIE,

Asociați:

- 1. POIATA VITALIE 33,40 %**
- 2. NASEDCHIN ALEXANDR 33,30 %**
- 3. KOJEVNIKOV DMITRII 33,30 %.**

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: 28.04.2021.

Specialist coordonator
tel. 022-207-840



Lazari Aliona



EB 0358735

Lista fondatorilor Biosistem-mld SRL

Nr.	Nume, Prenume	IDNP
1.	Vitalie Poiata	0983103892591
2.	Alexandr Nasedchin	2002001070747
3.	Dmitrii Kojevnikov	0972305012362

Gessate, 7 February 2012

CONFORMITY OF GIMA PRODUCTS

According to the annex VII of the Council Directive 93/42/EEC
as amended by the European Directive 2007/47/EEC concerning medical devices

GIMA declares that all medical devices illustrated on

GIMA INTERNATIONAL CATALOGUE

meet the provisions of the following Council Directive (when applicable)

93/42/EEC AS AMENDED BY THE EUROPEAN DIRECTIVE 2007/47/EEC

as below:

- A) For all products classified in **CLASS I**, we have in our company a technical file as required from annex VII, and it is available a certificate of conformity signed by the responsible inside the EU (generally GIMA).
- B) For all products in CLASS IIa and IIb it is available, or it will be available in one month, a declaration of conformity signed by an official European Notified Body or the ISO 9002 certificate of the manufacturer.

GIMA S.p.A.
Q.A. Department
Nicola Manzoni

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'N. Manzoni', with a stylized flourish at the end.



C E R T I F I C A T E

Full Quality Assurance System Medical Devices Directive 93/42/EEC Annex II

Company Name : Kordon Tıp Sağlık Araç Gereçleri Müh. Prj. İth. San. Tic. Ltd. Şti.

Company Address : 10006/1 Sokak No:43 A.O.S.B. Çiğli İZMİR / TURKEY

Related Directives and Annex : MDD 93/42/EEC Medical Devices Directive - Annex II
(Excluding Section 4)

Product : Ethylene Oxide Sterilizer – Class IIb
Ethylene Oxide Sterilization Cartridges – Class IIb
Ethylene Oxide Sterilization Cartridge Packs – Class IIb

Product Types are attached.

Certificate Number : M.2017.106.7586
Report Number : MD.3232.IB
Initial Assessment Date : 14.10.2016
Registration Date : 17.01.2017
Revision Date /No : -
Expiry Date : 16.01.2022


UDE International Certification
Auditing Training Centre Industry
and Trade Co. Ltd.

UDE hereby declares that the requirements of Annex II, excluding section 4 of the directive 93/42/EEC have been met for the listed products. The above named manufacturer has established and applies a quality assurance system, which is subject to periodic surveillance audits, defined by Annex II, section 5 of the forementioned directive. According to Annex II, section 4 an EC design- examination certificate is required for placing the Class III devices on the market. This certificate remains as the property of UDEM International Certification Auditing Training Centre Industry and Trade Co. Ltd. to whom it must be returned upon request. The above named company and UDEM must keep a copy of this certificate for 5 years from the registration of the certificate. Usage of the CE mark is under the responsibility of the manufacturer with the completion of EC Declaration of Conformity. The above mentioned company must notify all changes related with the approved product to UDEM. If UDEM will not renew the expiry date of this certificate in question, the mentioned company should stop placing the product on the market. The currency of the certificate can be checked through www.udemltd.com.tr.

CE
2292



Address: Mutlukent Mahallesi 2073 Sokak (Eski 93 Sokak) No:10 Çankaya – Ankara – TURKEY
Phone: +90 0312 443 03 90 Fax: +90 0312 443 03 76
E-mail: info@udemltd.com.tr www.udemltd.com.tr



This document containing 1 (one) pages is the Annex of the Certificate with the number M.2017.106.7586 and with the registration date of 17.01.2017 issued for "Kordon Tıp Sağlık Araç Gereçleri Müh. Prj. İth. San. Tic. Ltd. Şti." by UDEM Uluslararası Belgelendirme Denetim Eğitim Merkezi San. ve Tic. Ltd. Şti. that is giving service as Notified Body with the ID No: 2292 according to 93/42/EEC Medical Devices Directive

Ethylene Oxide Sterilizer	Ethylene Oxide Sterilization Cartridges	Ethylene Oxide Sterilization Cartridge Packs
Model	Model	Model
AX 60	AX 5	AR 5
AX 135	AX 6	AR 6
AX 160	AX 7	AR 7
AX 200	AX 8	AR 8
AX 225	AX 9	AR 9
AX 400	AX 10	AR 10
AX 450	AX 11	AR 11
AX 1000	AX 12	AR 12
AX 2000	AX 13	AR 13
AX 4000	AX 14	AR 14
AX 6000	AX 15	AR 15
AX 9000	AX 16	AR 16
	AX 17	AR 17
	AX 18	AR 18
	AX 19	AR 19
	AX 20	AR 20
	AX 21	AR 21
	AX 22	AR 22
	AX 23	AR 23
	AX 24	AR 24
	AX 25	AR 25
	AX 26	AR 26
	AX 27	AR 27
	AX 28	AR 28
	AX 29	AR 29
	AX 30	AR 30
	AQ 5	ARQ 5
	AQ 6	ARQ 6
	AQ 7	ARQ 7
	AQ 8	ARQ 8
	AQ 9	ARQ 9
	AQ 10	ARQ 10
	AQ 11	ARQ 11
	AQ 12	ARQ 12
	AQ 13	ARQ 13
	AQ 14	ARQ 14
	AQ 15	ARQ 15
	AQ 16	ARQ 16
	AQ 17	ARQ 17
	AQ 18	ARQ 18
	AQ 19	ARQ 19
	AQ 20	ARQ 20
	AQ 21	ARQ 21
	AQ 22	ARQ 22
	AQ 23	ARQ 23
	AQ 24	ARQ 24
	AQ 25	ARQ 25
	AQ 26	ARQ 26
	AQ 27	ARQ 27
	AQ 28	ARQ 28
	AQ 29	ARQ 29
	AQ 30	ARQ 30
	AL 7	
	AL 25	
	AL 67	
	AL 100	
	AX 67	
	AX 100	
	AX 127	
	AX 134	
	AQ 70	
	AQ 120	
	AQ 130	
	AQ 170	
	AQ 200	
	AQ 230	

DECLARATION OF CONFORMITY

Forli, 18th January 2018

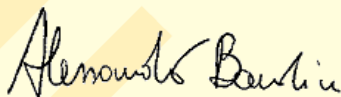
The devices named TOP TRACE & MEDISENSOR DISPOSABLE ELECTRODES FOR ECG (including models ST 50 RFI / RT 50 RFI & MEDISENSOR FS501-S) and the REUSABLE SUCTION CHEST AND CLAMP ELECTRODES have been produced by the company Ceracarta Spa on the basis of the essential requirements, see enclosure I of the directive 93/42/CEE, as prescribed in attachment VII of the above directive.

The writing company Ceracarta Spa located in Via Secondo Casadei n° 14, 47122 Forli, manufacturer of above listed DISPOSABLE & REUSABLE ELECTRODES declares under its own responsibility that such devices satisfy all the requirements of directive 93/42/CEE as amended by 2007/47/EC, about medical devices and in particular that:

- the Dispositives in object satisfy the essential requirements as in enclosure I of Directive 93/42/CEE;
- the Dispositives in object must be considered as belonging to Class I;
- the manufacturer has prepared and keeps the technical files updated in accordance with enclosure VII, section 3 of the directive itself;
- such documentation is available at the headquarters of Ceracarta, for any reference by the entitled bodies.

Sincerely,

CERACARTA SPA
Bandini Alessandro



Ceracarta S.p.A. Via Secondo Casadei, 14 - 47122 Forli ITALY
Tel: +39.0543780055 Fax: +39.0543781404
<http://www.ceracarta.it> info@ceracarta.it



EN ISO 13485:2012