

Anexa nr. 7
la Documentația standard nr. ocde-b3wdp1-MD-1638518089612
din "11" decembrie 2021

CERERE DE PARTICIPARE

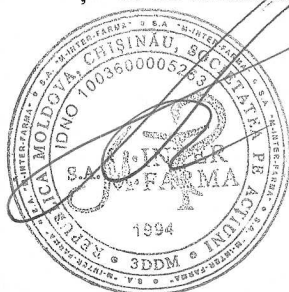
Către IMSP SR Ungheni

MD-3600, MOLDOVA, Ungheni, mun.Ungheni, Str.Nationala37

Stimați domni,

Ca urmare a anunțului/invitației de participare/de preselecție apărut în Buletinul achizițiilor publice și/sau Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, nr. ocde-b3wdp1-MD-1638518089612 din 03.12.2021, privind aplicarea procedurii pentru atribuirea contractului Achiziționarea: Articole radiologice și dezvoltante pentru anul 2022, noi, M-INTER-FARMA SA, am luat cunoștință de condițiile și de cerințele expuse în documentația de atribuire și exprimăm prin prezenta interesul de a participa, în calitate de ofertant/candidat, neavând obiecții la documentația de atribuire.

Data completării 09.12.2021



Cu stimă,
Ofertant/candidat
M-INTER-FARMA SA
Palii Nina
Specialist achiziții publice

DECLARAȚIE
privind valabilitatea ofertei

Către IMSP SR Ungheni

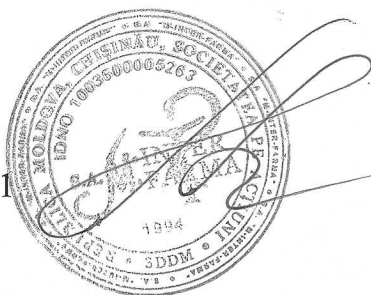
MD-3600, MOLDOVA, Ungheni, mun.Ungheni, Str.Nationala37

Stimați domni,

Ne angajăm să menținem oferta valabilă, privind achiziționarea «Articole radiologice si developante pentru anul 2022»

prin procedura de achiziție COP, pentru o durată de 45 (patruzeci și cinci) zile, respectiv până la data de 25.01.2022, și ea va rămâne obligatorie pentru noi și poate fi acceptată oricând înainte de expirarea perioadei de valabilitate.

Data completării 09.12.2021



Cu stimă,
Ofertant/candidat
M-INTER-FARMA SA
Palii Nina
Specialist achiziții publice

Specificații tehnice (F4.1)

Numărul COP: ocds-b3wdp1-MD-1638518089612			Data: 09.12.2021			Alternativa nr.: nu vor fi	
Denumirea COP:Articole radiologice si dezvoltante pentru anul 2022						Pagina: 1 din 1	
Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8
32354100-0	Film radiologic 35x35 N100 spectru verde	GREEN, 35 X 35 CM, N 100	Republica Chineză	Lucky Healthcare Co., Ltd.	Film radiologic 35x35 N100 spectru verde	Film Radiografic pentru uz general, GREEN, 35 X 35 CM, N 100	CE,DC, înreg. AMED
33140000-3	Film radiologic 30x40 N100 spectru verde	GREEN, 30 X 40 CM, N 100	Republica Chineză	Lucky Healthcare Co., Ltd.	Film radiologic 30x40 N100 spectru verde	Film Radiografic pentru uz general, GREEN, 30 X 40 CM, N 100	CE,DC, înreg. AMED
33140000-3	Film radiologic 24x30 N100 spectru verde	GREEN, 24 X 30 CM, N 100	Republica Chineză	Lucky Healthcare Co., Ltd.	Film radiologic 24x30 N100 spectru verde	Film Radiografic pentru uz general, GREEN, 24 X 30 CM, N 100	CE,DC, înreg. AMED
33140000-3	Film radiologic 18x24 N100 spectru verde	GREEN, 18 X 24 CM, N 100	Republica Chineză	Lucky Healthcare Co., Ltd.	Film radiologic 18x24 N100 spectru verde	Film Radiografic pentru uz general, GREEN, 18 X 24 CM, N 100	CE,DC, înreg. AMED
33140000-3	Film radiologic 13x18 N100 spectru verde	GREEN, 13 X 18 CM, N 100	Republica Chineză	Lucky Healthcare Co., Ltd.	Film radiologic 13x18 N100 spectru verde	Film Radiografic pentru uz general, GREEN, 13 X 18 CM, N 100	CE,DC, înreg. AMED
33140000-3	Film radiologic 15x40 N100 spectru verde	GREEN, 15 X 40 CM, N 100	Republica Chineză	Lucky Healthcare Co., Ltd.	Film radiologic 15x40 N100 spectru verde	Film Radiografic pentru uz general, GREEN, 15 X 40 CM, N 100	CE,DC, înreg. AMED
33140000-3	Devolpant lichid -concentrat , prelucrare manuala	concentrat pentru prelucrare manuala, canistra 5 litre	Republica Chineză	Lucky Healthcare Co., Ltd.	Devolpant lichid -concentrat , prelucrare manuala (ambalaj canistra de 5 litre)	Devolpant lichid -concentrat , prelucrare manuala (ambalaj canistra de 5 litre)	CE,DC, înreg. AMED
33140000-3	Fixativ lichid-concentrat, prelucrare manuala	concentrat pentru prelucrare manuala, canistra 5 litre	Republica Chineză	Lucky Healthcare Co., Ltd.	Fixativ lichid-concentrat, prelucrare manuala (ambalaj canistra de 5 litre)	Fixativ lichid-concentrat, prelucrare manuala (ambalaj canistra de 5 litre)	CE,DC, înreg. AMED

Semnat: _____ Numele, prenumele: Palii Nina În calitate de: specialist achizitii publice

Ofertantul: M-INTER-FARMA SA Adresa: mun. Chisinau, str.Grenoble, 23

Specificații de preț (F 4.2)

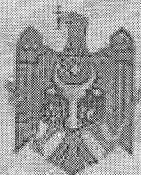
[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 5,6,7,8, iar de către autoritatea contractantă –

Numărul COP:	ocds-b3wdp1-MD- 1638518089612	Data: 11.12.2021	Alternativa nr.: nu vor fi						
Denumirea: Articole radiologice si developante pentru anul 2022							Pagina: 1 din 1		
Nr. lot	Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Unitate a de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare prestare
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Lotul I. Filme radiologice și developante									
1	32354100-0	Film radiologic 35x35 N100 spectru verde	buc	100	1076,67	1292,00	107666,67	129200,00	ianuarie-decembrie 2022
2	33140000-3	Film radiologic 30x40 N100 spectru verde	buc	95	1020,00	1224,00	96900,00	116280,00	ianuarie-decembrie 2022
3	33140000-3	Film radiologic 24x30 N100 spectru verde	buc	65	611,67	734,00	39758,33	47710,00	ianuarie-decembrie 2022
4	33140000-3	Film radiologic 18x24 N100 spectru verde	buc	35	366,67	440,00	12833,33	15400,00	ianuarie-decembrie 2022
5	33140000-3	Film radiologic 13x18 N100 spectru verde	buc	20	198,33	238,00	3966,67	4760,00	ianuarie-decembrie 2022
6	33140000-3	Film radiologic 15x40 N100 spectru verde	buc	20	510,00	612,00	10200,00	12240,00	ianuarie-decembrie 2022
7	33140000-3	Developant lichid - concentrat , prelucrare manuala	litri	225	22,22	24,00	5000,00	5400,00	ianuarie-decembrie 2022
8	33140000-3	Fixativ lichid-concentrat, prelucrare manuala	litri	225	13,89	15,00	3125,00	3375,00	ianuarie-decembrie 2022
TOTAL Lotul I. Filme radiologice și developante							279450,00	334365,00	

Semnat: Numele, prenumele: Palii Nina În calitate de: specialist achiziții publice

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

REPUBLICA



MOLDOVA

CERTIFICAT DE ÎNREGISTRARE

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

Numărul de indentificare de stat - codul fiscal
1003600005263

Data înregistrării

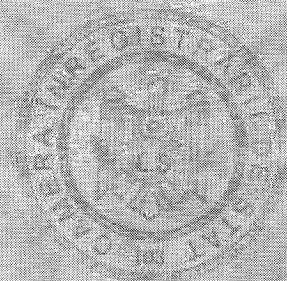
12.05.1994

Data eliberării

17.12.2004

Iovu Galina, registrator de stat

Funcția: notabil, persoana fizică
care a eliberat certificatul



MD 0006726



I.P. "AGENȚIA SERVICII PUBLICE"
Departamentul înregistrare și licențiere a unităților de drept

EXTRAS
din Registrul de stat al persoanelor juridice

nr. 16402 din 24.08.2021

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.**

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;

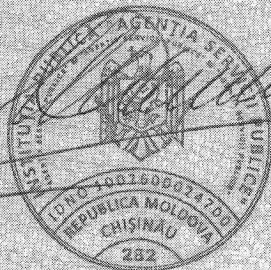
11 Importul și (sau) fabricarea, depozitarea, comercializarea angro a substanțelor și materialelor chimice, toxice, articolelor și produselor chimice de menaj.

Capitalul social: **5160000 lei.**

Administrator: MOROZOV MARIA.

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: 24.08.2021.

Specialist coordonator
tel. 022-207-840



Lazari Aliona





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

Nr. 13/01-08/105
din « 19 » ianuarie 2021

“M-Inter-Farma” S.A.
MD-2028, mun. Chișinău,
str. Grenoble, 23

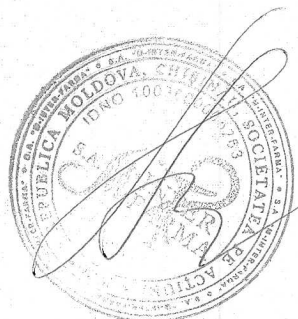
Prin prezenta B.C. „ENERGBANK” S.A. (codul băncii ENEGMD22) confirmă că
“M-Inter-Farma” S.A., cod fiscal 1003600005263 deține contul IBAN
MD37EN000000022245246845 în MDL, USD, EUR, RUB, UAH, GBP, CHF. .

Prezentul certificat este eliberat pentru a fi prezentat la solicitare.

Șef Direcție Operațiuni Bancare



Antoniou Marcela





MINISTERUL SĂNĂTĂȚII, MUNCII
ȘI PROTECȚIEI SOCIALE
AL REPUBLICII MOLDOVA
МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ, ТРУДА
И СОЦИАЛЬНОЙ ЗАЩИТЫ РЕСПУБЛИКИ МОЛDOVA
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 МЗТЭС 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.12. 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 temei 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)



ANSP/HAC3

0000627

03



10-XVI-09

REPUBLICA



MOLDOVA

LICENȚĂ

Seria A MMI

Nr.

000255

Denumirea autorității de licențiere

Agencia Medicamentului și
Dispozitivelor Medicale

Denumirea, forma juridică de organizare,
adresa juridică a titularului de licență/
Numele, prenumele și adresa persoanei fizice

Societatea pe Acțiuni
„M-INTER-FARMA”
mun. Chișinău, str. Grenoble, 23

Data adoptării deciziei de înregistrare
a titularului de licență

12-05-1994

Numărul de identificare de stat al unității
de drept (IDNO)/Numărul de identificare
de stat al persoanei fizice (IDNP)

1003600005263

Genul de activitate

Activitatea farmaceutică

Data eliberării/prelungirii licenței

01 septembrie 2019

Valabilă până la

01 septembrie 2024

Semnătura conducătorului
autorității de licențiere



Director general
Zinaida BEZVERHNI



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 MMI

Nr. 000395

Titularul de licență

Societatea pe Acțiuni „M-INTER-FARMA”

Titularul de licență este obligat să respecte următoarele condiții de licențiere pentru desfășurarea activității:

Activitatea farmaceutică

Reperfectată:

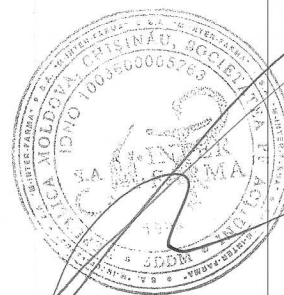
1. Desfășurarea activității licențiate în conformitate cu cadrul legislativ și normativ.
2. Respectarea regulilor și normativelor privind spațiul, amplasarea și dotarea încăperilor unității farmaceutice, regimului sanitaro-epidemiologic și a securității antiincendiară.
3. Asistența cu medicamente de bună calitate.
4. Neadmiterea producerii, depozitării și comercializării medicamentelor falsificate (contrafacute) și cu termenul de valabilitate expirat.
5. Respectarea cerințelor de formare a prețurilor la medicamente.
6. Eliberarea substanțelor stupefiante și psihotrope pentru consum individual numai cu rețete medicale speciale.
7. Neadmiterea conducerii prin cumul a întreprinderii și/sau instituției farmaceutice de către farmacist (diriginte) și laborant-farmacist (șef de filială).
8. Exercițarea activității farmaceutice de către specialiști cu studii farmaceutice superioare sau medii și calificarea corespunzătoare cerințelor stabilite de Ministerul Sănătății: în instituțiile medico-sanitare publice din localitățile rurale, în care nu există asistență farmaceutică, activitatea farmaceutică în cadrul filialelor de categoria a II-a ale farmaciilor, ca excepție, poate fi exercitată de lucrători medicali care posedă cunoștințe practice în domeniul farmaceutic.
9. Asigurarea informării consumatorilor, în mod complet, corect și precis, asupra caracteristicilor produselor farmaceutice, privind calitatea și inofensivitatea medicamentelor.
10. Neadmiterea comercializării medicamentelor fără reflectarea acestora în circuitul Sistemului informațional automatizat de evidență a circulației medicamentelor.
11. Disponerea de spații pentru desfășurarea activității licențiate ce le aparțin cu drept de proprietate privată sau în alte spații luate în locațiune, inclusiv ale instituțiilor medico-sanitare publice, cu gen de activitate în domeniul ocrotirii sănătății, care corespund cerințelor actelor legislative și normative în vigoare privind parteneriatul public-privat.

Activitatea licențiată se va desfășura pe adresele:

1. mun. Chișinău, str. Grenoble, 23 (farmacist diriginte: Veronica Oglindă), în cadrul depozitului farmaceutic, cu excepția dreptului de achiziționare, păstrare și eliberare a substanțelor, psihotrope și precursorilor.



Notă: Anexa și copiile ei sunt valabile numai cu stampila originală a autorității de licențiere.



Declaration of Conformity

Manufacturer: Lucky Healthcare Co., Ltd.
Production address: No.6 Lekai South Street, 071054 Baoding, Hebei, China
European Representative: Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe)
Eiffestraße 80, 20537 Hamburg, Germany

Product: Medical X-ray Film
Model Code: KX121, KX123, KX171

Classification (MDD, Annex IX): II a

Conformity Assessment Route: MDD, Annex II.3

We herewith declare that the above mentioned products meet the provisions of the following EC Council Directives and Standards. All supporting documentations are retained under the premises of the manufacturer. We are exclusively responsible for this DOC.

DIRECTIVES

General applicable directives:

Medical Device Directive:
COUNCIL DIRECTIVE 93/42/EEC of 14 June 1993 concerning medical devices (MDD 93/42/EEC).
Amended by DIRECTIVE 2007/47/EC of 5 September 2007

Notified Body: TÜV SÜD Product Service GmbH, Zertifizierstelle,
Ridlerstraße 65, 80339 München, Germany

Identification number: 0123

Certificate: No. G1 051867 0017 Rev.00

Expiry date of the Certificate: 2024-05-26

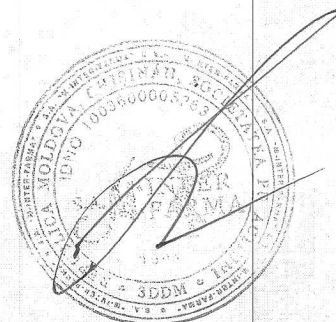
Date CE mark was affixed: 2005-07

Place, Date: Baoding 2020-09-24

Signature:

Zhu Zhiguang

Name: Zhu Zhiguang
Position: General Manager





Product Service

Certificate

No. Q5 051867 0016 Rev. 01

Holder of Certificate: Lucky Healthcare Co., Ltd.

No.6 Lekai South Street
071054 Baoding, Hebei
PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Facility(ies):

Lucky Healthcare Co., Ltd.
No.6 Lekai South Street, 071054 Baoding, Hebei, PEOPLE'S
REPUBLIC OF CHINA

Certification Mark:



Scope of Certificate:

Design and Development,
Production and Distribution of
Medical Films, Production and
Distribution of Medical Dry Imager

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.:

SH1929702

Valid from:

2020-04-01

Valid until:

2023-03-31

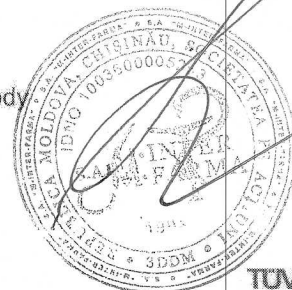
Date,

2020-03-03

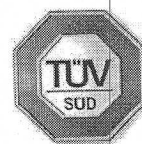
C.D.M.

Christoph Dicks

Head of Certification/Notified Body



TUV®



Product Service

认证证书

证书号. Q5 051867 0016 Rev. 01

证书持有者:

乐凯医疗科技有限公司

中华人民共和国河北省保定市乐凯南大街6号 071054

生产场地:

乐凯医疗科技有限公司

中华人民共和国河北省保定市乐凯南大街6号 071054

认证标志:



认证范围:

医用胶片的设计和开发、生产和分销
医用图像打印机的生产和分销

认证标准:

EN ISO 13485:2016

医疗器械 - 质量管理体系 - 用于法规的要求
(ISO 13485:2016)

DIN EN ISO 13485:2016

认证机构TUV SUD产品服务有限公司证明上述公司已经建立并运行了满足所列标准要求的质量管理体系。

报告号:

SH1929702

生效期:

2020-04-01

有效期:

2023-03-31

发证日期, 2020-03-03

C. Dicks

Christoph Dicks

Head of Certification/Notified Body



Rays Film Processing Chemicals

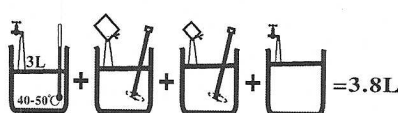
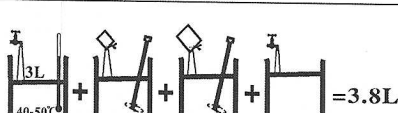
FEATURE

- G-30 processing chemicals can be used to process lucky medical X-ray film, CT film and other homogeneous product for machine which processing speed is 90- 180 seconds. Features of this product is high ability of antioxidation, clear image, high contrast, low fog, high Dmax and it can process more films.
- G-39P powder processing chemicals can be used to process lucky medical films and other homogeneous product for manual rinse which processing at room temperature. Features of this product is long of storage life, clear image, high contrast, low fog, high Dmax and transportation facility.

PACKAGE

CAT	Product Name	Package Contains	To Make	Temperature (°C)	Time	Repl.Rate (ml/m ²)
CTGG30313	G30 Developer Concentrate	A:2×5.0L B:2×0.2L	2×20L	34.0±1.0	23s	300
CTGG30323	G30 Fixer Concentrate	A:2×5.0L B:2×0.5L	2×20L	32.0±2.0	15s	300
CTGG3967	G39P Developer Powder	20bags	20×3.8L	20.0±3.0	(4~6) min	-
CTGG3968	G39P Fixer Powder	20bags	20×3.8L	20.0±3.0	(5~10) min	-

PREPARATION

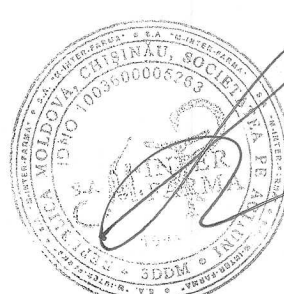
Developer Replenisher (CTGG30313)	$14.8L + \boxed{A} + \boxed{B} = 20L$
Developer Tank Solution (CTGG30313)	Developer Replenisher = Developer Tank Solution
Fixer Replenisher (CTGG30323)	$14.5L + \boxed{A} + \boxed{B} = 20L$
Fixer Tank Solution (CTGG30323)	Fixer Replenisher = Fixer Tank Solution
G-39P Developer working solution	
G-39P Fixer working solution	

China Lucky Film Corporation

Fax: +86-312-3226296

Phone: +86-312-3212050

Http://www.luckyfilm.com



*Record the time information
Serve the modern life*

CERTIFICAT
privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național

Nr.
№ **A2120844**

din
от **03.12.2021**

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
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 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 18.12.2021


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

Sef DDF Centru
Funcția/Dолжность

Albina IȘCOVA
Numele și prenumele/Фамилия и имя

L.Ș.M.P.

Executor: **Gavajuc**
Numele și prenumele/Фамилия и имя



Este extras din Sistemul Informațional al SFS SIA „Contul curent al contribuabilului” din 03.12.2021 ora 11:31:08
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)

