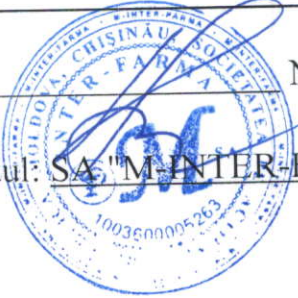


Specificații de preț (F 4.2)

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

Numărul COP: ocds-b3wdp1-MD-1571312924924				Data: 22.10.2019			Alternativa nr.: nu vor fi		
Denumirea COP: Achiziționarea accesorii pentru serviciul Imagistica Medicală, conform necesitatilor IMSP AMT Riscani				Lot: 1			Pagina: 1 din 1		
No	Cod CPV	Denumirea bunurilor	Unitate a de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.1	32354110-3	Fusta de radioprotecție 0,35 mm Pb	Bucată	4	4900,00	5880,00	19600,00	23520,00	în termen de 10 zile de la comanda Cumparatorului
TOTAL							19600,00	23520,00	

Semnat:  Numele, prenumele: Palii Nina În calitate de: jurist

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

Specificații tehnice (F4.1)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă – în

Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 2, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă în coloanele 6, 7, 8.

Numărul licitației: ocds-b3wdp1-MD-1571312924924			Data: 22.10.2019			Alternativa nr.: nu vor fi	
Denumirea COP: Achiziționarea accesorii pentru serviciul Imagistica Medicală, conform necesitatilor IMSP AMT Riscani						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
32354110-3	Fusta de radioprotecție 0,35 mm Pb	0,35 mm Pb	Ucraina	Onico	Fusta de radioprotecție 0,35 mm Pb	Fusta de radioprotecție 0,35 mm Pb	CE, ISO

Semnat: _____ Numele, prenumele: Palii Nina În calitate de: jurist

Ofertantul: SA "MINTER-FARMA" Adresa: Chisinau, str.Grenoble, 23





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 sînt indicate condițiile de licențiere pentru genul de activitate specificat în licență.



ANEXĂ LA LICENȚA

Seria A MMII

Nr. 044347

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

Titularul de licență este obligat să respecte următoarele condiții de licențiere pentru desfășurarea activității: * Importul, fabricarea, asistența tehnică, repararea și verificarea dispozitivelor medicale, comercializarea dispozitivelor medicale și a opticii *

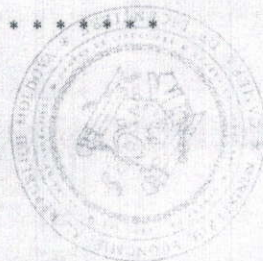
Prelungită: 09.06.2016

1. Desfășurarea activității licențiate în conformitate cu cadrul legislativ și normativ.
2. Asigurarea efectuării controlului metrologic legal a mijloacelor de măsurare, utilizate în domeniul sănătății și siguranței populației.
3. Indicarea la loc vizibil al prețurilor la mărfuri și a tarifelor pentru servicii într-o formă clară.
4. Deținerea autorizației sanitare, antiincendiară, ecologice și de securitate a muncii.
5. Dispunerea de spații cu titlu de proprietate sau de locațiune pentru desfășurarea activității licențiate.
6. Dispunerea de specialiști în domeniu (ingineri, bioingineri).

Activitatea licențiată se desfășoară pe adresa:

mun. Chișinău, str. Grenoble, 23

Licența este valabilă cu următorul specialist - Railean Vitalie



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

FORMULAR INFORMATIV DESPRE OFERTANT (F3.3)

[Ofertantul va completa acest formular în conformitate cu instrucțiunile de mai jos. Nu se vor permite modificări în formatul formularului, precum și nu se vor accepta înlocuiri în textul acestuia.]

Data: 22.10.2019

Numărul achiziției: ocds-b3wdp1-MD-1571312924924

Pagina 1 din 2

A. Ofertanți individuali

1. Informații generale		
1.1.	Numele juridic al ofertantului	SA „M-INTER-FARMA”
1.2.	Adresa juridică a ofertantului în țara înregistrării	mun.Chisinau, str.Grenoble, 23, 21 MD-2025
1.3.	Statutul juridic al ofertantului	
	Proprietate	Privata
	Formă de organizare juridică	SA
	Altele	INDO 1003600005263
1.4.	Anul înregistrării ofertantului	12.05.1994
1.5.	Statutul de afaceri al ofertantului	
	Producător	
	Agent local/Distribuitor al producătorului străin	Agent local/Distribuitor al producătorului străin
	Intermediar	
	Companie de antrepozit	
	Altele	
1.6.	Informația despre reprezentantul autorizat al ofertantului	
	Numele	Pali Nina
	Locul de muncă și funcția	SA „M-INTER-FARMA”, jurist
	Adresa	
	Telefon / Fax	022/904-007, 904-006
	E-mail	nina@minterfarma.md
1.7.	Numărul de înregistrare pentru TVA	0207934
1.8.	Numărul de identitate al ofertantului pentru impozitul pe venit (pentru ofertanții străini)	
1.9.	Ofertantul va anexa copiile următoarelor documente:	Conform FDA.
2. Informații de calificare		
2.1.	Numărul de ani de experiență generală a ofertantului în livrări de bunuri și servicii	25 ani
2.1.	Numărul de ani de experiență	25 ani



	specifică a ofertantului în livrarea/prestarea bunurilor și/sau serviciilor similare	
2.2.	Valoarea monetară a livrărilor de bunuri similare pe parcursul perioadei prevăzute în IPO 11.1 (a)	[indicați valoarea/valoarea cumulată conform IPO 11.1 (a) sau "Nu se aplică", dacă această informație nu se cere]
2.3	Disponibilitate de resurse financiare (bani lichizi sau capital circulant, sau de resurse creditare, extras din cont bancar etc.). Enumerați și anexați copiile documentelor justificative	147 503.21
2.4	Detalii privind capacitatea de producere / echipamente disponibile	[indicați "Nu se aplică", dacă această informație nu se cere]
3. Informații financiare		
3.1.	Rapoarte financiare sau extrase din bilanțul financiar, sau declarații de profit / pierderi, sau rapoartele auditorilor pentru ultimul an de activitate. Enumerați mai jos și anexați copii	
3.2.	Denumirea, adresa, numerele de telefon, telex și fax ale băncilor care pot oferi caracteristici despre ofertant în cazul contactării de către autoritatea contractantă	
3.3.	Informație privind litigiile în care ofertantul este sau a fost implicat:	
	a) Orice proces pe parcursul ultimilor 3 ani:	
	Cauza litigiului	Rezultatul sau sentința și suma implicată
	-	-
	-	-
	b) Procese curente, pe parcursul anului fiscal curent:	
	Cauza litigiului	Situația curentă a procesului
	-	-
	-	-
Notă: Alte cerințe și detalii pot fi adăugate de către autoritatea contractantă, după caz		

B. Partenerii individuali ai Asociației

4.1.	Fiecare partener al Asociației va depune toată informația solicitată în formularul de mai sus, în compartimentele 1-3.
4.2.	Anexați procura/împuternicirea pentru fiecare semnatar autorizat al ofertei în numele Asociației.
4.3.	Anexați acordul semnat între toți partenerii ai Asociației (care va purta caracter obligatoriu în mod juridic pentru toți partenerii).
Notă: Alte cerințe și detalii pot fi adăugate de către autoritatea contractantă, după caz.	



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

Fundația, notele, precuțetele persoanei
care a eliberat certificatul

G. Iovu
subscrie

MD 0006726



Occupational Safety Research Institute, v.v.i.

Jeruzalémská 9, 116 52 Praha 1, Czech Republic

Authorized Body 235

Notified Body 1024



EC TYPE EXAMINATION CERTIFICATE

No. 235/E-033/2015

This EC Type Examination Certificate is issued to:

Authorised representative: ONIKO-Europe s.r.o., Pod Višňovkou 1662/21, 140 00 Praha 4 - Krč
Czech Republic

Identification number: 24285081

Manufacturer: ONIKO Private Enterprise, ID 19242964
55/57, Voloska street, 04070 Kiev, Ukraine

PPE product: Protective skirt standard - model ON-RA 206
Protective skirt for children - model ON-RP 116

It is certified that the manufacturer's technical file and above mentioned PPE product have been assessed and found to be in accordance with the basic health and safety requirements of Government Order 21/2003 Coll., which implements Council Directive No. 89/686/EEC "Personal Protective Equipment" as amended by Council Directives 93/95/EEC and 96/58/EEC, as recorded in Report No 235/ZZ-028/2015, which is an integral part of this Certificate

When examined the model was found to meet all of the relevant requirements of the appropriate harmonized standard(s)

ČSN EN 61331-3:1999 Protective devices against diagnostic medical X-radiation - Part 3 Protective clothing and protective devices for gonads
(Idt IEC 61331-3 1998 and EN 61331-3 1999)

Marking and instructions have been assessed in the Czech language only
Certificate is valid until 31 12 2020

For and on behalf of Occupational Safety Research Institute
- Authorized Body 235 Notified Body No. 1024

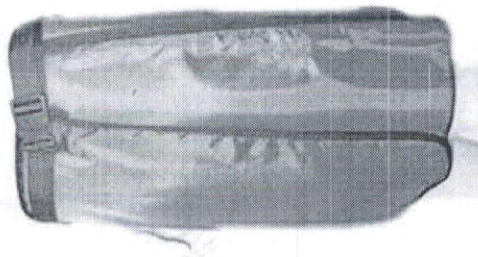
Date of Issue 28 12 2015

Ing. Karel Štréla

This certificate was issued only in English version

EC TYPE EXAMINATION CERTIFICATE No. 235/E-033/2015

Description and picture of the PPE product



Skirt is designated with shielding materials VINYL STANDARD or LEAD FREE or LEAD VINYL LIGHTWEIGHT or LEAD VINYL SUPERLIGHT for protection against X-Ray ionization in professional application according to instruction for using



CE

Graphical appearance of CE mark. In the event of the involvement of a notified body in the stage of manufacturing check its distinguishing number shall be added to CE mark

The Certification Body
of TÜV SÜD Management Service GmbH



Private Enterprise "ONIKO"

55/57, Voloska str.

Kyiv, 04070

Ukraine

has established and applies a Quality Management System for

Development, production and distribution of equipment, accessories or consumable materials for: radiodiagnostics and radiology, for medical, industrial and nuclear power energy (in the field of non-destructive testing) application; treatment and disinfection of water for public use; anatomical models and simulators in the field of medical education. Installation of technological equipment for the systems of water supply and sewerage facilities.

An audit was performed, Order No. 707017153.

Proof has been furnished that the requirements
according to

ISO 9001:2015

are fulfilled.

The certificate is valid from 2019-08-31 until 2022-08-30.

Certificate Registration No.: 12 100 46099 TMS.

E. Koller



DAKKS

Copyright © 2004
All rights reserved.
0-7342-1111-1

Product Compliance Management
Munich, 2019-07-30

