

Formularul ofertei (F3.1)

[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 depunerii ofertei: 17.01.2020

Către: IMSP Institutul de Medicina Urgenta

SA "M-INTER-FARMA" declară că:

- a) Au fost examinate și nu există rezervări față de documentele de atribuire, inclusiv modificările nr.
 - a) SA "M-INTER-FARMA" se angajează să furnizeze/presteze, în conformitate cu documentele de atribuire și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și preț, următoarele bunuri și/sau servicii **Produse parafarmaceutice - 2020.**
 - a) Suma totală a ofertei **fără TVA** constituie **69 422,22 (șaizeci și nouă de mii patru sute douăzeci și doi lei 19 bani)**
 - b) Suma totală a ofertei **cu TVA** constituie **82 120,00 (optzeci și două de mii o sută douăzeci lei 00 bani)**
- c) Prezenta ofertă va rămâne valabilă pentru perioada de timp specificată în **FDA4.8.**, începînd cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu **FDA5.2.**, va rămîne obligatorie și va putea fi acceptată în orice moment pînă la expirarea acestei perioade;
În cazul acceptării prezentei oferte, SA "M-INTER-FARMA" se angajează să obțină o Garanție de bună execuție în conformitate cu **FDA7**, pentru executarea corespunzătoare a contractului de achiziție publică.
- d) Nu sîntem în nici un conflict de interese, în conformitate cu punctul **IPO5.4.**
- e) Compania semnatară, afiliații sau sucursalele sale, inclusiv fiecare partener sau subcontractor ce fac parte din contract, nu au fost declarate neeligibile în baza prevederilor legislației în vigoare sau a regulamentelor cu incidență în domeniul achizițiilor publice, în conformitate cu punctul **IPO5.5.**

Semnat: _____

[semnătura persoanei autorizate pentru semnarea ofertei]



Nume: Palii Nina

În calitate de: Specialist în achiziții publice

Ofertantul: "M-INTER-FARMA" SA

Adresa: mun. Chișinău, str. Grenoble 23

Data: 17.01.2020

ORDIN DE PLATĂ		Nr. 45	DATA EMITERII	17 Ianuarie 2020	TIP.DOC.1
PLĂTIȚI	750-00	LEI			
PLĂTITOR: (R)SA M-Inter-Farma		CODUL IBAN		MD37EN000000022245246845	
		CODUL FISCAL		1003600005263	
PRESTATORUL PLĂTITOR:	BC'ENERGBANK'SA				
BENEFICIAR: (R)Institutul de Medicina Urgenta IMSP		CODUL IBAN		MD55VI022510300000002MDL	
		CODUL FISCAL		1003600152606	
PRESTATORUL BENEFICIAR:	BC VICTORIABANK SA Chisinau				
DESTINAȚIA PLĂȚII: Plata garantiei pt oferta la proced ura de achizitie publica nr.210159 80 din 17.01.2020. Fra TVA. Fara TVA			TIPUL TRANSFERULUI NORMAL/URGENT N Semnatura electronica MOLDSIGN-Maha (R)Morozov 17-01-2020 13:05:30 		
CODUL TRANZACȚIEI	DATA PRIMIRII	DATA EXECUTĂRII			
	ORA PRIMIRII *				
		SEMNATURA PRESTATORULUI			
MOTIVUL REFUZULUI		BC'ENERGBANK'SA Status: EXECUTAT 17-01-2020 13:19:01 L.Ș.			

Notă: Responsabilitatea privind veridicitatea și corectitudinea informației indicate în ordinul de plată îi revine persoanei care emite un ordin de plata *

Specificații tehnice (F4.1)

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

Numărul LP: ocds-b3wdp1-MD-1575902612455			Data: 17.01.2020			Alternativa nr.: nu vor fi	
Denumirea LP :Produse parafarmaceutice - 2020			Lotul 13,49,62,112,148,156,228			Pagina: 1 din 1	
Cod CPV	Denumirea bunurilor	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
336000 00-6	49.Cearșaf steril	200x150cm	Turcia	NURTEKS TEKSTIL İTH. İHR. SAN. VE TIC. LTD. ŞTİ.	material neșesut, SMS, 29/35g/m², dimensiune 200x150cm, ambalat individual, steril.	material neșesut, SMS, 29/35g/m², dimensiune 200x150cm, ambalat individual, steril.	CE,ISO.inreg AMED
336000 00-6	62.Emplastru (1,25cm x 5m)	1,25cm x 5m	Ucraina	ZARYS INTERNATIONAL L GROUP SP. Z O.O. SP.K.	Emplastru bandă 1.25cmx5m, Farmacerotto neșesut, transparent	Emplastru bandă 1.25cmx5m,neșesut, transparent	CE,ISO.inreg AMED
336000 00-6	112.Muşama medicală	medicală tip A pe bază de țesătură de bumbac	Federatia Rusia	YaroslavIrezinotchnica	Muşama medicală tip A pe bază de țesătură de bumbac; Caracteristici: fabricată din cauciuc pe baza de pânză, rezistentă la procesul de dezinfectie și sterilizare; multiplă cu păstrarea elasticității, în rulou, lățimea ruloului 85-90cm.	Muşama medicală tip A pe bază de țesătură de bumbac; Caracteristici: fabricată din cauciuc pe baza de pânză, rezistentă la procesul de dezinfectie și sterilizare; multiplă cu păstrarea elasticității, în rulou, lățimea ruloului 85-90cm.	CE,ISO.inreg AMED
336000 00-6	148.Prezervative p/u USG	Latex, hipoalgic, mărimea: M.	Olanda	Romed	Latex, hipoalgic, mărimea: M.	Latex, hipoalgic, mărimea: M.	CE,ISO.inreg AMED
336000 00-6	156.Robinet tridirecțional	ROBINET TRIDIRECȚIONAL PENTRU SETUL DE INFUZIE	Polonia	ZARYS INTERNATIONAL L GROUP SP. Z O.O. SP.K.	3-direcțional, lipido-rezistent cu linii de extensie 100cm.	3-direcțional, lipido-rezistent cu linii de extensie 100cm.	CE,ISO.inreg AMED
336000 00-6	228.Șorț protector	polietilen, transparent, nesteril	Polonia	ZARYS INTERNATIONAL L GROUP SP. Z O.O. SP.K.	Nesteril din polietilen, De unică folosință, Cu suprafață protectoare impermeabilă p/u murdării (lichide ș.a.).	Nesteril din polietilen, De unică folosință, Cu suprafață protectoare impermeabilă p/u murdării (lichide ș.a.).	CE,ISO.inreg AMED

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

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



Specificații de preț (F4.2)

Numărul procedurii de achiziție: Nr. ocde-b3wdp1-MD-1575902612455 / 21015980 .

Denumirea procedurii de achiziție: «**Produse parafarmaceutice – 2020**»

Cod CPV	Denumirea bunurilor	U/M	Cant.	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termen de livrare	Clasificație bugetară (IBAN)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Bunuri									
336000 00-6	49.Cearșaf steril	Buc.	2000	18,75	22,50	37500,00	45000,00	La comandă, în decurs de 24 ore	MD87TRPCC518 430A00172AA
336000 00-6	62.Emplastru (1,25cm x 5m)	Buc.	2000	3,00	3,24	6000,00	6480,00	La comandă, în decurs de 24 ore	MD87TRPCC518 430A00172AA
336000 00-6	112.Mușama medicală	M.	500	25,83	31,00	12916,67	15500,00	La comandă, în decurs de 24 ore	MD87TRPCC518 430A00172AA
336000 00-6	148.Prezervative p/u USG	Buc.	2000	1,94	2,10	3888,89	4200,00	La comandă, în decurs de 24 ore	MD87TRPCC518 430A00172AA
336000 00-6	156.Robinet tridirecțional	Buc.	1000	2,83	3,40	2833,33	3400,00	La comandă, în decurs de 24 ore	MD87TRPCC518 430A00172AA
336000 00-6	228.Șorț protector	Buc.	5800	1,08	1,30	6283,33	7540,00	La comandă, în decurs de 24 ore	MD87TRPCC518 430A00172AA
TOTAL OFERTA:						69422,22	82120,00		

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

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

REPUBLICA



MOLDOVA

CERTIFICAT DE ÎNREGISTRARE

PRIN PREZENTUL SE CERTIFICĂ, CĂ SOCIETATEA PE
ACIUNI "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





AGENȚIA SERVICII PUBLICE
DEPARTAMENTUL ÎNREGISTRARE ȘI LICENȚIERE A UNITĂȚILOR DE DREPT

EXTRAS

din Registrul de stat al persoanelor juridice
Nr. 413433 data 27.05.2019

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 (IDNO): **1003600005263**

Data înregistrării de stat: **12.05.1994**

Modul de constituire: **nou creată.**

Sediul: MD-2028, str. Grenoble, 23, mun. CHIȘINĂU, R. 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, articolelor și produselor chimice de menaj

Capitalul social: 5160000 lei,

Administrator: MOROZOV MARIA, IDNP 0970208486488, tel. tel. 069148966.

Actionari, conform registrului actionarilor "M-INTER-FARMA" S.A.

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: **27.05.2019.**

Registrator

Ion MERLICI





Nr. 13/01-08/68
din « 14 » ianuarie 2010

Banca Comercială „ENERGBANK” Săcietate pe Acțiuni
Republica Moldova, MD-2001, mun. Chișinău, str. Tighina 23/3
tel.: +(373 22) 844-377, 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 contul IBAN
MD37EN000000022245246845 în MDL, USD, EUR, RUB, UAH, GBP, CHF. .

Prezentul certificat este eliberat pentru a fi prezentat la solicitare.

Șef Secția Deservire Clienți DOB



Marcela Antoniu





S.A. M-INTER-FARMA

IDNO 1003600005263 Cod OKPO 37020536 Cod TVA 0207934
MD 2025, Chișinău, strada Grenoble 23
Tel 00 373 22/904-005, 904-006, 904-007

Nr. 09 din 17 ianuarie 2020

IMSP INSTITUTUL DE MEDICINA URGENTA

Către grupul de lucru la

LD nr. ocds-b3wdp1-MD-1575902612455 din 17.01.2020

DEMERS

Prin prezenta "M-INTER-FARMA" SA confirma ca, va prezenta mostrele produselor, oferite la LD nr. ocds-b3wdp1-MD-1575902612455 din 17.01.2020 privind achiziționare de "Produse parafarmaceutice - 2020" în decurs de 3 zile după solicitare.

Cu respect,
Director "M- INTER-FARMA" SA



Maria Morozov

SZUTEST

EC CERTIFICATE

AT SERTİFİKA

According to Annex II of the Directive 93/42/EEC on Medical Devices

93/42/AT Tıbbi Cihaz Yönetmeliği Ek II'ye göre

Full Quality Assurance System

Tam Kalite Güvencesi

Certificate Number: 2195-MED-1412002

Sertifika Numarası

Manufacturer:

Üretici

Nurteks Tekstil ve Medikal Sanayi Dış Ticaret Anonim Şirketi

Head Office

/Merkez:

Branch Office

/Şube:

Köşklü Çeşme Mah. Yeni Bağdat Cad. No:124 Gebze / Kocaeli

Türkiye

Oruç Reis Mah. Tekstilkent Cad. Tekstilkent Sitesi B Blok

No:12A Kapı No:031 ve 034 Esenler / İstanbul Türkiye

Product(s):

Ürün(ler)

Sterile Disposable Surgical Drape, Gown and Drape Sets

Steril Tek Kullanımlık Cerrahi Örtü, Önlük ve Örtü Setleri

Reference Report No: MM0403-P005-R01, MM0403-P005-R02

Referans Rapor No

Szutest, Notified Body 2195, declares that the aforementioned manufacturer has implemented a quality assurance system according to Annex II (excluding section 4), Section 3 of the directive 93/42/EEC on medical devices. This quality assurance system covers those aspects of manufacturing concerned with securing and maintaining safe conditions of the respective product(s) and conforms to the provisions of this Directive. The approved quality system is subject to surveillance pursuant to Annex II, Section 5 of Directive 93/42/EEC and unannounced audits.

Szutest must be informed of any significant changes in the design and/or construction of the product(s).

2195 kimlik numaralı Onaylanmış Kuruluş Szutest, yukarıda belirtilen üreticinin 93/42/AT Tıbbi Cihaz Yönetmeliği EK II(madde 4 hariç) madde 3'üne göre bir kalite yönetim sistemi uyguladığını, bu yönetim sisteminin yönetmeliğin sadece bahsi geçen ürünün üretiminin güvenlik koşullarını sağlama ve devam ettirme ile ilgili gerekliliklerin karşıladığını beyan eder. Onaylanan bu kalite yönetim sistemi, 93/42/AT Tıbbi Cihaz Yönetmeliği EK II, Madde 5'e göre periyodik olarak gözetime ve habersiz saha denetimlerine tabidir.

Üretici, ürünlerinin tasarımında ve yapısında gerçekleştirdiği önemli değişiklikleri Szutest'e bildirmek zorundadır.

This EC certificate is valid till 2024-04-28.

Bu AT Sertifikası 2024-04-28 tarihine kadar geçerlidir.

Issue Date/Yayın Tarihi: 2014-04-30
Revision No./ Revizyon No.: 04 Recertification/Yeniden Belgelendirme
Revision Date/ Revizyon Tarihi: 2019-04-29



Rukiye BALKAN
Deputy General Manager
Genel Müdür Yardımcısı

SZUTEST UYGUNLUK DEĞERLENDİRME A.Ş.

Tatlısu Mahallesi, Akif İnan Sk. No:1 Ümraniye 34774 İSTANBUL / TÜRKİYE

CERTIFICATE of Registration



*This is to Certify that the
Medical Devices – Quality Management System
of*

NURTEKS TEKSTİL VE MEDİKAL SANAYİ DİŞ TİCARET A.Ş.

KÖŞKLÜ ÇEŞME MAH. YENİ BAĞDAT CAD. NO:124 GEBZE / KOCAELİ / TURKEY

**has been independently assessed and is compliant
with the requirements of**

ISO 13485:2016

This Certificate is applicable to the following product or service ranges:

PRODUCTION AND SALES OF DISPOSABLE PRODUCTS; STERILE SURGICAL GOWNS AND DRAPES, NONSTERILE GOWNS AND DRAPES, NONWOVEN FABRICS, NON-KNITTED FABRICS AND APPLICATIONS SALE OF DISPOSABLE STERILE PRODUCTS; (SURGICAL GLOVES, WOODEN TONGUE DEPRESSOR, SURGICAL BLADES, FLOWMETER, INFUSION (SERUM) SET, URINE BAG, BLOOD TRANSFUSION SET, BLOOD LANCET)
SALE OF DISPOSABLE NONSTERILE PRODUCTS; (EXAMINATION GLOVES, PE GLOVES, MASK, CAPS, SHOE COVER, WOODEN TONGUE DEPRESSOR, UNDERPADS, GOWNS AND DRAPES, NON-WOVEN PP FABRICS)
ÜRETİMİ VE SATIŞI YAPILAN TEK KULLANIMLIK ÜRÜNLER; STERİL CERRAHİ ÖNLÜKLER VE ÖRTÜLER, NONSTERİL ÖNLÜKLER VE ÖRTÜLER, DOKUNMAMIŞ KUMAŞLAR, ÖRÜLMEMİŞ KUMAŞLAR VE APLİKASYONLAR
SATIŞI YAPILAN TEK KULLANIMLIK STERİL ÜRÜNLER (CERRAHİ ELDİVENLER, TAHTA DİL BASACAĞI, BİSTURİ UCU, DAMLA AYAR SETİ, SERUM SETİ, İDRAR TORBASI, KAN VERME SETİ, KAN LANSETİ)
SATIŞI YAPILAN TEK KULLANIMLIK NONSTERİL ÜRÜNLER (MUAYENE ELDİVENLERİ, PE ELDİVEN, MASKELER, BONELER, GALOŞLAR, TAHTA DİL BASACAĞI, YATAK KORUYUCU ÖRTÜLER, ÖNLÜKLER VE DOKUNMAMIŞ PP KUMAŞLAR)

Certificate No.: TR51235H

Date of initial registration	06 September 2019
Date of this Certificate	06 September 2019
Surveillance audit on or before	05 September 2020
Recertification Due / Certificate expiry	05 September 2022

This Certificate is property of Staunchly Management & System Services Pvt. Ltd. and remains valid subject to satisfactory surveillance audits.



[Signature]
Director



STAUNCHLY MANAGEMENT & SYSTEM SERVICES LTD

Suite 48, 88-90 Hatton Garden, London, EC1N 8PN.

Phone : +44 345 680 0199

Email : info@staunchlyservices.com Web : www.staunchlyservices.com

SMS/F109A/17/REV02

For precise and updated information concerning the present certificate mail to info@staunchlyservices.com

This Certificate is the property of Staunchly Management & System Services Private Limited and shall be returned immediately when demanded

Certificate

The Certification Body of
TÜV Rheinland LGA Products GmbH

hereby certifies that the organization

ZARYS International Group
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością,
spółka komandytowa
ul. Pod Borem 18
41-808 Zabrze
Polska

has established and applies a quality management system for medical devices
for the following scope:

(see attachments for scope and site included)

Proof has been furnished that the requirements specified in

EN ISO 13485:2016

are fulfilled. The quality management system is subject to yearly surveillance.

Effective Date: 2019-07-11
Certificate Registration No.: SX 60140840 0001
An audit was performed. Report No.: 26300232 013
This Certificate is valid until: 2020-06-08

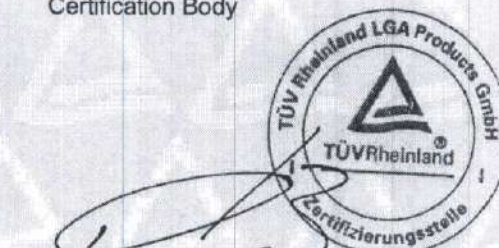


Date 2019-07-11

TÜV Rheinland LGA Products GmbH - Tillystraße 2 - 90431 Nürnberg

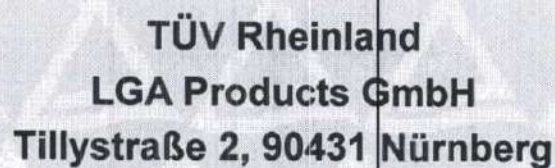
Tel.: +49 221 806-1371 Fax: +49 221 806-3935 e-mail: cert-validity@de.tuv.com <http://www.tuv.com/safety>

Certification Body



Rafal Byczkowski





Doc. 1/2, Rev. 0

SX 60140840 0001
26300232 013

ZARYS International Group
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością,
spółka komandytowa
ul. Pod Borem 18
41-808 Zabrze
Polska

Design and development, manufacture and distribution of sterile: surgical kits, procedure sets, surgical drapes and sets of surgical drapes.

Manufacture and distribution of sterile and non-sterile disposable medical devices and non-sterile reusable medical devices.

Distribution of in-vitro medical devices.

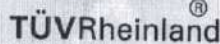
Certification Body



Date: 2019-07-11

Rafał Byczkowski





**TÜV Rheinland
LGA Products GmbH
Tillystraße 2, 90431 Nürnberg**

SX 60140840 0001
26300232 013

ZARYS International Group
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością,
spółka komandytowa
ul. Pod Borem 18
41-808 Zabrze
Polska

Storage, release and distribution of medical devices

DAkkS
Deutsche
Akkreditierungsstelle
D-ZM-14169-01-02

Rafał Byczkowski



EC Certificate
Directive 93/42/EEC Annex V
Production Quality Assurance
Medical Devices

Registration No.: DD 60139535 0001

Report No.: 26300232 017

Manufacturer: ZARYS International Group
Spolka z ograniczona odpowiedzialnoscia,
spolka komandytowa
ul. Pod Borem 18
41-808 Zabrze
Polska

Products: (see attachments for products and sites included)

Replaces EC Certificate, Registration No.: DD 60117020 0001

Expiry Date: 2024-05-27

The Notified Body hereby declares that the requirements of Annex V 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, defined by Annex V, section 4 of the aforementioned directive. For placing on the market of class IIb and class III devices covered by this certificate an EC type-examination certificate according to Annex III is required.

Effective Date: 2019-06-09

Date: 2019-05-27

Notified Body

Rafal Byczkowski



TÜV Rheinland LGA Products GmbH - Tillystraße 2 - 90431 Nürnberg
TÜV Rheinland LGA Products GmbH is a Notified Body according to Directive 93/42/EEC concerning medical devices with the identification number 0197.



TÜV Rheinland
LGA Products GmbH
Tillystraße 2, 90431 Nürnberg

Doc. 1/6, Rev. 0

**Attachment to
Certificate**

Registration No.: DD 60139535 0001
Report No.: 26300232 017

Manufacturer: ZARYS International Group
Spolka z ograniczona odpowiedzialnoscia,
spolka komandytowa
ul. Pod Borem 18
41-808 Zabrze
Polska

Products included:

- Sterile and non-sterile cutting gauze
- Non-sterile dressing gauze
- Sterile and non-sterile gauze swabs
(with or without X-ray thread)
- Sterile and non-sterile gauze lap sponges
(with X-ray thread/ with X-ray chip)
- Sterile and non-sterile gauze balls
(with or without X-ray thread)
- Sterile and non-sterile gauze rolls
(with or without X-ray thread)
- Sterile and non-sterile non-woven swabs
(with or without X-ray thread)
- Sterile paraffin gauze dressings
- Sterile three-way stopcocks
- Sterile transfusion sets for single use
- Sterile infusion sets for single use
- Sterile extension tubes for infusion pump

Date: 2019-05-27

Notified Body

Rafal Byczkowski



TÜV Rheinland
LGA Products GmbH
Tillystraße 2, 90431 Nürnberg

Doc. 3/6, Rev. 0

**Attachment to
Certificate**

Registration No.: DD 60139535 0001
Report No.: 26300232 017

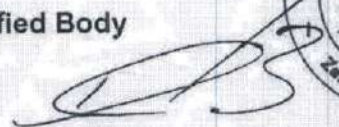
Manufacturer: ZARYS International Group
Spolka z ograniczona odpowiedzialnoscia,
spolka komandytowa
ul. Pod Borem 18
41-808 Zabrze
Polska

Products included:

- Sterile insulin syringes
- Sterile tuberculin syringes
- Sterile hypodermic needles
- Sterile insulin pen needles
- Sterile blood lancets
- Sterile IV cannulas
- Sterile needle free valves
- Sterile surgical gloves

Date: 2019-05-27

Notified Body



Rafal Byczkowski



TÜV Rheinland
LGA Products GmbH
Tillystraße 2, 90431 Nürnberg

Doc. 4/6, Rev. 0

**Attachment to
Certificate**

Registration No.: DD 60139535 0001
Report No.: 26300232 017

Manufacturer: ZARYS International Group
Spolka z ograniczona odpowiedzialnoscia,
spolka komandytowa
ul. Pod Borem 18
41-808 Zabrze
Polska

Products included:

For the following medical devices the scope covers
only the aspects of manufacture concerned with
securing and maintaining sterile conditions:

- Adhesive cannula fixation dressings
- Adhesive wound dressings
- Eye pads
- Incise films
- Transparent film dressings
- Foam dressings
- Absorbent wound dressings
- Surgical gowns
- Surgical drapes
- Sets of surgical drapes
- Fluid collection pouches
- Nelaton catheters

Date: 2019-05-27

Notified Body

Rafal Byczkowski



TÜV Rheinland
LGA Products GmbH
Tillystraße 2, 90431 Nürnberg

Doc. 5/6, Rev. 0

**Attachment to
Certificate**

Registration No.: DD 60139535 0001
Report No.: 26300232 017

Manufacturer: ZARYS International Group
Spolka z ograniczona odpowiedzialnoscia,
spolka komandytowa
ul. Pod Borem 18
41-808 Zabrze
Polska

Products included:

For the following medical devices the scope covers
only the aspects of manufacture concerned with
securing and maintaining sterile conditions:

- Vaginal speculums
- Cervical brushes
- Urine bags
- Tongue depressors
- Guedel airways
- Intubation stylets
- Endotracheal tube holders
- Suction tubes
- Withdrawal cannulas
- Alginate dressings
- Cannula stoppers
- Umbilical cord clamps

Date: 2019-05-27

Notified Body

Rafal Byczkowski



TÜV Rheinland
LGA Products GmbH
Tillystraße 2, 90431 Nürnberg

**Attachment to
Certificate**

Registration No.: DD 60139535 0001
Report No.: 26300232 017

Manufacturer: ZARYS International Group
Spolka z ograniczona odpowiedzialnoscia,
spolka komandytowa
ul. Pod Borem 18
41-808 Zabrze
Polska

Products included:

ZARYS International Group
Spolka z ograniczona odpowiedzialnoscia,
spolka komandytowa
ul. Gustawa Eiffel'a 15
44-109 Gliwice
Poland

Activity: Production

Date: 2019-05-27

Notified Body

Rafal Byczkowski



tel. +48 32 271 69 91, fax +48 32 274 72 84, e-mail: zarys@zarys.com.pl

tel. +48 32 271 69 91, fax +48 32 274 72 84, e-mail: zarys@zarys.com.pl

ZERTIFIKAT / Certificate

DIN EN ISO / EN ISO 13485 : 2016

Hiermit wird bescheinigt, dass die Firma / *This certifies, that the company*

Van Oostveen Medical B. V.

**Herenweg 269
3648 CH Wilnis
The Netherlands**

ein Qualitätsmanagementsystem nach der Norm DIN EN ISO 13485 : 2016 / EN ISO 13485 : 2016 - Medizinprodukte - Qualitätsmanagementsysteme - Anforderungen für regulatorische Zwecke - eingeführt hat und aufrechterhält. Dieses Zertifikat stellt nicht den erforderlichen Nachweis zur Anbringung der CE-Kennzeichnung dar.

has established and maintains a quality management system that meets the requirements of DIN EN ISO 13485 : 2016 / EN ISO 13485 : 2016 - Medical devices - Quality management systems - Requirements for regulatory purposes. This certificate is not an authorisation to affix the CE mark.

Geltungsbereich / *Scope*

Entwicklung, Herstellung und Vertrieb von Skalpellklingen, Skalpellen, Bluttransfusionssets, Blutlanzetten, elektronischen Blutdruckmessgeräten, Kondomen, Trachealtuben, Foley Ballon Kathetern, chirurgischen Handschuhen, Infusionssets, Intravenösen Kathetern, Nadeln, Paraffingaze, Intravenösem Infusionsbesteck Kopfhautvenen, Spritzen komplett mit Kanüle, Tuberkulinspritzen, Insulinspritzen, digitalen Thermometern, 3-Wegehähnen, Aneroiden Blutdruckmessgeräten, Thermometern, Untersuchungshandschuhen, Spritzen, Urinbeuteln, Tropfer für Medikamente.

Design, Manufacturing and Distribution of Blades, Scalpels, Blood Administration Sets, Blood Lancets, Electronic Sphygmomanometers, Condoms, Tracheal Tubes, Foley Balloon Catheters, Surgical Gloves, Infusion Sets, Intravenous Catheters, Needles, Paraffin Gauze, Scalp Vein Infusion Sets, Syringes complete with Needle, Tuberculin Syringes, Insulin Syringes, Digital Thermometers, Three Way Stopcocks, Aneroid Sphygmomanometers, Thermometers, Examination Gloves, Syringes, Urine Bags, Droppers for Medicine.

Reg.-Nr. / *Reg.-No.* 04 221 041335
Bericht Nr. / *Report No.* 3523 7664



Zertifizierungsstelle für Medizinprodukte
Certification body for medical devices

Gültigkeit / *Validity*
von / *from* 2019-03-12
bis / *until* 2022-03-11
Edition 3

Essen, 2019-03-12

TÜV NORD CERT GmbH Langemarckstraße 20 45141 Essen

www.tuev-nord-cert.de medical@tuev-nord.de

Benannte Stelle Kenn-Nr. 0044 / *Notified Body ID. No.* 0044



EG-Zertifikat / EC-Certificate

gem. 93/42/EWG Anhang II ohne (4) / acc. 93/42/EEC Annex II without (4)

Hiermit wird bescheinigt, dass die Firma / This certifies, that the company

Van Oostveen Medical B. V.

Herenweg 269
3648 CH Wilnis
The Netherlands

für die Produkte / die Kategorie: Liste der Produkte siehe Anlage 1
for the products / product category: List of products see annex 1

Skalpells, Skalpellklappen, Bluttransfusionssets, Blut Lanzetten, elektronische Blutdruckmessgeräte, Kondome, Trachealtuben, Foley Ballon Katheter, chirurgische Handschuhe, Infusionssets, Intravenöse Katheter, Nadeln, Paraffingaze, Intravenöse Infusionsbestecke, Kopfhautvenen, Spritzen komplett mit Kanüle, Tuberkulinspritzen, Insulinspritzen, digitale Thermometer, 3-Wegehähne, Aneroide Blutdruckmessgeräte, Thermometer, Untersuchungshandschuhe, Spritzen, Urinbeutel, Tropfer für Medikamente.

Blades, Scalpels, Blood Administration Sets, Blood Lancets, Electronic Sphygmomanometers, Condoms, Tracheal Tubes, Foley Balloon Catheters, Surgical Gloves, Infusion Sets, Intravenous Catheters, Needles, Paraffin Gauze, Scalp Vein Infusion Sets, Syringes complete with Needle, Tuberculin Syringes, Insulin Syringes, Digital Thermometers, Three Way Stopcocks, Aneroid Sphygmomanometers, Thermometers, Examination Gloves, Syringes, Urine Bags, Droppers for Medicine.

ein Qualitätssicherungssystem für die Auslegung, die Fertigung und die Endkontrolle der genannten Produkte nach Maßgabe des Anhang II (ohne Abschnitt 4) der Richtlinie 93/42/EWG anwendet. Zusätzlich zur CE-Kennzeichnung muss die Kennnummer der Benannten Stelle angebracht werden. Die Gültigkeit dieses Zertifikats beruht auf der Aufrechterhaltung des Qualitätssicherungssystems in Übereinstimmung mit den Anforderungen der Richtlinie und seiner Überwachung durch die Benannte Stelle gem. Anhang II Abschnitt 5. Das Zertifikat ist unter keinen Umständen übertragbar.

has established a quality system for design, production and final testing acc. to the requirements of Annex II (without section 4) of the directive 93/42/EEC. Additional to the CE-marking the notification number of the Notified Body has to be affixed. The validity of this certificate is based on the maintenance of the quality system in accordance with the requirements of the directive and its surveillance by the Notified Body according Annex II section 5. The certificate may not be transferred under any circumstances.

Reg.-Nr. / Reg.-No. 04 232 041335
Bericht Nr. / Report No. 3523 7665

Zertifizierungsstelle für Medizinprodukte
Certification body for medical devices

Gültigkeit / Validity
von / from 2019-03-12
bis / until 2024-03-11
Edition 4

Essen, 2019-03-12

TÜV NORD CERT GmbH Langemarckstraße 20 45141 Essen

www.tuev-nord-cert.de medical@tuev-nord.de

Benannte Stelle Kenn-Nr. 0044 / Notified Body ID. No. 0044



Benannt durch/Designated by
Zentralstelle der Länder
für Gesundheitsschutz
bei Arzneimitteln und
Medizinprodukten
www.zlg.de
ZLG-BS-236.10.16



ANLAGE / ANNEX

Anlage 1, Blatt 1 von 5
Annex 1, page 1 of 5

Reg.-Nr. / Reg. No. 04 232 041335

Produkte der Klasse Im
Products of class Im

UMDNS

Thermometer, Quecksilber frei
Thermometer, Mercury free

14-028

Blutdruckmeßgerät, aneroid
Sphygmomanometers, Aneroid

16-156

Anmerkung: Für Produkte der Klasse I mit Messfunktion beschränkt sich das Zertifizierungsverfahren auf die Herstellungsschritte in Zusammenhang mit der Konformität der Produkte mit den messtechnischen Anforderungen.

Note: For products of class I with measuring functions the certification process is restricted to the aspects of manufacture concerned with the conformity of the devices with metrological requirements.

Bericht Nr. / Report No. 3523 7664

Zertifizierungsstelle für Medizinprodukte
Certification body for medical devices

Gültigkeit / Validity
von / from 2019-03-12
Edition 5

Essen, 2019-03-12

TÜV NORD CERT GmbH Langemarckstraße 20 45141 Essen www.tuev-nord-cert.de medical@tuev-nord.de

Benannte Stelle Kenn-Nr. 0044 / Notified Body ID. No. 0044



Benannt durch/Designated by:
Zentralstelle der Länder
für Gesundheitsschutz
bei Arzneimitteln und
Medizinprodukten
www.zlg.de
ZLG-BS-236.10.16



ANLAGE / ANNEX

Anlage 1, Blatt 2 von 5
Annex 1, page 2 of 5

Reg.-Nr. / Reg. No. 04 232 041335

Produkte der Klasse Is
Products of class Is

UMDNS

Spritzen 2- und 3-teilig
Syringes 2- and 3-part

13-929

Harnauffangbeutel
Urinary Collection Bags

14-298

Harnauffangbeutel, Säugling
Urinary Collection Bags, Infant

16-782

Untersuchungshandschuhe, steril
Examination gloves sterile

11-882

Tropfer, Medikamente
Dropper, Medicine

12-506

Anmerkung: Für Produkte der Klasse I steril beschränkt sich das Zertifizierungsverfahren auf die Aspekte der Herstellungsschritte in Zusammenhang mit der Sterilisation und der Aufrechterhaltung der Sterilität.

Note: For products of class I sterile the certification process is restricted to the aspects of manufacture concerned with securing and maintaining sterile conditions.

Bericht Nr. / Report No. 3523 7664



Zertifizierungsstelle für Medizinprodukte
Certification body for medical devices

Gültigkeit / Validity
von / from 2019-03-12
Edition 5

Essen, 2019-03-12

TÜV NORD CERT GmbH

Langemarckstraße 20

45141 Essen

www.tuev-nord-cert.de medical@tuev-nord.de

Benannte Stelle Kenn-Nr. 0044 / Notified Body ID. No. 0044



Benannt durch/Designated by
Zentralstelle der Länder
für Gesundheitsschutz
bei Arzneimitteln und
Medizinprodukten
www.zlg.de
ZLG-BS-236.10.16



ANLAGE / ANNEX

Anlage 1, Blatt 3 von 5
Annex 1, page 3 of 5

Reg.-Nr. / Reg. No. 04 232 041335

Produkte der Klasse IIa
Products of class IIa

UMDNS

Klinge, Messer
Blades, Knife

12-234

Messer, Skalpell
Knives, Scalpel

12-252

Bluttransfusionsbesteck
Blood Administration Set

10-421

Lanzette, Blut
Lancets, Blood

10-440

Blutdruckmeßgerät, elektronisch
Sphygmomanometers, Electronic

16-157

Endotracheal Tubus
Endotracheal tubes

14-085

Katheter, Harnwege, Foley
Catheters, Urinary, Foley

10-720

Handschuhe, chirurgisch
Gloves, Surgical

11-883

Bericht Nr. / Report No. 3523 7664

Zertifizierungsstelle für Medizinprodukte
Certification body for medical devices

Gültigkeit / Validity
von / from 2019-03-12
Edition 5

Essen, 2019-03-12

TÜV NORD CERT GmbH

Langemarckstraße 20

45141 Essen

www.tuev-nord-cert.de

medical@tuev-nord.de

Benannte Stelle Kenn-Nr. 0044 / *Notified Body ID. No. 0044*



Benannt durch/Designated by
Zentralsstelle der Länder
für Gesundheitsschutz
bei Arzneimitteln und
Medizinprodukten
www.zlg.de
ZLG-BS-236.10.16



ANLAGE / ANNEX

Anlage 1, Blatt 4 von 5
Annex 1, page 4 of 5

Reg.-Nr. / Reg. No. 04 232 041335

Produkte der Klasse IIa
Products of class IIa

UMDNS

Intravenöses Infusionsbesteck, allgemeine Verwendung
Intravenous Administration Sets, General Purpose

12-157

Katheter, intravenös, peripher
Catheters, Intravenous, Peripheral

10-727

Intravenöses Infusionsbesteck Kopfhautvene
Intravenous Administration Sets, Scalp Vein

17-825

Nadeln, hypodermisch
Needles hypodermic

12-745

Verband, nichthaftend
Dressing, Nonadherent

11-325

Spritze, subkutan
Syringe, hypodermic

13-940

Spritze, Tuberkulin
Syringes, Tuberculin

13-945

Spritze, Insulin
Syringes, Insulin

13-941

Bericht Nr. / Report No. 3523 7664

H. J. K.

Zertifizierungsstelle für Medizinprodukte
Certification body for medical devices

Gültigkeit / Validity
von / from 2019-03-12
Edition 5

Essen, 2019-03-12

TÜV NORD CERT GmbH Langemarckstraße 20 45141 Essen www.tuev-nord-cert.de medical@tuev-nord.de

Benannte Stelle Kenn-Nr. 0044 / Notified Body ID. No. 0044



Benannt durch/Designated by
Zentralstelle der Länder
für Gesundheitsschutz
bei Arzneimitteln und
Medizinprodukten
www.zlg.de
ZLG-BS-236.10.16



ANLAGE / ANNEX

Anlage 1, Blatt 5 von 5
Annex 1, page 5 of 5

Reg.-Nr. / Reg. No. 04 232 041335

Produkte der Klasse IIa
Products of class IIa

Thermometer, elektronisch
Thermometers, Electronic

Dreiwegehahn
Three-way stopcock

UMDNS

14-032

13-803

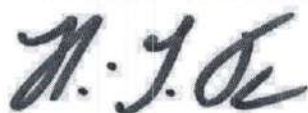
Produkte der Klasse IIb
Products of class IIb

Kondome, männlich
Condoms, Male

UMDNS

18-080

Bericht Nr. / Report No. 3523 7664



Zertifizierungsstelle für Medizinprodukte
Certification body for medical devices

Gültigkeit / Validity
von / from 2019-03-12
Edition 5

Essen, 2019-03-12

TÜV NORD CERT GmbH Langemarckstraße 20

45141 Essen

www.tuev-nord-cert.de medical@tuev-nord.de

Benannte Stelle Kenn-Nr. 0044 / Notified Body ID. No. 0044



Benannt durch/Designated by:
Zentralstelle der Länder
für Gesundheitsschutz
bei Arzneimitteln und
Medizinprodukten
www.zlg.de
ZLG-BS-236.10.16



ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

ЗАО «Ярославль - Резинотехника»

наименование юридического лица (фирмы), или, при отсутствии индивидуального предпринимателя, принявшего декларацию о соответствии

ОГРН 1037600203277

сведения о регистрации организации или индивидуального предпринимателя (наименование регистрирующего органа, дата регистрации, регистрационный номер)

150036 г. Ярославль, ул. Спартаковская д.1 Д. Телефон: (4852)38-25-00. Факс: (4852)38-42-48

адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора Хохланова Владимира Викторовича

должность, фамилия, имя, отчество руководителя организации, от имени которой принимается декларация

заявляет, что

Клеенка подкладная резинотканевая (кроме клеенки для детей и подростков)

наименование, тип, серия продукции (услуги), на которую распространяется декларация

Код ОК 005-93 25 4520

Код ТН ВЭД России:

Серийный выпуск:

сведения о серийном выпуске или партии (номер листов, номера изделий, номера документов (этикетки), паспортная)

Изготовитель ЗАО «Ярославль - Резинотехника»

наименование изготовителя

150036 г. Ярославль, ул. Спартаковская д.1 Д. Телефон: (4852)38-25-00. Факс: (4852)38-42-48

адрес (адреса)

соответствует требованиям

ГОСТ 3251-91, ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ ISO 10993-4-2011, ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO 10993-10-2011,

ГОСТ ISO 10993-11-2011, ГОСТ Р 52770-2007

обозначение нормативных документов, соответствия которым подтверждено данной декларацией, с указанием ссылки на нормативные документы, содержащих требования для данной продукции

Декларация принята на основании

Протокол исследований № 31030/ДС от 03.04.2014 г. Испытательная лаборатория ООО «ПродМашТест», рег. № РОСС RU.0001.21AB79 от 28.10.2011, адрес: 127015, Москва, Бумажный пр., 14, стр.1

Регистрационное удостоверение № ФСР 2010/07290 от 31.03.2010 г., выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и социального развития

информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации

Дата принятия декларации 04.04.2014

Декларация о соответствии действительна до 03.04.2017



[Signature]

подпись

Хохланов Владимир Викторович

инициалы, фамилия

Сведения о регистрации декларации о соответствии

Общество с ограниченной ответственностью "Дальневосточный сертификационный центр" (ОГРН 1102539005634)

наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию

690105, Российская Федерация, г. Владивосток, ул. Бородинская, д. 46/50. Телефон (423) 2345019, 2345019, факс (423) 2345019, 2345019, адрес электронной почты dvcsl32@mail.ru

Аттестат аккредитации № РОСС RU.0001.10AI32 выдан 28.10.2011 Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии

Дата регистрации 04.04.2014, регистрационный номер РОСС RU.AI32.D03751

дата регистрации и регистрационный номер декларации



[Signature]

подпись

Кафташкин Л.В.

инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации





ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№ ФСР 2010/07290

от 31 марта 2010 года

Срок действия: не ограничен.

Настоящее удостоверение выдано

Закрытое акционерное общество "Ярославль-Резинотехника",
Россия, 150036, г. Ярославль, ул. Спартаковская, д. 1д

и подтверждает, что изделие медицинского назначения

Клеенка подкладная резинотканевая по ГОСТ 3251-91 вида А - на основе
хлопчатобумажных тканей

производства

Закрытое акционерное общество "Ярославль-Резинотехника",
Россия, 150036, г. Ярославль, ул. Спартаковская, д. 1д

класс потенциального риска 1

ОКП 93 9890

соответствующее комплекту регистрационной документации

КРД № 8080 от 11.02.2010

приказом Росздравнадзора от 31 марта 2010 года № 2705-П/10
разрешено к производству, продаже и применению на территории Российской
Федерации

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
и социального развития



008468



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 МЗТЗ РМ

31.10.11 Nr. 828

Centrul de Incercări 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. P-1911/2019

Санитарное заключение для пищевых и непищевых продуктов

din/om "24."

iunie

a./z. 2019

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
Articole parafarmaceutice în asortiment conform anexei

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)

Indicații Metodice nr.29 FȚ/1683 din 14.05.01, Directiva Europeană 93/42/EEC privind
dispozitivele medicale

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

DISPOTECH ZAO Yaroslavl Rezinotecnica, Sterilance Medical, Huaian Tianda Medical

Instruments Co, Nutrex Textil Nakis San. Tic. Ltd. Italia F. Rusă, Malaysia, Turcia

Destinatarul avizului sanitar / получатель санитарного заключения

"M-INTER-FARMA" SA, Republica Moldova, mun. Chișinău, str. Grenoble, nr. 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, contract nr. 50/297 din 19.03.2019, facturi, certificate de origine, calitate, conformitate, aviz
sanitar nr. 3347 din 30.11.2017

(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

Articolele parafarmaceutice sunt conforme Directivei Europene 93/42/EEC

Domeniu de utilizare / Область применения: Scopuri medicinale

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

importul plasarea pe piață se va efectua în
condițiile respectării legislației în vigoare în R. Moldova, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare

AVIZUL SANITAR este valabil până la / Санитарное Заключение действительно до: 30.06.2020

DIRECTORUL AGENȚIEI NAȚIONALE PENTRU SĂNĂTATE PUBLICĂ

Nicolae FURTUNĂ

(numele, prenumele / Ф.И.О.)



10-XVI-09



ANSP 303

000



Producătorul (производитель) **DISPOTECH, ZAO Yaroslavl Rezinotehnica, Sterilance Medical, Huaian Tianda Medical Instruments Co, Nurtext Textil Nakis San. Tic. Ltd.**

Țara de origine (страна происхождения) **Italia, Federatia Rusa, Malaysia, Italia, Turkey**

Nr.	Denumirea produselor (наименование продукта)	Firma producătoare, Țara
1.	Aspirator de saliva 15cm N100 /DISPOTECH	Dispotech, Italia
2.	Container pentru pastrarea servetelor din plexiglas	Dispotech, Italia
3.	Husa p-u fotoliu stomatologic 33cm x 25cm N1	Dispotech, Italia
4.	Husa sterila pentru tub camera video 14x 250cm	Nurteks Tekstil Nakis San. Tic. Ltd. Sti; Turkey
5.	Husa pentru fotoliu stomatologic din 2 componente	Dispotech, Italia
6.	LAMA sterila chirurgicala p-u bisturiu	Nurteks Tekstil Nakis San. Tic. SteriLance Medical (Suzhou); China
7.	LAMA sterila chirurgicala p-u bisturiu	Sterilance Medical, China
8.	LAMA sterila chirurgicala p-u bisturiu	Huaian Tianda Medical Instruments Co., China
9.	Lant pentru fixarea bavetelor stomatologice	Dispotech, Italia
10.	MINI-RULOU din vata Nr.1 300 g	Dispotech, Italia
11.	MINI-RULOU din vata Nr.2 300 g	Dispotech, Italia
12.	MUSAMA MEDICALA	ZAO Yaroslavl-Rezinotehnica, Federatia Rusă
13.	Rulou de pachete p-u steriliz. instrum. 100mm X 200m.	Dispotech, Italia
14.	Rulou de pachete p-u steriliz. instrum. 150mm X 200mm	Dispotech, Italia
15.	Rulou de pachete p-u steriliz. instrum. 200mm X 200m	Dispotech, Italia
16.	Rulou de pachete p-u steriliz. instrum. 250mm X 200m.	Dispotech, Italia
17.	Rulou de pachete p-u steriliz. instrum. 50mm X 200m.	Dispotech, Italia
18.	Rulou de pachete p-u steriliz. instrum. 75mm X 200m.	Dispotech, Italia
19.	SCARIFICATOR (lancet) steril N1	Huaian Angel Medical Instruments Co., China
20.	SERVETEL stomatologic 45cm X 33cm. 3straturi N500	Dispotech, Italia
21.	SERVETEL stomatologic 50cm X 60cm rulou cu legare	Dispotech, Italia

Directorul interimar al Agentiei pentru
Sănătate Publică



Nicolae FURTUNĂ

