

SPECIFICAȚII TEHNICE (F4.1)

Numărul COP: 21015623 din 09.12 - 12.12.2019

Denumirea ficției: Achiziționarea de reagent, calibratori, consumabile p-u analizatoare automate (sistem închis) conform necesitatilor IMSP SR Rezina pentru anul 2020

Denumirea	Producător	Tara de origine	u/m	cantitate	Descrierea tehnică propusă de ofertant	Std. de ref.	
Lot 1 Reagenți,calibratori, materiale control p-u analizatorul biochimic autimat Selectra PROM producător Elitech(sistem închis)							
1.1	ALAT (GPT)	Elitech	Franta	ml	1875	ALAT (GPT)	CE, ISO
1.2	ASAT (GOT)	Elitech	Franta	ml	1875	ASAT (GOT)	CE, ISO
1.3	Albumin	Elitech	Franta	ml	250	Albumin	CE, ISO
1.4	Fosfataza alcalina (ALP)	Elitech	Franta	ml	250	Fosfataza aleanina (ALP)	CE, ISO
1.5	Amilaza	Elitech	Franta	ml	800	Amilaza	CE, ISO
1.6	Bilirubin total	Elitech	Franta	ml	1250	Bilirubin total	CE, ISO
1.7	Bilirubin direct	Elitech	Franta	ml	1250	Bilirubin direct	CE, ISO
1.8	Calciu Arsenazo	Elitech	Franta	ml	250	Calciu Arsenazo	CE, ISO
1.9	Cholesterol total	Elitech	Franta	ml	1000	Cholesterol total	CE, ISO
1.10	Creatinin Jaffe	Elitech	Franta	ml	1000	Creatinin Jaffe	CE, ISO
1.11	Fosfor	Elitech	Franta	ml	250	Fosfor	CE, ISO
1.12	Glucoza PAP	Elitech	Franta	ml	2000	Glucoza PAP	CE, ISO
1.13	Acid uric	Elitech	Franta	ml	300	Acid uric	CE, ISO
1.14	HDL Cholesterol	Elitech	Franta	ml	160	HDL Cholesterol	CE, ISO
1.15	LDL Cholesterol	Elitech	Franta	ml	160	LDL Cholesterol	CE, ISO
1.16	Fier (Iron)	Elitech	Franta	ml	222	Fier (Iron Ferene)	CE, ISO
1.17	Magneziu	Elitech	Franta	ml	250	Magneziu	CE, ISO
1.18	Proteina totala	Elitech	Franta	ml	750	Proteina totala	CE, ISO
1.19	Trigliceride	Elitech	Franta	ml	300	Trigliceride	CE, ISO
1.20	Urea UV cu standard	Elitech	Franta	ml	1250	Urea UV cu standard	CE, ISO
1.21	Creatininchinaza totala	Elitech	Franta	ml	250	Creatininchinaza totala	CE, ISO
1.22	Multicalibrator universal pentru biochimie	Elitech	Franta	ml	45	Multicalibrator universal pentru biochimie	CE, ISO
1.23	Control biochimic normal, ser matrita umana	Elitech	Franta	ml	70	Control biochimic normal, ser matrita umana	CE, ISO
1.24	Control biochimic patologic, ser matrita umana	Elitech	Franta	ml	70	Control biochimic patologic, ser matrita umana	CE, ISO
Nota: Reagentii sint compatibili cu analizatorul biochimic automat Selectra Pro M. Compania dispune de certificat emis de compania producătoare Vital. Olanda, privind pregătirea inginerilor p-u deservirea tehnică calificata.							

Nota: Reagentii sint compatibili cu analizatorul biochimic automat Selectra Pro M. Compania dispune de certificat emis de compania producătoare Vital, Olanda, privind pregătirea inginerilor p-u deservirea tehnică calificata.

CERTIFICAT
privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național

Nr.
№

A1948185

11742

din
от

11.12.2019

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
GBG-MLD S.R.L.	1003600117582
Adresa sediului de bază (strada, numărul) Адрес основного месторасположения (улица, номер)	Codul - Denumirea localității Код - Наименование населенного пункта
Tighina nr.65	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 26.12.2019

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

Șef al DGACM

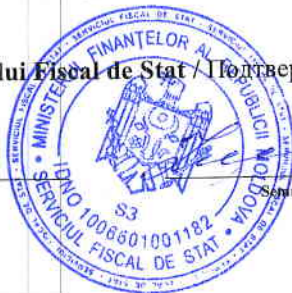
Funcția/Dолжность

L.Ș/ М.П.

Executor: A. Creacico

Tel. 82-34-27

Numele și prenumele/Фамилия и имя



Semnătura/Подпись

Nina GHENCIU

Numele și prenumele/Фамилия и имя

Este extras din Sistemul Informațional al SFS SIA „Contul curent al contribuabilului”// 11.12.2019 ora 10:53:06
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)



Annexa nr.1
la Ordinul
nr.177 din 09 octombrie 2018
Ministerul Finanțelor

Formularul standard al Documentului Unic de Achiziții European

Documentul Unic de Achiziții European, în continuare DUAE este o declarație pe proprie răspundere care prezintă dovezi preliminare și înlocuiește certificatele eliberate de autoritățile publice sau de părți terțe. El este disponibil în limba de stat și engleză și este utilizat ca dovadă preliminară a îndeplinirii condițiilor necesare în cadrul procedurii de achiziții publice în Republica Moldova. Dacă DUAE, oferanții nu mai trebuie să furnizeze probe documentare complete și în formate diferite, astfel cum se utilizează anterior în procedurile de achiziții publice, ceea ce reprezintă o simplificare semnificativă a accesului la oportunitățile de ofertare transfrontaliere. Începând din octombrie 2018, DUAE va fi disponibil exclusiv în formă electronică.

Ministerul Finanțelor pune la dispoziție serviciu web gratuit pentru cumpărători, oferanți și alte părți interesate de completarea DUAE în format electronic. Formularul online poate fi completat, imprimat și apoi trimis cumpărătorului împreună cu restul ofertei. Dacă procedura se desfășoară electronic, DUAE poate fi exportat, stocat și depus în format electronic. Un DUAE depus în cadrul unei proceduri de achiziții publice anterioare poate fi reutilizat, cu condiția ca informațiile să rămână corecte. Oferanții pot fi excluși din procedura de achiziții publice sau pot fi urmăriți în justiție dacă informațiile din DUAE sunt false, nedreptate sau nu pot fi susținute prin documente justificative.

Partea I – Informații privind procedura de achiziții publice și autoritatea contractantă sau entitatea contractantă

Partea I a formularului DUAE se completează online doar de către autoritatea contractantă sau entitatea contractantă și include următoarele informații:

A.	Informații despre publicare	Procedură anunțată prin intermediul MT tender
	Numărul anunțului/invitației publicată în BAP, și după caz numărul anunțului în JO	
B.	Identitatea achizitorului	IMISP SR Rezina 1003606015554
	Denumirea oficială	
	Tara	
	Număr unic de identificare a autorității	
C.	Informații privind procedura de achiziții publice	COP 21015623 SIA RSAP Conform MTender Regenii, calibratori, accesorii, consumabile pentru analizatoare automate (sistem închis) pentru 2020
	Tipul procedurii	
	Numărul unic de identificare al procedurii de achiziție	
	Data deschiderii ofertei	
	Denumirea obiectului de achiziție	
	Scurtă descriere	

Partea II – Informații referitoare la operatorul economic

Partea II a formularului DUAE se completează online doar de către operatorii economici și include următoarele informații.

A.	Informații referitoare la operatorul economic	
	Denumire	„GBC-MLD” SRL
	Adresa juridică:	str. Tiebina 65, of.607
	Cod poștal	MD-2001
	Oras	Chisinau
	Tara	Republica Moldova
	Adresa web	www.gbc.md
	e-mail	office@gbc.md
	Telefon	022-54-91-20
	Persoana sau persoanele de contact	Tudor Ceacovschi 1003600117582
	Număr unic de identificare (IDNO/IDNP), după caz	S.R.L.
	Numărul cod IV A – dacă este cazul	Tudor Ceacovschi: 180%
	Statutul juridic al operatorului economic	
	Numele fondatorilor	
	Operatorii economici este:	☐ Da ☒ Nu
	Întreprindere mică:	☒ Da ☐ Nu

	Întreprindere mijlocie	☐ Da ☒ Nu
	Nu mai în cazul în care achiziția este rezervată, operatorul economic este un altchier protejat sau o "întreprindere socială, sau va asigura executarea contractului în contextul programelor de angajare protejate?	
	-care este procentul corespunzător de lucrători cu dizabilități sau defavorizați?	☒ Da ☐ Nu
	Dacă este necesar, vă rugăm să specificați categorii sau categorii de lucrători cu dizabilități sau defavorizați le aparțin angajații în cauză?	☒ Da ☐ Nu
	Dacă este cazul, activitatea antepremerială a operatorului economic este înregistrată sau define o certificare echivalentă în cadrul unui sistem național privind activitățile economice pe care le prestează?	☒ Da ☐ Nu
	Vă rugăm să furnizați actele de constituire, dacă este cazul:	☒ Da ☐ Nu
	Dacă actele de constituire sau de certificare sunt disponibile în format electronic, vă rugăm să precizați:	☒ Da ☐ Nu
	Vă rugăm să furnizați autorizațiile pe care se bazează activitățile comerciale, dacă este cazul:	☒ Da ☐ Nu
	Înregistrarea sau certificarea scopului activității de selecție impuse?	☒ Da ☐ Nu
	Vă rugăm să completați informațiile lipsă în partea II, secțiunea A.R.C. sau D, după caz, NUMAI dacă se solicită acest lucru în anunțul sau în documentele achiziției preliminare	
	Operatorul economic va fi în măsură să furnizeze un certificat cu privire la plata contribuțiilor la asigurările sociale și plata impozitelor sau să furnizeze informații care să îi permită autorității contractante sau entității contractante să obțină acest certificat direct prin accesarea unei baze de date naționale în orice stat, disponibilă în mod gratuit?	☒ Da ☐ Nu
	Dacă documentele relevante sunt disponibile în format electronic, vă rugăm să precizați:	☐ Da ☒ Nu
	Operatorul economic participă la procedura de achiziții publice împreună cu alții?	☒ Da ☐ Nu
	Vă rugăm să vă asigurați că celelalte părți în cauză prezintă un formular DUAE separat.	
	Vă rugăm să precizați rolul operatorului economic în cadrul grupului (lider, responsabil cu îndeplinirea unor sarcini specifice, etc):	
	Vă rugăm să îi identificați pe ceilalți operatori economici care mai participă la procedura de achiziții publice.	
	Dacă este cazul, denumirea grupului participant:	
	Dacă este cazul, se indică locul (locurile) pentru care operatorul economic dorește să depună oferta:	
	Informații privind reprezentanții operatorului economic	
	Dacă este cazul, vă rugăm să indicați numele și adresa (adresele) persoanei (persoanelor) împuternicite să îl reprezinte pe operatorul economic în scopurile acestei proceduri de achiziții publice:	
	Prenume	Tudor
	Nume	Ceacovschi
	Data nașterii	04.11.1966
	Locul nașterii	Nisporeni
	Strada și numărul	Basarabilor 17
	Cod poștal	MD-
	Oras	Chisinau
	Tara	Republica Moldova
	e-mail	office@gbc.md
	Telefon	022 54-91-20
	Funcție / acționan în calitate de	Director general
	Dacă este cazul, vă rugăm să furnizați informații detaliate privind reprezentarea (formele, împuternicirile, scopul necesită)	
	Informații privind utilizarea capacității altor entități	☐ Da ☒ Nu
	Operatorul economic utilizează capacitățile altor entități pentru a satisface cerințele de selecție prevăzute în partea IV, precum și (dacă este cazul) criteriile și regulile menționate în partea V de mai jos?	
	În cazul în care prezentați un formular DUAE separat care să cuprindă informațiile solicitate în secțiunile A și B din această parte și din partea III pentru fiecare dintre entitățile în cauză, completați și semnați în mod corespunzător de entitățile în cauză. Vă rugăm să indicați asupra faptului că rețineți inclusiv de resursele, tehniciile sau serviciile tehnice implicate, indiferent dacă fac sau nu parte din întreprinderea operatorului economic. În special cei care răspund de controlul calității și, în cazul comerciantilor de achiziții publice de încredere, tehniciile și serviciile tehnice în care puneți în aplicare operațiunile economice, în vederea executării lucrărilor în măsură în care este relevant pentru capacitatea (capacitățile) specifică (specifice) utilizată (utilizate) de operatorul economic, vă rugăm să includeți informațiile prevăzute în Regulile II și I pentru fiecare dintre entitățile în cauză.	
	Informații privind subcontractanții pe ale căror capacități operatorul economic nu se bazează	Răspuns
	Se rugăm să completați numai în cazul în care această informație este solicitată în mod explicit de către autoritatea contractantă sau entitatea contractantă.	☐ Da ☐ Nu
	Operatorul economic intenționează să subcontracteze vreo parte din contractul unor terți?	☐ Da ☒ Nu
	Dacă da și în măsura în care se cunoaște, vă rugăm să enumerați subcontractanții propuși:	
	Vă rugăm să completați contractul sau entitatea contractantă solicitată în mod explicit aceste informații în plus față de informațiile din partea I, vă rugăm să furnizați informațiile solicitate în secțiunile A și B din această parte și din partea III pentru fiecare dintre subcontractanții (subcontractanții) în cauză.	

Partea III a formularului DVAE se completează online de către autoritatea contractantă, entitatea contractantă și operatorii economici.

În cazul în care această încălcare a obligațiilor a fost stabilită printr-o hotărâre judecătorească sau administrativă, această decizie este definitivă și obligatorie?	☐ Da ☒ Nu
Vă rugăm să precizați data condamnării în cazul unei condamnări, dintr-o perioadă de excludere, în măsura în care aceasta este mobilă direct în condamnare. Descrieți ce mijloc sau mijloc au fost utilizați	☐ Da ☒ Nu
Operatorul economic și-a îndeplinit obligațiile plătite impozitelor sau contribuțiilor la asigurările sociale datorate sau încetând un aranjament cu caracter obligatoriu în vederea plății acestora, inclusiv, după caz, a eventualelor dobânzi acumulate sau a amenzilor? Vă rugăm să le descrieți. Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?	☐ Da ☒ Nu
Includerea în lista de interdicție a operatorilor economici	☐ Da ☒ Nu
Art.1 al. 2 din Legea nr.131 din 03.07.2015 stabilește următoarele motive de excludere:	
lit. (a) se află în proces de insolabilitate cu următoarele hotărâri judecătorești;	☐ Da ☒ Nu
lit. (c) a fost condamnat, în ultimii 3 ani, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru o faptă care a dus la angajarea profesională sau pentru comiterea unei greșeli în materie profesională;	☐ Da ☒ Nu
lit. (d) a prezentat informații false sau nu a prezentat informațiile solicitate de către autoritatea contractantă în scopul demonstrării îndeplinirii criteriilor de calificare și selecție;	☐ Da ☒ Nu
lit. (d) a încălcat obligațiile aplicabile în domeniul mediului, muncii și asigurărilor sociale, în cazul în care autoritatea contractantă demonstră, prin orice mijloc, că acestea au fost încălcate;	☐ Da ☒ Nu
lit. (d) se face vinovat de o abuzare profesională, care îi pune la îndoială integritatea, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloc, că acestea au fost încălcate;	☐ Da ☒ Nu
lit. (d) a încheiat cu alți operatori economici acorduri care vizează denaturarea concurenței, în cazul în care acești faptă se constată prin decizie a organismului abilitat în acest sens;	☐ Da ☒ Nu
lit. (d) se află într-o situație de conflict de interese care nu poate fi remediată în mod eficient prin măsurile prevăzute la art. 74.	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul mediului?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul mediului?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)? Vă rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
În măsura cunoștințelor sale, operatorul economic și-a încălcat obligațiile în domeniul muncii?	☐

Activitățile economice ale operatorului economic sunt suspendate?/Ța rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
Prezența motivelor pentru care voi putea fi, în mod sigur, în măsură să executai contractul. Nu este necesar să se furnizeze aceste informații în cazul în care excluderea operatorilor economici în acest caz a devenit obligatorie în temeiul legislației naționale aplicabile, după măsura posibilului de derogare atunci când operatorul economic este, totuși în măsură să execute contractul.	
Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?	☐ Da ☐ Nu
Acorduri cu alți operatori economici care vizează denaturarea concurenței	☐ Da ☒ Nu
Operatorul economic a încheiat acorduri cu alți operatori economici care au ca obiect denaturarea concurenței?/Ța rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
Prezența motivelor pentru care voi putea fi, în mod sigur, în măsură să executai contractul. Nu este necesar să se furnizeze aceste informații în cazul în care excluderea operatorilor economici în acest caz a devenit obligatorie în temeiul legislației naționale aplicabile, după măsura posibilului de derogare atunci când operatorul economic este, totuși în măsură să execute contractul.	
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)?/Ța rugăm să le descrieți	☐ Da ☐ Nu
Conflict de interese care decurge din participarea la procedura de achiziții publice	☐ Da ☒ Nu
Operatorul economic are cunoștință de vechi conflict de interese, astfel cum se precizează în legislația națională, anulul relevant sau documentele achiziției, care decurge din participarea sa la procedura de achiziții publice?/Ța rugăm să le descrieți	☐ Da ☒ Nu
Implicare directă sau indirectă în pregătirea acestei proceduri de achiziții publice	☐ Da ☐ Nu
Operatorul economic sau o întreprindere care are legături cu acesta a oferit consultanță autorității contractante sau entității contractante sau a participat în orice alt mod la pregătirea procedurii de achiziții publice?/Ța rugăm să le descrieți	☐ Da ☐ Nu
Încetare anticipată, daune-interese sau alte sancțiuni comparabile	
Operatorul economic s-a aflat într-o situație în care un contract de achiziții publice anterior, un contract anterior încheiat cu o entitate contractantă sau un contract de concesiune anterior a fost realizat anticipat sau au fost impuse daune-interese sau alte sancțiuni comparabile în legătură cu respectivul contract anterior?/Ța rugăm să descrieți	☐ Da ☒ Nu
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare)?/Ța rugăm să le descrieți	☐ Da ☐ Nu
Înlocuitor de interpretare eronată, nedivulgare de informații, incapacitate de a furniza documentele necesare și obținere de informații confidențiale referitoare la această procedură	
Operatorul economic s-a aflat într-una dintre situațiile următoare:	
a) Nu s-a făcut niciun grav înlocuitor de declarații false la furnizarea informațiilor necesare pentru verificarea absenței motivelor de excludere sau a îndeplinirii criteriilor de selecție;	☐ Da ☒ Nu
b) A ascuns astfel de informații;	☐ Da ☒ Nu
c) Nu a fost în măsură să furnizeze, fără întârziere, documentele justificative solicitate de autoritatea contractantă sau de entitatea contractantă, și	☐ Da ☒ Nu
d) A încercat să influențeze în mod nepermis procesul decizional al autorității contractante sau entității contractante, să obțină informații confidențiale care i-ar putea conferi avantaje necuvenite în cadrul procedurii de achiziții publice sau că a furnizat din neglijență informații false care pot avea o influență semnificativă asupra deciziilor privind excluderea, selecția și atribuirea?	☐ Da ☒ Nu
Art.18 din Legea nr.131 din 03.07.2015 prevede:	
Art. (3) Autoritatea contractantă extrage informația necesară pentru constatarea existenței sau inexistenței circumstanțelor descrise la alin. (1) și (2) din bazele de date disponibile ale autorităților publice sau ale părților terțe. Dacă acest lucru nu este posibil, autoritatea contractantă are obligația de a accepta ca fiind suficient și relevant pentru demonstrarea faptului că ofertantul/candidatul nu se încadrează în niciuna dintre situațiile prevăzute la alin. (1) și (2) orice document considerat edificator, din acest punct de vedere, în țara de origine sau în țara în care ofertantul/candidatul este stabilit, cum ar fi certificatele, cazurile juridice sau alte documente echivalente emise de autorități competente din țara respectivă.	
Art. (4) În ceea ce privește situațiile menționate la alin. (2), în conformitate cu legislația internă a statului în care sînt stabiliți ofertanții/candidații, prevederile din: (3) se referă la persoane fizice și persoane juridice, inclusiv, după caz, la directori de companii sau la orice persoană cu putere de reprezentare, de decizie ori de control privind ofertantul/candidatul.	
Art. (5) În cazul în care în țara de origine sau în țara în care este stabilit ofertantul/candidatul nu se emite documente de natură celor specificate la alin. (3) sau aceste documente nu vizează toate situațiile prevăzute la alin. (1) și (2), autoritatea contractantă are obligația de a accepta o declarație pe propria răspundere sau, dacă în țara respectivă nu există prevederi legale referitoare la declarațiile pe propria răspundere, o declarație autentificată în fața unui notar, a unei autorități administrative sau judecătorești sau a unei asociații profesionale care are competențe în acest sens.	

Partea IV – Criteriile de selecție

Partea IV se completează online de către autoritatea contractantă, entitatea contractantă și operatorii economici și include:

Capacitatea de a corespunde cerințelor

Art 21 din Legea nr 131 din 03.07.2015 stabilește următoarele motive de selecție:

Inscrierea într-un registru profesional relevant:

Este înscris într-unul dintre registrele profesionale sau comerciale relevante naționale sau din statele membre

UE în care este stabilit

Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?	☐ Da ☐ Nu
Este necesară o autorizație pentru ca operatorul economic să poată presta serviciul în cauză în țara unde este stabilit?/Ța rugăm să le descrieți	☐ Da ☐ Nu
Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?	☐ Da ☐ Nu

B) Capacitatea economică și financiară

Articolul 20 al.1 din Legea 131 din 03.07.2018 privind achizițiile publice, stabilește că:

Demonstrarea capacității economice și financiare a operatorului economic se realizează prin prezentarea unuia sau a mai multor documente relevante, cum ar fi:

Declarații bancare

Operatorul economic va fi în măsură să furnizeze declarații bancare sau, după caz, dovezi privind asigurarea nesului profesional, sau să furnizeze informații care să îi permită autorității contractante sau entității contractante să obțină aceste informații direct prin accesarea unei baze de date naționale în orice stat, disponibilă în mod gratuit?/Ța rugăm să le descrieți

Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?	☐ Da ☐ Nu
---	---

Cifra de afaceri anuală

Art. 20 din Legea 131 din 03.07.2018 privind achizițiile publice, stabilește că:

Art. (4) În sensul alin. (1) lit. c), cifra de afaceri anuală a unității impozabilă este valoarea estimată a contractului, cu excepția cazurilor bine justificate, precum cele legate de riscurile specifice ofertei notorii

bugetelor, lucrărilor sau serviciilor. Autoritatea contractantă indică principalele motive pentru o astfel de cerință în documentația de atribuire. Atunci când un contract este împărțit în loturi, indicatorii cifrei de afaceri se aplică pentru fiecare lot individual. Cu toate acestea, autoritatea contractantă stabilește cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici cu referire la grupul de loturi, dacă ofertanții câștigătorii îi sînt atribuite mai multe loturi care trebuie executate în același timp. În cazul în care unitatea anticipată a contractelor specifice care vor fi executate în același timp sau, dacă aceasta nu este cunoscută, pe baza valorii estimate a acordului-cadru, în cazul unor sisteme dinamice de achiziții, cifra de afaceri anuală maximă se calculează pe baza dimensiunii maxime anticipate a contractelor specifice care urmează să fie atribuite în cadrul sistemului respectiv.

Cifra de afaceri medie anuală pentru numărul de exerciții financiare impus în anulul relevant, în documentele achiziției sau în DUAE, este după cum urmează: Se completează de către autoritatea contractantă. Valoarea	Se completează de către operatorul economic
Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?	Cifra de afaceri: 114 222 442
☒ Da ☐ Nu	☐ Da ☐ Nu
www.raportare.md	

Cifra de afaceri medie anuală	An: 2016 Cifra de afaceri: 91 933 712
Cifra de afaceri medie anuală pentru numărul de ani impus în anulul relevant, în documentele achiziției sau în DUAE, este după cum urmează: Numărul de ani 3 (trei) Valoarea 110 831 583	An: 2017 Cifra de afaceri: 126 318 597
Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?	An: 2018 Cifra de afaceri: 114 222 442
☒ Da ☐ Nu	☐ Da ☐ Nu
www.statistica.md	www.raportare.md

Raport financiar	
Operatorul economic va fi în măsură să furnizeze raportul financiar înregistrat, extras din raportul financiar, sau să furnizeze informații care să îi permită autorității contractante sau entității contractante să obțină acest raport direct prin accesarea unei baze de date naționale în orice stat, disponibilă în mod gratuit?	☒ Da ☐ Nu
Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?	☒ Da ☐ Nu
www.statistica.md	www.raportare.md

Dacă autoritatea contractantă sau entitatea contractantă solicită în anunțul de participare prezentarea unor formule care conțin informații privind capacitatea economică sau financiară, va rugăm să furnizați formularele solicitate în anulul de participare.	
Art. 20 din Legea 131 din 03.07.2018 privind achizițiile publice, stabilește că:	
Art. (5) În cazul în care ofertantul/candidatul își demonstrează capacitatea economică și financiară invocând și susținerea acordată, în conformitate cu prevederile alin. (4), de către o altă persoană, aceasta are obligația de a dovedi susținerea de care beneficiază prin prezentarea în formă scrisă a unui angajament ferm al persoanei respective, încheiat în formă autentică, prin care această persoană confirmă faptul că va pune la dispoziția ofertanților/candidaților resursele financiare invocate. Persoana care asigură susținerea financiară trebuie să îndeplinească criteriile de selecție relevante și nu trebuie să se afle în niciuna dintre situațiile prevăzute la art. 18 alin. (1) și alin. (2) lit. c) - d), care determină excluderea din procedura de atribuire.	
Art. (6) Atunci când ofertantul/candidatul se bazează pe capacitățile altei persoane în ceea ce privește criteriile referitoare la capacitatea economică și financiară, autoritatea contractantă solicită ca ofertantul/candidatul și acea persoană să fie răspundătoare solidară pentru executarea contractului.	
Art. (7) În același condiții prevăzute la alin. (4) - (6), o asociație de operatori economici are dreptul să se bazeze pe capacitățile membrilor asociației sau ale altor persoane.	

Capacitatea tehnică și/sau profesională

Art 21 din Legea nr 131 din 03.07.2015 stabilește următoarele motive de selecție:

Operatorul economic va fi în măsură să furnizeze documentele solicitate de către autoritatea contractantă sau entitatea contractantă în anulul de participare, care demonstrează capacitatea tehnică și/sau profesională pentru executarea viitorului contract, sau să furnizeze informații care să îi permită autorității contractante sau entității contractante să obțină aceste informații direct prin accesarea unei baze de date naționale în orice stat disponibilă în mod gratuit?		☒ Da ☐ Nu
Acesta informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?		☐ Da ☐ Nu
Dacă autoritatea contractantă sau entitatea contractantă solicită în anulul de participare prezentarea unor formulare care conțin informații privind capacitatea tehnică sau profesională, vă rugăm să furnizați formularele solicitate în anulul de participare.		
Pentru contractele de achiziție de lucrări: executarea de lucrări de tipul specificat		
Numai pentru contractele de achiziții publice de lucrări: în perioada de referință, operatorul economic a îndeplinit următoarele lucrări de tipul specificat. Autoritățile contractante pot solicita experiența de până la cinci ani și pot accepta experiența acumulată în urmă cu peste cinci ani. <i>Vă rugăm să le descrieți</i>		
Descriere		
Valoare		
Data de început		
Data de încheiere		
Beneficiari		
Acesta informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?		
☐ Da ☐ Nu		
Pentru contractele de achiziție de bunuri, servicii, executarea de lucrări, prestări de tipul specificat		
Numai pentru contractele de achiziții publice de bunuri și servicii: în perioada de referință, operatorul economic a efectuat următoarele livrări, prestații principale de tipul specificat în anulul de participare. Autoritățile contractante pot solicita experiența de până la trei ani și pot accepta experiența acumulată în urmă cu peste trei ani. <i>Vă rugăm să le descrieți</i>		
Valoare		
Data de început		
Data de încheiere		
Beneficiari		
Acesta informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?		
☐ Da ☐ Nu		
Dacă autoritatea contractantă sau entitatea contractantă solicită în anulul de participare prezentarea unor formulare, vă rugăm să furnizați formularele solicitate în anulul de participare.		
Instalații tehnice și măsuri de asigurare a calității		
Vă rugăm să furnizați detalii referitoare la tehnicieni sau organisme tehnice pe care operatorul economic le poate solicita, în special cele responsabile de controlul calității în legătură cu acest exercițiu de achiziții publice. <i>Vă rugăm să le descrieți</i>		
va rugăm să furnizați o declarație cu privire la sisteme de management și de trasabilitate în cadrul lanțului de aprovizionare utilizate.		
Acesta informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?		
☐ Da ☐ Nu		
Dacă autoritatea contractantă sau entitatea contractantă solicită în anulul de participare prezentarea unor formulare, vă rugăm să furnizați formularele solicitate în anulul de participare.		
Permițarea controalelor		
Pentru produsele sau serviciile complexe care umează să fie furnizate sau, în mod excepțional, pentru produsele sau serviciile necesare cu un scop anume. Operatorul economic va permite efectuarea de verificări ale capacităților de producție sau ale capacității tehnice a operatorului economic și, dacă este necesar, ale mijloacelor de studiu și de cercetare de care dispune și ale măsurilor de control al calității? <i>Vă rugăm să rețineți că, în cazul în care operatorul economic a decis să subcontracteze o parte din contract și se bazează pe capacitățile subcontractantului pentru executarea părții respective, trebuie să completați un DUA/E separat pentru astfel de subcontractanți. Permiteți verificări</i>		
Diplome de studii și calificări profesionale		
Următoarele calificări educaționale și profesionale sunt deținute de prestatorul de servicii sau de contractantul însăși și/sau în funcție de cerințele stabilite în anulul de participare sau în documentele proceduri de achiziție de către personalul său de conducere. <i>Vă rugăm să le descrieți</i>		
☐ Da ☐ Nu		
Acesta informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?		
☐ Da ☐ Nu		
Dacă autoritatea contractantă sau entitatea contractantă solicită în anulul de participare prezentarea unor formulare, vă rugăm să furnizați formularele solicitate în anulul de participare.		
Măsuri de management al mediului		
Operatorul economic va putea să aplice următoarele măsuri de management de mediu atunci când execută contractul. <i>Vă rugăm să le descrieți</i>		
☐ Da ☐ Nu		
Acesta informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?		
☐ Da ☐ Nu		
Numărul membrilor personalului de conducere		
Numărul membrilor personalului de conducere ale operatorului economic din ultimii trei ani au fost după cum urmează:		
Anul 2016 Număr: 2		
Anul 2017 Număr: 3		

Pentru contractele de achiziție de bunuri/servicii: esanționale, descrieri sau fotografii, fără certificate de autentificare		Anul 2018 Număr: 2
Pentru contractele de achiziții publice de bunuri/servicii: operatorul economic va furniza esanționale, descrieri sau fotografiile solicitate ale produselor/serviciilor care umează să fie furnizate/prestate, care nu trebuie să fie însoțite de certificate de autentificare.		☒ Da ☐ Nu
Acesta informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?		☐ Da ☐ Nu
Dacă autoritatea contractantă sau entitatea contractantă solicită în anulul de participare prezentarea unor formulare, vă rugăm să furnizați formularele solicitate în anulul de participare.		
D Sisteme de asigurare a calității și standarde de management de mediu.		
Art. al din lege stabilește următoarele motive de selecție		
☐ Da ☐ Nu		
Certificate emise de organisme independente cu privire la sistemele sau standardele de management de mediu		
Acesta informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?		
☐ Da ☐ Nu		
Dacă autoritatea contractantă sau entitatea contractantă solicită în anulul de participare prezentarea unor formulare, vă rugăm să furnizați formularele solicitate în anulul de participare.		
Partea V - Indicații generale pentru toate criteriile de selecție		
Partea V - se completează online de către autoritatea contractantă, entitatea contractantă și operatorul economic și include		
A Îndeplinirea tuturor criteriilor de selecție impuse:		
Operatorul economic va fi în măsură să furnizeze formularele, certificatele, avizele și alte documente indicate în anulul de participare, sau să ofere informații care să îi permită autorității contractante sau entității contractante să obțină aceste documente, informații direct prin accesarea unei baze de date naționale în orice stat disponibilă în mod gratuit? <i>Termen: 5 zile</i>		
☒ Da ☐ Nu		
Acesta informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?		
☐ Da ☒ Nu		
Partea VI - Presedelea candidaților calificați pentru procedura licitației restrânse, negocierii, dialog competitiv și parteneriatul pentru inovare		
Partea VI se completează online de către autoritatea contractantă, entitatea contractantă și operatorul economic și include.		
Operatorul economic declară că: Îndeplinește criteriile sau regulile obiective și nediscriminatorii aplicabile pentru limitarea numărului de candidați în următorul mod:		
☐ Da ☒ Nu		
Operatorul economic declară că: Dispune de certificate sau alte forme de documente justificative, după cum este cazul de anulul de participare relevant.		
☐ Da ☒ Nu		
Acesta informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?		
☐ Da ☒ Nu		
Partea VII- Declarațiile finale		
Operatorul economic declară că informațiile prezentate în părțile II - VI de mai sus sunt exacte și corecte și că au fost furnizate cunoscând pe deplin consecințele cazurilor grave de declarații false.		
Operatorul economic declară în mod oficial că poate să furnizeze, la cerere și fără întârziere, certificatele și alte forme de documente justificative menționate, cu excepția cazului în care:		
1. Autoritatea contractantă sau entitatea contractantă are posibilitatea de a obține documentele justificative în cauză direct prin accesarea unei baze de date relevante care este disponibilă gratuit, și se consimte accesul la informațiile menționate, în cazul în care acest lucru este necesar.		
Operatorul economic declară în mod oficial că este de acord ca INSPIRE SR Rezina, astfel cum este descrisă în partea I secțiunea A să obțină acces la documentele justificative privind informațiile pe care le-a furnizat în acest Document Unic de Achiziție European în scopul scopul Informația o găsiți în SIA RS.AP.		
Nume: Tudor Cealovschi		
Pozitie: Director general		
Data: [12.12.19]		
Locul: Chișinău		
Semnatura		

Formularul ofertei (F3.1)

Data depunerii ofertei: "12.12.2019"

COP Nr.: 21015623

Alternativa Nr.: *nu sunt*

Către: IMSP SR Rezina

"GBG-MLD"SRL"declară că:

- a) Au fost examinate și nu există rezerve/ri față de documentele de atribuire.
- b) "GBG-MLD"SRL se angajează să furnizeze/presteze, în conformitate cu documentele de atribuire și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și preț, următoarele bunuri și/sau servicii: - **Achiziționarea de regenti, calibratori, consumabile p-u analizoare automate (sistem închis) pentru a2020.**

c) Suma totală a ofertei fără TVA constituie: 155550,20
[una sută cincizeci și cinci mii sute cincizeci] Lei 20 bani

d) Suma totală a ofertei cu TVA constituie: 186660,24
[una sută optzeci și șase mii sute șaiszeci] Lei 24 bani

- e) Prezența ofertei va rămâne valabilă pentru perioada de timp specificată în FDA4.8, începând cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu FDA5.2., va rămâne obligatorie și va putea fi acceptată în orice moment până la expirarea acestei perioade;
- f) În cazul acceptării prezentei oferte, "GBG-MLD"SRL se angajează să obțină o Garanție de bună execuție în conformitate cu FDA7, pentru executarea corespunzătoare a contractului de achiziție publică.
- g) Nu sîntem în nici un conflict de interese, în conformitate cu punctul IPO5.4.
- h) Compania semnată, afiliată sau sucursalele sale, inclusiv fiecare partener sau subcontractor ce face 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: _____ L.Ș.

Nume: Tudor Cealcovschi

În calitate de: director

Ofertantul: "GBG-MLD"SRL

Adresa: mun. Chisinau, str. Tigheina 65 of. 607

Data: "12.12.2019"

REPUBLICA



MOLDOVA

CERTIFICAT DE ÎNREGISTRARE

PRIN PREZENTUL SE CERTIFICĂ, CĂ ÎNTREPRINDEREA
MIXTĂ "GBG-MLD" S.R.L. ESTE ÎNREGISTRATĂ LA CAMERA
ÎNREGISTRĂRII DE STAT

Numărul de indentificare de stat - codul fiscal
1003600117582

Data înregistrării

06.01.1995

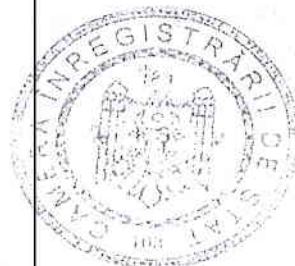
Data eliberării

21.12.2004

Iovu Galina, registrator de stat
Functia, numele, prenumele persoanei
care a eliberat certificatul

G. Iovu
SEM. 010/04

MD 0006733





**AGENȚIA SERVICII PUBLICE
DEPARTAMENTUL ÎNREGISTRARE ȘI LICENȚIERE A UNITĂȚILOR DE DREPT**

EXTRAS

**din Registrul de stat al persoanelor juridice
Nr. 419998 data 13.08.2019**

Denumirea completă: Societatea cu Răspundere Limitată "GBG-MLD".

Denumirea prescurtată: "GBG-MLD" S.R.L.

Forma juridică de organizare: Societate cu răspundere limitată,

Numărul de identificare de stat și codul fiscal (IDNO): 1003600117582

Data înregistrării de stat: 06.01.1995

Modul de constituire: nou creată.

Sediul: MD-2001, str. Tighina, 65, mun. CHIȘINĂU, R. MOLDOVA. tel. 069340140.

Obiectul principal de activitate:

1. Comerțul cu ridicata al produselor farmaceutice
2. Cercetare și dezvoltare în științe fizice și naturale
3. Comerțul cu amănuntul al produselor farmaceutice și de parfumerie
4. Producția echipamentului de control pentru procesele industriale
5. Practica medicală
6. Fabricarea utilajului medical și chirurgical și a dispozitivelor ortopedice
7. Producția de aparatură și instrumente de măsură, verificare și control
8. Transporturi rutiere de mărfuri.

Capitalul social: 5400 lei,

Administrator: CEAICOVSCHI TUDOR, IDNP 0971601546960,

Asociat:

1. CEAICOVSCHI TUDOR, IDNP 0971601546960,

cota 5400 lei, ce constituie 100%.

Beneficiar efectiv:

1.1. CEAICOVSCHI TUDOR, IDNP 0971601546960, cota - 100%.

Prezentul extras este eliberat în temeiul art.34 al Legii nr.220-XVI din 19 octombrie 2007 privind înregistrarea de stat a persoanelor juridice și a întreprinzătorilor individuali și confirmă datele din Registrul de stat la data de: 13.08.2019.

Registrator

Ion MERLICI



„Secret comercial, confidențial”

MAIB

Moldova Agroindbank

D-lui Tudor Ceaicovschi,
Administrator al S.R.L. „GBG-MLD”
MD-2001, mun. Chișinău, str. Tighina, 65,

C180/E00214
05 martie 2019

CERTIFICAT

Prin prezenta, BC "Moldova-Agroindbank" S.A. confirmă că „GBG-MLD” S.R.L. (IDNO 1003600117582) dispune de următoarele conturile curente:

Numărul contului curent, cod IBAN	Valuta
MD14AG000000225184801542	MDL
MD64AG000000225144807542	EUR
MD81AG00000022511677935	CHF
MD70AG00000022511393244	UAH
MD17AG000000225114804542	RUB
MD62AG000000225194802542	USD
MD39AG00000022513059583	GBP
MD81AG00000022582080147	MDL

Certificatul este eliberat pentru a fi prezentat la destinație.

Cu respect,

Victor Iuraș
Vicepreședinte al Comitetului de Conducere
al BC "Moldova-Agroindbank" S.A.



Ex.: Ivan Buga
Tel.: 022-30-33-64

BC "MOLDOVA AGROINDBANK" S.A.
Str. Constantin Tanase 9/1, MD 2005, mun. Chișinău, Republica Moldova

Numărul înregistrării de stat – 1 002 600 003 778. Mărimea capitalului social – 2 175 264 000 lei.
Numele Președintelui Comitetului de Conducere – Serghei Cebotari.

Site: www.maib.md
E-mail: ar@maib.md

Call: 7373 22 80 00 00
Fax: 7373 22 80 00 00



REPUBLICA MOLDOVA

LICENȚĂ

Seria A MMII

Nr. 048120

Denumirea autorității de licențiere

Camera de Licențiere

Denumirea, forma juridică de organizare, sediul
(adresa juridică) a titularului de licență

Societatea cu Răspundere Limitată
„GBG-MLD”

mun. Chișinău, str. Tighina, 65

Data și numărul certificatului de
înregistrare de stat a titularului de licență

02.03.2015

Numărul de înregistrare
a întreprinderii sau IDNO

1003600117582

Codul fiscal

Genul de activitate, integral sau parțial,
pentru a cărui desfășurare se eliberează licența

* Importul, comercializarea dispozitivelor
medicale și optice *

Data eliberării licenței

26 mai 2005

Valabilă până la

Prelungită până la: 26.05.2015

Prelungită până la: 25.05.2020

26 mai 2010

Semnătura conducătorului
autorității de licențiere

Director al Camerei de Licențiere
Valentin GUZNAC

Notă: Licența este valabilă numai cu anexa autentificată de autoritatea de licențiere,
în care sunt indicate condițiile de licențiere pentru genul de activitate specificat în licență.

ANEXĂ LA LICENȚĂ

Seria A MMII

Nr. 048120

Societatea cu Răspundere Limitată „GBG-MLD”

Titular de licență

Titularul de licență este obligat să respecte următoarele condiții de licențiere pentru desfășurarea
activității: * Importul, comercializarea dispozitivelor medicale și optice *

Reperțica: 1908.05.2014.2/10.03.2015

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, antîndendare, 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, biologi).

Activitatea licențiată se desfășoară pe adresa:

mun. Chișinău, str. Tighina, 65

Licența este valabilă cu următorul specialist - Ceaticovschi Tudor



L5

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

Formular informativ despre ofertant (F3.3)

Data: "12.12.2019"

COP Nr.: 21015623

Pagina 1 din 2

A. Ofertanți individuali

Informații generale	
1.1. Numele juridic al ofertantului	„GBG-MLD,, SRL
1.2. Adresa juridică a ofertantului în țara înregistrării	Mun. Chisinau, str. Tighina 65, of. 607
1.3. Statutul juridic al ofertantului	Persoană juridică
Proprietate	Privată
Formă de organizare juridică	Societate cu Răspundere Limitată
Altele	-
1.4. Anul înregistrării ofertantului	06.01.1995
1.5. Statutul de afaceri al ofertantului	Distribuitor
Agent local/Distribuitor al producătorului străin	
Intermediar	-
Companie de antrepoziții	-
Altele	-
1.6. Informația despre reprezentantul autorizat al ofertantului	
Numele	Tudor Ceaticovschi
Locul de muncă și funcția	„GBG-MLD,, SRL, Director
Adresa	Mun. Chisinau, str. Tighina 65, of. 607
Telefon / Fax	022 54 73 73
E-mail	office@gbg.md
1.7. Numărul de înregistrare pentru TVA	0205086
1.8. Numărul de identitate al ofertantului pentru impozitul pe venit (pentru ofertanți străini)	Nu este cazul
1.9. Ofertantul va anexa copiile următoarelor documente:	În conformitate cu FD43.
Informații de calificare	
2.1. Numărul de ani de experiență generală a ofertantului în livrări de bunuri și	24 ani

servicii	
2.2.	Numărul de ani de experiență specifică a ofertantului în livrarea/prestarea bunurilor și/sau serviciilor similare
	„Nu se aplică”
2.3.	Valoarea monetară a livrărilor de bunuri/prestarea serviciilor similare
	„Nu se aplică”
2.4.	Disponibilitate de resurse financiare (bani lichizi sau capital circulant, sau de resurse creditare, extras din cont bancar etc.) Enumerați și anexați copile documentelor justificative
	„Nu se aplică”
2.5.	Detalii privind capacitatea de producere / echipamente disponibile
	„Nu se aplică”
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: Se anexează pentru a.2018
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: Denumirea: BC „Moldova – Agroindbank,, SA, fil. M. Eminescu Adresa: Mun. Chisinau, str. Tighina 49 Telefon: 022 54 88 49 Fax: 022 54 88 49
3.3.	Informație privind litigiile în care ofertantul este sau a fost implicat:
	Orice proces pe parcursul ultimilor 3 ani:
	Cauza litigiului
	Rezultatul sau sentința și suma implicată
	-
	-
	-
	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	
	-
	-
	-
	-

CERTIFICAT
CERTIFICATE OF REGISTRATION
N° 10462 rev. 6

Le LNE certifie que le système de management de la qualité développé par
LNE certifies that the quality management system developed by

ELITECH CLINICAL SYSTEMS SAS
Zone Industrielle
61500 SEES FRANCE

pour les activités
for the activities

Conception, production, contrôle et commercialisation de réactifs de chimie clinique
destinés aux laboratoires d'analyses de biologie.
Validation de la combinaison réactifs et automates.

Design, production, control and sales of clinical chemistry reagents
intended to be used by clinical laboratories.
Validation of the combination reagents and instruments.

réalisées sur le(s) site(s) de
performed on the location(s) of

ELITech Clinical Systems SAS
Zone industrielle - 61500 - SEES - FRA

est conforme aux exigences des normes internationales
complies with the requirements of the international standards

NF EN ISO 13485 : 2016

Début de validité / Effective date : July 28th, 2017 (included)
Valable jusqu'au / Expiry date : July 27th, 2020 (included)
Etabli le / Issued on : July 27th, 2017

cofrac



CERTIFICATION
DE SYSTEMES
DE MANAGEMENT
Accréditation n°4-0038
Liste des sites accrédités
et portée disponible sur
www.cofrac.fr

LNE N° 10462-6

Ce certificat est délivré selon les règles de certification G-MED / This certificate is issued according to the rules of G-MED certification

Renouvelle le certificat 10462-5

On behalf of the Certification Director
Cécile VAUGELADE
G-MED Certification Division Manager



Laboratoire national de métrologie et d'essais • Établissement public à caractère industriel et commercial
LNE/G-MED • Organisme notifié par l'autorité compétente française en matière de dispositifs médicaux n° 0459
1, rue Gaston Boissier - 75724 Paris Cedex 15 • Tél. : 01 40 43 37 00 • Fax : 01 40 43 37 37 • www.lne.fr • www.gmed.fr

DECLARATION DE CONFORMITE CE

Nous, ELITech Clinical Systems SAS, zone industrielle 61500 SEES France, déclarons sous notre seule responsabilité que les réactifs appartenant au groupe 1 «METABOLITES DIVERS», référencés dans la liste ci-jointe, sont conformes aux exigences essentielles des annexes I et III de la Directive Européenne 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux *in vitro* et au code de la santé publique.

Cette déclaration est basée sur le contenu de chaque dossier technique DOS-CE-XXXX et s'appuie sur la certification de notre système qualité selon la norme NF EN ISO 13485 : 2016 (Certification valable jusqu'au 27 juillet 2020).

(Voir liste ci-jointe).

DECLARATION OF EC CONFORMITY

We, ELITech Clinical Systems SAS, Zone Industrielle 61500 SEES France, hereby certify, under our own responsibility, that the reagents belonging to Group 1 "MISCELLANEOUS METABOLITES", such as listed hereto, conform to the essential requirements of appendices I and III of European Directive 98/79/EC, relating to *in vitro* diagnostic medical devices and to the public health code.

This declaration is based on the contents of each DOS-CE-XXXX technical file and is supported by the certification of our quality system according to the standard NF EN ISO 13485 : 2016 (Certification valid until July 27th, 2020).

(See attached list).

DECLARACIÓN CE DE CONFORMIDAD

Nosotros, ELITech Clinical Systems SAS, Zone Industrielle 61500 SEES France, declaramos bajo nuestra única responsabilidad que los reactivos pertenecientes al grupo 1 "METABOLICOS VARIOS", referenciados en la lista adjunta, son conformes con los requisitos esenciales de los anexos I y III de la Directiva Europea 98/79/CE sobre dispositivos médicos para diagnóstico *in vitro* y el código de salud pública.

Esta declaración se basa en el contenido de cada DOS-CE-XXXX técnica y está respaldada por la certificación de nuestro sistema de calidad según la norma NF EN ISO 13485 : 2016 (Certificación válida hasta el 27 de Julio 2020).

(Ver lista adjunta)

Sees, le 18 Mai 2018

Valérie GOURDON,

Responsable des Affaires Réglementaires
Regulatory Affairs Manager
Responsable de los Asuntos Reglamentarios

ELITech Clinical Systems SAS

Zone Industrielle
61500 SEES - France
Tél : +33(0)2 33 81 21 00 - Fax : +33(0)2 22 28 77 51
SIRET 338 365 228 0036

Cécile GOUBAULT,
Directeur Général Délégué
Managing Director
Directora General



GRUPE 1 - METABOLITES DIVERS GRUPO 1 - MISCELLANEOUS METABOLITES GRUPO 1 - METABÓLICOS VARIOS

DESIGNATION DU REACTIF/ REAGENT DESIGNATION/ DESIGNACION DE REACTIVO	REFERENCES/ REFERENCIAS	NOM DU DOSSIER CE/ EC FILE NAME/ NOMBRE DEL ARCHIVO CE	Code GMDN/ GMDN Code/ Codigo GMDN
ALBUMIN	ALBU-0600/0700/0250	DOS-CE-ALBU_R&SId	53597
ALBUMIN ENVOY	ALBU-0850		
BILIRUBIN DIRECT 4+1	BIDI-0600/0250		53233
BILIRUBIN TOTAL 4+1	BITO-0600/0250	DOS-CE-BILI 4+1	53229
BILIRUBIN TOTAL & DIRECT 4+1	BITD-0600		53229/53233
CREATININE ENVOY	CRSL-0850	DOS-CE-CRSL	53250
CREATININE JAFFE	CRCO-0600/0700	DOS-CE-CRCO_R&SId	53251
CREATININE PAP SL	CRSL-0630/0250	DOS-CE-CSSL	53250
DIRECT BILIRUBIN ENVOY	BIDV-0850	DOS-CE-BDV	53233
GLUCOSE ENVOY	GPSL-0850	DOS-CE-GPSL_R&SId	
GLUCOSE HK SL	GHSL-0600/0250	DOS-CE-GHSL	53301
GLUCOSE PAP SL	GPSL-0495/0500/0700/ 0507/0707/0250/0455/0497	DOS-CE-GPSL_R&SId	
HEMOGLOBIN	HEMO-0400	DOS-CE-HEMO	32430
IRON TIBC	FECA-0050	DOS-CE-TIBC	52904
LACTATE	LACT-0100	DOS-CE-LACT	53342
MICROPROTEIN PLUS	PRTU-0600/0250	DOS-CE-PRTU_R&SId	53481
PHOSPHORUS	PHOS-0600/0230	DOS-CE-PHOS_R&SId	59123
PHOSPHORUS ENVOY	PHOS-0850	DOS-CE-PHOS_R&SId	
TOTAL BILIRUBIN ENVOY	HITV-0850	DOS-CE-BITV	53229
TOTAL PROTEIN	PRTB-0600	DOS-CE-PRTB	
TOTAL PROTEIN ENVOY	PROB-0850	DOS-CE-PROB_R&SId	53985
TOTAL PROTEIN PLUS	PROB-0600/0700/0350		
UREA ENVOY	URSL-0850	DOS-CE-URSL_R&SId	
UREA UV	URUV-0400	DOS-CE-URUV	53587
UREA UV SL	URSL-0400/0420/0500/ 0407/0427/0507/0250/0455	DOS-CE-URSL_R&SId	
URIC ACID	ACUR-0200/0400	DOS-CE-ACUR	
URIC ACID ENVOY	AUVD-0850	DOS-CE-AUVD	
URIC ACID MONO SL	AUML-0420/0500/0700/ 0427/0497/0507/0707/0250	DOS-CE-AUML_R&SId	53583
URIC ACID SL	AUSL-0250	DOS-CE-AUSL	

ELITech Clinical Systems SAS

Zone Industrielle
61500 SEES - France
Tél : +33(0)2 33 81 21 00 - Fax : +33(0)2 22 28 77 51
SIRET 338 365 228 0036

DECLARATION DE CONFORMITE CE

Nous, ELITech Clinical Systems SAS, zone industrielle 61500 SEES France, déclarons sous notre seule responsabilité que les réactifs appartenant au groupe 2 « ENZYMES », référencés dans la liste ci-jointe, sont conformes aux exigences essentielles des annexes I et III de la Directive Européenne 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux de diagnostic *in vitro* et au code de la santé publique.

Cette déclaration est basée sur le contenu de chaque dossier technique DOS-CE-XXXX et s'appuie sur la certification de notre système qualité selon la norme NF EN ISO 13485 : 2016 (Certification valable jusqu'au 27 juillet 2020).
(Voir liste ci-jointe).

DECLARATION OF EC CONFORMITY

We, ELITech Clinical Systems SAS, Zone Industrielle 61500 SEES France, hereby certify, under our own responsibility, that the reagents belonging to Group 2, "ENZYMES", such as listed hereto, conform to the essential requirements of appendices I and III of European Directive 98/79/EC, relating to *in vitro* diagnostic medical devices and to the public health code.

This declaration is based on the contents of each DOS-CE-XXXX technical file and is supported by the certification of our quality system according to the standard NF EN ISO 13485 : 2016 (Certification valid until July 27th, 2020).
(See attached list).

DECLARACIÓN CE DE CONFORMIDAD

Nosotros, ELITech Clinical Systems SAS, Zone Industrielle 61500 SEES France, declaramos bajo nuestra única responsabilidad que los reactivos pertenecientes al grupo 2 : "ENZIMAS", referenciados en la lista adjunta, son conformes con los requisitos esenciales de los anexos I y III de la Directiva Europea 98/79/CE sobre dispositivos médicos para diagnóstico *in vitro* y el código de salud pública.

Esta declaración se basa en el contenido de cada DOS-CE-XXXX técnica y está respaldado por la certificación de nuestro sistema de calidad según la norma NF EN ISO 13485 : 2016 (Certificación válida hasta el 27 de Julio 2020).
(Ver lista adjunta)

Sées, le 28 Juillet 2017

Valérie GOURDON,

Responsable des Affaires Réglementaires
Regulatory Affairs Manager
Responsable de los Asuntos Reglamentarios



Cécile GOUBAULT,

Directeur Général Délégué
Managing Director
Directora General



ELITech Clinical Systems SAS
Zone Industrielle
61500 SEES - France
Tél : +33(0)2 33 81 21 00 - Fax : +33(0)2 22 28 77 51
SIRET 318 365 228 00036

GROUPE 2 - ENZYMES
GROUP 2 – ENZYMES
GRUPO 2 – ENZIMAS

DESIGNATION DU REACTIF/ REAGENT DESIGNATION/ DESIGNACIÓN DE REACTIVO	REFERENCES/ REFERENCIAS	NOM DU DOSSIER CE/ EC FILE NAME/ NOMBRE DEL ARCHIVO CE	Code GMDN/ GMDN Code/ Codigo GMDN
ALP (DEA) SL	PASL-0400/0420/0230	DOS-CE-PASL	52928
ALP ENVOY	PIVD-0850	DOS-CE-PIVD	
ALT ENVOY	ALSL-0850	DOS-CE-ALSL 4+1	52923
ALT /GPT	ALAT-0200/0400	DOS-CE-ALAT	
ALT/GPT 4+1 SL	ALSL- 0410/0430/0510/0250/0455	DOS-CE-ALSL 4+1	
AMYLASE ENVOY	AMSL-0850	DOS-CE-AMSL	52940
AMYLASE SL	AMSL-0390/0400/0230		
AST ENVOY	ASVD-0850	DOC-CE-ASVD	52954
AST/GOT	ASAT-0200/0400	DOS-CE-ASAT	
AST/GOT 4+1 SL	ASSL- 0410/0430/0510/0250/0455	DOC-CE-ASSL 4+1	
CHOLINESTERASE	CHES-0053	DOS-CE-CHES	52971
CK ENVOY	CKSL-0850	DOS-CE-CKSL	53003
CK-MB	CKMB-0030	DOS-CE-CKMB	52994
CK-MB ENVOY	CMSL-0850	DOS-CE-CMSL	
CK-MB SL	CMSL-0410/0430/0230		
CK NAC	CKNA-0030	DOS-CE-CKNA	53003
CK NAC SL	CKSL-0410/0430/0230	DOS-CE-CKSL	
GAMMA-GT SL PLUS	GISL-0400/0420/0500/0250	DOS-CE-GISL	53027
GGT ENVOY	GISL-0850		
LDH ENVOY	LLSL-0850	DOS-CE-LLSL	53072
LDH-L SL	LLSL-0400/0420/0230		
LDH-P	LDHP-0030		
LIPASE ENVOY	LPSL-0850	DOS-CE-LPSL	53108
LIPASE SL	LPSL-0230		

DECLARATION DE CONFORMITE CE

Nous, ELITech Clinical Systems SAS, zone industrielle 61500 SEES France, déclarons sous notre seule responsabilité que les réactifs appartenant au groupe 3 «ELECTROLYTES/OLIGO-ELEMENTS», référencés dans la liste ci-jointe, sont conformes aux exigences essentielles des annexes I et III de la Directive Européenne 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux de diagnostic *in vitro* et au code de la santé publique.

Cette déclaration est basée sur le contenu de chaque dossier technique DOS-CE-XXXX et s'appuie sur la certification de notre système qualité selon la norme NF EN ISO 13485 : 2016 (Certification valable jusqu'au 27 juillet 2020).
(Voir liste ci-jointe).

DECLARATION OF EC CONFORMITY

We, ELITech Clinical Systems SAS, Zone Industrielle 61500 SEES France, hereby certify, under our own responsibility, that the reagents belonging to Group 3 "ELECTROLYTES/TRACE-ELEMENTS", such as listed hereto, conform to the essential requirements of appendices I and III of European Directive 98/79/EC, relating to *in vitro* diagnostic medical devices and to the public health code.

This declaration is based on the contents of each DOS-CE-XXXX technical file and is supported by the certification of our quality system according to the standard NF EN ISO 13485 : 2016 (Certification valid until July 27th, 2020).
(See attached list).

DECLARACIÓN CE DE CONFORMIDAD

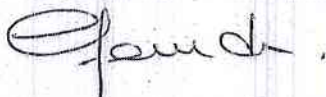
Nosotros, ELITech Clinical Systems SAS, Zone Industrielle 61500 SEES France, declaramos bajo nuestra única responsabilidad que los reactivos pertenecientes al grupo 3 "ELECTROLITOS/OLIGO-ELEMENTOS", referenciados en la lista adjunta, son conformes con los requisitos esenciales de los anexos I y III de la Directiva Europea 98/79/CE sobre dispositivos médicos para diagnóstico *in vitro* y el código de salud pública.

Esta declaración se basa en el contenido de cada DOS-CE-XXXX técnica y está respaldado por la certificación de nuestro sistema de calidad según la norma NF EN ISO 13485 : 2016 (Certificación válida hasta el 27 de Julio 2020).
(Ver lista adjunta)

Sées, le 29 juin 2018

Valérie GOURDON,

Responsable des Affaires Réglementaires
Regulatory Affairs Manager
Responsable de los Asuntos Reglamentarios



Cécile GOUBAULT,

Directeur Général Délégué
Managing-Director
Directora General



ELITech Clinical Systems SAS

Zone Industrielle
61500 SEES - France
Tél. : +33(0)2 33 81 21 00 - Fax : +33(0)2 33 28 77 51
SIRET 318 365 228 00036

GRUPE 3 – ELECTROLYTES / OLIGO-ELEMENTS
GROUP 3 – ELECTROLYTES / TRACE-ELEMENTS
GRUPO 3 – ELECTROLITOS / OLIGO-ELEMENTOS

DESIGNATION DU REACTIF/ REAGENT DESIGNATION/ DESIGNACIÓN DE REACTIVO	REFERENCES/ REFERENCIAS	NOM DU DOSSIER CE/ EC FILE NAME/ NOMBRE DEL ARCHIVO CE	Code GMDN/ GMDN Code/ Codigo GMDN
CALCIUM ARSENAZO	CALA-0600/0250	DOS-CE-CALA_R&Std	45789
CALCIUM ENVOY	CALA-0850		
CHLORIDE	CHLO-0600/0250	DOS-CE-CHLO_R&Std	60037
IRON CHROMAZUROL	FECA-0600	DOS-CE-FECA	54758
IRON ENVOY	FEFE-0850	DOS-CE-FEFE-R&Std	
IRON FERENE	FEFE-0230/0600		
IRON FERROZINE	FEFR-0600	DOS-CE-FEFR_R&Std	46795
MAGNESIUM CALMAGITE	MAGN-0600	DOS-CE-MAGN_R&Std	
MAGNESIUM ENVOY	MAGX-0850	DOS-CE-MAGX-R&Std	
MAGNESIUM XYLIDYL	MAGX-0230/0600		

V6

ELITech Clinical Systems SAS
 Zone Industrielle
 61500 SEES - France
 Tél. : +33(0)2 33 81 21 00 - Fax : +33(0)2 33 28 77 51
 SIRET 318 365 228 00036

DECLARATION DE CONFORMITE CE

Nous, ELITech Clinical Systems SAS, zone industrielle 61500 SEES France, déclarons sous notre seule responsabilité que les réactifs appartenant au groupe 4 «LIPIDES», référencés dans la liste ci-jointe, sont conformes aux exigences essentielles des annexes I et III de la Directive Européenne 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux de diagnostic *in vitro* et au code de la santé publique.

Cette déclaration est basée sur le contenu de chaque dossier technique DOS-CE-XXXX et s'appuie sur la certification de notre système qualité selon la norme NF EN ISO 13485 : 2016 (Certification valable jusqu'au 27 juillet 2020).

(Voir liste ci-jointe).

DECLARATION OF EC CONFORMITY

We, ELITech Clinical Systems SAS, Zone Industrielle 61500 SEES France, hereby certify, under our own responsibility, that the reagents belonging to Group 4 "LIPIDS", such as listed hereto, conform to the essential requirements of appendices I and III of European Directive 98/79/EC, relating to *in vitro* diagnostic medical devices and to the public health code.

This declaration is based on the contents of each DOS-CE-XXXX technical file and is supported by the certification of our quality system according to the standard NF EN ISO 13485 : 2016 (Certification valid until July 27th, 2020).

(See attached list).

DECLARACIÓN CE DE CONFORMIDAD

Nosotros, ELITech Clinical Systems SAS, Zone Industrielle 61500 SEES France, declaramos bajo nuestra única responsabilidad que los reactivos pertenecientes al grupo 4 "LIPIDOS", referenciados en la lista adjunta, son conformes con los requisitos esenciales de los anexos I y III de la Directiva Europea 98/79/CE sobre dispositivos médicos para diagnóstico *in vitro* y el código de salud pública.

Esta declaración se basa en el contenido de cada DOS-CE-XXXX técnica y está respaldada por la certificación de nuestro sistema de calidad según la norma NF EN ISO 13485 : 2016 (Certificación válida hasta el 27 de Julio 2020).

(Ver lista adjunta)

Sées, le 28 Juillet 2017

Valérie GOURDON,

Responsable des Affaires Réglementaires
Regulatory Affairs Manager
Responsable de los Asuntos Reglamentarios

Cécile GOUBAULT,
Directeur Général Délégué
Managing Director
Directora General

ELITech Clinical Systems SAS
Zone Industrielle
61500 SEES - France
Tél : +33 (0)2 33 81 21 00 - Fax : +33 (0)2 22 28 77 51
www.elitechgroup.com

ELITech Clinical Systems SAS

Zone Industrielle

61500 SEES - France

Tél : +33 (0)2 33 81 21 00 - Fax : +33 (0)2 22 28 77 51

www.elitechgroup.com

DECLARATION DE CONFORMITE CE

Nous, ELITech Clinical Systems SAS, zone industrielle 61500 SEES France, déclarons sous notre seule responsabilité que les réactifs appartenant au groupe 5 «CONTROLES/ CALIBRATORS/ STANDARDS », référencés dans la liste ci-jointe, sont conformes aux exigences essentielles des annexes I et III de la Directive Européenne 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux de diagnostic *in vitro* et au code de la santé publique.

Cette déclaration est basée sur le contenu de chaque dossier technique DOS-CE-XXXX et s'appuie sur la certification de notre système qualité selon la norme NF EN ISO 13485 : 2016 (Certification valable jusqu'au 27 juillet 2020).

(Voir liste ci-jointe).

DECLARATION OF EC CONFORMITY

We, ELITech Clinical Systems SAS, Zone Industrielle 61500 SEES France, hereby certify, under our own responsibility, that the reagents belonging to Group 5, "CONTROLS/ CALIBRATORS/ STANDARDS", such as listed hereto, conform to the essential requirements of appendices I and III of European Directive 98/79/EC, relating to *in vitro* diagnostic medical devices and to the public health code.

This declaration is based on the contents of each DOS-CE-XXXX technical file and is supported by the certification of our quality system according to the standard NF EN ISO 13485 : 2016 (Certification valid until July 27th, 2020).

(See attached list).

DECLARACIÓN CE DE CONFORMIDAD

Nosotros, ELITech Clinical Systems SAS, Zone Industrielle 61500 SEES France, declaramos bajo nuestra única responsabilidad que los reactivos pertenecientes al grupo 5 "CONTROLES/ CALIBRADORES/ ESTÁNDARES", referenciados en la lista adjunta, son conformes con los requisitos esenciales de los anexos I y III de la Directiva Europea 98/79/CE sobre dispositivos médicos para diagnóstico *in vitro* y el código de salud pública.

Esta declaración se basa en el contenido de cada DOS-CE-XXXX técnica y está respaldado por la certificación de nuestro sistema de calidad según la norma NF EN ISO 13485 : 2016 (Certificación válida hasta el 27 de Julio 2020).

(Ver lista adjunta)

Sées, le 28 Juillet 2017

Valérie GOURDON,
Responsable des Affaires Réglementaires
Regulatory Affairs Manager
Responsable de los Asuntos Reglamentarios

Cécile GOUBAULT,
Directeur Général Délégué
Managing Director
Directora General

92
ELITech Clinical Systems SAS
Zone Industrielle
61500 SEES - France
Tel : +33 (0)2 33 81 21 00 Fax : +33 (0)2 22 28 77 51
www.elitechgroup.com

ELITech Clinical Systems SAS
Zone Industrielle
61500 SEES - France
Tel : +33 (0)2 33 81 21 00 Fax : +33 (0)2 22 28 77 51
www.elitechgroup.com

GRUPE 5 – CONTROLES/CALIBRANTS/STANDARDS GROUP 5 – CONTROLS/CALIBRATORS/STANDARDS GRUPO 5 – CONTROLES/CALIBRADORES/ESTÁNDARES

DESIGNATION DU REACTIF/ REAGENT DESIGNATION/ DESIGNACIÓN DE REACTIVO	REFERENCES/ REFERENCIAS	NOM DU DOSSIER CE/ EC FILE NAME/ NOMBRE DEL ARCHIVO CE	Code GMDN/ GMDN Code/ Codigo GMDN
CHOLESTEROL HDL 2G CALIBRATOR	HDLL-0011/0041	DOS-CE-HDLL-CAL	44696
CHOLESTEROL LDL 2G CALIBRATOR	LDLL-0011/0041	DOS-CE-LDLL-CAL	41728
CHOLESTEROL Standard 200 mg/dL	CHOL-0055	DOS-CE-CHOL200	44698
CK-MB CONTROL	CKMB-0900	DOS-CE-CKMB-CT	44693
CREATININE Standard 2 mg/dL	CREN-0055	DOS-CE-CREN2	44700
ELUCAL 2	CALI-0550	DOS-CE-CALI2	47868
ELITROL I	CONT-0060	DOS-CE-ELIT I	47869
ELITROL II	CONT-0160	DOS-CE-ELIT II	41818
GLUCOSE Standard 100 mg/dL	GLUP-0055	DOS-CE-GLUP100	47869
ISE CONTROL I	ISCT-0046	DOS-CE-ISCT	53482
ISE CONTROL II	ISCT-0047	DOS-CE-PRU100	44702
MICROPROTEIN PLUS Standard 100 mg/dL	PRTU-0022	DOS-CE-TRIG200	53588
TRIGLYCERIDES Standard 200 mg/dL	TRIG-0055	DOS-CE-URUV50	44704
UREA Standard 50 mg/dL	URUV-0055	DOS-CE-ACUR6	
URIC ACID Standard 6 mg/dL	ACUR-0055		

DECLARATION DE CONFORMITE CE

Nous, ELITech Clinical Systems SAS, zone Industrielle 61500 SEES France, déclarons sous notre seule responsabilité que les dispositifs appartenant au groupe 12 «SOLUTIONS DE LAVAGE pour équipements ELITech Clinical Systems»; référencés dans la liste ci-jointe, sont conformes aux exigences essentielles des annexes I et III de la Directive Européenne 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux de diagnostic *in vitro* et au code de la santé publique.

Cette déclaration est basée sur le contenu d de chaque dossier technique DOS-CE-XXXX et s'appuie sur la certification de notre système qualité selon la norme NF EN ISO 13485 : 2016 (Certification valable jusqu'au 27 juillet 2020).

(Voir liste ci-jointe).

DECLARATION OF EC CONFORMITY

We, ELITech Clinical Systems SAS, Zone Industrielle 61500 SEES France, hereby certify, under our own responsibility, that the devices belonging to Group 12, "CLEANING SOLUTIONS for ELITech Clinical Systems Equipments", such as listed hereto, conform to the essential requirements of appendices I and III of European Directive 98/79/EC, relating to *in vitro* diagnostic medical devices and to the public health code.

This declaration is based upon the content of each DOS-CE-XXXX technical file and is supported by the certification of our quality system according to the standard NF EN ISO 13485 : 2016 (Certification valid until July 27th, 2020).

(See attached list)

DECLARACIÓN CE DE CONFORMIDAD

Nosotros, ELITech Clinical Systems SAS, Zona Industrial 61500 SEES France, declaramos bajo nuestra única responsabilidad que los dispositivos pertenecientes al grupo 12 : " SOLUCIONES DE LIMPIEZA para los equipos ELITech Clinical Systems"; referenciados en la lista adjunta, son conformes con los requisitos esenciales de los anexos I y III de la Directiva Europea 98/79/CE sobre dispositivos médicos para diagnóstico *in vitro* y el código de salud pública.

Esta declaración está documentada por su contenido de cada DOS-CE-XXXX técnica y está respaldado por la certificación de nuestro sistema de calidad según la norma NF EN ISO 13485 : 2016 (Certificación válida hasta el 27 de Julio 2020).

(Ver lista adjunta)

Sées, le 28 Juillet 2017

Valérie GOURDON,

Responsable des Affaires Réglementaires

Regulatory Affairs Manager

Responsable de los Asuntos Reglamentarios

Cécile GOUBAULT,

Directeur Général Délégué

Managing Director

Directora General

DESIGNATION DU REACTIF/ REAGENT DESIGNATION/ DESIGNACIÓN DE REACTIVO	REFERENCES/ REFERENCIAS	NOM DU DOSSIER CE/ EC FILE NAME/ NOMBRE DEL ARCHIVO CE	Code GMDN/ GMDN Code/ Codigo GMDN
ACID SOLUTION for ELITech Clinical Systems Analyzers	SLHC-5900	DOS-CE-SOLVS	59058
SYSTEM CLEANING SOLUTION for ELITech Clinical Systems Analyzers	SLNA-5900		58236
SYSTEM SOLUTION for ELITech Clinical Systems Analyzers	SLSY-5900		

We: **ELITechGroup B.V.**
 Van Rensselaerweg 4
 6956 AV Spankeren
 The Netherlands

Declare under sole responsibility that the product indicated below (including all spares and accessories) and to which this declaration relates, conforms to the provisions of the EU Directive on *In Vitro* Diagnostic Medical Devices (98/79/EC) of the European Parliament and the Council of 27 October 1998. It is certified that this product is registered in accordance with the requirements of above mentioned EU Directive and carries the CE marking.

Product : Clinical chemistry analyzer
Product No. : 6003-400
Model : Selectra ProM
GMDN code : 56678

Product classification

As per Article 9, section 1 the products are categorized as other devices ("self declaration").

Conformity assessment procedure

In accordance with Annex III of the IVDD

The product (including all spares and accessories) may be marketed without any restrictions within the following countries and regions:

- The Netherlands (NL)
- All other member states of the European Union (EU)
- All other states that are part of the European Economic Area (EEA), including Switzerland

Spankeren, March 2015

A. Altink
Managing Director

List of applied (harmonized) standards

	Standard version	Description	Certification by
Safety	IEC 61010-1:2001	Safety requirements for electrical equipment for measurement, control, and laboratory use. Part 1: General requirements	DEKRA
	IEC 61010-2-010:2003	Safety requirements for electrical equipment for measurement, control, and laboratory use – Part 2-010: Particular requirements for laboratory equipment for the heating of material	
	IEC 61010-2-081:2001	Safety requirements for electrical equipment for measurement, control, and laboratory use. Part 2-081: Particular requirements for automatic and semi-automatic laboratory equipment for analysis and other purposes	
	IEC 61010-2-101:2002	Safety requirements for electrical equipment for measurement, control, and laboratory use – Part 2-101: Particular requirements for in vitro diagnostic (IVD) medical equipment	
	IEC 61326-1:2005	Electrical equipment for measurement, control and laboratory use - EMC requirements – Part 1: General requirements	
EMC	IEC 61326-2-6:2005	Electrical equipment for measurement, control and laboratory use – EMC requirements – Part 2-6: Particular requirements – In Vitro diagnostic (IVD) – medical equipment	DEKRA
	ISO 9001:2008	Quality systems - Model for quality assurance in design, development, production, installation and servicing	
Quality systems	EN ISO 13485:2012	Medical devices—Quality management systems—Requirements for regulatory purposes.	DEKRA
	CAN/CSA ISO 13485:2003	Medical devices—Quality management systems—Requirements for regulatory purposes.	



P.O. Box 100
6950 AC Dieren
Van Rensselaerweg 4
6956 AV Spankeren/Dieren
The Netherlands
Tel: +31 313 430500
Fax: +31 313 427807
Email: info@vital.nl
Website: www.vitalscientific.com
Vat no.: NL801339650B01

Spankeren, 18 July 2013

Letter of Authorization

To whom it may concern:

Vital Scientific B.V., manufacturers of clinical chemistry analyzers having headquarters and factory at:

Van Rensselaerweg 4
6956 AV Spankeren/Dieren
The Netherlands

and being a company of the ELITech Group, hereby confirms that the company

GBG-Moldova SRL company

Tighina str.65,office 607
MD-2001,Chisinau, Republic of Moldova

is authorized to market, offer, sell and support the following products in Moldova:

Selectra line: Selectra ProXS, Selectra Junior, Selectra ProS, Selectra ProM, Selectra XL

Microlab line: Microlab 300 and Microlab 300 LX

And older and newer type of products related to these lines (or of the Flexor line).

Vital Scientific B.V.

A. Altink

Managing Director

Vital Scientific BV

P.O. Box 100 - Van Rensselaerweg 4
6956 AV Spankeren/Dieren
The Netherlands

Abbott Products Romania S.R.L.
Green Court Bucharest
Gara Herastrau 4C
Corp B, etaj 2, sector 2
Bucuresti, Romania

C.U.I. RO 15910608
R.C.: J40/15462/18.11.2003
Capital Social: 595002 lei
Banca: Citibank
IBAN: RO22CITI000000724585043

Tel: +40-21-529 30 00
Fax: +40-21-529 30 01



NOTIFICARE

Catre: **S.C. GLOBAL Biomarketing Group – Moldova SRL**

Noi, ABBOTT PRODUCTS ROMANIA SRL, reprezentant autorizat in Romania (Strada Gara Herastrau, numarul 4C, sector 2, Bucuresti, inreg. la MEC sub nr. 1069/22) al companiei Abbott Laboratories, producator de instrumente de biochimie si imunologie ARCHITECT, hematologie Cell-Dyn Emerald si Cell-Dyn Ruby, precum si de reactivi, controale, calibratori si consumabile pentru acestea, avand capacitatile de productie in SUA, Abbott Park 60064, Illinois, Santa Clara California, Germania – Wiesbaden, Marea Britanie- Dartford, declaram ca analizoarele mai sus mentionate functioneaza in sistem inchis, numai cu reactivi dedicati si produsi de firma Abbott.

Data completarii:
10.09.2019

Producator:

ABBOTT PRODUCTS ROMANIA SRL

Customer Experience Manager,
Zamelia Pirvulescu





Declaration of Conformity

Certificate Identification:

SC-09H62

Legal Manufacturer's Name:

Abbott Laboratories
Diagnostics Division

Legal Manufacturer's Address:

Abbott Park, IL 60064 USA

List Numbers and Size Code of Devices	GMDN Code	Names and Description of Devices	Classification
09H62-01	58237	CELL-DYN Emerald 22 DILUENT	Self-declared

Authorized European Representative (Name and Address)	ABBOTT Max-Planck-Ring-2 65205 Wiesbaden, Germany
Storage site of technical documentation (Name and Address)	Abbott Laboratories 4551 Great America Parkway Santa Clara, CA 95054 Avantor Performance Materials B.V. Teugseweg 20 Deventer, Overijssel Netherlands 7418 AM Avantor Performance Materials Poland S.A. ul. Sowinskiego 11 44-101 Gliwice, Poland
Harmonized Standards	Listed in the Technical Documentation

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical devices described above and bearing the CE marking, conform with the applicable provisions of the EC Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on In Vitro Diagnostic Medical Devices as they are transposed into the laws of the member states.

This declaration is made in accordance with Annex III of the IVD Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Signature:

Signature:

Full Name:

Kevin Richardson

Full Name:

Mirna DiPano

Position:

Manager, Supplier Quality

Position:

Director of Regulatory Affairs

Date of Approval:

10-July-2017
JUL 10 2017

Date of Approval:

10-July-2017

Date Issued:

JUL 10 2017

Place Issued:

Abbott Santa Clara

Supersedes:

IRI S V1, April 15, 2016

Effective (Date or Lot Number):

JUL 10 2017

CELL-DYN Emerald 22 Diluent
July 2017

Declaration of Conformity
(IRIS V2)
Page 1 of 1



Declaration of Conformity

Certificate Identification:

SC-09H61

Legal Manufacturer's Name:

Abbott Laboratories
Diagnostics Division

Legal Manufacturer's Address:

Abbott Park, IL 60064 USA

List Numbers and Size Code of Devices	GMDN Code	Names and Description of Devices	Classification
09H61-01	61165	CELL-DYN Emerald 22 LYSE	Self-declared

Authorized European Representative (Name and Address)	ABBOTT Max-Planck-Ring-2 65205 Wiesbaden, Germany
Storage site of technical documentation (Name and Address)	Abbott Laboratories 4551 Great America Parkway Santa Clara, CA 95054 BIT Group France Parc Euromedecine II, Rue de la Valsiere 34 099 – Montpellier, Cedex 5 France
Harmonized Standards	Listed in the Technical Documentation

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical devices described above and bearing the CE marking, conform with the applicable provisions of the EC Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on In Vitro Diagnostic Medical Devices as they are transposed into the laws of the member states.

This declaration is made in accordance with Annex III of the IVD Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Signature:

Signature:

Full Name:

Kevin Richardson

Full Name:

Mirna DiPano

Position:

Manager, Supplier Quality

Position:

Director of Regulatory Affairs

Date of Approval:

10 - July - 2017

Date of Approval:

10 - July - 2017

Date Issued:

JUL 10 2017

Place Issued:

Abbott Santa Clara

Supersedes:

IRIS V1, April 15, 2016

Effective (Date or Lot Number):

JUL 10 2017



Declaration of Conformity

Certificate Identification:

SC-09H60

Legal Manufacturer's Name:

Abbott Laboratories
Diagnostics Division

Legal Manufacturer's Address:

Abbott Park, IL 60064 USA

List Numbers and Size Code of Devices	GMDN Code	Names and Description of Devices	Classification
09H60-01	58236	CELL-DYN Emerald 22 Easy Cleaner	Self-declared

Authorized European Representative (Name and Address)	ABBOTT Max-Planck-Ring-2 65205 Wiesbaden, Germany
Storage site of technical documentation (Name and Address)	Abbott Laboratories 4551 Great America Parkway Santa Clara, CA 95054 Avantor Performance Materials B.V. Teugseweg 20 Deventer, Overijssel Netherlands 7418 AM Avantor Performance Materials Poland S.A. ul. Sowinskiego 11 44-101 Gliwice, Poland
Harmonized Standards	Listed in the Technical Documentation

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical devices described above and bearing the CE marking, conform with the applicable provisions of the EC Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on In Vitro Diagnostic Medical Devices as they are transposed into the laws of the member states.

This declaration is made in accordance with Annex III of the IVD Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Signature:

Full Name:

Kevin Richardson

Position:

Manager, Supplier Quality

Date of Approval:

10-July-2017

Date Issued:

JUL 10 2017

Supersedes:

IRIS V1, April 15, 2016

Signature:

Full Name:

Mirna DiPano

Position:

Director of Regulatory Affairs

Date of Approval:

10-July-2017

Place Issued:

Abbott Santa Clara

Effective (Date or Lot Number):

JUL 10 2017

CELL-DYN Emerald 22 Easy Cleaner
July 2017

Declaration of Conformity
(IRIS V2)
Page 1 of 1



Declaration of Conformity

Certificate Identification:

SC-09H72

Legal Manufacturer's Name:

Abbott Laboratories
Diagnostics Division

Legal Manufacturer's Address:

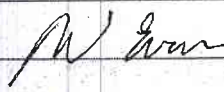
Abbott Park, IL 60064 USA

List Numbers and Size Code of Devices	GMDN Code	Names and Description of Devices	Classification
09H72-01	55866	CELL-DYN 22 Plus Control, Full Pack	Self-declared
09H72-02	55866	CELL-DYN 22 Plus Control, Half Pack	Self-declared

Authorized European Representative (Name and Address)	ABBOTT Max-Planck-Ring-2 65205 Wiesbaden, Germany
Storage site of technical documentation (Name and Address)	Abbott Laboratories 4551 Great America Parkway Santa Clara, CA 95054 Streck, Inc. 7002 S. 109 th Street La Vista, NE 68128 USA
Harmonized Standards	Listed in the Technical Documentation

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical devices described above and bearing the CE marking, conform with the applicable provisions of the EC Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on In Vitro Diagnostic Medical Devices as they are transposed into the laws of the member states.

This declaration is made in accordance with Annex III of the IVD Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Signature:		Signature:	
Full Name:	Alfred Evans	Full Name:	Thao Phan
Position:	Director, Quality Assurance	Position:	Associate Director, Regulatory Affairs
Date of Approval:	May 9, 2019	Date of Approval:	May 9, 2019
Date Issued:	MAY 09 2019	Place Issued:	Abbott Santa Clara
Supersedes:	IRIS V1 April 15, 2016	Effective (Date or Lot Number):	MAY 09 2019

CELL-DYN 22 Plus Control
May 2019

Declaration of Conformity
(IRIS V2)
Page 1 of 1

Republica Moldova
mun. Chișinău 2001
Cod fiscal/Cod TVA: 1003600117.
tel./fax.: (373-22) 54-91-21
tel./fax.: (373-22) 54-73-73
tel./fax.: (373-22) 54-91-20



Rechizitele bancare:
str. Tighina 65, of. 607

BC "Moldova-Agroindbank" SA
filiala M. Eminescu
cod: AGRNMD2X864
contul IBAN: MD14AG000000225184801542

SR EN ISO 9001:2008, Certificat Seria C Nr. 02041, rev.1

Către IMSP SR Rezina

În atenția grupului de lucru pentru achiziții
Referinta: achiziția publică COP nr.21015623 din 10.12-12.12.2019

Notă informativă (declarație)

Prin prezenta nota informativa declaram:

Compania GBG-MLD SRL dispune de ingineri calificati, certificati de catre producatori pentru deservirea tehnica si programarea urmatoarelor echipamente pe perioada de utilizare a reactivelor :

- analizator biochimic automat selectra Pro M, Vital Scientific, Olanda;
- analizator hematologic automat Emerald 22, Abbott, SUA.

CertIFICATELE SE ANEXEAZA.

Data: 12.12.2019

"GBG-MLD" SRL

Instrument Training

ELITechGroup
VITAL

SCIENTIFIC

Vital Scientific BV hereby declares that the participant has attended a four days seminar for service engineers and the participant is now a certified engineer for the declared instruments.

Participant: Mr. A. Legun

Company: Global Biomarketing Group-Moldova SRL
Moldova

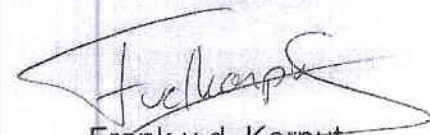
Instrument: Vitalab: XL Series
E Series
Junior Series
Dry ISE
Micro Series
ProXS

Date of training: April 20th – April 23rd, 2010

System Support Manager:


Jan Oostendorp

System Support Engineer:


Frank v.d. Korput

CERTIFICATE OF TRAINING

THIS CERTIFIES THAT

Stefan Dumitras

HAS SUCCESSFULLY COMPLETED THE TRAINING COURSE

CELL-DYN EMERALD 18/22+22AL, Service & Application

November 5th-9th, 2018

Gustavo Rodriguez/ Srinivasan Gopalan

TRAINER NAME

ABBOTT DIAGNOSTICS

09.11.2018

DATE DD.MM.YYYY

Germany - Delkenheim

Abbott