

Termenii și condițiile de livrare

Denumirea **„Consolidarea controlului Tuberculozei și reducerea mortalității cauzate de SIDA în Republica Moldova”, realizat de Guvernul Republicii Moldova prin IP UCIMP DS si cu sprijinul Fondului Global**

Cumpărător: **Instituția Publică „Unitatea de Coordonare, Implementare și Monitorizare a Proiectelor în Domeniul Sănătății”**

Activitate: **(8-11-24 /12-15-24)**

Pachet nr.: **#333/GD/H**

Furnizor/Ofertant: LISMEDFARM S.R.L.

Data: 20.08.2025

1. **Prețuri și termene de livrare [se completează de către Furnizor]**

Furnizorul recunoaște că va fi de asemenea responsabil pentru:

- a) Livrarea bunurilor la adresele destinatarului (conform comanda – distribuție).

LOT I. Seringi de 1 ml cu ac detașabil, pentru insulină (ISO 8537):

Nr	Articol	Cantitate	Preț per unitate DDP Chișinău, <u>MDL</u> (TVA 0)	Preț total DDP Chișinău, <u>MDL</u> (TVA 0)	<u>Termenul de livrare</u>
I.	Seringi sterile de unică folosință cu capacitate de 1 ml, cu ac detașabil , pentru insulină (ISO 8537)	246 740	0.299	73775.26	In 1-3 transe. Prima livrare in termen de 90-120 de zile calendaristice de la semnarea contractului.
TOTAL:				73775.26	

Notă: În caz de discrepanță între prețul unitar și totalul derivat din prețul unitar, corectarea se va face conform prevederilor punctului 8 (iii) din Invitația pentru prezentarea ofertei de preț

* *Cantitățile solicitate sunt estimative si pot fi modificate, pana la 15% din valoarea totala a contractului.*

2. **Prețul Fix:** Prețurile indicate mai sus sunt fixe și nu fac obiectul niciunei ajustări în timpul executării contractului. Confirmăm că prețurile **nu includ** taxele vamale, accizele, taxele pentru efectuarea procedurilor vamale și taxa pe valoarea adăugată (TVA) din Republica Moldova.
3. **Țara de origine:** Bunurile oferite trebuie să provină din țările membre ale Băncii Mondiale și se solicita să furnizați un certificat de origine pentru fiecare articol.
4. **Programul de livrare:** Produsele vor fi livrate în 1-3 tranșe, în baza Notei de Comandă transmisă Furnizorului de către Cumpărător(UCIMP), la adresa proiectelor/ONG-urilor care desfășoară activități de atenuare a riscurilor pe întreg teritoriul Republicii Moldova (malul drept). Cantitatea și nomenclatura de produse per tip, în fiecare livrare va fi diferită, în funcție de solicitările primite de la beneficiari. Livrarea trebuie finalizată conform condițiilor de livrare din Termenii și condițiile de livrare din momentul semnării contractului.

5. Legislația aplicabilă: Contractul va fi interpretat în conformitate cu legile din țara Cumpărătorului.
6. Soluționarea litigiilor: Cumpărătorul și Furnizorul vor depune toate eforturile pentru a rezolva pe cale amiabilă, prin negocieri directe informale, orice neînțelegere sau litigiu între ei în temeiul sau în legătură cu Contractul. În cazul unui litigiu între Cumpărător și Furnizor, litigiul va fi soluționat în conformitate cu prevederile legilor din țara Cumpărătorului.
7. Livrarea și Documentele: La expedierea bunurilor, Furnizorul va notifica Cumpărătorului prin email sau fax detaliile complete ale expedierii, inclusiv numărul contractului, descrierea bunurilor, cantitatea etc.
8. Plata facturii dvs. se va efectua la 100% contra livrării bunurilor, prin transfer bancar în favoarea Băncii Furnizorului, în termen de zece (10) zile bancare de la recepționarea bunurilor și a serviciilor conexe prevăzute de punctul 1 din acești Termeni și condiții de livrare (denumite în continuare „Serviciile conexe”), confirmate prin semnarea unui act de recepție finală pentru bunuri și servicii conexe emis de Cumpărător și confirmat de Destinatar/beneficiar final (denumit în continuare „Actul de Recepție Finală”).
9. Garanție: Bunurile oferite trebuie să fie acoperite de garanția producătorului (perioada de valabilitate) așa cum este indicat în Anexa A la Termenii și condițiile de furnizare de la data Actului de Recepție Finală. **Vă rugăm să specificați perioada de garanție și termenii în detaliu, conform cerințelor din Anexa A.**
10. Autorizația producătorului. Cumpărătorul poate solicita Furnizorului înainte de atribuirea contractului să furnizeze autorizația producătorului pentru bunurile contractate.
11. Instrucțiuni privind ambalarea și marcarea: Furnizorul va asigura ambalarea standard a bunurilor după cum este necesar, prevenind prejudicierea sau deteriorarea acestora în timpul tranzitului către destinația lor finală, așa cum este indicat în Contract.
12. Defecte: Toate defectele vor fi corectate de către Furnizor fără niciun cost pentru Cumpărător în termen de 30 de zile de la data notificării de către Cumpărător.
13. Forță majoră: Furnizorului nu îi vor fi aplicate penalități sau rezilierea contractului pentru carențe dacă și în măsura în care întârzierea sa în executare sau altă neîndeplinire a obligațiilor asumate prin Contract sunt rezultatul unui eveniment de forță majoră.

În sensul acestei clauze, „Forță Majoră” înseamnă un eveniment care nu poate fi controlat de Furnizor și care nu implică vina sau neglijența Furnizorului și care nu este previzibil. Astfel de evenimente pot include, dar fără a se limita la, actul Cumpărătorului în calitatea sa suverană, războaie sau revoluții, incendii, inundații, epidemii, restricții de carantină și embargouri de mărfuri.

Dacă apare o situație de forță majoră, Furnizorul va notifica prompt Cumpărătorul în scris despre această situație și cauza acesteia. Cu excepția cazului în care Cumpărătorul solicită altfel în scris, Furnizorul va continua să își îndeplinească obligațiile în temeiul Contractului, în măsura în care este rezonabil din punct de vedere practic, și va căuta toate mijloacele alternative rezonabile de executare care nu sunt împiedicate de evenimentul de forță majoră.

14. Specificațiile tehnice necesare

(i) Descriere generală

- a. Toate bunurile trebuie să fie noi, nefolosite, dintre cele mai recente și actuale modele, încorporând toate îmbunătățirile recente ale designului și materialelor, cu excepția cazului în care se prevede altfel în aceste specificații.

(ii) Detalii specifice și standarde tehnice - conform Anexei A la Termenii și condițiile de furnizare

Furnizorul confirmă corespunderea cu specificațiile de mai sus (În caz de abateri furnizorul va enumera toate aceste abateri).

15. Neexecutarea: Cumpărătorul poate anula Contractul în cazul în care Furnizorul nu livrează bunurile și nu furnizează Serviciile conexe, în conformitate cu termenii și condițiile de mai sus, în pofida unei notificări de 10 zile oferite de către Cumpărător, fără a-și asuma nicio răspundere față de Furnizor.
16. Întârzieri: În cazul în care Furnizorul nu reușește să livreze oricare sau toate bunurile până la data livrării sau să efectueze Serviciile conexe în perioada specificată în Contract (așa cum este prevăzut în Termenii de livrare de mai sus), Cumpărătorul poate, fără a afecta toate celelalte clauze în temeiul Contractului, deduce din Prețul Contractului, drept despăgubiri forfetare, o sumă echivalentă cu **0,1%** din prețul oferit al bunurilor întârziate sau al serviciilor neexecutate pentru fiecare zi lucrătoare sau parte din aceasta de întârziere până la livrarea sau executarea efectivă, până la o deducere maximă de zece **(10)%** din Prețul Contractului.
17. Frauda și corupția: Politica Fondului Global este de a cere ca toți ofertanții, furnizorii și contractanții și agenții acestora (fie că sunt declarați sau nu), personalul, subcontractanții, subconsultanții, furnizorii de servicii în cadrul contractelor finanțate de Fondul Global să respecte cel mai înalt standard de etică în timpul achiziției și executării unor astfel de contracte.¹ În aceste circumstanțe, Fondul Global a elaborat un **Cod de Conduită pentru Furnizori** care are ca scop să asigure că Furnizorii și Reprezentanții Furnizorilor vor participa la procesul de achiziții într-o manieră transparentă, echitabilă, responsabilă și onestă, inclusiv prin respectarea tuturor legilor și reglementărilor aplicabile privind concurența loială precum și a standardelor recunoscute de bune practici în achiziții. Documentul detaliat (Code of Conduct for Suppliers / Codul de Conduită pentru Furnizori) poate fi găsit și trebuie citit pe website-ul: <https://www.theglobalfund.org/en/governance-policies/>
18. În calitate de ofertant, confirmăm prin prezenta că am citit Codul de Conduită pentru Furnizori (Code of Conduct for Suppliers), așa cum este menționat în clauza 17 de mai sus și prin semnătura noastră de mai jos ne asumăm responsabilitatea pentru acțiunile întreprinse de noi în cadrul acestei achiziții.

FURNIZOR/OFFERANT:	LISMEDFARM S.R.L.
Adresa Furnizorului:	167/B, SOS. MUNCESTI, CHISINAU, MD-2002
Semnătura autorizată:	
Numele și funcția semnatarului:	DIRECTOR EXECUTIV, CHITIC VLAD
Data: 20.08.2025	L.Ș.

¹ În acest context, orice acțiune întreprinsă de un ofertant, furnizor, contractant sau de orice al lor personal, agenți, subcontractanți, subconsultanți, furnizori de servicii, furnizori și/sau angajații acestora în vederea influențării asupra procesului de achiziție sau a executării contractului pentru un avantaj necuvenit este improprie.

Detalii specifice și standarde tehnice

LOT I. Seringi de 1 ml cu ac detașabil, pentru insulină (ISO 8537):

№	Denumire produs	Specificații tehnice (minime obligatorii) solicitate	Descrierea specificațiilor tehnice oferite	Producător și țara de origine
1.	Seringi sterile de unica folosință cu capacitate de 1 ml, cu ac detașabil, pentru insulină (ISO 8537)	<p>Sterilizate EtO sau gamma; apirogene; nontoxice; neinflamabile; latex-free; PVC-free; carcasă din polipropilenă, transparentă; piston din polietilenă cu inel de reținere a lichidului; aderare etanșă 100% a pistonului la pereții carcasei; gradație indicată în culoare contrastantă; ambalaj steril. Tip pentru Insulina; ambalaj steril.</p> <p>Ac: proiectat cu punctul optim de geometrie pentru maxim de confort și fiabilitate, cu pereți subțiri din oțel inoxidabil, ascuțit trilateral și șlefuit cu ultrasunet/laser. Suprafața acului acoperită cu lubrifian special.</p> <p>Marcate CE.</p> <p>Termen de valabilitate minimum 24 luni de la data livrării către achizitor.</p> <p>Parametrii acului: diametrul și lungimea: U-100, ac detașabil: 25G (0,5mm) – 26G (0,45mm); 12 mm - 16 mm</p>	<p>Sterilizate EtO; apirogene; nontoxice; neinflamabile; latex-free; PVC-free; carcasă din polipropilenă, transparentă; piston din polietilenă cu inel de reținere a lichidului; aderare etanșă 100% a pistonului la pereții carcasei; gradație indicată în culoare contrastantă;</p> <p>Ambalaj steril. Tip pentru Insulina; Ac: proiectat cu punctul optim de geometrie pentru maxim de confort și fiabilitate, cu pereți subțiri din oțel inoxidabil, ascuțit trilateral și șlefuit cu laser. Suprafața acului acoperită cu lubrifian special.</p> <p>Marcate CE.</p> <p>Termen de valabilitate minimum 24 luni de la data livrării către achizitor.</p> <p>Ac - diametrul și lungimea: U-100, ac detașabil: 26G (0,45mm); 1/2" (12.7 mm)</p>	<p>JIANGSU GREATWALL MEDICAL DEVICES CO., LTD., CHINA</p>
Cerințe de calitate și Certificare obligatorii		<ul style="list-style-type: none"> • Certificate ISO 13485 • Declarație(certificat) de conformitate la standardul ISO 8537(https://www.iso.org/standard/60510.html and https://www.iso.org/obp/ui/#iso:std:iso:8537:ed-3:v1:en) • CE Declarație de Conformitate cu Directiva C93/42/EEC pentru produse medicale <p><i>UCIMP DS își rezervă dreptul de a solicita și alte documente în cadrul evaluării.</i></p>		

- Toate bunurile vor fi testate de beneficiar.

- Acceptarea bunurilor și semnarea actelor de recepție va avea loc după testarea pozitivă efectuată de beneficiar.

Furnizor: LISMEDFARM S.R.L.

(denumirea companie)

Semnătura autorizată: _____

Adresa Furnizorului: 167/B, SOS. MUNCESTI, CHISINAU MD-2002
Tel: +37322569491, +37322569490 Fax: -
E-mail: oficiu@lismedfarm.md, vlad.chitic@lismedfarm.md

Numele si funcția semnatarului: DIRECTOR EXECUTIV, CHITIC
VLAD

Data: 20.08.2025

L.Ș.

REPUBLICA



MOLDOVA

CERTIFICAT DE ÎNREGISTRARE

SOCIETATEA CU RĂSPUNDERE LIMITĂ "LISMEDFARM"
ESTÈ ÎNREGISTRATĂ LA CAMERA ÎNREGISTRĂRII DE STAT

Numărul de indentificare de stat - codul fiscal

1003600113573

Data înregistrării

07.12.2001

Data eliberării

17.01.2005

Bobeica Ion, registrator de stat

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


semnătura



MD 0018019

L.ș.

I.P. "AGENȚIA SERVICII PUBLICE"

Departamentul înregistrare și licențiere a unităților de drept



**Extras
din Registrul de stat al persoanelor juridice
nr. 179677 din 11.06.2025**

Denumirea completă: **Societatea cu Răspundere Limitată "LISMEDFARM"**

Denumirea prescurtată: **"LISMEDFARM" S.R.L.**

Forma juridică de organizare: **Societate cu răspundere limitată**

Numărul de identificare de stat și codul fiscal: **1003600113573**

Data înregistrării de stat: **07.12.2001**

Sediu: **MD-2002, Șoseaua Muncești 167/B, mun. Chișinău, Republica Moldova**

Genurile de activitate:

- 1. Comerțul cu ridicata al produselor farmaceutice;**
- 2. Comerțul cu amănuntul al produselor farmaceutice și de parfumerie;**
- 3. Comerțul cu ridicata al parfumurilor și produselor cosmetice;**
- 4. Importul, fabricarea, comercializarea, asistența tehnică și (sau) reparația dispozitivelor medicale și (sau) a opticii;**
- 5. Comerțul cu ridicata al produselor alimentare, băuturilor și produselor din tutun;**
- 6. Comerțul cu amănuntul neefectuat prin magazine;**
- 7. Intermedieri pentru vânzarea unui asortiment larg de mărfuri;**
- 8. Comerțul cu ridicata al mărfurilor nealimentare de larg consum;**
- 9. Activități de cercetare a pieței și de sondaj al opiniei publice;**
- 10. Publicitate;**
- 11. Comerț cu ridicata cu cafea, ceai, cacao și condimente;**
- 12. Comerț cu amănuntul al articolelor medicale și ortopedice, în magazine specializate;**
- 13. Comerț cu amănuntul al produselor cosmetice și de parfumerie, în magazine specializate;**
- 14. Comerț cu amănuntul al produselor alimentare, băuturilor și produselor din tutun efectuat prin standuri, chioșcuri și piețe;**

Capitalul social: **918180 Lei**

Administrator(i): **CHITIC ECATERINA**

Asociați:

- 1. CHITIC ECATERINA, partea socială 918180 Lei, ce constituie 100%**

Beneficiari efectivi: **CHITIC ECATERINA**

Prezentul extras este eliberat în temeiul art. 34 al Legii nr.220/2007 privind înregistrarea de stat a persoanelor juridice și a întreprinzătorilor individuali și confirmă datele din Registrul de stat la data de 11.06.2025

Specialist coordonator

Elena Clichici

tel. 022-207832



LI SMEDFARM S.R.L.
Șos. Muncești, 167/B, MD – 2002, mun. Chișinău, Republica Moldova
tel.: 022-80-47-98, 022-55-64-38, 022-56-94-91, e-mail: oficiu@lismedfarm.md,
web: <https://lismedfarm.md>, c/f: 1003600113573, TVA: 0304618, director – Ecaterina Chitic

Anexa nr. 12
la Documentația standard
Ordinul Ministrului Finanțelor
nr. 115 din 15 septembrie 2021

DECLARAȚIE
privind lista principalelor livrări/prestări efectuate în ultimii 3 ani de activitate

Nr d/o	Obiectul contractului	Denumirea/numele beneficiarului/Adresa	Calitatea Furnizorului /Prestatorul ui*)	Prețul contractului/ valoarea bunurilor/serviciilo r livrate/prestate	Perioada de livrare/prest are (luni)
1	Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024	Diverse, prin Centrul pentru achizitii publice centralizate in sanatate	Contractant unic	6053771.94	Până 31.12.2024
2	Achiziționarea centralizată a materialelor de sutură conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice pentru anul 2024	Diverse, prin Centrul pentru achizitii publice centralizate in sanatate	Contractant unic	1774814.87	Până 31.12.2024
3	Achiziționarea centralizată a Consumabilelor de Laborator conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024	Diverse, prin Centrul pentru achizitii publice centralizate in sanatate	Contractant unic	240020.04	Până 31.12.2024
4	Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național de Sănătate Mintală,	Centrul pentru achizitii publice centralizate in	Contractant unic	1104632.90	Până 31.12.2024

	pentru anul 2024	sanatate			
5	Achiziționarea medicamentelor pentru Boala Addison în scopul realizării Programului Național "Combaterea maladiilor rare" pentru anul 2024	Centrul pentru achizitii publice centralizate in sanatate	Contractant unic	172193.21	Până 31.12.2024
6	Achiziționarea centralizată a consumabilelor medicale conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice pentru anul 2024 (partea II)	Diverse, prin Centrul pentru achizitii publice centralizate in sanatate	Contractant unic	288884.72	Până 31.12.2024
7	Achiziționarea centralizată a consumabilelor medicale conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice pentru anul 2024 (partea III)	Diverse, prin Centrul pentru achizitii publice centralizate in sanatate	Contractant unic	162035.91	Până 31.12.2024
8	Achiziționarea medicamentelor necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) și instituțiilor bugetare care prestează servicii medicale și sociale pentru anul 2024 (Lista de bază, partea I)	Diverse, prin Centrul pentru achizitii publice centralizate in sanatate	Contractant unic	2151427.88	Până 31.12.2024
9	Achiziționarea medicamentelor necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) și instituțiilor bugetare care prestează servicii medicale și sociale pentru anul 2024 (Lista de bază, partea II)	Diverse, prin Centrul pentru achizitii publice centralizate in sanatate	Contractant unic	1179182.09	Până 31.12.2024
10	Achiziționarea medicamentelor necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) și instituțiilor bugetare care prestează servicii medicale și sociale pentru anul 2024 (Lista suplimentară)	Diverse, prin Centrul pentru achizitii publice centralizate in sanatate	Contractant unic	3447006.17	Până 31.12.2024
11	Achiziționarea medicamentelor pentru tratarea pacienților cu maladia Wilson Konovalov în scopul realizării Programului Național "Combaterea maladiilor	Centrul pentru achizitii publice centralizate in sanatate	Contractant unic	414752.32	Până 31.12.2024

	rare" pentru anul 2024				
12	Achiziționarea medicamentelor oncologice și imunosupresive necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024	IMSP Institutul Oncologic	Contractant unic	316500.05	Până 31.12.2024
13	Achiziționarea centralizată de implanturi oftalmologice (cristaline) și consumabile oftalmologice, conform necesităților IMSP - beneficiari pentru anul 2024	IMSP SPITALUL CLINIC MUNICIPAL SFANTA TREIME & IMSP SPITALUL CLINIC REPUBLICAN TIMOFEI MOSNEAGA	Contractant unic	114088.25	Până 31.12.2024

*) Se precizează calitatea în care a participat la îndeplinirea contractului, care poate fi de: contractant unic sau lider de asociație; contractant asociat; subcontractant.

Semnat: _____

Nume: Vlad Chitic

Funcția în cadrul firmei: Director executiv

Denumirea firmei: Lismedfarm S.R.L.



PROCURĂ nr. 18 din 03.11.2023

Subsemnata, Chitic Ecaterina, în calitate de fondator unic și administrator al S.R.L. „Lismedfarm”, IDNO **1003600113573**, cu sediul în Republica Moldova, mun. Chișinău, șos. Muncești, 167/B, MD-2002, împuternicească pe d-nul **Chitic Vlad**, directorul executiv al companiei S.R.L. „Lismedfarm”, cetățeanul al Republicii Moldova, având IDNP **2007042030196**, posesor al buletinului de identitate seria **B** nr. **01232897** eliberat la data de **23.10.2023**, pentru a reprezenta interesele companiei S.R.L. „Lismedfarm”. în fața tuturor persoanelor competente, inclusiv în fața instanțelor de judecată, organelor de stat / autorităților publice (de toate nivelurile), instituții (asociații, uniuni, etc.) publice, bancare, instituții obștești, și/sau profesionale, persoanele fizice și/sau juridice în orice procedură judiciară, civilă, penală, administrativă sau contravențională.

D-ul Chitic Vlad se autorizează pentru orice act de administrare și dispoziție pentru buna desfășurare a activității S.R.L. „Lismedfarm”.

Pentru utilizarea scopului menționat, mandatarului i se oferă:

- dreptul de a îndeplini din numele companiei toate actele procedurale inclusiv va prezenta la orice bancă și va putea efectua orice operațiuni financiar-bancare pe conturile deschise pe numele S.R.L. „Lismedfarm”, necesare desfășurării activității societății, inclusiv deschideri, derijeri și lichidări conturilor, va perfecta și va înainta cereri și declarații necesare, va prezenta documentația solicitată, va efectua plăți, încasări, viramente, depuneri etc. din și în aceste conturi, va achita orice taxe, va ridica extrasele de cont, îndeplinind toate formalitățile necesare, cu dreptul de a semna din numele companiei, în limita prezentului mandat;
- este împuternicit cu toate drepturile procesual penale și procesual civile, inclusiv de a achita taxa de stat și a înainta cererea prealabilă/somația; a semna și depune acțiunea, cererea introductivă, cererea de admitere a creanței, cerere de validare a popririi, referința, cererea de apel, cererea de recurs, cererea de revizuire; a recurge la arbitraj; a renunța total/parțial la pretențiile din acțiune; a majora/reduce quantumul pretențiilor din acțiune; a prezenta probe; a modifica temeiul sau obiectul acțiunii; a recunoaște acțiunea; a recurge și participa la mediere, a negocia și semna tranzacții de împăcare; a intenta acțiunea reconvențională; a transmite împuternicirile unei alte persoane; a ataca hotărârea judecătorească cu apel, recurs sau revizuire și a-i schimba modul de executare; a reclama probe; a da explicații și a pleda în dezbaterile judiciare; a strămuta pricina; a depune cereri și plângeri în adresa organelor abilitate, inclusiv privind intentarea cauzei penale; a solicita și primi informații/acte de la organele de stat și persoane; a depune cereri de intervenție în proces;
- dreptul de a duce tratativele și de a încheia contracte cu persoane fizice sau juridice, în vederea desfășurării activității societății și a unei bune administrări a acesteia, fiind nelimitat de suma tranzacției, va putea achiziționa în numele societății documentația de evidență contabilă-financiară de strictă evidență (chitanțiere și facturi fiscale și alte) și alte acte cu sau fără regim special, de a depune toate raporturile financiare /bilanțurile și de a supraveghea și verifica evidența contabilă a societății, cu dreptul de a perfecta, semna și înainta orice contestații și plângeri la actele organelor financiare, fiscale sau a altor organe de control, cu dreptul de a semna procese verbale de constatare, declarații fiscale, declarații unice, facturi fiscale va obține semnături electronice în numele societății, fiind direct răspunzător pentru acțiunile sale proprii;
- de a duce tratativele, încheia și semna în numele societății și pentru aceasta contracte de prestări servicii, de vânzarea mărfii, contracte de închiriere/comodat, contracte individuale de

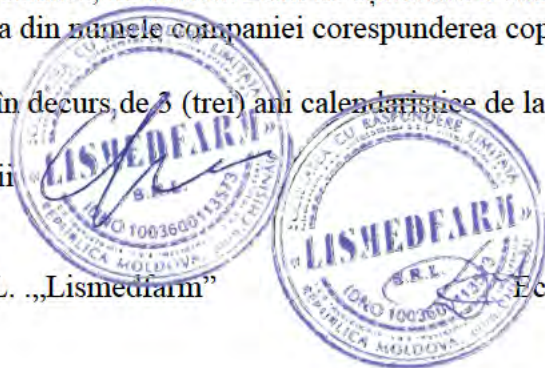
- muncă, stabilind condițiile acestor contracte, va efectua operațiunile ce se impun cu casa(ele) de marcat, va putea semna contracte de asociere, colaborare, participațiune, contracte comerciale, cu privire la activitatea societății. Va efectua operațiuni comerciale, va achiziționa și distribui marfă, se va ocupa de derularea corespunzătoare a contractelor comerciale/muncă, va angaja/ concedia /disponibiliza personal, va efectua aprovizionarea societății, va achiziționa marfă și va ocupa inclusiv de buna administrare și funcționare a punctului/punctelor de lucru ale societății (dacă este cazul);
- dreptul de a îndeplini din numele companiei toate actele procedurale în fața instanțelor de judecată în orice acțiuni judiciare, având toate drepturile părții în proces, cu dreptul de a semna și a depune în judecată cereri de chemare în judecată, cereri de eliberare a ordonanțelor judecătorești și alte acte procesuale necesare, de a strămuta pricina în altă judecată, de a renunța total sau parțial la pretențiile din acțiune, de a majora sau reduce cuantumul acestor pretenții, de a modifica temeiul sau obiectul acțiunii, de a încheia tranzacții, inclusiv tranzacții de împăcare, de a intenta acțiune reconvențională, de a ataca hotărârea judecătorească cu apel și/sau recurs sau revizuire, de a cere și de a primi hotărârile, încheierile și ordonanțele instanței de judecată și documentele executorii.
- de a înregistra din numele companiei cereri și demersuri la Agenția Serviciilor Publice (inclusiv la toate Departamentele structurale - Departamentul Cadastru, Departamentul înregistrare și licențiere a unităților de drept, Departamentul înmatriculare a mijloacelor de transport și calificare a conducătorilor auto, Departamentul înregistrare și evidență a populației și alte), și la alte instituții de înregistrare a bunurilor sau a drepturilor, de a semna cereri, contracte și alte acte necesare, de a susține în aceste organe drepturile și interesele companiei, de a depune, de a solicita, de a primi actele necesare pentru realizarea scopului menționat;
- de a efectua toate actele legate de procedura de executare, inclusiv de prezentare sau retragere a documentului executoriu, de încheiere a tranzacției, de contestare a actelor executorului judecătoresc, de schimbare a modului de executare, de amânare sau eşalonare a executării, de depunere a cererilor, va semna și va îndeplini toate acțiunile și formalitățile, necesare pentru atingerea scopului executării silite;
- de a efectua toate acțiunile legate de procedura de insolvență, să participe la toate adunările creditorilor și ședințele comitetului creditorilor și să voteze cu toate voturile pe toate chestiunile de pe ordinea de zi, inclusiv cu drept de vot asupra planului de restructurare, de a fi desemnat în calitate de membru al comitetului creditorilor precum și reprezentant al debitorului;
- are dreptul de a efectua toate acte legate de procedura de executare, inclusiv de primire, prezentare sau de retragere a documentului executoriu, de transmitere a împuternicirilor către o altă persoană (substituire), de încheiere a tranzacției, a reprezenta societatea în procedura de executare cu dreptul de a contesta actele executorului judecătoresc, a semna și depune cerere de calculare și încasare a dobânzilor, a participa la acțiunile de executare de schimbare a modului de executare, de amânare sau de eşalonare a executării;
- de a autentifica din numele companiei corespunderea copiei documentului originalului;

Procura este valabilă în decurs de 3 (trei) ani calendaristice de la data eliberării.

Specimenul semnăturii

Administratorul S.R.L. „Lismedfarm”

Ecaterina Chitic.



EC Certificate



Production Quality Assurance Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

Registration No.: DD 2086549-1

Manufacturer: Jiangsu Greatwall Medical Devices
Co., Ltd.
No. 298, Unit 7, Tongda Road, Touqiao Town,
Guangling District, Yangzhou City,
225109 Jiangsu
P.R. China

Products: Sterile Syringes with Needles for Single Use, Sterile Hypodermic Needles
for Single Use, Disposable Intravenous Infusion Needles

The Notified Body hereby declares that the requirements of Annex V of the directive 93/42/EEC have been met for the listed products. The above named manufacturer has established and applies a quality assurance system, which is subject to periodic surveillance, defined by Annex V, section 4 of the aforementioned directive. For placing on the market of class IIb and class III devices covered by this certificate an EC type-examination certificate according to Annex III is required.

Report No.: 244253300-200

Effective date: 2021-05-21

Expiry date: 2024-05-26

Issue date: 2021-05-21

A blue ink signature is written over a circular stamp. The stamp contains the TÜVRheinland logo and the text 'TÜV Rheinland LGA Products GmbH' and 'TÜVRheinland' with a registered trademark symbol. Below the stamp, the name 'Fuxiu Sheng' and the company details 'TÜV Rheinland LGA Products GmbH, Tillystraße 2 · 90431 Nürnberg · Germany' are printed.

Fuxiu Sheng
TÜV Rheinland LGA Products GmbH
Tillystraße 2 · 90431 Nürnberg · Germany

TÜV Rheinland LGA Products GmbH is a Notified Body according to Directive 93/42/EEC concerning medical devices with the identification number Q197.

TÜV Rheinland LGA Products GmbH • 51105 Köln

Jiangsu Greatwall Medical Devices
Co., Ltd.
No. 298, Unit 7, Tongda Road, Touqiao Town,
Guangling District, Yangzhou City,
225109 Jiangsu
P.R. China

Contact

Tel. +49 911 655-5225

Mail: service@de.tuv.com

Date May 21, 2021

Application for: QMS Produktion, Anhang V MDD
Certificate No.: DD 2086549-1
Requirement : Richtlinie 93/42/EWG

Dear Madame or Sir,

Your Quality Management System has been audited and fulfills the above-mentioned requirement.

Enclosed please find the certificate No. DD 2086549-1.

Best regards,



Fuxiu Sheng
Certification body

TÜV Rheinland
LGA Products GmbH

Am Grauen Stein
51105 Köln
Germany

Headquarter

Tillystraße 2
90431 Nuremberg

Phone. +49 911 655 5225
Fax +49 911 655 5226
service@de.tuv.com
www.tuv.com/safety

Board of Management

Dipl.-Ing.
Jörg Mähler, Spokesman

Dipl.-Kfm.
Dr. Jörg Schlösser

Nuremberg HRB 26013
VAT No.: DE 811835490

Chairman of the
Supervisory Board

Dipl.-Ing. Ralf Scheller

TÜV Rheinland LGA Products GmbH • 51105 Köln

Jiangsu Greatwall Medical Devices Co., Ltd.
No. 298, Unit 7, Tongda Road, Touqiao Town, Guangling District, Yangzhou City,
225109 Jiangsu,
P.R. China

Contact

Tel. +49 911 655-5225
Mail: medical-products@de.tuv.com

Date May 21, 2024

Notified Body Confirmation Letter

Reference. : JIANG_PLA0_2024-05-13, Order No. 326020053

To whom it may concern,

Confirmation of the status of a formal application, written agreement, and appropriate surveillance in the framework of Regulation EU 2023/607 amending Regulations (EU) 2017/745 and (EU) 2017/746 as regards the transitional provisions for certain medical devices and in vitro diagnostic medical devices.

This letter confirms that **TÜV Rheinland LGA Products GmbH**, a Notified Body (NB) designated against Regulation (EU) 2017/745 (MDR) and identified by the number **0197** on NANDO, has received a formal application in accordance with Section 4.3, first subparagraph of Annex VII of MDR and has signed a written agreement in accordance with Section 4.3, second subparagraph of Annex VII of MDR with the following manufacturer:

Jiangsu Greatwall Medical Devices Co., Ltd.
No. 298, Unit 7, Tongda Road, Touqiao Town, Guangling District, Yangzhou City,
225109 Jiangsu,
P.R. China
SRN Number: CN-MF-000038870

The devices covered by the formal application and the written agreement mentioned above are identified in the tables below. Table 1 identifies the devices for which an MDR application has been received, written agreement concluded and for which the NB is also responsible for appropriate surveillance under the applicable Directive. Table 2 identifies the devices for which an MDR application has been received and a written agreement concluded, but the NB has not yet taken the responsibility for appropriate surveillance of the corresponding devices under the applicable Directive.

In the case of devices covered by certificates issued under Directive 90/385/EEC (AIMDD) or Directive 93/42/EEC (MDD) that expired after May 26, 2021 but before March 20, 2023 without having been withdrawn, this letter also confirms that the manufacturer either signed the written agreement under MDR by the date of MDD/AIMDD certificate expiry; or provided evidence that a competent authority of a Member State had granted a derogation or exemption from the applicable conformity assessment procedure in accordance with Article 59(1) of MDR or Article 97(1) of the MDR respectively, by March 20, 2023 for the relevant devices.

TÜV Rheinland
LGA Products GmbH

Am Grauen Stein
51105 Köln
Germany

Headquarter

Tillystraße 2
90431 Nuremberg

Phone. +49 911 655 5225
Fax +49 911 655 5226
service@de.tuv.com
www.tuv.com/safety

Board of Management

Dipl.-Ing.
Thomas Weigand, Spokesman

Dipl.-Kfm.
Dr. Jörg Schlösser

Nuremberg HRB 26013
VAT No.: DE 811835490

Chairman of the
Supervisory Board

Dr.-Ing. Michael Fübi

The transition timelines that apply to the devices covered by this letter, subject to the manufacturer's continued compliance to the other conditions specified in Article 120.3c of MDR (as amended by (EU) 2023/607), are shown below:

- May 26, 2026 for Class III custom-made implantable devices
- December 31, 2027 for Class III devices and Class IIb implantable devices excluding Well-established technologies (WET - sutures, staples, dental fillings, dental braces, tooth crowns, screws, wedges, plates, wires, pins, clips and connectors)
- December 31, 2028 for other Class IIb devices, Class IIa, Class I devices placed on the market in sterile condition or have a measuring function
- December 31, 2028 for devices not requiring the involvement of a notified body under MDD but requiring it under MDR (e.g., class I devices that qualify as re-usable surgical instruments)

On behalf of the Notified Body



Fuxiu Sheng
Certification body

Table 1: Devices covered by this letter and for which the NB is also responsible for appropriate surveillance of the corresponding devices under the applicable Directive:

Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
Sterile Syringes with-Needles for Single Use Basic UDI-DI code: 697112373ZSQ1001ST	Class IIa	N/A	DD 2086549-1 #0197
Sterile Hypodermic Needles for Single Use Basic UDI-DI code: 697112373ZSZ1001VW	Class IIa	N/A	DD 2086549-1 #0197
Disposable Intravenous Infusion Needles Basic UDI-DI code: 697112373JMZ1001JY	Class IIa	N/A	DD 2086549-1 #0197

Table 2: Devices covered by this letter and for which the NB is NOT responsible for appropriate surveillance of the corresponding devices under the applicable Directive:

Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
NA	NA	NA	NA

Confirmation Letter Revision History

Date	NB internal reference traceable to each version of the letter	Action
2024-05-21	JIANG_CL607_2024-05-21	Initial issue

CE DECLARATION OF CONFORMITY

Manufacturer:

Name: Jiangsu Greatwall Medical Devices Co., Ltd.

Address: No. 298, Unit 7, Tongda Road, Touqiao Town, Guangling District, Yangzhou City, 225109 Jiangsu, People's Republic of China

SRN: CN-MF-000038870

EC-Representative:

Name: Caretechion GmbH

Address: 71, Niederrheinstraße, 40474, Düsseldorf, Germany

SRN: DE-AR-000005946

Manufacturing Sites:

No. 298, Unit 7, Tongda Road, Touqiao Town, Guangling District, Yangzhou City, 225109 Jiangsu, People's Republic of China

Product Name: Sterile Syringes with-Needles for Single Use, Insulin, Basic (w/o safety system)

REF: JD10H01

Models: Luer slip needle 0.3ml (30 units), Luer slip needle 0.5ml (50 units), Luer slip needle 1.0ml (100 units), Luer lock needle 0.3ml (30 units), Luer lock needle 0.5ml (50 units), Luer lock needle 1.0ml (100 units), Non-Detachable needle 0.3ml (30 units), Non-Detachable needle 0.5ml (50 units), Non-Detachable needle 1.0ml (100 units).

Each model can have different needle gauges in the range of 25G-31G and needle lengths in the range of 5/32"-1/2".

Non-detachable needle may also be called "fixed needle" or "permanent needle" depending on the market where the product is placed..

Classification of products: Class IIa

CE Conformity Assessment Route: MDD 93/42/EEC Annex V.3

We hereby declare:

The above-mentioned CE-marked products comply with medical device directives and standards, and meet the intended use; all supporting documents are proved by manufacturer and notified body, and the authenticity is committed.

DIRECTIVE

Applicable directives: Medical Device Directives - MDD 93/42/EEC (14.06.1993).

Standards: ISO8537:2016, ISO7864:2016, ISO9626:2016, ISO 11135:2014, ISO10993 (relevant parts), ISO14971:2019, ISO15223-1:2021, ISO 11607-1:2019, other general applicable EU standards.

Certification body: TÜV Rheinland LGA Products GmbH certifies the quality management system of our company.

Identification number: 0197

EC Certification No.: DD 2086549-1

Expiry date of CE Certificate: 2024-05-26 (extended until 2028-12-31 for transition to MDR)

The distribution of first CE-marked products:

Location: No. 298, Unit 7, Tongda Road, Touqiao Town, Guangling District, Yangzhou City, 225109 Jiangsu, People's Republic of China

Declaration person: Jiang Pikai

Position: Director

Place: Touqiao Town, China

Signature of issue person:

Date: August 19, 2025

Certificate

Quality Management System EN ISO 13485:2016

Registration No.: SX 2086549-1

Certificate Holder: Jiangsu Greatwall Medical Devices Co., Ltd.
No. 298, Unit 7, Tongda Road, Touqiao Town,
Guangling District, Yangzhou City,
225109 Jiangsu
P.R. China

Scope: Design and Development, Manufacture and Distribution of
Sterile Syringes with Needles for Single Use, Sterile
Hypodermic Needles for Single Use, Disposable Intravenous
Infusion Needles

The Certification Body of TÜV Rheinland LGA Products GmbH certifies that the organization has established and applies a quality management system for medical devices. Proof has been furnished that the requirements specified in the abovementioned standard are fulfilled. The quality management system is subject to yearly surveillance.

Report No.: 326006368-200

Effective date: 2024-08-08

Expiry date: 2027-04-21

Issue date: 2024-08-08

Replaces certificate SX 2086549-1 issued 2021-05-21

This certificate can be validated on <https://www.certipedia.com>

Jason Pan
Jason Pan
TÜV Rheinland LGA Products GmbH
Tillystraße 2 · 90431 Nürnberg · Germany


© TÜV, TÜEV and TUV are registered trademarks. Utilisation and application requires prior approval.

JIANGSU GREATWALL MEDICAL DEVICES CO., LTD.

Add:No. 298, Unit 7, Tongda Road, Touqlao Town, Guangling District, Yangzhou City,
225109 Jiangsu, P.R. China

Technical data sheet

PART I. PRODUCT IDENTIFICATION

Brand	GREATWALL
Code No.	JD10H01
Product Name	Sterile syringe with-needle, insulin, luer slip
Size	0.3ml(U-30)/0.5ml(U-50)/1.0ml(U-100), 25G-31G x 5/32"-1/2"
Characteristics	<p>Sterile disposable insulin syringe with luer slip needle</p> <ul style="list-style-type: none"> - Removable luer slip stainless steel needle - Volume 0.3ml(U-30)/0.5ml(U-50)/1ml(U-100), volume gradation in a contrasting black color - Consisting of 3 parts: transparent PP barrel, PE plunger with a liquid retention ring, rubber gasket - Airtight adherence of the plunger to the barrel walls - Needle: designed with the bevel geometry for maximum comfort and reliability, made of thin-wall stainless needle, triple-bevel sharpened and polished using laser, surface of the needle is lubricated - Hypoallergenic, non-pyrogenic, non-toxic, non-flammable - Latex free and PVC free product - Individual packaging - Total shelf life - 5 years
Applications	Medical use
Type of Product	Medical disposable (CE)
Sterilization Method	EO
Storage Instruction	Store in dark, dry and clean conditions, do not give heavy press
Picture (1ml)	

PART II. PACKAGING INFORMATION

Size	Individual Packaging		Secondary Packaging		Outer Packaging		
	Qty	Material	Qty	Material	Qty	Dimensions	Material
0.3ml/0.5ml/1.0ml	1	PE BAG	250	PE BAG	5000	64x40x51cm	CARTON