

REPUBLICA



MOLDOVA

CERTIFICAT DE ÎNREGISTRARE

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

Numărul de indentificare de stat - codul fiscal
1003600005263

Data înregistrării

12.05.1994

Data eliberării

17.12.2004

Iovu Galina, registrator de stat

Punctul, numele, prenumele persoanei
care a eliberat certificatul

G. Iovu
semnatura

MD 0006726





AGENȚIA SERVICII PUBLICE

Departamentul înregistrare și licențiere a unităților de drept

EXTRAS din Registrul de stat al persoanelor juridice

nr. 17469 din 01.11.2017

Denumirea completă: **SOCIETATEA PE ACȚIUNI «M-INTER-FARMA» .**

Denumirea prescurtată: **«M-INTER-FARMA» S.A. .**

Forma juridică de organizare: **Societate pe Acțiuni.**

Numărul de identificare de stat și codul fiscal: **1003600005263.**

Data înregistrării de stat: **12.05.1994.**

Sediul: **MD-2028, str. Grenoble, 23, mun. Chișinău, Republica Moldova.**

Obiectul principal de activitate:

1 Practica medicală;

2 Comerțul cu ridicata al produselor agricole brute și animalelor vii;

3 Comerțul cu amănuntul al produselor farmaceutice;

4 Comerțul cu ridicata al produselor farmaceutice;

5 Activitatea farmaceutică;

6 Alte activități de asistență medicală;

7 Comerțul cu amănuntul în magazine nespecializate, cu vânzare predominantă de produse alimentare, băuturi și produse din tutun;

8 Practica stomatologică;

9 Comerțul cu ridicata al parfumurilor și produselor cosmetice;

10 Importul, fabricarea, comercializarea, asistența tehnică și (sau) reparația dispozitivelor medicale și (sau) a opticii;

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

Capitalul social: **5160000 lei.**

Administrator: **MATEI VASILE,**

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: 01.11.2017.

Specialist principal
tel. 022-266-256



Clichici Elena



CERTIFICAT
privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național

Nr.
№ A1900866

din
от 10.01.2019

1. Destinatar / Получатель

ACHIZIȚII PUBLICE

2. Date despre contribuabil / Информация о налогоплательщике

Denumirea Наименование	Codul fiscal / Numărul de identificare Фискальный код / Идентификационный номер
M-INTER-FARMA S.A.	1003600005263
Adresa sediului de bază (strada, numărul) Адрес основного месторасположения (улица, номер)	Codul - Denumirea localității Код - Наименование населенного пункта
Grenoble nr.23	0130-SEC.CENTRU

3. Atestarea lipsei sau existenței restanțelor conform datelor Sistemului Informațional Automatizat /

Подтверждение отсутствия или наличия недоимки согласно данных Автоматизированной Информационной Системы

La data emiterii prezentului certificat restanța la bugetul public național constituie/ На дату выдачи данной справки недоимка перед национальным публичным бюджетом составляет:
0,00 lei/лей.

4. Valabil până la / Действителен до 25.01.2019

5. Autentificarea organului fiscal / Подтверждение налогового органа



[Signature]
Secundăra Подпись

VIORICA CĂUS
Numele și prenumele/Фамилия и имя

Este extras din Sistemul Informațional al SFS SIA „Contul curent al contribuabilului” nr. 10.01.2019 ora 14:38:08
cu aplicarea prevederilor pct. 82-83 Ordin IFPS nr.400 din 14.03.2014 (Monitorul Oficial 72-77/399, 28.03.2014)





Nr. 13101-08 / 180
din « 19 » 01 2017

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

“M-INTER-FARMA” S.A.
MD-2028, mun. Chișinău, str. Grenoble, 23

Prin prezenta B.C. “ENERGBANK” S.A. (codul băncii ENEGMD22), confirmă că “M-INTER-FARMA” S.A., cod fiscal 1003600005263 deține codul IBAN MD37EN000000022245246845 în Lei MD, Dolari SUA, EURO, Ruble Ruse, Hrivne Ucrainene, Lire Sterline și Franci Elvețieni.

Contabil șef adjuncț -
Șef Direcție Monitorizarea Tranzacțiilor



Vitalie Bulgaru



Ex: Gajinevski Luminia

Tel: (22) 858-020



REPUBLICA MOLDOVA

LICENȚĂ

Seria A MMII

Nr. 044347

Denumirea autorității de licențiere

Camera de Licențiere

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

Societatea pe Acțiuni
„M-INTER-FARMA”

mun. Chișinău, str. Grenoble, 23

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

17.12.2004 MD 0006726

Numărul de înregistrare
a întreprinderii sau IDNO

1003600005263

Codul fiscal

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

* Importul, fabricarea, asistența tehnică,
repararea și verificarea dispozitivelor
medicale, comercializarea dispozitivelor
medicale și a opticii *

Data eliberării licenței

23 iunie 2006

Reperfectată: 1) 30.01.2007; 2) 23.03.2007; 3) 18.08.2010; 4) 14.05.2014

Valabilă până la

23 iunie 2011

Prelungită până la: 23.06.2016

Prelungită până la: 22.06.2021

Semnătura conducătorului
autorității de licențiere

Director al Camerei de Licențiere

Valentin GUZNAC

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



REPUBLICA MOLDOVA

LICENȚĂ

Seria A MMII

Nr. 045562

Denumirea autorității de licențiere

Camera de Licențiere

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

Societatea pe Acțiuni
„M-INTER-FARMA”

mun. Chișinău, str. Grenoble, 23

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

17.12.2004 MD 0006726

Numărul de înregistrare
a întreprinderii sau IDNO

1003600005263

Codul fiscal

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

* Activitatea farmaceutică *

Data eliberării licenței

01 septembrie 2004

Valabilă până la

01 septembrie 2009

Prelungită până la: 01.09.2014; 01.09.2019

Semnătura conducătorului
autorității de licențiere

Director adjunct al Camerei de Licențiere

Eduard HADEI

Notă: Licența este valabilă numai cu anexa autenticată de autoritatea
în care sînt indicate condițiile de licențiere pentru genul de activitate





REPUBLICA MOLDOVA

LICENȚĂ

Seria A MMII

Nr. 037538

Denumirea autorității de licențiere

Camera de Licențiere

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

Societatea pe Acțiuni
„M-INTER-FARMA”

mun. Chișinău, str. Grenoble, 23

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

17.12.2004 MD 0006726

Numărul de înregistrare
a întreprinderii sau IDNO

1003600005263

Codul fiscal

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

* Importul, depozitarea și comercializarea
angro a substanțelor și materialelor chimice
toxice, a articolelor și produselor chimice de
menaj *

Data eliberării licenței

25 octombrie 2007

Reperfectată: 1) 06.06.2011

Valabilă până la

25 octombrie 2012

Prelungită până la: 25.10.2017

Prelungită până la: 25.10.2022

Semnătura conducătorului
autorității de licențiere

Director ad interim al Camerei de Licențiere

Eduard HADEI

Notă: Licența este valabilă numai cu anexa autenticată de autentificare
în care sînt indicate condițiile de licențiere pentru genul de activitate specificat





S.A. M-INTER-FARMA

IDNO 1003600005263 Cod OKPO 37020536 Cod TVA 0207934
MD 2025, Chișinău, strada Grenoble 23, Moldova
Tel 0 0 373 22 / 72 18 26, 72 54 58, 72 - 83 -72, 72 - 80 - 78, 73 - 87-19

CONFIRMAREA ÎNREGISTRĂRII

Prin prezenta SA "M-INTER-FARMA", reprezentantul autorizat producătorului Carestream Health Inc. în Republica Moldova, confirma înregistrarea la Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale și includerea în Registrul de stat al dispozitivelor medicale **filmelor radiografice pentru uz general.**

Film radiografic pentru uz general CARESTREAM MXBE, model: BLUE

(13X18cm N100; 18X24cm N100; 15X40 cm N100; 24X30cm N100; 18X43cm N100; 20X40cm N100; 30X40cm N100; 35X35cm N100; 35X43cm N100)

Film radiografic pentru uz general RETINA XBE, model: BLUE

(13X18cm N100; 18X24cm N100; 15X40 cm N100; 24X30cm N100; 18X43cm N100; 20X40cm N100; 30X40cm N100; 35X35cm N100; 35X43cm N100)

Film radiografic pentru uz general RETINA XOE, model: GREEN

(13X18cm N100; 18X24cm N100; 15X40 cm N100; 24X30cm N100; 18X43cm N100; 20X40cm N100; 30X40cm N100; 35X35cm N100; 35X43cm N100)

Film radiografic pentru uz general CARESTREAM MXG, model: GREEN

(13X18cm N100; 18X24cm N100; 15X40 cm N100; 24X30cm N100; 18X43cm N100; 20X40cm N100; 30X40cm N100; 35X35cm N100; 35X43cm N100)

Film radiografic pentru mamografie CARESTREAM MIN-R S, model: 18 x 24 cm, N 100; 24 x30 cm N 100;

Film radiografic pentru fluoroscopie CARESTREAM PFH-T, model:

110 mm x 30,5 m, 70 mm x 30,5 m

Film radiografic pentru fluoroscopie RETINA SOE, model:

110 mm x 30,5 m, 70 mm x 30,5 m

Conform ordinului A07.PS-01.Rg04-15 înregistrarea este valabilă pentru o perioadă de 5 ani de la data 26-01-2016.

Cu respect,

DIRECTOR



Vasile Matei



REGISTRUL DE STAT AL DISPOZITIVELOR MEDICALE

dispozitivului



bsi.



By Royal Charter

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II excluding Section 4

No.

CE 01233

Issued To:

**Carestream Health, Inc.
150 Verona Street
Rochester
New York
14608
USA**

In respect of:

The design, development and manufacture of diagnostic image recording devices including storage phosphor screens and reader systems, medical x-ray films, direct digital radiography systems, dental x-ray systems, dental digital imaging software, dental and medical imaging equipment, and medical imaging and PACS Software. Those aspects of metrology related to the design and manufacture of dimensional measuring PACS software.

on the basis of our examination of the quality assurance system under the requirements of Council Directive 93/42/EEC, Annex II excluding section 4. The quality assurance system meets the requirements of the directive. For the placing on the market of class III products an Annex II section 4 certificate is required.

For and on behalf of BSI, a Notified Body for the above Directive (Notified Body Number 0086):

Frank Lee, EMEA Compliance & Risk Director



First Issued: **06 March 1996**

Date: **10 February 2016**

Expiry Date: **05 March 2021**

...making excellence a habit.

Page 1 of 1

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body. This approval excludes all products designed and/or manufactured by a third party on behalf of the company named on this certificate, unless specifically agreed with BSI.
This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.

Information and Contact: BSI, Kitemark Court, Davy Avenue, Knowlhill, Milton Keynes MK5 8PP. Tel: + 44 845 080 9000.
BSI Assurance UK Limited, registered in England under number 7805321 at 389 Chiswick High Road, London W4 4AL, UK.
A member of BSI Group of Companies.



By Royal Charter

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II excluding Section 4

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 01233**
Date: **10 February 2016**
Issued To: **Carestream Health, Inc.**
150 Verona Street
Rochester
New York
14608
USA

Subcontractor:	Service(s) supplied
Algotec Systems Ltd 2 Hapnina Street PO BOX 46 43107 Ra'anana Israel	Design Development Software
Analogic Corporation 8 Centennial Drive Peabody Massachusetts 01960 USA	Design Manufacture
Carestream Dental LLC 1765 The Exchange Atlanta Georgia 30339 USA	Design Development



...making excellence a habit.

bsi.



By Royal Charter

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II excluding Section 4

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 01233**
Date: **10 February 2016**
Issued To: **Carestream Health, Inc.
150 Verona Street
Rochester
New York
14608
USA**

Subcontractor:	Service(s) supplied
Carestream Health France 1, rue Galilée 93192 NOISY-LE-GRAND CEDEX France	EU Representative
Carestream Health, Inc. 1049 West Ridge Road Rochester New York 14615 USA	Design Development Manufacture
Carestream Health, Inc. 1669 Lake Avenue Rochester New York 14652 USA	Design Development Manufacture

...making excellence a habit.™





EC Certificate - Full Quality Assurance System

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Subcontractor:	Service(s) supplied
Carestream Health, Inc. 1964 Lake Ave Rochester New York 14615 USA	Design
Carestream Health, Inc. 2000 Howard Smith Avenue West Windsor Colorado 80550 USA	Manufacture
Carestream Health, Inc. 8124 Pacific Avenue White City Oregon 97503 USA	Manufacture

...making excellence a habit."





By Royal Charter

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II excluding Section 4

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 01233**
Date: **10 February 2016**
Issued To: **Carestream Health, Inc.
150 Verona Street
Rochester
New York
14608
USA**

Subcontractor:	Service(s) supplied
Carestream Health, Inc. Global R & D Center (Shanghai) No. 27 Xinjinqiao Road Shanghai 201206 China	Design Development
Carestream Health, Inc. 5450 Campus Drive Canandagua New York 14424 USA	Manufacture
Carestream Health Ltd. Hacarmel 3A Star Yokneam Building P.O. Box 505 2069204 Yokneam Israel	Design Manufacture

...making excellence a habit™





By Royal Charter

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II excluding Section 4

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 01233**
Date: **10 February 2016**
Issued To: **Carestream Health, Inc.**
150 Verona Street
Rochester
New York
14608
USA

Subcontractor:	Service(s) supplied
Communication & Power Industries Canada Inc. 45 River Drive Georgetown Ontario L7G 2J4 Canada	Manufacture
Quantum Medical Imaging, LLC 2002-B Orville Drive North Ronkonkoma New York 11779 USA	Manufacture

...making excellence a habit.





By Royal Charter

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II excluding Section 4

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 01233**
Date: **10 February 2016**
Issued To: **Carestream Health, Inc.**
150 Verona Street
Rochester
New York
14608
USA

Subcontractor:	Service(s) supplied
Rayco (Shanghai) Medical Products Company Limited Building 7, No. 1510 Chuanqiao Road Jinqiao Export Processing Zone Pudong New Area Shanghai 201206 China	Manufacture
Rayco (Xiamen) Medical Products Company Limited 308 Wengjiao Road Haicang District Xiamen Fujian 361022 China	Manufacture

...making excellence a habit.™



bsi.



By Royal Charter

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II excluding Section 4

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 01233**
Date: **10 February 2016**
Issued To: **Carestream Health, Inc.**
150 Verona Street
Rochester
New York
14608
USA

Subcontractor:	Service(s) supplied
Sanmina-SCI Israel Medical Systems Ltd Zone 5, Korean Industrial Park 24952 Maalot Israel	Design Manufacture
ScImage, Inc. 4916 El Camino Real, Suite 200 Los Altos California 94022 USA	Design Development Software
Soluciones Médicas Exportación S de RL de CV Prolongación Mariano Otero 408 Ciudad del Sol, 45050 Zapopan Jalisco Mexico	Manufacture

...making excellence a habit.™





By Royal Charter

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II excluding Section 4

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 01233**
Date: **10 February 2016**
Issued To: **Carestream Health, Inc.**
150 Verona Street
Rochester
New York
14608
USA

Subcontractor:	Service(s) supplied
Trophy 4 rue F. Pelloutier Croissy-Beaubourg 77435 Marne-la-Vallée Cedex 2 France	Design Development EU Representative Manufacture
Varian Medical Systems, Inc. X-Ray Products 1678 South Pioneer Road Salt Lake City Utah 84104 USA	Manufacture

...making excellence a habit.™



bsi.



By Royal Charter

Certificate of Registration

QUALITY MANAGEMENT SYSTEM - ISO 13485:2003

This is to certify that:

Carestream Health, Inc.
150 Verona Street
Rochester
New York
14608
USA

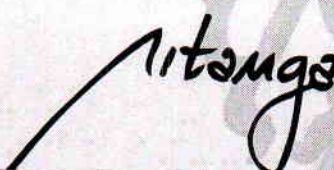
Holds Certificate No:

FM 72498

and operates a Quality Management System which complies with the requirements of ISO 13485:2003 for the following scope:

The design, manufacture, distribution, (integration, installation and servicing excluding film products) of diagnostic image recording devices, photo chemicals, medical dental imaging systems, information technology software for healthcare information systems and medical imaging and detection. Manufacture, service, installation and distribution of Dry View Printers. Storage, Handling, Packaging and Distribution of Pharmaceutical Products.

For and on behalf of BSI:


Carlos Pitanga, SVP, System Certification and Compliance

Original Registration Date: 12/20/2002

Effective Date: 10/19/2016

Expiry Date: 02/28/2019



CMDCAS
Recognized
Registrar



Page: 1 of 2

...making excellence a habit.



This certificate remains the property of BSI and shall be returned immediately upon request.
An electronic certificate can be authenticated [online](http://www.bsigroup.com/ClientDirectory). Printed copies can be validated at www.bsigroup.com/ClientDirectory
To be read in conjunction with the scope above or the attached appendix.

Americas Headquarters: BSI Group America Inc., 12950 Worldgate Drive, Suite 800, Herndon, VA 20170-6007 USA
A Member of the BSI Group of Companies.

Certificate No:

FM 72498

Location

Registered Activities

Carestream Health, Inc
150 Verona Street
Rochester
New York
14608
USA

The design, manufacture distribution, (integration, installation and servicing excluding film products) of diagnostic image recording devices, photo chemicals, medical dental imaging systems, information technology software for healthcare information systems and medical imaging and detection. Manufacture, service, installation and distribution of Dry View Printers. Storage, Handling, Packaging and Distribution of Pharmaceutical Products.

Carestream Health Inc.
1600 Lexington Ave. Suite #356
Rochester
New York
14606
USA

Service, Storage, Handling, Packaging and Distribution of Finished Devices, Replacement Parts, software configuration, software verification, and the Storage, Handling, Packaging and Distribution of Pharmaceutical Products.

Carestream Health, Inc.
Smart System Technology and
Commercialization Center (STC)
5450 Campus Drive
Canandaigua
New York
14424
USA

The manufacture of X-ray detectors.

Carestream Health, Inc
1049 West Ridge Road
Rochester
New York
14615
USA

The assembly, integration and distribution of image management systems. The design and manufacture of cassettes, and intensifying and storage phosphor screens. The design, manufacture, service, and installation of medical x-ray equipment systems, medical imaging systems including software and accessories.

Carestream Health, Inc
1669 Lake Avenue
Rochester
New York
14652
USA

The manufacture of dental x-ray films, intensifying and Storage phosphor screen chemicals.

Carestream Health, Inc
1964 Lake Avenue
Rochester
New York
14652
USA

The design and development of dental x-ray film systems and media used in medical imaging.

Original Registration Date: 12/20/2002

Effective Date: 10/19/2016

Expiry Date: 02/28/2019

Page: 2 of 2

This certificate remains the property of BSI and shall be returned immediately upon request.
An electronic certificate can be authenticated [online](#). Printed copies can be validated at www.bsigroup.com/ClientDirectory
To be read in conjunction with the scope above or the attached appendix.

Americas Headquarters: BSI Group America Inc., 12950 Worldgate Drive, Suite 800, Herndon, VA 20170-6007 USA
A Member of the BSI Group of Companies.

