



# BC "MOLDINDCONBANK" S.A. Filiala "Invest"

Republica Moldova, MD-2068  
mun. Chişinău, bd. Moscovei, 14/1  
Tel. : (373-22) 43-44-81, 43-46-24  
Fax : (373-22) 43-44-22  
cod: MOLDM2X329

Data 14. IAN. 2016  
Nr. 03/2 - 19/23

Республика Молдова, MD-2068  
мун. Кишинэу, бул. Московей, 14/1  
Тел. : (373-22) 43-44-81, 43-46-24  
Факс : (373-22) 43-44-22  
код: MOLDM2X329

Filiala „Invest” BC „Moldindconbank” SA confirmă existența contului curent în moneda națională al **“BIOSISTEM MLD” S.R.L. (c/f 1010600028048)**, cu **IBAN MD95ML000000002251429243.**

Codul băncii MOLDM2X329.

Director

Nina Turcan

Director financiar



Nina Balmuş

Ex. Diana Brinza  
Tel. 43-45-96

REPUBLICA



MOLDOVA

# CERTIFICAT DE ÎNREGISTRARE

**Societatea cu Răspundere Limitată "BIOSISTEM MLD"**  
ESTE ÎNREGISTRATĂ LA CAMERA ÎNREGISTRĂRII DE STAT

*Numărul de identificare de stat - codul fiscal*  
**1010600028048**

*Data înregistrării*

**12.08.2010**

*Data eliberării*

**12.08.2010**

**Svirepova Ludmila, registrator**

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

*L. Svirepova*  
semnătura

MD 0101250







**I.P. "AGENȚIA SERVICII PUBLICE"**

Departamentul înregistrare și licențiere a unităților de drept

**EXTRAS**

**din Registrul de stat al persoanelor juridice**

nr. 8506 din 28.04.2021

Denumirea completă: **Societatea cu Răspundere Limitată «BIOSISTEM MLD».**

Denumirea prescurtată: **«BIOSISTEM MLD» S.R.L.**

Forma juridică de organizare: **Societate cu Răspundere Limitată.**

Numărul de identificare de stat și codul fiscal: **1010600028048.**

Data înregistrării de stat: **12.08.2010.**

Sediul: **MD-2001, str. Albișoara, 16/1, ap.(of.) 7, mun. Chișinău, Republica Moldova.**

Obiectul principal de activitate:

- 1 Activitatea farmaceutică;**
- 2 Importul, fabricarea, comercializarea, asistența tehnică și (sau) reparația dispozitivelor medicale și (sau) a opticii;**
- 3 Acordarea asistenței medicale de către instituțiile medico-sanitare private;**
- 4 Comerțul cu ridicata al calculatoarelor, echipamentelor periferice și software-ului;**
- 5 Întreținerea și repararea mașinilor de birou și a tehnicii de calcul;**
- 6 Consultații în domeniul sistemelor de calcul.**

Capitalul social: **5400 lei.**

**Administrator: POIATA VITALIE,**

Asociați:

- 1. POIATA VITALIE 33,40 %**
- 2. NASEDCHIN ALEXANDR 33,30 %**
- 3. KOJEVNIKOV DMITRII 33,30 %.**

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: 28.04.2021.

Specialist coordonator  
tel. 022-207-840



**Lazari Aliona**



EB 0358735



## **Lista fondatorilor Biosistem-mld SRL**

<b>Nr.</b>	<b>Nume, Prenume</b>	<b>IDNP</b>
<b>1.</b>	<b>Vitalie Poiata</b>	<b>0983103892591</b>
<b>2.</b>	<b>Alexandr Nasedchin</b>	<b>2002001070747</b>
<b>3.</b>	<b>Dmitrii Kojevnikov</b>	<b>0972305012362</b>



# Declaration of Conformity



According to the In Vitro Diagnostic Medical Devices Directive 98/79/EC

**Manufacturer:** Dirui Industrial Co., Ltd.  
95 Yunhe Street New& High Tech. Development Zone  
Changchun Jilin 130012 P.R. China

**Authorized Representative:** Emergo Europe

Molenstraat 15 2513 BH The Hague  
The Netherlands

**Medical Device :** Product Name: Reagent strips for Urinalysis

IVDD-Classification: Professional use

Lot/batches/Serial mber, Type, Periods of manufacture  
(where applicable)

- |  |                                  |                      |
|--|----------------------------------|----------------------|
| DIRUI 1 ITEMS (GLU)                    | DIRUI 1 ITEMS (KET)              | DIRUI 1 ITEMS (PRO)  |
| DIRUI 2 ITEMS (PRO, GLU)               | DIRUI 2 ITEMS (KET, GLU)         |                      |
| DIRUI 3 ITEMS (PRO, PH, GLU)           | DIRUI 3 ITEMS (PRO, KET, GLU)    |                      |
| DIRUI 4 ITEMS (PRO, PH, BLD, GLU)      | DIRUI 4 ITEMS (PRO, PH, SG, GLU) |                      |
| DIRUI 5 ITEMS (PRO, PH, BLD, KET, GLU) |                                  |                      |
| DIRUI 8 ITEMS                          | DIRUI H8                         |                      |
| DIRUI 9 ITEMS                          |                                  |                      |
| DIRUI A10                              | DIRUI H10                        | DIRUI E10            |
| DIRUI H11                              | DIRUI H11-MA                     | DIRUI M10            |
| DIRUI H11-800MA                        |                                  | DIRUI H10-800        |
| DIRUI H13-Cr                           |                                  | DIRUI H11-800        |
| DIRUI H13-Cr (H-800)                   |                                  | DIRUI H12-800MA      |
|  |                                  | DIRUI H14-Ca         |
|  |                                  | DIRUI H14-Ca (H-800) |

The undersigned hereby declares that the In Vitro Diagnostic medical device as specified above conforms with the essential requirements listed in the Annex 1 of the European In Vitro Diagnostic Medical Device Directive 98/79/EC (IVDD)

**This declaration of conformity is based on the European In Vitro Diagnostic Medical Device Directive 98/79/EC, Annex III.**

Valid Since  
May 9<sup>th</sup>, 2012  
Changchun, China

Representative:  
Yu Ge  
Dirui Industrial Co., Ltd.  
于歌

(place and date of issue)

(name and signature or equivalent marking of authorized person)

# EC DECLARATION OF CONFORMITY

*In vitro* Diagnostic Medical Devices in accordance with Directive 98/79/EC

**Manufacturer:** Türklab Tıbbi Mal. San. ve Tic. A.Ş.  
**Headquarters / Manufacturing Side:** İTOB 10017 Sokak No: 2 Tekeli - Menderes / İzmir - Turkey  
**Product:** Fecal Occult Blood (FOB) Test  
**Brand:** Rapidan® Tester, Toyo®, Info®, Labmen®  
**Classification:** Professional Use IVD, 98/79/EC  
**Conformity Assessment Route:** Annex III

We, herewith declare that the above mentioned products meet the provisions of the Council Directive 98/79/EC for *In-Vitro* Diagnostic Medical Devices. All supporting documentation is retained under the premises of the manufacturer.

**Standards Applied:** EN ISO 13485:2016  
EN ISO 14971:2012  
EN ISO 15223:2016  
EN ISO 18113-1:2011  
EN ISO 18113-2:2011  
EN ISO 23640:2015  
EN 13612:2002

**Revision No:** 5

**Place, Date of Issue:** İzmir, 08.03.2019

**Signature** Dr. Şahin Yağlıdere, Md  
General Manager

**TÜRLAB**  
TIBBİ MALZ. SAN. VE TİC. A.Ş.  
MERKEZ: İTOB OSB MAH. 10017 SK. NO:15 MENDERES / İZMİR  
FABRİKA: İTOB OSB MAH. 10017 SK. NO:2 MENDERES / İZMİR  
TEL: 0 232 376 80 81 FAX: 0 232 376 80 40  
MENDERES V.D. 079 009 6209

