

VARIAN
medical systems
ONCOLOGY SYSTEMS CUSTOMER SUPPORT
LAS VEGAS, NEVADA

Awards this

Certificate
of
Attendance
to

Marin Florin

student

for attending the Varian course

Clinac Essentials Service

course

on the dates

3/11/2013

to

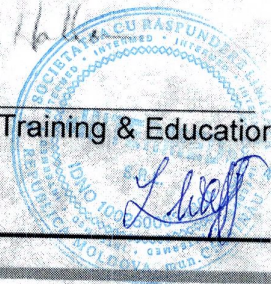
4/19/2013

Patricia J. Gale

Vice President, Customer Support

Jon A. Heltzer

Director, Worldwide Training & Education



VARIAN

medical systems

oncology systems customer support

Awards this

Certificate
of
Achievement
to
Octavian Buchi

student

for the successful completion of the Varian
Service 1 / C-Series Clinac

course

on the dates

August 14, 2000

to

September 1, 2000

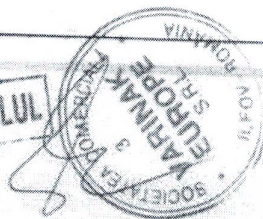
Keith Krugman

Vice President, Customer Support

Sandra Krugman

Manager, Education Department

CONFORM CU ORIGINALUL



REPUBLICA



MOLDOVA

**AGENȚIA NAȚIONALĂ DE REGLEMENTARE
A ACTIVITĂȚILOR NUCLEARE ȘI RADIOLOGICE**

MD-2068, mun. Chișinău, str. Alecu Russo, 1
tel/fax: (+373 22) 31 11 37, e-mail: agentia.nucleara@anranr.gov.md

AUTORIZAȚIA RADIOLOGICĂ

Seria A

Nr. 0779

Denumirea, forma juridică de
organizare, adresa juridică a
titularului

SOCIETATEA CU RĂSPUNDERE LIMITATĂ
"INTERMED"
MD-2001, mun. Chișinău, str. Tighina, 65 of. 618

Codul fiscal/Codul IDNO

1002600034804

Genul de activitate nucleară sau
radiologică pentru care se eliberează

Import/export a surselor de radiație ionizantă

Limitele de activități și condițiile

Importul preparatelor radiofarmaceutice:
99Mo/99Tc, F-18
Import/export surse radioactive de Ir-192
Import/export surse radioactive de Ni-63

Prenumele, numele persoanei
responsabile de radioprotecție

Petru Ceaicovschi

Numărul permisului de exercitare

-

Data emiterii

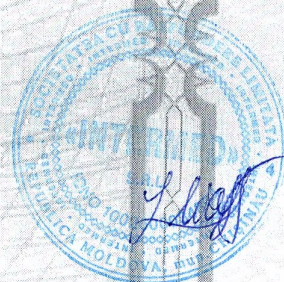
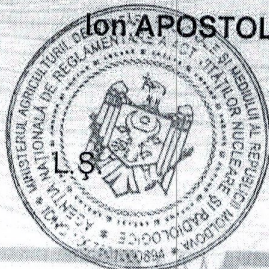
02.05.2019

Data expirării

02.05.2024

Conducător,
inspector principal de stat
în domeniul activităților nucleare și radiologice

(semnătura)



Anexă la autorizația radiologică

Seria A

Nr. 0779

Titular al autorizației radiologice:

SOCIETATEA CU RĂSPUNDERE LIMITATĂ "INTERMED" MD-2001, mun. Chișinău, str. Tighina, 65, of. 618

De facto: S.R.L. "INTERMED" MD-2001, mun. Chișinău, str. Tighina, 65, of. 618

Limite de activități și condiții:

Import/export a surselor de radiație ionizantă în baza autorizațiilor radiologice parțiale pentru fiecare act de import/export, cu respectarea condițiilor stipulate în art. 9 și art. 27 din Legea nr. 132 din 8 iunie 2012.

Prezentarea anuală Agenției Naționale de Reglementare a Activităților Nucleare și Radiologice, până la 31 decembrie, a informației referitor la importul/exportul, în conformitate cu pct. 10 al Hotărârii Guvernului nr. 1017 din 01.09.2008 cu privire la Registrul național al surselor de radiații ionizante și al persoanelor fizice și persoanelor juridice autorizate.

Prezentarea Agenției Naționale de Reglementare a Activităților Nucleare și Radiologice, în termen de trei zile lucrătoare, a datelor despre orice modificare a statutului SRI, în conformitate cu pct. 10 al Hotărârii Guvernului nr. 1017 din 01.09.2008 cu privire la Registrul național al surselor de radiații ionizante și al persoanelor fizice și persoanelor juridice autorizate.

Identificarea subdiviziunii în care se desfășoară activitățile nucleare și radiologice (unitatea, secția etc.):



CE

DECLARATION OF CONFORMITY WITH DIRECTIVE 93/42/EEC

VARIAN
medical systems

Certificate Number: M5-0180

This declaration is hereby made under Annex II of the Council Directive concerning Medical Devices; 93/42/EEC of June 14th 1993. Medical Devices covered by this declaration comply with the provisions of Council Directive 93/42/EEC which apply to them.

NOTIFIED BODY

The British Standards Institution have been appointed to undertake activities pursuant to Annex II in respect of all devices except those Class I devices supplied non-sterile and which do not have a measuring function.

REFERENCED STANDARDS/NORMATIVE DOCUMENTS

EN 60601-1:1990 +A1:1993, A2:1995
EN 60601-1-1: 2001
EN 60601-1-2:2001
EN 60601-1-4:1996
IEC 60601-2-17:2004
EN 62366:2008

PRODUCT/PRODUCT GROUP

GammaMedplus IX / GammaMedplus 3/24 IX

CLASSIFICATION

93/42/EEC Annex IX Device Classification: IIb
Rule 9

INTERNATIONAL SUBMISSIONS DOSSIER (TECHNICAL FILE REFERENCE)

GammaMedplus IX
ISD: 10-007 Issue 5

AUTHORIZED: S. Muddell Sara Muddell

TITLE: International Corporate Regulatory Affairs Manager

DATE: 05 OCTOBER 2012

Format: L2447 Rev 01

Page 1 of 1

LEGAL MANUFACTURER:

Varian Medical Systems, Inc.
3100 Hansen Way
Palo Alto, CA 94304-1038, USA
tel: +1 650 493 4000
www.varian.com

EUROPEAN REPRESENTATIVE:

Varian Medical Systems UK Limited
Gatwick Road
Crawley
West Sussex
RH10 9RG





GammaMed

Installation & Maintenance Training

GammaMed *plus* series • GammaMed *plus* iX series

Certificate of Achievement
Awarded to

Petre Calin Podoleanu

**Including
Source Loading and Unloading,
Emergency Procedures,
Maintenance Techniques,
&
Radiation Safety Training**

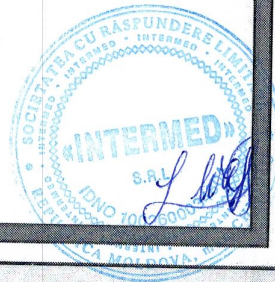
Presented by

GammaMed Product Support Engineering

September 2012

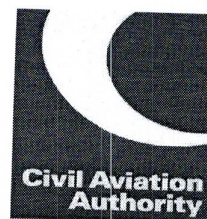
Christoph Kussmann, PSE

Varian Medical Systems Haan GmbH
Bergische Str. 16
D-42781 Haan Tel : +49-2129-551-0
GERMANY Fax : +49-2129-551-55



DG Experts Romania

Dangerous Goods Experts Romania SRL



Certificate

This is to certify that

Petre-Calin PODOLEANU

has successfully passed the

Dangerous Goods by Air

(Joint Operators/Shippers course)

*Regarding the responsibilities of Operators, Shippers, Handling- and
Cargo Agents in the transport of dangerous goods, those related
to the detailed requirements for Class 7 - Radioactive Materials.*

In accordance with:

*ICAO T.I. and IATA Dangerous Goods Regulations,
Category 6 conform table 1.5A.*



Course Instructor:

Steve Perkins

3 March 2017

Examination Date:

CTI / 108352

Certificate Registration No:

31 March 2019

Certificate Expiry Date:



**Cargo
Training
International**

