



nr.177 din 09 octombrie 2018
Ministerul Finanțelor

Formularul standard al Documentului Unic de Achiziții Europene

Documentul Unic de Achiziții Europene, în continutare DUAЕ este o declarare pe proprie răspundere care prezintă dovezi preliminare și înclocuiește certificatelor elaborate de autoritățile publice sau de păși terți. El este disponibil în limba de stat și engleză și este utilizat ca dovadă preliminară a înțelegerii condițiilor necesare în cadrul procedurilor de achiziții publice în Republica Moldova. Datorită DUAЕ, ofertanții nu mai trebuie să furnizeze probe documentare complete și în formate diferite, astfel cum se utilizau anterior în procedurile de achiziții publice, ceea ce reprezintă o simplificare semnificativă a accesului la oportunitățile de oferire transfrontalieră. Începând din octombrie 2018, DUAЕ va fi disponibilă exclusiv în formă electronică.

Ministerul Finanțelor pună la dispoziție serviciul web gratuit pentru cumpărători, ofertanți și alte părți interesate de completarea DUAЕ în format electronic. Formularul online poate fi completat, imprimat și apoi trimis cămpionului împreună cu restul ofertei. Dacă procedura se desfășoară electronic, DUAЕ poate fi exportat, stocat și depus în format electronic. Un DUAЕ depus în cadrul unei proceduri de achiziții publice anterioare poate fi reutilizat, cu condiția că informațiile să rămână corecte. Ofertanții pot fi excepți din procedura de achiziții publice sau pot fi umărtuiți în justifică dacă informațiile din DUAЕ sunt false, nedivulgăte 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 DUAЕ se completează online doar de către autoritatea contractantă sau entitatea contractantă și include următoarele informații:

A.	Informații despre publicare	
Numele anunțului învățătorei publicată în BAP, și după caz	0cd5-b3wdpl-1-MD-	1568893679633
B.	Identitatea achiziționului	
Tara	Agenția Națională pentru Siguranta Alimentelor	
Număr unic de identificare a autorității	1013601000082	
C.	Informații privind procedura de achiziții publice	
Tipul procedurii	Licitație deschisă	
Numărul unic de identificare al procedurii de achiziție	0cd5-b3wdpl-1-MD	1568893679633
Data deschiderii ofertelor	Conform SIA RASP	
Denumirea obiectului de achiziții	Ustensile și consumabile de laborator pentru inspectoarei ANSA, inclusiv rezonator probe	
Scură descriere		

Partea II – Informații referitoare la operatorul economic

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

1.	Informații referitoare la operatorul economic	
Denumire		
Adresa juridică:	„GBG-MLD” SRL	
Cod postal	str. Tighina 65, of.607	
Oraș	MD-2001	
Tara	Chisinau	
Adresa web	www.gbg-md.md	
e-mail	office@gbg.md	
Telefon	022 54-91-20	
Functie / acțiuni și în cîință de	Director general	
2.	Informații privind utilizarea capacităților altor entități	
Operatorul economic utilizează capacitatea altor entități pentru a satisface criteriile de selecție prevăzute în partea IV, precum și (dacă este cazul) criteriile și regulile menționate în partea V de mai jos?	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu	
3.	Înregistrarea în cîință, complicitate și semnătură în mod corespunzător de autoritatea înscrierii în cîință	
organizație tehnice implicată, indiferent dacă face sau nu parte din înreprindere operatorului economic. În special cel care răspunde de controlul calității și, în cîință în care este relevant, pentru capacitatea reprezentată specifică (specifice) unității (unitățile) de operator economic, vă rugăm să includeți informațiile prezentate în cîință.		
4.	Informații privind subcontractanții pe care le oferă capacitatea operatorului economic nu se	
bazarea	<input checked="" type="checkbox"/> Răspuns	
Succesul se completează numai în cazul în care acordată informație este solicitată în mod explicit de către autoritatea contractantă sau entitatea contractantă	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu	
Operatorul economic intenționează să subconțracționeze vreo parte din contract, unor terți?	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu	
Dacă da și în măsură, vă rugăm să enumerați subconțracționatorul, precum și detalii privind contractul și subconțracționarea în cîință.	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu	

înreprindere mijloacă	<input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
sau o „înreprindere socială”, sau va asigura execuțarea contractului în contextul programelor de angajare protejată?	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
- care este procentul de lucrațiori cu dizabilități sau defavorizati?	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
- Dacă este necesar, vă rugăm să specificați carei sunt cărora categorii de lucrători cu dizabilități sau defavorizări le capătă angajații în cauză?	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu

Dacă este cazul, activitatea antreprenorială a operatorului economic este înregistrată sau definită o certificare echivalentă în cadrul unui sistem național privind activitățile economice pe care le prestează?	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
- Vă rugăm să furnizați actele de constituire sau de certificare sună disponibile în format electronic, vă rugăm să precizați:	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
- Vă rugăm să furnizați autorizațiile pe care se bazează activitățile comerciale, dacă este cazul:	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
- înregistrarea sau certificarea acoperă toate criteriile de selecție impuse?	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu

Vă rugător să completați informația lipădă în partea II secțiunile A,B,C sau D, după caz. Numai în cazul în care în cîință nu există lucru altul, nu este necesar să scrieți lucru în cîință.	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
Dacă este cazul, activitatea antreprenorială a operatorului economic este înregistrată sau definită o certificare echivalentă în cadrul unui sistem național privind activitățile economice pe care le prestează?	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
- Vă rugător să furnizați actele de constituire sau de certificare sună disponibile în format electronic, vă rugător să precizați:	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
- Vă rugător să furnizați autorizațiile pe care se bazează activitățile comerciale, dacă este cazul:	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
- înregistrarea sau certificarea acoperă toate criteriile de selecție impuse?	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu

Informație solicitată în secțiunele A și B din acordarea noastră din partea III privind ficeare direcție

Autoritățile contractante pot solicita experiența de până la trei ani și pot accepta experiența acumulată în urmă cu peste trei ani. Vă rugăm să le descrieți	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
Vă rugător	
Data de începere	
Data de încheiere	
Beneficiari	
<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>	
Dacă autoritatea contractantă sau emitătoarea contractantă solicită în anumul de participare prezentarea unor formulare, vă rugăm să furnizați formularul solicitat în anumul de participare.	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
Pemiterile contractelor	
Fără producție sau serviciile complexe care urmează să fie furnizate sau, în mod excepțional, pentru produsele sau serviciile necesare cu un scop anume. Operatorul economic va permite efectuarea de verificări ale capacitațiilor de producție sau ale capacitații tehnice a operatorului economic și, dacă este necesar, ale milioacelor de studiu și de cercetare de care dispune și ale măsurilor de control al calității? Vă rugăm să rețineți că, în cazul în care operatorul economic a decis să subconceleze o parte din contract și se bazează pe capacitațiile subcontractantului pentru execuția pașii respective, trebuie să completezi un DUAE separat pentru astfel de subcontractanți.	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
Diplome de studii și calificări profesionale	
Următoarele calificări eductionale și profesionale sunt definiție de prestatori de servicii sau de contractantul însuși și/sau în funcție de cîinile stabilite în anumul de participare sau în documentele procedurii de achiziție de către personalul său de conducere. Vă rugăm să le descrieți	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
<i>Dacă autoritatea contractantă sau emitătoarea contractantă solicită în anumul de participare prezentarea unor formulare, vă rugăm să furnizați formularul solicitat în anumul de participare.</i>	
Măsuri de management al mediuului	
Operatorul economic va putea să aplică următoarele măsuri de management de mediu atunci când execută contractul: Vă rugăm să le descrieți	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>	
Numarul membrilor personalului de conducedere	
Numarul membrilor personalului de conducedere ale operatorului economic din ultimii trei ani au fost după cum urmează:	
Pentru contractele de achiziție de bunuri/servicii: esanțioane, descrieri sau fotografii, fără certificate de autenticitate	
Pentru contractele de achiziții publice de bunuri/servicii: operatorul economic va furniza esanțioane, descrierile sau fotografurile solicitate ale producătorilor/serviciilor care urmează să fie furnizate/prestate, care nu trebuie să fie încadrăte de certificate de autenticitate.	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
<i>Dacă autoritatea contractantă sau emitătoarea contractantă solicită în anumul de participare prezentarea unor formulare, vă rugăm să furnizați formularul solicitat în anumul de participare.</i>	
Sisteme de asigurare a calității și standarde de management de mediu.	
Art. 4 din lege stabilește următoarele motive de selecție.	
Certificate emise de organisme independente cu privire la sistemele sau standardele de management de mediu	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
<i>Dacă autoritatea contractantă sau emitătoarea contractantă solicită în anumul de participare prezentarea unor formulare, vă rugăm să furnizați formularul solicitat în anumul de participare.</i>	

Partea V - Indicații generale pentru toate criteriile de selecție

Partea V - se completează online de către autoritatea contractantă, emitătoarea contractantă și operatorii economici și include:

Indepinirea tuturor criteriilor de selecție impuse:

Operatorul economic va fi în măsură să furnizeze formularul, certificatele, avizele și alte documente indicate în anumul de participare, sau să ofere informații care să îl permită autorității contractante sau entității să obțină aceste documente, informanții direcții prin accesarea unei baze de date naționale în orice stat, disponibilă în mod gratuit? Temeș (3 zile lucrătoare)	<input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
---	--

Partea VI - Preselecția candidaților calificați pentru procedura licitației restrânsă, negociere, dialog competitiv și parteneriatul pentru inovare

Acese 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 partile II - VI de mai sus sunt exacte și corecte și că au fost furnizate cunoșând pe deplin consecințele cauzelor grave de declarări false.

Operatorul economic declară în mod oficial că poate să furnizeze, la cerere și fără întâzărire, certificatele și alte forme de documente justificative menționate, cu excepția cazului în care:

1. Autoritatea contractantă sau emitătoarea contractantă are posibilitatea de a obține documentele justificative în cauză direct prin accesarea unei bazei 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 Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor, astfel cum este descrisă în partea I secțiunea A, să obțină acces la documentele justificative privind informațiile prezentate în acest Document Unic de Achiziție European în scopul Informația o găsiți în SIA R.S.A.P.

Nume: Tudor Ceiucorschi

Pozitie: Director general

Data: [04-22-10-2019]

Locul: Chișinău

Semnătura



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 aparatura 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



EB 0275858

Specificații tehnice (F4.1)

Numărul procedurii de achiziție 21012321 din 04-22.10.19

Denumirea procedurii de achiziție: Ustensile si consumabile de laborator pentru activitatile inspectorilor ANSA, inclusiv recoltare probelor

Denumirea bunurilor	Modelul articoulului	Tara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către oferent	Standarde de referință
2	3	4	5	6	7	8
Bunuri						
Lotul 19						
Recipiente sterile pentru alimente și lichide de 500 ml	Cod 202823.1, Polyethylene wide mouth jars with lid and insert plug,500 ml	Spania	Deltalab	Recipiente sterile pentru alimente și lichide de 500 ml	Recipiente sterile pentru alimente și lichide de 500 ml	ISO
Lotul 20						
Pipetă gradată sterilă	Pipeta serologica 1 ml, 3101, PS	Italia	Aptaca	Pipetă gradată sterilă 1,0 ml, de unică folosință	Pipetă gradată sterilă 1,0 ml, de unică folosință	CE,ISO
Lotul 21						
Cutii petri d-90 de unică folosință (sterile) din plastic	Cutia Petri 90mm, sterilă, 91/SG	Italia	Aptaca	Cutii petri d-90 de unică folosință (sterile) din plastic	Cutii petri d-90 de unică folosință (sterile) din plastic,ambalate cte 20 buc	CE,ISO
Lotul 24						
Pincete	26691	Italia	Gima	Pincete de inox pentru laborator, lung. 150 mm	Pincete de inox pentru laborator, lung. 160 mm	CE,ISO
Lotul 51						
Vase din plastic cu capac destinate p/u produse alimentare	Cod 202823.1, Polyethylene wide mouth jars with lid and insert plug,500 ml	Spania	Deltalab	Materiale – plastic destinat produselor alimentare, cu capac, steril, volum 500 ml	Materiale – plastic destinat produselor alimentare, cu capac, steril, volum 500 ml	ISO

Lotul 52						
Flacoane sterile cu gât larg	11490, STERILE WATER SAMPLING BOTTLES IN PET, INDIVIDUALLY WRAPPED,1000 ml	Italia	Aptaca	Flacoane din plastic pentru alimentare, cu capac, sterile. Volum – 1000 ml, cu eticheta pentru înscrerea informație		
Lotul 53						
Spatule din lemn sterile	Spatula din lemn sterilă ambalată individual, 4002/SG/CS/L	Italia	Aptaca	Material – lemn, ambalate individual sterile, lungimea 15 – 20 cm		
Lotul 54				Material – lemn, ambalate individual sterile, lungimea 17 cm		
Seturi pentru prelevarea probelor de sănătate	Sistem de transport cu mediu Amies fără carbune , 12x140, 230397	Italia	Kima	Eco-eprubete din plastic cu fund rotund, dop și cu tija plastic și varf de vascoza, sterile, cu mediu Amies fără cărbune, pentru transportarea probelor de sănătate. Dimensiuni : aproximativ 12 mm x 150mm. Sterilizate prin iradiere. Volum : 10ml.	Eco-eprubete din plastic cu fund rotund, dop și cu tija plastic și varf de vascoza, sterile, cu mediu Amies fără cărbune, pentru transportarea probelor de sănătate. Dimensiuni : aproximativ 12 mm x 140mm. Sterilizate prin iradiere. Volum : 10ml.	CE,ISO

Semnat: _____

Numele, Prenumele: Tudor Ceaicovschi

În calitate de: Director

Ofertantul: "GBG-MLD" SRL

Adresa: mun, Chisinau, str, Tighina 65, of, 607

Specificații de pret F4.2

Numărul procedurii de achiziție 21012321 din 04-22.10.19

Denumirea procedurii de achiziție: Ustensile si consumabile de laborator pentru activitatile inspectorilor ANSA, inclusiv recoltare probelor

Cod CPV-33100000-1							Termenul de livrare	Clasificare bugetară (IBAN)
Nr.lot	Denumirea bunurilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Pret unitar (fără TVA)	Pret unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	
			2		3	4	5	6
19.	Recipiente sterile de uz multiplu autoclavabile pentru alimente și lichide de 500 ml	buc	1800	18,00	21,60	32400,00	38880,00	
20.	Pipetă gradată sterilă	buc	1000	1,82	2,18	1820,00	2184,00	
21.	Cutii petri d-90 de unică folosință (sterile) din plastic	buc	2000	1,60	1,92	3200,00	3840,00	
24.	Pincele	buc	50	55,00	66,00	2750,00	3300,00	Conform cerintelor
51.	Vase din plastic cu capac destinate p/u produse alimentare	buc	10200	18,00	21,60	183600,00	220320,00	
52.	Flacoane sterile cu gât larg pentru probe de apa	buc	5100	19,80	23,76	100980,00	121176,00	
53.	Spatule din lemn sterile	buc	10200	0,52	0,62	5304,00	6364,80	
54.	Seturi pentru prelevarea probelor de sanitație	buc	22250	2,89	3,47	64302,50	77163,00	
Total						394356,50	473227,80	

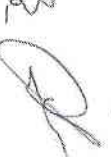
Semnat: _____

Numele, Prenumele: Tudor Ceaicovschi

În calitate de: Director

Ofertantul: "GBG-MLD" SRL

Adresa: mun, Chisinau, str, Tighina 65, of, 607

"26.03.18
2018" 

Data printului:

DIRECTIA GENERALA PENTRU STATISTICA
26 MAR 2018
Proiectarea statisitica fondatorilor a Municipiului Chișinău

Anexa la SNC
Prezentarea statisitica fondatorilor
a Municipiului Chișinău

BILANȚUL

la 31 decembrie 2018

Anexa I

SITUAȚIALE FINANCIARE

pentru perioada 01 Ianuarie 2018 - 31 decembrie 2018

Entitatea	GBG-MLD SRL	CODURI
(devenirea compozită)	Cod CUIO	37421920
Sediu: MD2061, min. Chisinau, str. Tighina 65, RM.	Cod IDNO	100360011782
Cod (poză, Razional num. UTZ), Locuința, stradă, nr. bl.	Cod CUATM	0130
Activitatea principală Comerț	Cod CAEM, rev.2	G4646
Forma de proprietate PRIVATA	Cod CFP	51460
Forma organizatorică-juridică Societate cu Raspunzare Limitată	Cod CFOJ	15
Date de contact: Tel. (022) 54-73-73; e-mail: angels@gbg.md		530
WEB		

Numele și coordonatele al contabilului-Sef: DI (dna) Munteanu Angela

Tel.: 078053310

Unitatea de masura: leu

Anexa 8

Nota informativa privind veniturile si cheltuielile clasificate dupa natura

Indicatori	Cod rd.	Perioada de gestiune	Cod	Inceputul perioadei de gestiune	Sfîrșitul perioadei de gestiune
1	2	3	4	5	6
Venituri din vânzări	010	126 318 597	2	3	4
Alte venituri din activitatea operatională	020	1 447 184			5
Total venituri (rd.010 + rd.020 + rd.030)	030	1 912 269			
Variatia stocurilor	040	129 678 050			
Costul vinzărilor marfinelor vândute	050	115 973 870			
Cheltuieli privind stocurile	060	91 486 732			
Cheltuieli cu personalul privind remunerarea muncii	070	88 230 050			
Contribuibilitate asigurarii de stat obligatorii și prime de asigurare obligatorie de asistență medicală	080	4 925 496			
Cheltuieli cu amortizarea și deprecierea activelor imobilizate	090	4 860 528			
Alte cheltuieli	100	1 344 482			
Cheltuieli din alte activități	110	1 037 634			
Total cheltuieli (rd.050 + rd.060 + rd.070 + rd.080 + rd.090 + rd.100 + rd.110 + rd.120)	120	782 560			
Profit (pierdere) pînă la impozitare (rd.040 - rd.130)	130	914 435			
Profit (pierdere) net al perioadei de gestiune (rd.140 - rd.150)	140	23 260 050			
	150	3 112 701			
	160	20 147 349			
		11 151 570			

		A C T I V	Cod rd.	Inceputul perioadei de gestiune	Sfîrșitul perioadei de gestiune
Total active imobilizate		2	3	4	5
+ rd.040 + rd.050 + rd.060 + rd.070 + rd.080 + rd.090 + rd.100 + rd.110 + rd.120)					
Active circulante					
Materiale					
Active biologice circulante					
Obiecte de mica valoare și secură durată					
Produse în curs de execuție și produse finanțare					
Creante comerciale					
Creante ale partilor afiliate					
Avansuri acordate curente					
Creante ale bugetului					
Creante ale personalului					
Alte creante curente					
Numerar în casierie și la conturi curente					
Alte elemente de numerar					
Investiții financiare curente în parti neafiliate					
Investiții financiare curente în parti afiliate					
Alte active circulante					
Total active circulante (rd.140 + rd.150 + rd.160 + rd.170 + rd.180 + rd.190 + rd.200 + rd.210 + rd.220 + rd.230 + rd.240 + rd.250 + rd.260 + rd.270 + rd.280 + rd.290)		310	310	92 566 660	90 453 560

P A S I V	Sold la		Indiciatori	Cod ref.	Perioada de gestiune
	Cod rd.	Inceputul perioadei de gestiune			
2	3	4			
Capital propriu	3	4			
Capital social și suplimentar			5		
Rezerve	320	5 400			
Corectii ale rezultatelor anilor precedenți	330	803 868			
Profit net reparțizat (pierdere neacoperita) al anilor precedenți	340	803 868			
Profit net (pierdere netă) al perioadei de gestiune	350	33 964 874			
Profit utilizat al perioadei de gestiune	360	11 151 570			
Alte elemente de capital propriu	370				
Total capital propriu (rd.320 + rd.330 + rd.340 + rd.350 + rd.360 - rd.370 + rd.380)	390	34 774 142			
Datorii pe termen lung					
Credite bancare pe termen lung					
Imprumuturi pe termen lung	400				
Datorii pe termen lung privind leasingul financiar	410				
Alte datorii pe termen lung	420				
Total datorii pe termen lung (rd.400 + rd.410 + rd.420 + rd.430)	440				
Datorii curente					
Credite bancare pe termen scurt					
Imprumuturi pe termen scurt	450				
Datorii comerciale	460	1 356 000			
Datorii față de partile afiliate	470	13 234 389			
Avanșuri primite curente	480	12 015 004			
Datorii față de personal	490	578 815			
Datorii privind asigurările sociale și medicale	500	72 088			
Datorii față de buget	510				
Venituri anticipate curente	520	2 390 651			
Datorii față de proprietari	530	223 650			
Finanțări și incasări cu destinație specială curente	540	40 133 470			
Provizioane curente	550	32 162 265			
Alte datorii curente	560				
Total datorii curente (rd.450 + rd.460 + rd.470 + rd.480 + rd.490 + rd.500 + rd.510 + rd.520 + rd.530 + rd.540 + rd.550 + rd.560 + rd.570)	580	57 792 518			
Total pasive (rd.390 + rd.440 + rd.580 + rd.170)	590	92 566 660			
		90 453 560			

SITUAȚIA MODIFICARILOR CAPITALULUI PROPRIU
de la 01 ianuarie pînă la 31 decembrie 2018

Anexa 3

Indicatori	Cod rd.	Sold la începutul perioadei de gestiune	Majori	Diminuari	Sold la sfîrșitul perioadei de gestiune
2	3	4	5	6	7
Capital social și suplimentar					
Capital social		010		5 400	
Capital suplimentar		020			5 400
Capital reversat		030	()	()	0
Capital netezat		040			
Total capital social și suplimentar (rd.010 + rd.020 + rd.030 + rd.040 + rd.050)	060	5 400		0	5 400
Rezerve					
Capital de rezerva		070		801 621	
Rezerve statutare		080		2 247	
Alte rezerve		090			2 247
Total rezerve (rd.070 + rd.080 + rd.090)	100	803 868		0	803 868
Profit net reparțizat (pierdere neacoperita)					
Corecții ale rezultatelor anilor precedenți		110			
Profit net reparțizat (pierdere neacoperita) al anilor precedenți		120		33 964 874	
Profit net (pierdere netă) al perioadei de gestiune					
Profit utilizat al perioadei de gestiune		130	()	11 151 570	
Rezultat finanțării la note reglementării contabile		140	x	()	()
Total profit net reparțizat (pierdere neacoperita) (rd.110 + rd.120 + rd.130 + rd.140 + rd.150)	160	33 964 874		11 151 570	
Alte elemente de capital propriu, din care		170			
Diferențe din reevaluare		171			
Stocuri și utilajuri cu proprietate publică		172			
Total capital propriu (rd.060 + rd.100 + rd.160 + rd.170)	180	34 774 142		11 151 570	
		45 925 712		0	

Formularul ofertei (F3.1)

Data: "04-22" octombrie 2019

Licităția Nr.: 21012321

Alternativa Nr.: *nu sunt*

Către: AGENTIA NATIONALA pentru SIGURANTA ALIMENTELOR

"GBG-MLD" SRL declară că:

- a) Au fost examinate și nu există rezervări 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:
 - Denumirea-Achizitionarea ustensile si consumabile de laborator pentru activitatile inspectorilor ANSA, inclusive recoltare probe,COD CPV-33100000-1
- c) Suma totală a ofertei fără TVA constituie: 394356,50
[trei sute nouazeci si patru mii trei sute cincizeci si sase] Lei 50 bani.
- d) Suma totală a ofertei cu TVA constituie: 473227,80
[patru sute saptezeci si trei mii doua sute douazeci si sapte] Lei 80 bani.
- e) Prezenta ofertă va rămâne valabilă pentru perioada de timp specificată în **FDA4.8.**, începînd cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu **FDA5.2.**, va rămâne obligatorie și va putea fi acceptată în orice moment pînă 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 suntem în nici un conflict de interes, în conformitate cu punctul **IPO5.4.**
- h) Compania semnatară, afiliații sau sucursalele sale, inclusiv fiecare partener sau subcontractor ce fac 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.S.

Nume: Tudor Ceaicovschi

În calitate de: director

Ofertantul: "GBG-MLD" SRL

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

Data: "22" octombrie 2019

Beneficiar: Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor
mun. Chișinău, str. M.Kogălniceanu, 63
IDNO: 1013601000082

GARANȚIE DE OFERTĂ Nr. CA 0935

21 octombrie 2019

mun. Chișinău

BC „Moldova-Agroindbank” S.A., cu sediul pe str. Constantin Tănase 9/1, mun. Chișinău, MD-2005, Republica Moldova, numărul de identificare de stat – codul fiscal 1002600003778 (numit în continuare „Garant”) a fost informată că „GBG-MLD” S.R.L. cu sediul pe str. Tighina nr. 65, mun. Chișinău, Republica Moldova, numărul de identificare de stat – codul fiscal 1003600117582 (numit în continuare „Ofertant”) urmează să înainteze oferta către Beneficiar la data de 22 octombrie 2019 (numită în continuare „Ofertă”) pentru achiziționarea ustensilelor și consumabilelor de laborator pentru activitățile inspectorilor Agenției, inclusiv recoltarea probelor, conform invitației la licitația publică nr. 21012321 din 22 octombrie 2019.

La cererea Ofertantului, noi, Garantul, prin prezenta, ne angajăm în mod irevocabil să vă plătim orice sumă sau sume ce nu depășesc în total suma de 6.000,00 (șase mii, 00) MDL, la primirea de către noi a primei solicitări scrise și semnate de persoane autorizate din partea Beneficiarului, însotită de documente doveditoare cuvenite ale cazului garantat, cu specificația în solicitare a faptului, că Ofertantul încalcă una sau mai multe dintre obligațiile sale referitoare la condițiile Ofertei, și anume:

- a) și-a retras Oferta în timpul perioadei valabilității Ofertei; sau
- b) a modificat Oferta după expirarea termenului-limită de depunere a ofertelor; sau
- c) fiind anunțat de către Beneficiar, în perioada de valabilitate a Ofertei, despre adjudecarea contractului:
 - (i) eșuează sau refuză să semneze formularul contractului;
 - (ii) nu acceptă rectificarea erorilor aritmetice, efectuată de către grupul de lucru, erori depistate în Ofertă în timpul examinării ei; sau
 - (iii) eșuează sau refuză să prezinte garanția de bună execuție, dacă se cere conform condițiilor licitației, ori nu a executat vreo condiție specificată în documentele de licitație, înainte de semnarea contractului de achiziție.

Această garanție va expira în cazul apariției uneia dintre următoarele situații, oricare dintre acestea va surveni prima:

- a) la primirea de către noi a copiei înștiințării privind adjudecarea contractului Ofertantului și după emiterea Garanției de bună execuție eliberată către Beneficiar la solicitarea Ofertantului; sau
- b) în urma recepționării de către Garant a copiei înștiințării despre numele altui cîștigător, fie la expirarea termenului de valabilitate a Ofertei depuse de către Ofertant în cadrul licitației;
- c) la expirarea termenului indicat mai jos.

Prezenta garanție intră în vigoare la data de 22 octombrie 2019 și este valabilă pînă la data de 05 decembrie 2019, inclusiv.

Prin urmare, orice cerere sau plată în conformitate cu această garanție trebuie recepționată de către Garant la oficiu pînă la data respectivă.

Orice litigiu apărut pe parcursul realizării prezentei garanții va fi soluționat pe cale amicală a celor două parțile. În cazul când părțile nu vor soluționa litigiile apărute prin negocieri, acestea vor fi soluționate în conformitate cu legislația Republicii Moldova.

Oleg Paingu,
Vicepreședinte al Comitetului de Conducere
al BC "Moldova-Agroindbank" S.A.

Carolina Semeniuc,
Contabil-șef al BC "Moldova-Agroindbank" S.A.



„Secret comercial, confidențial”



Dlui 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
MD81AG000000022511677935	CHF
MD70AG000000022511393244	UAH
MD17AG000000225114804542	RUB
MD62AG000000225194802542	USD
MD39AG00000022513059583	GBP
MD81AG00000022582080147	MDL

Certificatul este eliberat pentru a fi prezentat la destinație.

Cu respect,

Victor Iurăș
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 Tânase 9/1, MD 2005, mun. Chișinău, Republica Moldova
Numărul înregistrării de stat – 1 002 600 003 778. Mărimea capitalului social – 207 526 800 lei.
Numele Președintelui Comitetului de Conducere – Serghei Cebotari.

Site: www.mab.md
E-mail: aib@mab.md
Tel.: +373 22 856 555
Fax: +373 22 303 304

CC 04 AE

CERTIFICAT
privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național

Nr. № A1938986 /455 din от 16.10.2019

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 restanță față de bugetul public național constituie/ На дату выдачи данной справки недоимка перед национальным бюджетом составляет:
0,00 lei/лей.

4. Valabil pînă la / Действителен до 31.10.2019

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

Director adjunct interimar al SFS

Funcție/Должность

L.S/ М.П.

Executor: T. Străjescu-Lungu, tel 82-34-33
Numele și prenumele/Фамилия и имя



Ludmila BOTNARI

Numele și prenumele/Фамилия и имя

REPUBLICA MOLDOVA

LICENȚĂ

Seria A MMII

Nr. 048120

Denumirea autorizații de licențiere

Camera de Licensiere

Deaumintec, forma juridică de organizare, sediul
(adresa juridică) a titулantului de licență

Societatea cu Răspundere Limitată
„GBG-MLD”
mun.Chisinau, str. Tighina, 65

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

02.03.2015

1003600117582

Codul fiscal

Genul de activitate integral sau parțial
permisă a cărui desfășurare se eliberează licență

* Importul, comercializarea dispozitivelor
medicale și optice *

Data eliberării licenței

26 mai 2005

Vigabilitatea
Prelungită pînă la: 26.05.2015
Prelungită pînă la: 25.05.2020

Semnătura conductoatorului
autorizației de licențiere

Director al Camerei de Licensiere

Valentin GUZNAU

Nota: Licența este valabilă numai cu anexa informație de anexă: Condiții de licențiere
în care sunt indicate condițiile de licențiere pentru genul de activitate specificat în licență.

L.S.

Nota: Anexe și copii ei sunt valabili numai cu exemplile originale a autorizații de licențiere.



Certificate ES10/81671

The management system of

DELTALAB, S.L.

Polígono Industrial La Llana, Plaza De La Verneda 1,
08191 Rubí, Barcelona, Spain

has been assessed and certified as meeting the requirements of

**ISO 13485:2016
EN ISO 13485:2016**



For the following activities

**Design, manufacture and sale of sterile and nonsterile medical devices
for the collection, transport and conservation of biological samples for
clinical and IVD analysis.**

**Distribution of non-active medical devices and in vitro diagnostic
medical devices.**

**Diseño, fabricación y comercialización de productos sanitarios
estériles y no estériles para la toma, transporte y conservación de
muestras biológicas para análisis clínicos y de IVD.
Distribución de productos sanitarios no activos y productos sanitarios
para diagnóstico in vitro.**

This certificate is valid from 11 October 2019 until 11 October 2022
and remains valid subject to satisfactory surveillance audits.

Re certification audit due before 10 September 2022

Issue 9. Certified since 12 October 2010

Authorised by

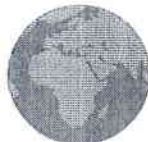


0005

SGS United Kingdom Ltd
Rossmore Business Park, Ellesmere Port, Cheshire, CH65 3EN, UK
t +44 (0)151 350-6666 f +44 (0)151 350-6600 www.sgs.com

HC SGS 13485 2016 0118

Page 1 of 1



This document is issued by the Company subject to its General Conditions of
Certification Services accessible at www.sgs.com/terms_and_conditions.htm.
Attention is drawn to the limitations of liability, indemnification and jurisdictional
issues established therein. The authenticity of this document may be verified at
<http://www.sgs.com/en/certified-clients-and-products/certified-client-directory>.
Any unauthorized alteration, forgery or falsification of the content or appearance
of this document is unlawful and offenders may be prosecuted to the fullest
extent of the law.



DEL TALAB GROUP
NIRCO, S.L., ENVASES FARMACÉUTICOS, S.A.

Pol. Ind. La Llana
Plaza de la Vereda, 1
08191 Rubí, Barcelona

has been assessed and certified as meeting the requirements of

ISO 9001:2015

Issue 4

For the following activities

Design, manufacture and sale of laboratory material for the collection, transport and conservation of samples for microbiological, molecular biology, haematology, biochemistry, histology, microscopy and colorimetric analysis, general labware, containers and healthcare products. Manufacture and commercialization of consumables for the laboratory. Commercialization, and distribution of equipment for the storage of prepared samples. Commercialization and distribution of equipment for labware and industrial packages. Commercialization and distribution of equipment and instrumentation for the laboratory, diagnostic kits, healthcare products, cosmetics and food for special medical purposes. Commercialization, distribution, installation and technical service of equipment and instrumentation for the laboratory.

This certificate is valid from

11 October 2019 until 11 October 2022

Issue 4. Company certified since October 2010.

Certified with SGS since 11 October 2016.

This is a multisite certification. See following page(s).

Admired by



Sites where these activities are totally or partially carried out

DEL TALAB, S.L.
Pol. Ind. La Llana, Plaza de la Vereda, 1 - 08191 Rubí, Barcelona (España)

Design, manufacture and sale of laboratory material for the collection, transport and conservation of samples for microbiological, molecular biology, haematology, biochemistry, histology, microscopy and colorimetric analysis. Commercialization of equipment for the storage of prepared samples. Commercialization and distribution of equipment for the laboratory, diagnostic kits, healthcare products, cosmetics and food for special medical purposes.

Commercialization of equipment and instrumentation for the laboratory, diagnostic kits, healthcare products, cosmetics and food for special medical purposes.

KEY LAB, S.L.U

Pol. Ind. La Llana, Avda. de la Llana, 115-117 - 08191 Rubí-Barcelona (España)

Design, manufacture and sale of laboratory material for the collection, transport and conservation of samples for microbiological, molecular biology, haematology, biochemistry, histology, microscopy and colorimetric analysis. Commercialization of equipment for the storage of prepared samples. Commercialization and distribution of equipment for the laboratory, diagnostic kits, healthcare products, cosmetics and food for special medical purposes.

NIRCO, S.L.

Pol. Ind. La Llana, Puerto de Navarría, 12 - 28935 Móstoles (Madrid) (España)

Pol. Ind. La Llana, Avda. de la Llana, 115-117 - 08191 Rubí-Barcelona (España)

Manufacture and commercialization of consumables for the laboratory. Commercialization, distribution, installation and technical service of equipment and instrumentation for the laboratory.

ENVASES FARMACÉUTICOS, S.A.
C/ Paralela, 15 - 28860 Paracuellos de Jarama (Madrid)

Design, manufacture and commercialization of samples for analysis, laboratory material for the collection, transport and conservation of samples for analysis, laboratory material for general use, containers and products for personal care. Commercialisation and distribution of laboratory material for general use, products and equipment for personal care, syringes and cosmetic products.

The document is issued by the Company SGS Iberia & Sistech Certification Services, S.L. under reference number ES16/20725. The document is issued in accordance with the ISO 9001:2015 standard. The document is valid for a period of three years from the date of issue. Any unauthorized alteration, forgery or falsification of this document may be subject to legal action. This document is valid for the scope of certification indicated. Any unauthorized alteration, forgery or falsification of this document is illegal and offenders will be liable for prosecution.

Produced with the latest electronic tools.



DELTALAB, S.L.

Poli. Ind. La Llana
Plaza de la Verneda, 1
08191 Rubí, Barcelona
has been assessed as part of the management system of DELTALAB GROUP
certified organization as meeting the requirements of

ISO 9001:2015

For the following activities

Design, manufacture and sale of laboratory material for the collection, transport and conservation of samples for microbiological, molecular biology, hematology, biochemistry, histology, microscopy and colorimetric analysis.

Commercialization of equipment for the storage of prepared samples,

cryogenic stored samples, general labware and industrial packages,

Commercialization of equipment and instrumentation for the laboratory, diagnostic kits, healthcare products, cosmetics and food for special medical purposes.

in / from the following sites

Poli. Ind. La Llana, Plaza de la Verneda, 1 - 08191 Rubí (Barcelona)

Valid from

11 October 2019 until 11 October 2022

Issue 1.

This document is part of Certificate ES16/20725.
The validity of this document is subject to the certificate.



Nº 05/C-SC001

Authorized by

Certification Management

SGS INTERNATIONAL CERTIFICATION SERVICES IBERICA, S.A.U.

Calle Prado, 28, 28042 Madrid, España

t 34 91 313 8115 f 34 91 313 8102

www.sgs.com

Page 1 of 1



SGS

This document is valid by the company subject to the General Conditions of Certification.
Satisfactory performance and continuous improvement is shown to the
management of the company and its employees and subcontractors through the
implementation of quality management systems and processes. The
certification is valid for the scope of the certification and does not cover other
activities or products. Any unauthorized use of this document is illegal. Every copy or derivative
of the document or any part thereof is illegal and offenders may be
prosecuted as in Spain or under the laws of the state
where it is reproduced.

POZITIA 19, POZITIA 51



Polyethylene wide mouth jars with lid and insert plug

High density polyethylene jars with screw cap and insert plug.

Jars and plugs are natural translucent colour; lids are black. Supplied uncapped (except sterile models, supplied capped and bagged).

Upon request, jars can be supplied individually wrapped for a minimum order of 3 cases by model, and sterile for a minimum order of 6 cases by model.

Ask for minimum quantity and delivery time for caps and jars in other colours. Steriles by radiation (sterile models).



Code	description	presentat ion	capaci ty	mouth diamet er	body diamet er	height	unitary weight	case qty.	case weight (Kg)	case vol. (m3)
202823.1	sterile, ind. wrapped	-	500 ml	67 mm	80 mm	131 mm	35 g	120	7,6	0,140



CERTIFICATO N° 505SGQ03

CERTIFICATE N° 505SGQ03

Si certifica che il
this is to certify that

Sistema di Gestione per la Qualità

Quality Management System

messo in atto da
implemented by

NUOVA APTACA S.r.l.

Via Monte Bianco, 4 – IT 20900 MONZA (MB)

nella Sede Operativa di
Operative Unit

Regione Monforte, 30 – IT 14053 CANELLI (AT)

è conforme alla norma
is in compliance with the standard

UNI EN ISO 9001-2015 (ISO 9001-2015)

per i seguenti Processi
concerning the following kinds of Processes

Gestione della fabbricazione ed immissione in commercio di tamponi sterili
per il prelievo di campioni biologici in orifici naturali e in ambito chirurgico.

Progettazione e fabbricazione di dispositivi medico diagnostici per laboratori di analisi.

Commercializzazione di dispositivi medici e diagnostici in vitro.

Commercializzazione di articoli da laboratorio

Management of the manufacturing and placing on the market of sterile tampons for sampling of biological specimens in natural orifice and in surgical field. Design and manufacturing of diagnostic medical devices for laboratories of analysis. Marketing of medical and diagnostic devices in vitro. Marketing of laboratory articles.

Il presente Certificato è soggetto al rispetto delle condizioni stabilite dai Regolamenti per la certificazione in vigore applicabili.

This Certificate shall satisfy the requirements established in the Rules for the certification in force applicable.

In caso di discordanza tra le lingue utilizzate nella traduzione del contenuto del presente certificato, fare riferimento alla lingua italiana.

In cases of discrepancy between the languages used in the translation of the content of this certificate, please refer to the Italian language.

L'AMMINISTRATORE DELEGATO

MANAGING DIRECTOR

Dr. Ing. Roberto Cusolito

Data di Prima Emissione
First Issue Date

1998-07-23

Data di Prima Emissione ITALCERT
First Issue Date ITALCERT

2011-10-30

Data di Rinnovo
Renewal Date

2017-10-30

Data di Scadenza
Expiration Date

2020-10-29

Settore IAF 14 - 29



SGQ N° 023A PRD N° 122B
SGA N° 020D ISP N° 075E
PRS N° 097C

Membro degli Accordi di Mutuo Riconoscimento EA, IAF e ILAC

Signatory of EA, IAF and ILAC Mutual Recognition Agreements



CERTIFICATO N° 505DM05

CERTIFICATE N° 505DM05

Si certifica che il
this is to certify that

Sistema di Gestione per la Qualità *Quality Management System*

messo in atto da
implemented by

NUOVA APTACA S.r.l.

Via Monte Bianco, 4 – IT 20900 MONZA (MB)

nella Sede Operativa di
Operative Unit

Regione Monforte, 30 – IT 14053 CANELLI (AT)

è conforme alla norma
is in compliance with the standard

UNI CEI EN ISO 13485-2016 (ISO 13485-2016)

per i seguenti Processi
concerning the following kinds of Processes

Gestione della fabbricazione e immissione in commercio di tamponi sterili
per il prelievo di campioni biologici in orifici naturali e in ambito chirurgico.
Progettazione e fabbricazione di dispositivi medico diagnostici per laboratori di analisi.
Commercializzazione di dispositivi medici e diagnostici in vitro.

Management of manufacturing and placing on the market of sterile tampons for sampling of biological specimens in natural orifice and in surgical field. Design and manufacturing of diagnostic medical devices for analysis laboratories. Marketing of medical and diagnostic devices in vitro.

Il presente Certificato è soggetto al rispetto delle condizioni stabilite dai Regolamenti per la certificazione in vigore applicabili.

This Certificate shall satisfy the requirements established in the Rules for the certification in force applicable.

In caso di discordanza tra le lingue utilizzate nella traduzione del contenuto del presente certificato, fare riferimento alla lingua italiana
In cases of discrepancy between the languages used in the translation of the content of this certificate, please refer to the Italian language.

L'AMMINISTRATORE DELEGATO

MANAGING DIRECTOR

Dr. Ing. Roberto Cusolito

Data di Prima Emissione
First Issue Date

2007-10-30

Data di Prima Emissione ITALCERT
First Issue Date ITALCERT

2011-10-30

Data di Rinnovo
Renewal Date

2017-10-30

Data di Delibera
Deliberation Date

2019-01-04

Data di Scadenza
Expiration Date

2020-10-29



SGQ N° 023A

Membro degli Accordi di Mutuo Riconoscimento EA, IAF e ILAC
Signatory of EA, IAF and ILAC Mutual Recognition Agreements

SCHEDA TECNICA PRODOTTO TECHNICAL DATA SHEET

DATA EMISSIONE / DATE OF ISSUE
10.06.2019

ARTICOLO: PIPETTE STERILI PER SIEROLOGIA
ITEM: STERILE SEROLOGICAL PIPETTES

DESCRIZIONE / DESCRIPTION

PIPETTE MONOUSO IN PLASTICA PER SIEROLOGIA AD ESPULSIONE TOTALE

Prodotto in polistirolo cristallo (PS), approvato FDA e graduazione di colore nero particolarmente visibile con una accuratezza di $\pm 1\%$. Scala graduata ascendente e discendente e con gradazione negativa per una capacità extra. Pipette colonate (con filtro) per la protezione del dispositivo di pipettaggio dal liquido aspirato. Sterilizzate a raggi Gamma e garantiscono apirogene ($< 0.25 \text{ EU/ml}$), non emolitiche e non citotossiche.

DISPOSABLE PLASTIC SEROLOGY PIPETTES TOTAL EXTRUSIONS TYPE

Manufactured in virgin FDA approved polystyrene (PS), with clear black printing graduation which guarantees maximum clarity and an accuracy of $\pm 1\%$. All pipettes benefit from having descending & ascending graduations to aid pipetting and negative graduations for extra capacity. Supplied with a cotton plug (filter) for protection against the suction of liquid into the pipetting device. Sterility is guaranteed by gamma radiation and they are also certified non-pyrogenic ($< 0.25 \text{ EU/ml}$), non cytotoxic and non haemolytic.

Capacità Capacity	VOLUME (ml)	DIA. MM. NEGOZIO (mm)	GRADUAZIONE NEGATIVA GRAD.	COLORE STOPPING WELL COLOUR	LUNGHEZZA LENGTH	2 PASTIGLIE ADATTABILI 2 ADJUSTABLE PINS	CONFEZIONE PACK	SCATOLA BOX
3001	1 ml	1/100 (0.01 ml)	- 0.2 ml	Giallo / Yellow	279 mm	4.8 mm	50 pcs	1.000 pcs
3101	1 ml	1/100 (0.01 ml)	- 0.2 ml	Giallo / Yellow	279 mm	4.8 mm	1 pcs	1.000 pcs

Diametro esterno della pipetta:
Pipette external diameter:

4.8 mm

CARATTERISTICHE PRINCIPALI		TECHNICAL FEATURES	
Stato microbiologico	STERILE / STERILE	Microbiological status	
Materiale impiegato	POLISTIROLO / POLYSTYRENE	Raw material	
Temperatura tollerata	MIN -10°C MAX +70°C	Temperature range	
Accuratezza volume nominale	$\pm 1\%$ (A/IAT 20°C)	Accuracy for nominal volume	
Apironogene	0.25 EU/ml (FDA)	Pyrogen free	
Validità del prodotto	5 ANNI / YEARS	Shelf life	

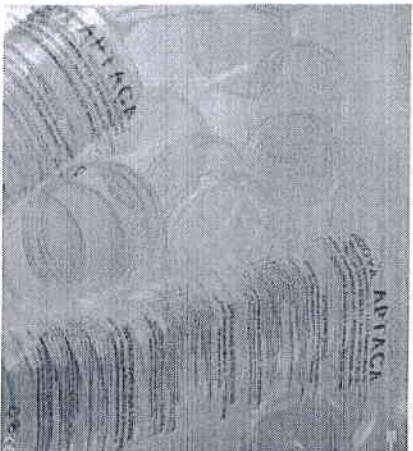


SCHEMA TECNICA PRODOTTO TECHNICAL DATA SHEET

Data emissione / Date of issue
27.07.2018

Articolo: Piastre di Petri Ø 90 mm
Item: Petri dishes Ø 90 mm

MADE IN ITALY



DESCRIZIONE / DESCRIPTION

Le Piastre di Petri sono prodotte con un elevato standard di qualità garantito da un processo produttivo completamente automatizzato, in condizioni di asesticità controllata. Ideali per lavori di routine, ricerca batterologica e per l'utilizzo in riempitori automatici. Le piastre sono conformi allo standard UNI EN ISO 24998. Il processo produttivo e il controllo qualità sono eseguiti in base a specifiche procedure ed istruzioni come richiesto dal Sistema Qualità conforme alle Norme UNI EN ISO 9001 e UNI EN ISO 13485 (Conformità a tali Norme rilasciata da Ente notificato esterno).

Petri Dishes are produced with a high quality standard guaranteed by a fully automated production process, under controlled aseptic conditions. Ideal for routine use, bacteriology screening and for their use in automatic filling machines. Petri dishes are conform to UNI EN ISO 24998 standard. The production process and the quality controls are executed in accordance with specific procedures and instructions as required by the Quality System conforming to UNI EN ISO 9001 and UNI EN ISO 13485 Rules (Conformity issued by external Notified Body).

Prodotto con marchio CE - conforme alla Direttiva 98/79/CE e ai DLgs 332 del 08/09/2000
CE Marked product - manufactured in compliance with 98/79/CE Directive and DLgs 332 of 08/09/2000

DESTINAZIONE DISPO / INTENDED PURPOSE

La destinazione è quella di "dispositivo MEDICO DIAGNOSTICO IN VITRO". Dispositivoatto a contenere terreni di coltura idonei ad essere inoculati con campioni biologici umani (per esempio urina, saliva, espettorato, pus, etc) al fine di effettuare analisi diagnostiche di laboratorio. Il dispositivo in oggetto è destinato esclusivamente ad uso professionale.

Classificazione Nazionale del Dispositivo Medico (CND) > W0503030101 (Capsule di Petri)

Classificazione EDMA > 141905020 - Other Other Microbiology

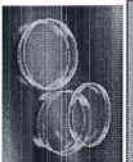
EDMA > 141909020 - Other Other Microbiology

Intended purpose is "IN VITRO MEDICAL DEVICE". Device suitable to contain culture media suitable to be inoculated with human biological samples (for example, urine, saliva, sputum, pus, etc) in order to carry out diagnostic laboratory analysis. For professional use only.

National classification of medical devices (CND - For Italian law) > W0503030101 (Petri dishes)

EDMA > 141909020 - Other Other Microbiology

PRODUCT IDENTIFICATION / IDENTIFICAZIONE DEL PRODOTTO

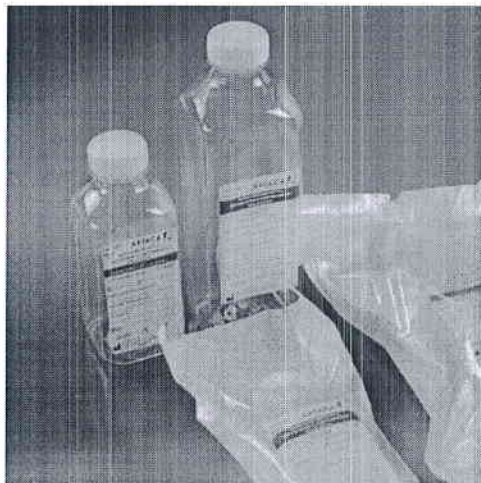


Nuova Aptaca Srl Regione Monfiorre, 30 - 14053 Canelli (Asti) Italy
Tel. (+39) 0141/83.50.75 - Fax (+39) 0141/83.52.92
E-Mail: info@aptaca.com - Website: www.aptaca.com

COD.	Descrizione / Description	Confezionamento / Packaging	RDM ¹
91	Piastre di petri Ø 90 mm, ventilate, aseptiche Petri dishes Ø 90 mm, with triple vents, aseptic	(25 x 20 pcs)	1190487/R
91/AN	Piastre di petri Ø 90 mm, ventilate, aseptiche, anonime Petri dishes Ø 90 mm, with triple vents, aseptic, anonymous	(25 x 20 pcs)	1190488/R
91*	Piastre di petri Ø 90 mm, ventilate, aseptiche Petri dishes Ø 90 mm, with triple vents, aseptic	(24 x 20 pcs)	1657677/R
91/SG	Piastre di petri Ø 90 mm, ventilate, sterili irraggiate Petri dishes Ø 90 mm, with triple vents, sterile irradiated	(25 x 20 pcs)	1190527/R
91/SG/AN	Piastre di petri Ø 90 mm, ventilate, sterili irraggiate, anonime Petri dishes Ø 90 mm, with triple vents, sterile irradiated, anonymous	(25 x 20 pcs)	1190528/R
91/SG*	Piastre di petri Ø 90 mm, ventilate, sterili irraggiate Petri dishes Ø 90 mm, with triple vents, sterile irradiated	(24 x 20 pcs)	1190527/R
101	Piastre di petri Ø 90 mm, non ventilate, aseptiche, anonime Petri dishes Ø 90 mm, non ventilated, aseptic	(25 x 20 pcs)	1190468/R
101/IAN	Piastre di petri Ø 90 mm, non ventilate, aseptiche, anonime Petri dishes Ø 90 mm, without triple vents, aseptic, anonymous	(25 x 20 pcs)	1190471/R
101/SG	Piastre di petri Ø 90 mm, non ventilate, sterili irraggiate Petri dishes Ø 90 mm, without triple vents, sterile irradiated	(25 x 20 pcs)	1190492/R
101/SG/AN	Piastre di petri Ø 90 mm, non ventilate, sterili irraggiate, anonime Petri dishes Ø 90 mm, without triple vents, sterile irradiated, anonymous	(25 x 20 pcs)	1190493/R

¹ Repertorio Nazionale dei Dispositivi Medici

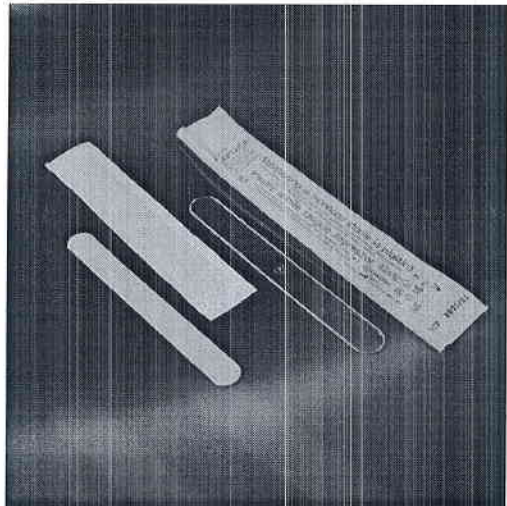
POZITIA 52



STERILE WATER SAMPLING BOTTLES IN PET, INDIVIDUALLY WRAPPED

Bottles designed for sampling, transport and preservation of water to be analyzed. Bottles available both empty or pre-filled with Sodium Thiosulfate when is required the neutralization of Chlorine, Bromide and Ozone present in the water to be analyzed. Labelled, with leak-proof screw cap and antitamper security ring. The bottles with individually wrapped packaging are suitable for sampling by immersion avoiding induced contamination. Latex-free and suitable for foodstuff, in accordance with regulations in force. Water sampling bottles in PET, perfectly transparent, square shape. Seal screw cap with o-ring, which guarantees a perfect leakproof. Sterile, Individually wrapped. **Mouth diameter 38.5 mm.**

Cod.	Description	Dim. mm	Vol. ml
11480	Empty	65 x 65 x 165	500
11485	With Sodium Thiosulfate	65 x 65 x 165	500
11490	Empty	77.2 x 71.5 x 237	1000
11495	With Sodium Thiosulfate	77.2 x 71.5 x 237	1000



TONGUE DEPRESSORS

Ergonomic shape tongue depressor, suitable to inspect oropharyngeal cavity.

Cod.	Dim. mm	Mat.	Supplied
4002/L	150 x 17	Wood	Non sterile
4002/SG/CS/L	150 x 17	Wood	Sterile - Ind. Wrapped
4002/SG/CS	150 x 20	Polystyrene	Sterile - Ind. Wrapped



CISQ is a member of



*IQNet, the association of the world's first class certification bodies, is the largest provider of management System Certification in the world.
IQNet is composed of more than 30 bodies and counts over 150 subsidiaries all over the globe.*

CERTIFICATO n.

4265/4

CERTIFICATE No.

SI CERTIFICA CHE IL SISTEMA DI GESTIONE PER LA QUALITÀ DI
WE HEREBY CERTIFY THAT THE QUALITY MANAGEMENT SYSTEM OPERATED BY

GRUPPO VACUTEST KIMA

Sede / Head Office

Via dell'Industria, 12 - 35020 Arzergrande (PD) - Italia

Unità Operative / Operative Units

MEUS S.r.l. - Via Leonardo da Vinci, 24B - 26 - 28 - Zona Industriale Tognana - 35028 Piove di Sacco (PD) - Italia

MEUS S.r.l. - Via dell'Industria, 2 - 16 - 35020 Arzergrande (PD) - Italia

ROLL S.R.L. - Via Leonardo Da Vinci, 24A - Zona Industriale Tognana - 35028 Piove di Sacco (PD) - Italia

KIMA S.R.L. - Via Leonardo da Vinci, 22 - Zona Industriale Tognana - 35028 Piove di Sacco (PD) - Italia

VACUTEST KIMA S.r.l. - Via dell'Industria, 12 - 35020 Arzergrande (PD) - Italia

VACUTEST KIMA S.r.l. via L. Da Vinci, 22 Zona Industriale Tognana - 35028 Piove di Sacco (PD) - Italia

È CONFORME ALLA NORMA / IS IN COMPLIANCE WITH THE STANDARD

UNI CEI EN ISO 13485:2016

Sistema di Gestione per la Qualità / Quality Management System

PER LE SEGUENTI ATTIVITÀ / FOR THE FOLLOWING ACTIVITIES

EA: 14 - 29

Progettazione e produzione di provette con vuoto predeterminato ad uso prelievo ematico, liquidi biologici e urine.
Produzione di provette per microprelievi di sangue. Progettazione e produzione di Holders (camicie) per prelievo sottovuoto.
Progettazione e produzione di kit diagnostici per l'analisi del sangue e dei liquidi biologici. Progettazione e produzione di terreni di coltura per microbiologia. Progettazione e produzione di aghi e dispositivi sterili per il prelievo ematico.
Commercializzazione di prodotti del Gruppo: kit diagnostici, terreni di coltura per microbiologia, articoli in plastica per laboratorio analisi, provette con vuoto predeterminato e aghi sterili. Progettazione e produzione di stampi per articoli in plastica per laboratorio analisi. Stampaggio di materie termoplastiche ad iniezione per articoli medicali.

Design and production of test tubes with predetermined vacuum for collection of haematological samples, biological liquids and urine samples. Production of test tubes for micro-collection of haematological samples. Design and production of Holders for vacuum sampling. Design and production of diagnostic kits for blood and biological liquids analysis. Design and production of culture media for microbiology. Design and production of sterile needles and devices for collection of haematological samples. Trading of the products of the Group: diagnostic kits, culture media for microbiology, plastic disposable labware, test tubes with predetermined vacuum and sterile needles. Design and production of moulds for plastic labware. Injection moulding of thermoplastic materials for medical devices.

Riferirsi alla documentazione del Sistema di Gestione per la Qualità aziendale per l'applicabilità dei requisiti della norma di riferimento.
Refer to the documentation of the Quality Management System for details of application to reference standard requirements.

Per informazioni puntuali e aggiornate circa eventuali variazioni intervenute nello stato della certificazione di cui al presente certificato,

si prega di contattare il n° telefonico +39 02 725341 o indirizzo e-mail info@icim.it.

For timely and updated information about any changes in the certification status referred to in this certificate,
please contact the number +39 02 725341 or email address info@icim.it.

Data emissione
First issue
18/01/2007

Emissione corrente
Current issue
18/01/2019

Data di scadenza
Expiring date
17/01/2022

ICIM S.p.A.

Piazza Don Enrico Mapelli, 75 - 20099 Seslo San Giovanni (MI)
www.icim.it



SGQ N° 004 A

Membro degli Accordi di Mutuo Riconoscimento EA, IAF e ILAC
Signatory of EA, IAF and ILAC Mutual Recognition Agreements



www.cisq.com

CISQ è la Federazione Italiana di Organismi di Certificazione dei sistemi di gestione aziendale.
CISQ is the Italian Federation of management system Certification Bodies.



CISQ is a member of



*IQNet, the association of the world's first class certification bodies, is the largest provider of management System Certification in the world.
IQNet is composed of more than 30 bodies and counts over 150 subsidiaries all over the globe.*

CERTIFICATO n.

4264/4

CERTIFICATE No.

SI CERTIFICA CHE IL SISTEMA DI GESTIONE PER LA QUALITÀ DI
WE HEREBY CERTIFY THAT THE QUALITY MANAGEMENT SYSTEM OPERATED BY

GRUPPO VACUTEST KIMA

Sede / Head Office

Via dell'Industria, 12 – 35020 Arzergrande (PD) - Italia

Unità Operativa / Operative Units

MEUS S.r.l. - Via Leonardo da Vinci, 24B – 26 – 28 – Zona Industriale Tognana – 35028 Piove di Sacco (PD) - Italia

MEUS S.r.l. - Via dell'Industria, 2 - 16 – 35020 Arzergrande (PD) - Italia

ROLL S.R.L. - Via Leonardo Da Vinci, 24A -- Zona Industriale Tognana – 35028 Piove di Sacco (PD) - Italia

KIMA S.R.L. - Via Leonardo da Vinci, 22 -- Zona Industriale Tognana – 35028 Piove di Sacco (PD) - Italia

VACUTEST KIMA S.r.l. - Via dell'Industria, 12 – 35020 Arzergrande (PD) - Italia

VACUTEST KIMA S.r.l. via L. Da Vinci, 22 Zona Industriale Tognana – 35028 Piove di Sacco (PD) - Italia

È CONFORME ALLA NORMA / IS IN COMPLIANCE WITH THE STANDARD

UNI EN ISO 9001:2015

Sistema di Gestione per la Qualità / Quality Management System

PER LE SEGUENTI ATTIVITÀ / FOR THE FOLLOWING ACTIVITIES

EA: 14 - 29

Progettazione e produzione di provette con vuoto predeterminato ad uso prelievo ematico, liquidi biologici e urine.

Produzione di provette per microprelievi di sangue. Progettazione e produzione di Holders (camicie) per prelievo sottovuoto.

Progettazione e produzione di kit diagnostici per l'analisi del sangue e dei liquidi biologici. Progettazione e produzione di terreni di coltura per microbiologia. Progettazione e produzione di aghi e dispositivi sterili per il prelievo ematico.

Commercializzazione di prodotti del Gruppo: kit diagnostici, terreni di coltura per microbiologia, articoli in plastica per laboratorio analisi, provette con vuoto predeterminato e aghi sterili. Progettazione e produzione di stampi per articoli in plastica per laboratorio analisi. Stampaggio di materie termoplastiche ad iniezione per articoli medicali.

Design and production of test tubes with predetermined vacuum for collection of haematological samples, biological liquids and urine samples. Production of test tubes for micro-collection of haematological samples. Design and production of Holders for vacuum sampling. Design and production of diagnostic kits for blood and biological liquids analysis. Design and production of culture media for microbiology. Design and production of sterile needles and devices for collection of haematological samples. Trading of the products of the Group: diagnostic kits, culture media for microbiology, plastic disposable labware, test tubes with predetermined vacuum and sterile needles. Design and production of moulds for plastic labware. Injection moulding of thermoplastic materials for medical devices.

Riferirsi alla documentazione del Sistema di Gestione per la Qualità aziendale per l'applicabilità dei requisiti della norma di riferimento.
Refer to the documentation of the Quality Management System for details of application to reference standard requirements.

Il presente certificato è soggetto al rispetto del documento ICIM "Regolamento per la certificazione dei sistemi di gestione" e al relativo Schema specifico.

The use and the validity of this certificate shall satisfy the requirements of the ICIM document "Rules for the certification of company management systems" and specific Scheme.

Per informazioni puntuali e aggiornate circa eventuali variazioni intervenute nello stato della certificazione di cui al presente certificato,
si prega di contattare il n° telefonico +39 02 725341 o indirizzo e-mail info@icim.it.

For timely and updated information about any changes in the certification status referred to in this certificate,
please contact the number +39 02 725341 or email address info@icim.it.

Data emissione
First issue
18/01/2007

Emissione corrente
Current issue
18/01/2019

Data di scadenza
Expiring date
17/01/2022

ICIM S.p.A.

Piazza Don Enrico Mapelli 75 – 20099 Seslo San Giovanni (MI)
www.icim.it



SGQ N° 004 A

Membro degli Accordi di Mutuo Riconoscimento EA, IAF e ILAC.
Signatory of EA, IAF and ILAC Mutual Recognition Agreements.



www.cisq.com

CISQ è la Federazione Italiana di Organismi di Certificazione dei sistemi di gestione aziendale.
CISQ is the Italian Federation of management system Certification Bodies.

Provette con tampone e terreno UNI-TER Ø12 mm - Asta in PLASTICA
Test tubes with swab and culture medium- UNI-TER Ø12 mm - PLASTIC Stick



230117
STERILE
Ø 12x140 mm.

UNI-TER tampone sterile in provetta polipropilene.
Terreno Stuart.
Asta in plastica.
Confezione singola.

*UNI-TER sterile swab
in polypropylene test
tube. Stuart medium.
Plastic stick.
Individually wrapped.*



230397
STERILE
Ø 12x140 mm.

UNI-TER tampone sterile in provetta polipropilene.
Terreno Amies modificato.
Asta in plastica.
Confezione singola.

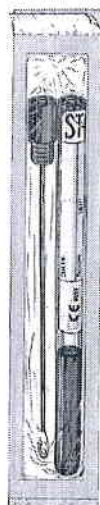
*UNI-TER sterile swab
in polypropylene test
tube. Modified Amies
medium.
Plastic stick.
Individually wrapped.*



230917
STERILE
Ø 12x140 mm.

UNI-TER tampone sterile in provetta polipropilene.
Terreno Cary-Blair.
Asta in plastica.
Confezione singola.

*UNI-TER sterile swab
in polypropylene test
tube.
Cary-Blair medium.
Plastic stick.
Individually wrapped.*



230197
STERILE
Ø 12x140 mm.

UNI-TER tampone sterile in provetta polipropilene.
Terreno Stuart con carbone.
Asta in plastica.
Confezione singola.

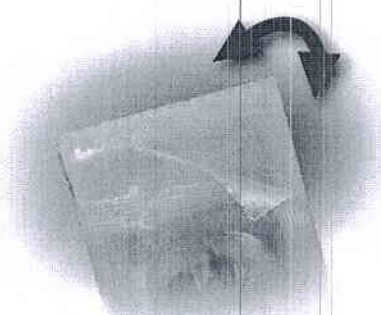
*UNI-TER sterile swab
in polypropylene test
tube. Stuart medium
with charcoal.
Plastic stick.
Individually wrapped.*



230417
STERILE
Ø 12x140 mm.

UNI-TER tampone sterile in provetta polipropilene.
Terreno Amies.
Asta in plastica.
Confezione singola.

*UNI-TER sterile swab
in polypropylene test
tube. Amies medium.
Plastic stick.
Individually wrapped.*





Reg. Number	10164 - A	Valid From	2018-10-01
First issue date	2012-10-15	Last change date	2018-10-01
Valid Until	2021-10-14	IAF Sector	29

Quality Management System Certificate
ISO 9001:2015

We certify that the Quality Management System of the Organization:

GIMA S.p.A.

Is in compliance with the standard UNI EN ISO 9001:2015 for the following products/services:

Trade, packaging and service of medical devices (MD), in vitro diagnostic products (IVD), personal protective equipments (PPE), biocides, veterinary items, medical accessories furniture and aids

Chief Operating Officer
Giampiero Belcredi

The maintaining of the certification is subject to annual surveillance and dependent on the observance of Kiwa Cermet Italia contractual requirements.

This certificate is composed of 1 page.

Kiwa Cermet Italia S.p.A.
Società con socio unico,
soggetta all'attività di
direzione e coordinamento di
Kiwa Italia Holding Srl
Via Cadriano, 23
40057 Granarolo dell'Emilia
(BO)
Tel +39.051.459.3.111
Fax +39.051.763.382
E-mail: info@kiwacermet.it
www.kiwacermet.it

GIMA S.p.A.

Registered Headquarters

- Via Grossi, 2 20121 Milano Italia

Certified Sites

- Via Marconi, 1 20060 Gessate (MI) Italia



SQI N° 007A
SGA N° 016D
PRD N° 005B
FEM N° 0041
PRS N° 009C

CERMET



GIMA

ANATOMY FORCEPS - 16 cm

Code: 26691

Category: Forceps

Unit of sale: 1 pc.

Minimum order: 1

Type: Medical device

Class: I

NSIS: 141832

CND: L031310

EAN13: 8023279266917

Description: Stainless Steel anatomy forceps - 16 cm

