



Certificat Nr.: AMDM.MD.GDP.H.001.2019

CERTIFICAT PRIVIND CONFORMITATEA CU BUNA PRACTICĂ DE
DISTRIBUȚIE PENTRU MEDICAMENTELE DE UZ UMAN

Emis în urma unei inspecții în acord cu Ordinul MS RM nr. 1400 din 09.12.2014 „Cu privire la aprobarea Regulilor de bună practică de distribuție a medicamentelor (GDP) de uz uman”.

Autoritatea competentă AGENȚIA MEDICAMENTULUI ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE confirmă următoarele:

Distribuitorul angro: **LISMEDFARM SRL**

Adresa locului de distribuție: **MD-2002, Republica Moldova, mun. Chișinău, șos. Muncești, 167/B**

A fost inspectat în baza: **Ordinului AMDM nr. A07.PS-01.Rg04-370 din 17.12.2018**

Licența de activitate farmaceutică: **seria A MMII nr. 056268 din 18.02.2014, valabilă până la 18.02.2019**

Altele:

- *Operațiuni de distribuție autorizate pe spațiile inspectate: distribuția medicamentelor (procurare, deținere, aprovizionare), inclusiv medicamente cu conținut de psihotrope și precursori*
- *Certificat eliberat în baza raportului de inspecție: nr. GMDP.RI-GDP.001.2019.*

Din informațiile acumulate în timpul inspecției la acest distribuitor angro, ultima fiind efectuată în 19.12.2018 – 21.12.2018 și 26.12.2018, se apreciază că acesta respectă Regulile de bună practică de distribuție a medicamentelor (GDP) de uz uman conform Ordinului Ministerului Sănătății nr. 1400 din 09.12.2014 „Cu privire la aprobarea Regulilor de bună practică de distribuție a medicamentelor (GDP) de uz uman”.

Acest certificat reflectă statutul locului de distribuție la data inspecției menționată mai sus și este valabil până la data de 25.12.2020. Autenticitatea acestui certificat poate fi verificată la Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, Republica Moldova.

Orice restricții sau observații care să clarifice domeniul acoperit de acest certificat:

Prezentul certificat este eliberat pentru activitățile de distribuție a medicamentelor și nu se referă la alte activități ale companiei, care nu au fost subiectul inspecției GDP. Orice modificări efectuate în cadrul companiei, care au impact asupra condițiilor de eliberare a prezentului certificat, trebuie să fie comunicate secției autorizare activitate farmaceutică GMP, GDP și GPP, AMDM, pentru evaluarea necesității unei inspecții sau certificări repetate.

Data eliberării certificatului: 06.02.2019

Vladislav ZARA,

Director general al
Agenției Medicamentului și
Dispozitivelor Medicale



**Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale
Medicines and Medical Devices Agency**

Str. Korolenko 2/1, MD-2028, Chișinău, Republica Moldova
Tel: +373 22 884301; e-mail: office@amed.md; web: www.amed.md

