

REPUBLICA



MOLDOVA

CERTIFICAT DE ÎNREGISTRARE

SOCIETATEA CU RĂSPUNDERE LIMITATĂ "LISMEDFARM"
ESTÈ ÎNREGISTRATĂ LA CAMERA ÎNREGISTRĂRII DE STAT

Numărul de indentificare de stat - codul fiscal

1003600113573

Data înregistrării

07.12.2001

Data eliberării

17.01.2005

Bobeica Ion, registrator de stat

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


semnătura



MD 0018019

L.ș.



LISMEDFARM S.R.L.
Șos. Muncești, 167/B, MD – 2002, mun. Chișinău, Republica Moldova
tel.: 022-80-47-98, 022-55-64-38, 022-56-94-91, e-mail: oficiu@lismedfarm.md,
web: <https://lismedfarm.md>, c/f: 1003600113573, TVA: 0304618, director – Ecaterina Chitic

DECLARAȚIE

Către Instituția Publică „Unitatea de Coordonare, Implementare și Monitorizare a Proiectelor în Domeniul Sănătății”

Stimați domni,

Declarăm următoarele pentru pachet nr. #389/GD/H:

Termenul de valabilitate restant va fi nu mai mic de 75% din termenul de valabilitate total la data livrării.

Pentru Clorhexidina bigluconat Sol. Cutan., 0,05%, 100ml actul permisiv pentru plasarea produsului pe piață relevant va fi prezentat la momentul livrării.

Data completării 11.05.2026

Cu stimă,

Ofertant/candidat

Vlad Chitic, director executiv

Lismedfarm S.R.L.

I.P. "AGENȚIA SERVICII PUBLICE"

Departamentul înregistrare și licențiere a unităților de drept



**Extras
din Registrul de stat al persoanelor juridice
nr. 179677 din 11.06.2025**

Denumirea completă: **Societatea cu Răspundere Limitată "LISMEDFARM"**

Denumirea prescurtată: **"LISMEDFARM" S.R.L.**

Forma juridică de organizare: **Societate cu răspundere limitată**

Numărul de identificare de stat și codul fiscal: **1003600113573**

Data înregistrării de stat: **07.12.2001**

Sediu: **MD-2002, Șoseaua Muncești 167/B, mun. Chișinău, Republica Moldova**

Genurile de activitate:

- 1. Comerțul cu ridicata al produselor farmaceutice;**
- 2. Comerțul cu amănuntul al produselor farmaceutice și de parfumerie;**
- 3. Comerțul cu ridicata al parfumurilor și produselor cosmetice;**
- 4. Importul, fabricarea, comercializarea, asistența tehnică și (sau) reparația dispozitivelor medicale și (sau) a opticii;**
- 5. Comerțul cu ridicata al produselor alimentare, băuturilor și produselor din tutun;**
- 6. Comerțul cu amănuntul neefectuat prin magazine;**
- 7. Intermedieri pentru vânzarea unui asortiment larg de mărfuri;**
- 8. Comerțul cu ridicata al mărfurilor nealimentare de larg consum;**
- 9. Activități de cercetare a pieței și de sondaj al opiniei publice;**
- 10. Publicitate;**
- 11. Comerț cu ridicata cu cafea, ceai, cacao și condimente;**
- 12. Comerț cu amănuntul al articolelor medicale și ortopedice, în magazine specializate;**
- 13. Comerț cu amănuntul al produselor cosmetice și de parfumerie, în magazine specializate;**
- 14. Comerț cu amănuntul al produselor alimentare, băuturilor și produselor din tutun efectuat prin standuri, chioșcuri și piețe;**

Capitalul social: **918180 Lei**

Administrator(i): **CHITIC ECATERINA**

Asociați:

- 1. CHITIC ECATERINA, partea socială 918180 Lei, ce constituie 100%**

Beneficiari efectivi: **CHITIC ECATERINA**

Prezentul extras este eliberat în temeiul art. 34 al Legii nr.220/2007 privind înregistrarea de stat a persoanelor juridice și a întreprinzătorilor individuali și confirmă datele din Registrul de stat la data de 11.06.2025

Specialist coordonator

Elena Clichici

tel. 022-207832

Termenii și condițiile de livrare

Denumirea “Consolidarea controlului Tuberculozei și reducerea mortalității cauzate de SIDA în Republica Moldova”

Cumpărător: **Instituția Publică „Unitatea de Coordonare, Implementare și Monitorizare a Proiectelor în Domeniul Sănătății”**

Pachet nr.: [#389/GD/H](#)

Furnizor/Ofertant: Lismedfarm S.R.L.

Data: 07.06.2026

1. **Prețuri și termene de livrare** [se completează de către Furnizor]

Furnizorul recunoaște că va fi de asemenea responsabil pentru:

- a) Livrarea bunurilor la adresele destinatarului (conform comanda – distribuție).

Lotul I. “Produse farmaceutice si igienice”:

Nr	Articol (DCI, doza, forma)	Unitate de măsură	Canti-te	Preț per unitate DDP Chișinău, MDL (TVA 0)	Preț total DDP Chișinău, MDL (TVA 0)	Termenul de livrare
1.	Miramistin Sol. Cutan., 0,1mg/ml, minim 50ml	Flacon	5726	76.75	439470.50	Prima livrare în cel mult 30 zile calendaristice din data contractului
2.	Clorhexidina bigluconat Sol. Cutan., 0,05%, 100ml	Flacon	6171	14.28	88121.88	
3.	Heparini natrium + Benzocainum + Benzylili nicotinas, Ung., 100 UI/40 mg/0,8 mg/g, 25g N1	Tub	10967	16.28	178542.76	
4.	Chloramphenicolum + Methyluracilum, Ung., 7,5 mg/40 mg/g, 40g N1	Tub	10967	14.80	162311.60	
TOTAL:					868446.74	

Notă: În caz de discrepanță între prețul unitar și totalul derivat din prețul unitar, corectarea se va face conform prevederilor punctului 8 (iii) din Invitația pentru prezentarea ofertei de preț.

* *Cantitățile solicitate sunt estimative și pot fi modificate, până la 15% din valoarea totală a contractului.*

2. **Prețul Fix:** Prețurile indicate mai sus sunt fixe și nu fac obiectul niciunei ajustări în timpul executării contractului. Confirmăm că prețurile **nu includ** taxele vamale, accizele, taxele pentru efectuarea procedurilor vamale și taxa pe valoarea adăugată (TVA) din Republica Moldova.
3. **Tara de origine:** Bunurile oferite trebuie să provină din țările membre ale Băncii Mondiale și se solicita să furnizați un certificat de origine pentru fiecare articol.
4. **Programul de livrare:** Produsele vor fi livrate în 1-2 tranșe, în baza Notei de Comandă transmisă Furnizorului de către Cumpărător(UCIMP), la adresa proiectelor/ONG-urilor care desfășoară activități de atenuare a riscurilor pe întreg teritoriul Republicii Moldova (malul drept). Cantitatea și nomenclatura de produse per tip, în fiecare livrare va fi diferită, în funcție de solicitările primite de la beneficiari. Livrarea trebuie finalizată conform condițiilor de livrare din Termenii și condițiile de livrare din momentul semnării contractului.

5. Legislația aplicabilă: Contractul va fi interpretat în conformitate cu legile din țara Cumpărătorului.
6. Soluționarea litigiilor: Cumpărătorul și Furnizorul vor depune toate eforturile pentru a rezolva pe cale amiabilă, prin negocieri directe informale, orice neînțelegere sau litigiu între ei în temeiul sau în legătură cu Contractul. În cazul unui litigiu între Cumpărător și Furnizor, litigiul va fi soluționat în conformitate cu prevederile legilor din țara Cumpărătorului.
7. Livrarea și Documentele: La expedierea bunurilor, Furnizorul va notifica Cumpărătorului prin email sau fax detaliile complete ale expedierii, inclusiv numărul contractului, descrierea bunurilor, cantitatea etc.
8. Plata facturii dvs. se va efectua la 100% contra livrării bunurilor, prin transfer bancar în favoarea Băncii Furnizorului, în termen de zece (10) zile bancare de la recepționarea bunurilor și a serviciilor conexe prevăzute de punctul 1 din acești Termeni și condiții de livrare (denumite în continuare „Serviciile conexe”), confirmate prin semnarea unui act de recepție finală pentru bunuri și servicii conexe emis de Cumpărător și confirmat de Destinatar/beneficiar final (denumit în continuare „Actul de Recepție Finală”).
9. Garanție: Bunurile oferite trebuie să fie acoperite de garanția producătorului (perioada de valabilitate) așa cum este indicat în Anexa A la Termenii și condițiile de furnizare de la data Actului de Recepție Finală. **Vă rugăm să specificați perioada de garanție și termenii în detaliu, conform cerințelor din Anexa A.**
10. Autorizația producătorului. Cumpărătorul poate solicita Furnizorului înainte de atribuirea contractului să furnizeze autorizația producătorului pentru bunurile contractate.
11. Instrucțiuni privind ambalarea și marcarea: Furnizorul va asigura ambalarea standard a bunurilor după cum este necesar, prevenind prejudicierea sau deteriorarea acestora în timpul tranzitului către destinația lor finală, așa cum este indicat în Contract.
12. Defecte: Toate defectele vor fi corectate de către Furnizor fără niciun cost pentru Cumpărător în termen de 30 de zile de la data notificării de către Cumpărător.
13. Forță majoră: Furnizorului nu îi vor fi aplicate penalități sau rezilierea contractului pentru curențe dacă și în măsura în care întârzierea sa în executare sau altă neîndeplinire a obligațiilor asumate prin Contract sunt rezultatul unui eveniment de forță majoră.

În sensul acestei clauze, „Forță Majoră” înseamnă un eveniment care nu poate fi controlat de Furnizor și care nu implică vina sau neglijența Furnizorului și care nu este previzibil. Astfel de evenimente pot include, dar fără a se limita la, actul Cumpărătorului în calitatea sa suverană, războaie sau revoluții, incendii, inundații, epidemii, restricții de carantină și embargouri de mărfuri.

Dacă apare o situație de forță majoră, Furnizorul va notifica prompt Cumpărătorul în scris despre această situație și cauza acesteia. Cu excepția cazului în care Cumpărătorul solicită altfel în scris, Furnizorul va continua să își îndeplinească obligațiile în temeiul Contractului, în măsura în care este rezonabil din punct de vedere practic, și va căuta toate mijloacele alternative rezonabile de executare care nu sunt împiedicate de evenimentul de forță majoră.

14. Specificațiile tehnice necesare

(i) **Descriere generală**

- a. Toate bunurile trebuie să fie noi, nefolosite, dintre cele mai recente și actuale modele, încorporând toate îmbunătățirile recente ale designului și materialelor, cu excepția cazului în care se prevede altfel în aceste specificații.

(ii) Detalii specifice și standarde tehnice - conform Anexei A la Termenii și condițiile de furnizare

Furnizorul confirmă corespunderea cu specificațiile de mai sus (În caz de abateri furnizorul va enumera toate aceste abateri).

15. **Neexecutarea:** Cumpărătorul poate anula Contractul în cazul în care Furnizorul nu livrează bunurile și nu furnizează Serviciile conexe, în conformitate cu termenii și condițiile de mai sus, în pofida unei notificări de 10 zile oferite de către Cumpărător, fără a-și asuma nicio răspundere față de Furnizor.
16. **Întârzieri:** În cazul în care Furnizorul nu reușește să livreze oricare sau toate bunurile până la data livrării sau să efectueze Serviciile conexe în perioada specificată în Contract (așa cum este prevăzut în Termenii de livrare de mai sus), Cumpărătorul poate, fără a afecta toate celelalte clauze în temeiul Contractului, deduce din Prețul Contractului, drept despăgubiri forfetare, o sumă echivalentă cu **0,1%** din prețul oferit al bunurilor întârziate sau al serviciilor neexecutate pentru fiecare zi lucrătoare sau parte din aceasta de întârziere până la livrarea sau executarea efectivă, până la o deducere maximă de zece **(10)%** din Prețul Contractului.
17. **Frauda și corupția:** Politica Fondului Global este de a cere ca toți ofertanții, furnizorii și contractanții și agenții acestora (fie că sunt declarați sau nu), personalul, subcontractanții, subconsultanții, furnizorii de servicii în cadrul contractelor finanțate de Fondul Global să respecte cel mai înalt standard de etică în timpul achiziției și executării unor astfel de contracte.¹ În aceste circumstanțe, Fondul Global a elaborat un **Cod de Conduită pentru Furnizori** care are ca scop să asigure că Furnizorii și Reprezentanții Furnizorilor vor participa la procesul de achiziții într-o manieră transparentă, echitabilă, responsabilă și onestă, inclusiv prin respectarea tuturor legilor și reglementărilor aplicabile privind concurența loială precum și a standardelor recunoscute de bune practici în achiziții. Documentul detaliat (Code of Conduct for Suppliers / Codul de Conduită pentru Furnizori) poate fi găsit și trebuie citit pe website-ul: <https://www.theglobalfund.org/en/governance-policies/>
18. **În calitate de ofertant,** confirmăm prin prezenta că am citit Codul de Conduită pentru Furnizori (Code of Conduct for Suppliers), așa cum este menționat în clauza 17 de mai sus și prin semnătura noastră de mai jos ne asumăm responsabilitatea pentru acțiunile întreprinse de noi în cadrul acestei achiziții.

FURNIZOR/OFFETANT:	LISMEDFARM S.R.L.
Adresa Furnizorului:	167/B, SOS. MUNCESTI, MD-2002 CHISINAU
Semnătura autorizată:	_____
Numele și funcția semnatarului:	DIRECTOR EXECUTIV, CHITIC VLAD

Data: 07.06.2026

L.Ș.

¹ În acest context, orice acțiune întreprinsă de un ofertant, furnizor, contractant sau de orice al lor personal, agenți, subcontractanți, subconsultanți, furnizori de servicii, furnizori și/sau angajații acestora în vederea influențării asupra procesului de achiziție sau a executării contractului pentru un avantaj necuvenit este improprie.

Detalii specifice și standarde tehnice

Lotul I. "Produse farmaceutice si igienice":

№	Denumire produs	Specificații tehnice (minime obligatorii) solicitate	Descrierea bunuri oferite (DCI, forma farm., doza, unitate ambalaj, număr înregistrare MD, etc.)	Producător și țara de origine
1.	Miramistin Sol. Cutan., 0,1mg/ml, minim 50ml	Soluție cutanată de Miramistina (în recalcul la substanță anhidra) – 0,1 mg/ml (0.01%) câte minim 50 ml în flacoane cu aplicator urologic. N1 în cutie, împreună cu instrucțiunea pentru administrare	Soluție cutanată de Miramistina (în recalcul la substanță anhidra) – 0,1 mg/ml (0.01%) câte 50 ml în flacoane cu aplicator urologic. N1 în cutie, împreună cu instrucțiune pentru administrare Cod medicamentului - 1306870032	Firma farmaceutică „Darnița” SAP, Ucraina
2.	Clorhexidina bigluconat Sol. Cutan., 0,05%, 100ml	Soluție cutanată de 0,05%, 100ml, N1 în cutie, împreună cu instrucțiunea pentru administrare	Soluție cutanată de 0.05%, 100ml, N1 în cutie, împreună cu instrucțiunea pentru administrare.	BEAUTY AND HEALTH, LTD., Ucraina (ТОВ "КРАСОТА ТА ЗДОРОВ'Я", Ucraina)
3.	Heparini natrium + Benzocainum + Benzylili nicotinas, Ung., 100 UI/40 mg/0,8 mg/g, 25g N1	Unguent, în tuburi cu volum de minim 25g, N1 în cutie, împreună cu instrucțiunea pentru administrare	Unguent, în tuburi cu volum de 25g, N1 în cutie, împreună cu instrucțiunea pentru administrare Cod medicamentului - 0800090128	Nijfarm SA, Rusia
4.	Chloramphenicolum + Methyluracilum, Ung., 7,5 mg/40 mg/g, 40g N1	Unguent, în tuburi cu volum de minim 25g, N1 în cutie, împreună cu instrucțiunea pentru administrare	Unguent, în tuburi cu volum de 40g, N1 în cutie, împreună cu instrucțiunea pentru administrare Cod medicamentului - 9211201507	Lubnypharm SA. Ucraina
Cerințe de calitate si Certificare obligatorii		<p>1. Medicamente oferite sunt Autorizate în Republica Moldova și incluse în Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor (<i>se va specifica nr. înregistrare MD</i>) - se aplica pentru produse care sunt atribuite la medicamente în conformitate cu legislația RM în vigoare.</p> <p>2. În cazul produselor igienice si/sau dezinfectante (soluții cutanate): - se vor oferi produs Autorizat(înregistrat) de către Agenția Națională pentru Sănătate Publică(ANSP) în conform HG 344 din 10.06.2020 (<i>se va specifica nr. înregistrare MD</i>); - se va prezenta Certificat de conformitate(<i>certificat igienic sau aviz sanitar</i>) sau echivalentul acestuia ce confirmă calitatea si proveniența produsului.</p> <p>3. Toate certificatele prezentate trebuie să fie valabile la data deschiderii ofertelor.</p> <p>Termenul de valabilitate restant va fi nu mai mic de 75% din termenul de valabilitate total la data livrării – va fi confirmat prin <u>Declarația ofertantului</u>.</p>		

- Toate bunurile vor fi testate de beneficiar.

- **Acceptarea bunurilor și semnarea actelor de recepție va avea loc după testarea pozitivă efectuată de beneficiar.**

Furnizor: LISMEDFARM S.R.L.

(denumirea companie)

Adresa Furnizorului: 167/B, SOS. MUNCESTI, MD-2002

Tel: +37322569491, +37322569490 Fax: N/A

E-mail: vlad.chitic@lismedfarm.md

Semnătura autorizată: _____

Numele si funcția semnatarului: DIRECTOR EXECUTIC, CHITIC
VLAD

Data: 07.06.2026

L.Ș.

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

Miramistin 0,1mg/ml soluție cutanată

Miramistină

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Miramistin și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să utilizați Miramistin
3. Cum să utilizați Miramistin
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Miramistin
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Miramistin și pentru ce se utilizează

La baza mecanismului de acțiune a miramistinei se află fragmentarea și distrugerea microorganismelor.

Spre deosebire de alte antiseptice, Miramistin posedă o afinitate înaltă față de microorganisme, deoarece practic nu acționează asupra membranelor celulelor umane. Acest efect se datorează deosebirii structurii membranelor celulare umane.

Miramistin manifestă acțiune semnificativă antimicrobiană față de bacterii gram- pozitive și gram-negative, aerobe și anaerobe, sporulate și asporulate sub formă de monoculturi și infecții mixte, inclusiv tulpini intraspitalicești.

Acționează nociv față de agenții patogeni ai maladiilor sexual transmisibile: gonococi, treponeme palide, trichomonade, chlamidii, de asemenea față de virusuri: Herpes simplex, HIV etc.

Miramistin este indicat în:

- tratamentul local al plăgilor infectate de diversă etiologie și localizare; profilaxia infecției secundare a plăgilor în stadiul de granulație.
- tratamentul arsurilor de gradul II și III A; pregătirea plăgilor combustionale pentru dermoplastie.
- profilaxia și tratamentul proceselor purulente ale traumelor postpartum, plăgilor perineului și vaginului, infecțiilor postpartum; afecțiuni inflamatoare ale organelor genitale externe și ale vaginului (vulvovaginită).
- tratamentul complex al candidomicozelor pielii și mucoaselor, micozelor plantare și ale plicelor mari.
- profilaxia individuală a maladiilor sexual transmisibile (sifilis, gonoree, herpes genital).
- tratamentul complex al otitelor acute și cronice, sinuzitelor, amigdalitelor.
- tratamentul complex al parodontitelor, stomatitelor; prelucrarea igienică a protezelor mobile; profilaxia complicațiilor bacteriene după intervențiile chirurgicale pe mucoasa cavității bucale.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Miramistin

Nu luați Miramistin dacă:

- dacă aveți hipersensibilitate la miramistină sau la oricare alte componente ale medicamentului, enumerate la pct. 6;

Atenționări și precauții

După prelucrarea cu miramistină a uretrei, vaginului, suprafețelor interne ale coapselor, pubisului și organelor genitale externe nu se recomandă urinarea timp de 2 ore.

Copii

Deoarece nu există experiență suficientă de administrare a soluției de miramistină la copii, nu se utilizează în pediatrie.

Miramistin împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente.

La administrarea concomitentă cu antibiotice-a observat o creștere a proprietăților lor antibacteriene și antifungice.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Deoarece resorbția preparatului practic lipsește, se permite administrarea Miramistin în perioada de sarcină și alăptare.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Miramistin nu influențează capacitatea de conducere a autovehiculelor sau de exercitare a activităților potențial periculoase, care necesită concentrarea sporită a atenției și reacții psihomotorii rapide.

3. Cum să utilizați Miramistin

Utilizați întotdeauna Miramistin exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Se administrează topic la adulți.

Chirurgie, traumatologie, combustiologie

Cu scop de profilaxie și tratament cu Miramistin a se iriga suprafața plăgilor și arsurilor, a se tampona lejer cavitatea plăgii și fistulele, se fixează tampona de tifon, îmbibate cu preparat. Procedura se repetă de 2-3 ori pe zi timp de 3-5 zile. Eficientă este metoda drenajului activ al plăgilor și cavităților cu utilizarea a circa 1 litru preparat pe zi.

Obstetrică și ginecologie

Cu scop de profilaxie a infecției postpartum Miramistin a se administra sub formă de irigări vaginale până la naștere (5-7 zile), la naștere după fiecare examen vaginal și în perioada postpartum sub formă de tampona vaginale, îmbibate cu 50 ml preparat, cu o durată de expoziție de 2 ore pe parcursul a 5 zile.

În timpul nașterii femeilor prin cezariană, vaginul este tratat imediat înainte de operație, în timpul operației, cavitatea uterină și incizia pe aceasta, iar în perioada postoperatorie, tampona îmbibate cu medicament sunt introduse în vagin cu o durată de expoziție de 2 ore pe parcursul a 7 zile.

Tratamentul maladiilor inflamatoare a organelor genitale feminine a se efectua prin administrarea vaginală a tamponelor îmbibate cu preparat timp de 2 săptămâni, prelucrarea pielii organelor genitale externe, de asemenea prin administrarea preparatului sub formă de electroforeză.

Dermatologie

Tratamentul candidomicozelor pielii și mucoaselor, micozelor plantare și ale plicelor mari a se efectua prin lavaj cu ajutorul dispozitivului de dispersare, apăsând de 3-4 ori sau sub formă de aplicații de 2-4 ori pe zi.

Venerologie

Pentru profilaxia individuală a maladiilor cu transmitere sexuală, soluția de miramistină este eficientă, dacă este administrată nu mai târziu de 2 ore după actul sexual. Conținutul flaconului cu ajutorul aplicatorului uretral se instilează în uretră – 2-3 ml (bărbaților), 1-2 ml (femeilor), în vagin – 5-10 ml timp de 2-3 minute. După procedură nu se recomandă de urinat timp de 2 ore. Se prelucrează pielea suprafeței interne a coapselor, pubisului, organelor genitale externe.

Otorinolaringologie

În sinuzite purulente – în timpul puncției se efectuează lavajul sinusurilor maxilare cu o cantitate suficientă de preparat. În tratamentul amigdalitelor, faringitelor și laringitelor a se efectua gargarisme cu soluție Miramistin de 3-4 ori pe zi. Cantitatea de preparat pentru fiecare procedură este de 10 – 15 ml. În otite un tampon îmbibat cu preparat se introduce în conductul auditiv extern de 4-6 ori pe zi timp de 10-14 zile.

Stomatologie

În tratamentul parodontitelor soluția de miramistină se introduce în pungile parodontale pe meșe cu aplicații ulterioare pe gingii timp de 15 min. În acutizări a se efectua spălături cu Miramistin a pungilor parodontale cu ajutorul seringii și a se introduce în cavitatea abcesului meșe cu preparat. După efectuarea vestibuloplastiei și frenulectomiei preparatul se utilizează sub formă de băițe în condiții de ambulatoriu. În cazul stomatitei, gingivitei, se recomandă gargarisme cu 10-15 ml de medicament de 3-4 ori pe zi. Cu scop de prelucrare igienică a protezelor mobile acestea se lasă pe noapte în soluția de miramistină, înaintea utilizării protezele se spală minuțios sub apă curgătoare.

Dacă utilizați mai mult Miramistin decât trebuie

Cazuri de supradozare nu au fost înregistrate.

Dacă uitați să utilizați Miramistin

Nu utilizați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să utilizați Miramistin

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului sau asistentei medicale.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Cu frecvență necunoscută (nu poate fi estimată din datele disponibile)

- este posibilă senzație de scurtă durată de arsură, ce trece de sine stătător peste 15-20 secunde și nu necesită sistarea preparatului. Reacții de hipersensibilitate, inclusiv fenomene de iritare locală a pielii: prurit, hiperemie, senzație de usturime, uscăciunea pielii.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Miramistin

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul original la temperaturi sub 30°C. A nu se congela.

Nu utilizați Miramistin după data de expirare înscrisă pe ambalaj (după EXP.). Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Miramistin:

- Substanța activă este miramistină. 1 ml soluție conține miramistină (în recalcul la substanța anhidră) – 0,1 mg.
- Celelalte componente sunt: apă purificată.

Cum arată Miramistin și conținutul ambalajului

Lichid transparent, incolor sau cu nuanță gălbuie, la agitare formează spumă.

Soluție cutanată 0,01% câte 50 ml în flacoane cu aplicator urologic.

Câte 1 flacon împreună cu prospectul pentru pacient este plasat în cutie.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

SAP Firma farmaceutică „Darnița”, Ucraina
02093, or. Kiev, str. Borispolskaya, 13.

Fabricantul

SAP Firma farmaceutică „Darnița”, Ucraina
02093, or. Kiev, str. Borispolskaya, 13.

Acest prospect a fost revizuit în Ianuarie 2024

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>.

Puteți raporta reacțiile adverse și către compania locală responsabilă pe sistemul de farmacovigilență al acestui produs, www.tpi-pharm.md, pv@tpi-pharm.md, 022-404236.

Prospect: Informații pentru consumator/ pacient

Heparin 100 UI /40 mg/ 0,8 mg/g unguent *Heparini natrium/Benzocainum/Benzyllic nicotinas*

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Utilizați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau sfaturi.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Heparin unguent și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Heparin unguent
3. Cum să utilizați Heparin unguent
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Heparin unguent
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Heparin unguent și pentru ce se utilizează

Heparin unguent este un medicament combinat, acțiunea căruia este determinată de proprietățile substanțelor din componența sa.

Heparina este un anticoagulant cu acțiune directă, face parte din heparine cu masa moleculară medie. La aplicare topică manifestă acțiune anticoagulantă (preîntâmpină formarea trombilor), antiexsudativă (preîntâmpină formarea infiltratelor în inflamații), antiinflamatoare moderată. Heparina favorizează absorbția hematoamelor, trombilor și reduce edemul tisular.

Nicotinatul de benzil este un vasodilatator periferic (dilată vasele sanguine mici), contribuie la îmbunătățirea microcirculației. Se utilizează pentru facilitarea pătrunderii heparinei.

Benzocaina manifestă acțiune analgezică locală.

Heparin unguent se utilizează în:

- tromboflebita venelor superficiale, periflebită superficială;
- hematom subcutanat;
- flebite după administrarea intravenoasă a medicamentelor;
- mastită superficială;
- infiltrate și edeme locale;
- traume și contuzii (inclusiv ale țesutului muscular, tendoanelor și articulațiilor);
- hemoroizi externi, inflamația nodulilor hemoroidali postpartum;
- limfoedem (elefantiazis), limfangită.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Heparin unguent

Nu utilizați Heparin unguent:

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la substanțele active sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat în pct. 6);
- dacă la locul aplicării este afectată integritatea tegumentelor (plăgi deschise infectate, în special procese ulcero- necrotice);

- la copii cu vârsta sub 1 an.

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Heparin unguent adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Medicamentul se va administra cu precauție dacă aveți tulburări de coagulare a sângelui, trombocitopenie (micșorarea cantității de trombocite).

La aplicare îndelungată a unguentului pe suprafețe extinse și administrarea concomitentă a medicamentelor orale cu acțiune asupra sistemului sanguin și/sau hematopoietic, medicul dumneavoastră vă va monitoriza timpul de coagulare și timpul protrombinic.

La necesitatea curei îndelungate de tratament și pe suprafețe extinse în sarcină și la femei cu vârsta peste 65 ani, medicul dumneavoastră vă va monitoriza timpul de coagulare și timpul protrombinic.

Nu se recomandă de aplicat pe plăgi deschise și în caz de procese purulente.

Administrarea unguentului nu se recomandă în tromboza venoasă profundă.

Heparin unguent împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente, inclusiv dintre cele, eliberate fără prescripție medicală.

Unguentul nu se aplică topic concomitent cu remediile antiinflamatoare nesteroidiene (medicamente utilizate pentru reducerea durerii, febrei, inflamației), tetraciline, blocantele receptorilor H₁-histaminergici (medicamente utilizate în alergie).

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Administrarea unguentului în timpul sarcinii și alăptării este posibilă numai la recomandarea medicului și pe un termen scurt.

Siguranța administrării medicamentului în sarcină și perioada de alăptare nu este stabilită. Heparina nu trece bariera placentară și nu se excretă în laptele matern. Date privind excreția altor componente ale medicamentului în laptele matern nu există.

Administrarea medicamentului în sarcină și perioada de alăptare e posibilă numai dacă beneficiile scontate pentru mamă justifică riscul potențial pentru făt sau sugar.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Heparin unguent nu influențează capacitatea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

Heparin unguent conține parahidroxibenzoat de metil (E 218) și parahidroxibenzoat de propil (E216)

Poate provoca reacții alergice (chiar întârziate).

3. Cum să utilizați Heparin unguent

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Administrare cutanată.

Unguentul se aplică în strat subțire pe porțiunea afectată (câte 0,5-1 g (2-4 cm unguent) pe o suprafață cu diametrul 3-5 cm) și se fricționează ușor în piele. Unguentul se aplică de 2-3 ori pe zi, zilnic, până la dispariția semnelor de inflamație, în medie timp de 3-7 zile. Posibilitatea efectuării unui tratament mai prelungit este determinată de medicul dumneavoastră.

În caz de tromboză a nodulilor hemoroidali externi unguentul se aplică pe un pansament de pânză, care se aplică nemijlocit pe noduli și se fixează. Tamponul îmbibat cu unguent se introduce în rect.

Unguentul se aplică zilnic, până la dispariția simptomelor, în medie de la 3 până la 14 zile.

Dacă ați utilizat mai mult Heparin unguent decât trebuie

Deoarece absorbția medicamentului la administrare topică este nesemnificativă, supradozajul este puțin probabil.

Dacă ați uitat să utilizați Heparin unguent

Utilizați unguentul, de îndată ce vă amintiți și continuați să-l aplicați în conformitate cu recomandările.

Nu utilizați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să utilizați Heparin unguent

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la utilizarea acestui medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

La utilizarea unguentului au fost raportate următoarele reacții adverse:

Cu frecvență necunoscută (care nu pot fi estimate din datele disponibile)

- reacții alergice (erupții cutanate, mâncărime);
- hiperemie cutanată (înroșirea pielii), scăderea sensibilității la locul de aplicare (la utilizare un timp îndelungat).

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Heparin unguent

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25 °C.

Nu utilizați Heparin unguent după data de expirare înscrisă pe ambalaj, după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți.

Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Heparin unguent:

- *Substanțele active sunt* heparina sodică, benzocaina și nicotinatul de benzil.

1 g unguent conține heparină sodică – 100 UI (0, 833 mg heparină sodică cu activitatea de 120

UI/mg), benzocaină – 40 mg, nicotinat de benzil – 0,8 mg.

- *Celelalte componente* sunt: glicerol, vaselină, acid stearic (acid stearic 50), ulei de piersici, emulgator N 1, parahidroxibenzoat de metil (218), parahidroxibenzoat de propil (216), apă purificată.

Cum arată Heparin unguent și conținutul ambalajului

Heparin se prezintă sub formă de unguent de culoare albă până la alb cu nuanță gălbuie.

Heparin este disponibil în cutii cu un tub de aluminiu sau un tub de polietilenă laminată a câte 25 g unguent.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

SA „Nijfarm”, Rusia
str. Salganskaya, 7
603950, or. Nijni Novgorod
Tel.: (831) 278-80-88
Fax: (831) 430-72-28

Fabricantul

SA „Nijfarm”, Rusia
str. Salganskaya, 7
603950, or. Nijni Novgorod

Acest prospect a fost aprobat în ianuarie 2024.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

Levomekol-Lubnyfarm 7,5mg/40mg/g unguent

Chloramphenicolium/methyluracilum

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului Dstra sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Levomekol-Lubnyfarm și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Levomekol-Lubnyfarm
3. Cum să utilizați Levomekol-Lubnyfarm
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Levomekol-Lubnyfarm
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. CE ESTE Levomekol-Lubnyfarm ȘI PENTRU CE SE UTILIZEAZĂ

Levomekol-Lubnyfarm este un preparat combinat, pentru administrare cutanată, cu acțiune antimicrobiană, regeneratoare și antiinflamatoare.

Medicamentul conține metiluracil și cloramfenicol.

Cloramfenicolul posedă un spectru larg de acțiune antimicrobiană față de microorganismele gram-pozitive și gram-negative, inclusiv față de stafilococi, *Pseudomonas aeruginosa* și *Escherichia coli*. Metiluracilul accelerează procesele de regenerare celulară, contribuie la vindecarea rănilor și manifestă acțiune antiinflamatoare.

Levomekol-Lubnyfarm se folosește în tratamentul plagilor infectate

2. CE TREBUIE SĂ ȘTIȚI ÎNAINTE SĂ UTILIZAȚI Levomekol-Lubnyfarm

Nu utilizați Levomekol-Lubnyfarm

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la metiluracil și cloramfenicol sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la punctul 6);
- dacă suferiți de psoriazis,
- dacă suferiți de eczema,
- dacă suferiți de dermatomicoze.

Nu utilizați medicamentul la copii cu vârsta sub 3 ani.

Dacă nu sunteți sigur, discutați cu medicul sau farmacistul, înainte de întrebarea medicamentului.

Atenționări și precauții

Dacă nu sunteți sigur, discutați cu medicul sau farmacistul, înainte de administrarea medicamentului.

Utilizarea medicamentului poate conduce la sensibilizarea pielii, ce poate fi însoțită de dezvoltarea unei reacții de hipersensibilitate la utilizarea ulterioară externă sau sub altă formă farmaceutică cu acțiune sistemică.

La prezența unor mase purulente sau necrotice, efectul antibacterian al medicamentului se pastreaza.

Evitati contactul preparatului cu ochii.

Daca utilizati prelungit (mai mult de 1 lună) acest medicament, este necesar să monitorizati tabloul sângelui periferic.

Levomekol-Lubnyfarm împreună cu alte medicamente

Daca nu sunteti sigur, discutati cu medicul sau farmacistul, inainte de administrarea medicamentului.

Nu se recomanda utilizarea concomitenta cu medicamente care inhibă procesul de formare a elementelor celulare sanguine sau hematopoeza (sulfonamide, citostatice, derivați de pirazolină), difenil, barbiturice si etanol (alcool etilic).

Utilizarea simultană a medicamentului cu eritromicină, oleandomicină, nistatină și levorină crește activitatea antibacteriană a unguentului, iar sărurile de benzilpenicilină o reduce.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a vi se administra acest medicament.

Sarcina si alaptarea

În timpul sarcinii si alaptarii, medicamentul poate fi prescris numai atunci când beneficiul potențial pentru mamă depășește riscul posibil pentru făt.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Medicamentul nu afectează capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

3. CUM SĂ UTILIZAȚI Levomekol-Lubnyfarm

Utilizati medicamentul exact dupa cum este descris in acest prospect sau dupa sfatul medicului sau farmacistului.

Unguentul Levomekol-Lubnyfarm este destinat pentru administrare cutanata pentru adulți și copii cu vârsta peste 3 ani.

Servețelele de tifon steril se imbiba cu unguent si se aplică pe rană. Este posibil să se administreze unguentul în cavitatea purulentă printr-un cateter (tub de drenaj) folosind o seringă. În aceste cazuri, unguentul Levomekol-Lubnyfarm este preîncălzit la 35-36 ° C.

Unguentul poate fi utilizat din prima zi de leziune, timp de 4 zile. Unguentul hiperosmolar Levomekol-Lubnyfarm ne se recomanda pentru utilizare pe timp indelungat, deoarece poate provoca șoc osmotic în celulele intacte. În ziua 5-7 a tratamentului, se recomandă înlocuirea unguentului cu medicamente, care redau integritatea țesutului deteriorat.

Copii.

Nu utilizați medicamentul la copii cu vârsta sub 3 ani.

Dacă utilizați mai mult decât trebuie din Levomekol-Lubnyfarm

În caz de supradozaj, reacțiile adverse ale medicamentului cresc. La utilizarea indelungata (mai mult de 5-7 zile) poate duce la sensibilizarea pielii, ce poate fi însoțită de dezvoltarea unei reacții de hipersensibilitate la utilizarea ulterioara externa sau sub alta forma farmaceutica cu actiune sistemica.

Terapia este simptomatică.

Dacă uitați să utilizați Levomekol-Lubnyfarm

Dacă ați uitat să administrați o doză de acest medicament, administrați imediat ce v-ați amintit, cu excepția cazului, în care se apropie ora pentru următoarea administrare. Nu administrați o doză dublă, pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să utilizați Levomekol-Lubnyfarm

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. REACȚII ADVERSE POSIBILE

Ca toate medicamentele, Levomekol-Lubnyfarm poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Atunci când utilizați medicamentul, pot apărea reacții adverse :

Cu frecvență necunoscută (care nu pot fi estimate din datele disponibile)-

reacții alergice alergice, inclusiv erupții cutanate, mâncărime, senzație de arsură, edem local, hiperemie, edem angioneurotic, urticarie, dermatită.

Este posibilă o slăbiciune generală.

În astfel de cazuri, utilizarea unguentului trebuie întreruptă și trebuie consultat un medic.

Unele reacții adverse pot fi grave. La apariția acestora vă rugăm să anunțați imediat medicul.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale:

www.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md.

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. CUM SE PĂSTREAZĂ Levomekol-Lubnyfarm

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul original, la temperaturi sub 25 °C.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj, după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați nici un medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Levomekol-Lubnyfarm

1 g de unguent conține:

ingrediente active: cloramfenicol - 7,5 mg; metiluracil - 40 mg;

Celelalte componente sunt: oxid de polietilenă 1500, oxid de polietilenă 400.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

SA Lubnypharm, Ucraina
37500, reg. Poltava,
or. Lubnî, str. Barvinkov, 16

Fabricantul

SA Lubnypharm, Ucraina
37500, reg. Poltava,
or. Lubnî, str. Barvinkov, 16

Acest prospect a fost revizuit în Decembrie 2021.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției
Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>



PROCURĂ nr. 18 din 03.11.2023

Subsemnata, Chitic Ecaterina, în calitate de fondator unic și administrator al S.R.L. „Lismedfarm”, IDNO **1003600113573**, cu sediul în Republica Moldova, mun. Chișinău, șos. Muncești, 167/B, MD-2002, împuternicească pe d-nul **Chitic Vlad**, directorul executiv al companiei S.R.L. „Lismedfarm”, cetățeanul al Republicii Moldova, având IDNP **2007042030196**, posesor al buletinului de identitate seria **B** nr. **01232897** eliberat la data de **23.10.2023**, pentru a reprezenta interesele companiei S.R.L. „Lismedfarm”. în fața tuturor persoanelor competente, inclusiv în fața instanțelor de judecată, organelor de stat / autorităților publice (de toate nivelurile), instituții (asociații, uniuni, etc.) publice, bancare, instituții obștești, și/sau profesionale, persoanele fizice și/sau juridice în orice procedură judiciară, civilă, penală, administrativă sau contravențională.

D-ul Chitic Vlad se autorizează pentru orice act de administrare și dispoziție pentru buna desfășurare a activității S.R.L. „Lismedfarm”.

Pentru utilizarea scopului menționat, mandatarului i se oferă:

- dreptul de a îndeplini din numele companiei toate actele procedurale inclusiv va prezenta la orice bancă și va putea efectua orice operațiuni financiar-bancare pe conturile deschise pe numele S.R.L. „Lismedfarm”, necesare desfășurării activității societății, inclusiv deschideri, derijerii și lichidări conturilor, va perfecta și va înainta cereri și declarații necesare, va prezenta documentația solicitată, va efectua plăți, încasări, viramente, depuneri etc. din și în aceste conturi, va achita orice taxe, va ridica extrasele de cont, îndeplinind toate formalitățile necesare, cu dreptul de a semna din numele companiei, în limita prezentului mandat;
- este împuternicit cu toate drepturile procesual penale și procesual civile, inclusiv de a achita taxa de stat și a înainta cererea prealabilă/somația; a semna și depune acțiunea, cererea introductivă, cererea de admitere a creanței, cerere de validare a popririi, referința, cererea de apel, cererea de recurs, cererea de revizuire; a recurge la arbitraj; a renunța total/parțial la pretențiile din acțiune; a majora/reduce quantumul pretențiilor din acțiune; a prezenta probe; a modifica temeiul sau obiectul acțiunii; a recunoaște acțiunea; a recurge și participa la mediere, a negocia și semna tranzacții de împăcare; a intenta acțiunea reconvențională; a transmite împuternicirile unei alte persoane; a ataca hotărârea judecătorească cu apel, recurs sau revizuire și a-i schimba modul de executare; a reclama probe; a da explicații și a pleda în dezbaterile judiciare; a strămuta pricina; a depune cereri și plângeri în adresa organelor abilitate, inclusiv privind intentarea cauzei penale; a solicita și primi informații/acte de la organele de stat și persoane; a depune cereri de intervenție în proces;
- dreptul de a duce tratativele și de a încheia contracte cu persoane fizice sau juridice, în vederea desfășurării activității societății și a unei bune administrări a acesteia, fiind nelimitat de suma tranzacției, va putea achiziționa în numele societății documentația de evidență contabilă-financiară de strictă evidență (chitanțiere și facturi fiscale și alte) și alte acte cu sau fără regim special, de a depune toate raporturile financiare /bilanțurile și de a supraveghea și verifica evidența contabilă a societății, cu dreptul de a perfecta, semna și înainta orice contestații și plângeri la actele organelor financiare, fiscale sau a altor organe de control, cu dreptul de a semna procese verbale de constatare, declarații fiscale, declarații unice, facturi fiscale va obține semnături electronice în numele societății, fiind direct răspunzător pentru acțiunile sale proprii;
- de a duce tratativele, încheia și semna în numele societății și pentru aceasta contracte de prestări servicii, de vânzarea mărfii, contracte de închiriere/comodat, contracte individuale de

- muncă, stabilind condițiile acestor contracte, va efectua operațiunile ce se impun cu casa(ele) de marcat, va putea semna contracte de asociere, colaborare, participațiune, contracte comerciale, cu privire la activitatea societății. Va efectua operațiuni comerciale, va achiziționa și distribui marfă, se va ocupa de derularea corespunzătoare a contractelor comerciale/muncă, va angaja/ concedia /disponibiliza personal, va efectua aprovizionarea societății, va achiziționa marfă și va ocupa inclusiv de buna administrare și funcționare a punctului/punctelor de lucru ale societății (dacă este cazul);
- dreptul de a îndeplini din numele companiei toate actele procedurale în fața instanțelor de judecată în orice acțiuni judiciare, având toate drepturile părții în proces, cu dreptul de a semna și a depune în judecată cereri de chemare în judecată, cereri de eliberare a ordonanțelor judecătorești și alte acte procesuale necesare, de a strămuta pricina în altă judecată, de a renunța total sau parțial la pretențiile din acțiune, de a majora sau reduce cuantumul acestor pretenții, de a modifica temeiul sau obiectul acțiunii, de a încheia tranzacții, inclusiv tranzacții de împăcare, de a intenta acțiune reconvențională, de a ataca hotărârea judecătorească cu apel și/sau recurs sau revizuire, de a cere și de a primi hotărârile, încheierile și ordonanțele instanței de judecată și documentele executorii.
- de a înregistra din numele companiei cereri și demersuri la Agenția Serviciilor Publice (inclusiv la toate Departamentele structurale - Departamentul Cadastru, Departamentul înregistrare și licențiere a unităților de drept, Departamentul înmatriculare a mijloacelor de transport și calificare a conducătorilor auto, Departamentul înregistrare și evidență a populației și alte), și la alte instituții de înregistrare a bunurilor sau a drepturilor, de a semna cereri, contracte și alte acte necesare, de a susține în aceste organe drepturile și interesele companiei, de a depune, de a solicita, de a primi actele necesare pentru realizarea scopului menționat;
- de a efectua toate actele legate de procedura de executare, inclusiv de prezentare sau retragere a documentului executoriu, de încheiere a tranzacției, de contestare a actelor executorului judecătoresc, de schimbare a modului de executare, de amânare sau eşalonare a executării, de depunere a cererilor, va semna și va îndeplini toate acțiunile și formalitățile, necesare pentru atingerea scopului executării silite;
- de a efectua toate acțiunile legate de procedura de insolvență, să participe la toate adunările creditorilor și ședințele comitetului creditorilor și să voteze cu toate voturile pe toate chestiunile de pe ordinea de zi, inclusiv cu drept de vot asupra planului de restructurare, de a fi desemnat în calitate de membru al comitetului creditorilor precum și reprezentant al debitorului;
- are dreptul de a efectua toate acte legate de procedura de executare, inclusiv de primire, prezentare sau de retragere a documentului executoriu, de transmitere a împuternicirilor către o altă persoană (substituire), de încheiere a tranzacției, a reprezenta societatea în procedura de executare cu dreptul de a contesta actele executorului judecătoresc, a semna și depune cerere de calculare și încasare a dobânzilor, a participa la acțiunile de executare de schimbare a modului de executare, de amânare sau de eşalonare a executării;
- de a autentifica din numele companiei corespunderea copiei documentului originalului;

Procura este valabilă în decurs de 3 (trei) ani calendaristice de la data eliberării.

Specimenul semnăturii

Administratorul S.R.L. „Lismedfarm”

Ecaterina Chitic.

