

SPECIFICAȚII DE PREȚ

Conform anexei nr. 23 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	Moldelectrica
Numărul procedurii de achiziție	ocds-b3wdp1-MD-1769679918162
Denumirea procedurii de achiziție	Medicamente și bunuri medicale

Nr. Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Specificația tehnică deplină propusă de către ofertant	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma (fără TVA)	Suma (cu TVA)
	2		3	4	5	6	7	8
	Lot 1: Medicamente							
1	Sol. Analgin 50% N10 sau echivalent	Analgin-Zdorovie sol. inj. 500 mg/ml 2 ml N10	cutii	2	20.0000	21.6000	40.00	43.20
2	Tab. Analgin 500 mg N10 sau echivalent	Analgin comp. 500 mg N10	buc	6	5.8000	6.2640	34.80	37.58
3	Tab. Acid Acetilsalicilic 500 mg N10	Acid acetilsalicilic - Lubnyfarm comp. 500mg N10	buc	6	2.4000	2.5920	14.40	15.55
4	Sol Albucid/ Sulfacil natrii 10ml sau echivalent	Sulfacil de natriu 20% 10ml pic.of. N1 (Farmak)	Buc.	6	15.2500	16.4700	91.50	98.82
5	Tab. No-Spa 40 mg N100	No-spa® comp. 40 mg N100"	cutii	6	99.0500	106.9740	594.30	641.84
6	Sol. Betadin 30 ml sau echivalent	Betadine® solutie cutanata 100 mg/ml 30 ml N1	Buc.	4	74.5500	80.5140	298.20	322.06
7	Amoniac 10% 10ml sau echivalent	Amoniac Eladum sol.uz ext.10% 10ml	Buc.	340	44.0000	52.8000	14,960.00	17,952.00
8	Cărbune activat 250mg N10 sau echivalent	Carbune activat comp. 250 mg N10(BAU)"	buc	40	2.4000	2.8800	96.00	115.20
9	Tab. Captopril 50mg N30 sau echivalent	Captopril LPH® 50 mg comprimate 50 mg N10x3"	cutii	9	18.7500	20.2500	168.75	182.25
10	Tab. Citramon Forte sau echivalent	Citramon Forte comprimate 320 mg /240 mg /40 mg N10	cutii	14	5.7000	6.1560	79.80	86.18
11	Lincus N16 sau echivalent	Linkus® Orange pastile N8x2"	cutii	18	20.0000	21.6000	360.00	388.80
12	Tylolfen HOT pulb.N12/sau echivalent	Tylolfen Hot pulb./sol. orala 500 mg + 4 mg + 10 mg 20g N12	cutii	8	83.5000	90.1800	668.00	721.44
13	Tab. Gripgo N10 sau echivalent	Gripgo® comprimate N10	cutii	18	15.2500	16.4700	274.50	296.46
14	Sol. Dexalghin 2ml N5 sau echivalent	Dexinal® sol. inj. 50 mg/2 ml 2 ml N6	cutii	6	56.5500	61.0740	339.30	366.44
15	Diclofen gel sau echivalent	Diclofenac gel 1% 40g (Hemofarm)	Buc.	5	24.8000	26.7840	124.00	133.92
16	Sol. Dexametazon 4 mg-1 ml N10 sau echivalent	Dexametazon-BP solutie injectabila 4 mg/ml 1 ml N10	cutii	2	32.2500	34.8300	64.50	69.66
17	Sol. Dimedrol sau echivalent	Dimedrol solutie injectabila 10 mg/ml 1 ml N10"	cutii	3	11.5000	12.4200	34.50	37.26
18	Caps. Enterofuril 200 N16 sau echivalent	Enterofuryl® caps.200 mg N8x2	cutii	8	42.8500	46.2780	342.80	370.22
19	Tab. Valeriană N50 sau echivalent	Odolean extract comp.film. 20 mg N50 (Arterium)"	flacon	5	6.5500	7.0740	32.75	35.37
20	Tab. Furosemid N50 sau echivalent	Furosemid comprimate 40 mg N50(Belorusia)	cutii	2	21.7000	23.4360	43.40	46.87
21	Sol. Floxadex 10ml sau echivalent	Floxadex® pic. of./auric.susp. 3 mg/ml + 1 mg/ml 10 ml N1	Buc.	9	47.1500	50.9220	424.35	458.30
22	Sol. Iod 5% 10ml sau echivalent	Iod-ElaDum sol. alc. uz ext. 5% 10 ml N1	Buc.	354	36.2000	43.4400	12,814.80	15,377.76

SPECIFICAȚII DE PREȚ

Conform anexei nr. 23 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	Moldelectrica
Numărul procedurii de achiziție	ocds-b3wdp1-MD-1769679918162
Denumirea procedurii de achiziție	Medicamente și bunuri medicale

Nr. Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Specificația tehnică deplină propusă de către ofertant	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma (fără TVA)	Suma (cu TVA)
	2		3	4	5	6	7	8
23	Tab. Triferment Forte 325 mg N30 sau echivalent	Triferment® 275 mg comp.gastrorez.275 mg N10x3	cutii	6	41.6000	44.9280	249.60	269.57
24	Tab. Dexalghin N10 sau echivalent	Dexinal® comprimate filmate 25 mg N10x2	cutii	4	50.1000	54.1080	200.40	216.43
25	Tab. Mig 400mg N10 sau echivalent	Ibuprofen caps. 400 mg N10x2	cutii	8	42.8500	46.2780	342.80	370.22
26	Levomicol ung sau echivalent	Levomekol Lubnyfarm ung. 7.5 mg/40mg/g 40 g N1	Buc.	3	15.0000	16.2000	45.00	48.60
27	Loperamid caps. 2 mg N20 sau echivalent	Loperamid caps. 2 mg N10x2 (Eurofarmaco)	cutii	5	25.9500	28.0260	129.75	140.13
28	Tab. Lordestin N30 sau echivalent	Eslotin comp. film. 5 mg N10x3	cutii	5	52.6000	56.8080	263.00	284.04
29	Sol. Leodex 2ml N6 sau echivalent	Dexinal® sol. inj. 50 mg/2 ml 2 ml N6	cutii	5	56.5500	61.0740	282.75	305.37
30	Sol. Muscoflex 2ml N6 sau echivalent	Muscoflex® solutie injectabila 4 mg/2 ml N6	cutii	7	57.0000	61.5600	399.00	430.92
31	Sol. Magnii sulfat 25%5ml N10 sau echivalent	Sulfat de magneziu solutie injectabila 250 mg/ml 5ml N10	cutii	1	14.6000	15.7680	14.60	15.77
32	Sol. Natrii Clor 0,9%-200 ml sau echivalent	Clorura de sodiu sol. inj. 9 mg/ml 200 ml N1(Iuria-farm)"	flacon	3	8.8500	9.5580	26.55	28.67
33	Nimesil N15 pulbere sau echivalent	Nimid gran./susp. orala 100 mg/2 g N30	cutii	4	116.6500	125.9820	466.60	503.93
34	Sol. Naftizin 0,1% 10 ml sau echivalent	Naftizin pic. naz., sol. 0,1% 10 ml N1 fl. Polietilena	Buc.	344	11.7500	12.6900	4,042.00	4,365.36
35	Sol. Naclofen 75 mg 3ml N5	Naklofen® solutie injectabila 75 mg/3 ml N5	cutii	7	42.8500	46.2780	299.95	323.95
36	Tab. Nitroglicerina 0,5mg N40 sau echivalent	Nitroglicerina comp. subling. 0,5 mg N40	cutii	1	12.2000	13.1760	12.20	13.18
37	Spray Panthenol 10% 150ml sau echivalent	Pantenol crem-spuma 150ml	flacon	3	57.0000	68.4000	171.00	205.20
38	Pic. cardiace 25 ml sau echivalent	Picaturi cardiace-MC pic. orale. sol. 25 ml N1	Buc.	7	10.3500	11.1780	72.45	78.25
39	Tab. Paracetamol 0,5mg, N20 sau echivalent	Paracetamol LPH® 500 mg comprimate 500 mg N10x2	Cutii	7	12.2500	13.2300	85.75	92.61
40	Compr. Rinostop N20 sau echivalent	Rhinostop® comprimate 251 mg/61,2 mg/2,54 mg N10x2	cutii	9	34.9000	37.6920	314.10	339.23
41	Tab. Ketanov N10 sau echivalent	Ketanov comp.film.10mg N10"	cutii	4	20.0000	21.6000	80.00	86.40
42	Sol. Apă oxigenată 3 % sau echivalent	Peroxid de hidrogen-LUX 3% 100ml N1	Buc.	476	19.6000	23.5200	9,329.60	11,195.52
43	Sol. Spazmotec 1 ml N5 sau echivalent	Spazmotec sol. inj. 20 mg/ml 1 ml N6	cutii	2	32.1000	34.6680	64.20	69.34
44	Sol. Suprastin 1 ml N5 sau echivalent	Suprastin® solutie injectabila 20 mg/ml N5	cutii	2	51.1500	55.2420	102.30	110.48
45	Tab. Rennie Peppermint N 6*4 sau echivalent	Rennie® Peppermint comp. masticab. 680 mg + 80 mg N6x4	cutii	6	56.6000	61.1280	339.60	366.77

SPECIFICAȚII DE PREȚ

Conform anexei nr. 23 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	Moldelectrica
Numărul procedurii de achiziție	ocds-b3wdp1-MD-1769679918162
Denumirea procedurii de achiziție	Medicamente și bunuri medicale

Nr. Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Specificația tehnică deplină propusă de către ofertant	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma (fără TVA)	Suma (cu TVA)
	2		3	4	5	6	7	8
46	Tab. Validol 60 mg N10 sau echivalent	Validol-Lubnypharm comprimate 60 mg N10	Buc	350	3.2000	3.4560	1,120.00	1,209.60
47	Sol. Spirt 70%-100ml sau echivalent	Alcool etilic-ElaDum sol. cutan. 70 % 100 ml N1	Buc.	12	8.8000	9.5040	105.60	114.05
48	Spray de congelare în caz de traume sportive-200 ml sau echivalent	Frigofast spray 200 ml	flacon	3	65.3000	78.3600	94.03	235.08
							50,553.48	59,215.85
	Lotul nr. 2							
1	Seringi getabile 3,0 ml	Seringa sterila cu ac 3-part 3ml 23G REF: JD09H01 Producător: JIANGSU GREATWALL MEDICAL DEVICES CO., LTD., China Nr. înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale: DM000844294	buc	60	0.9500	1.0260	57.00	61.56
2	Seringi getabile 5,0 ml	Seringa sterila cu ac 3-part 5ml 22G REF: JD09H01 Producător: JIANGSU GREATWALL MEDICAL DEVICES CO., LTD., China Nr. înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale: DM000844294	buc	65	0.4000	0.4320	26.00	28.08
3	Seringi getabile 10,0 ml	Seringa sterila cu ac 3-part 10ml 21G REF: JD09H01 Producător: JIANGSU GREATWALL MEDICAL DEVICES CO., LTD., China Nr. înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale: DM000844294	buc	30	0.4900	0.5292	14.70	15.88
4	Seringi getabile 20,0 ml	Seringa sterila cu ac 3-part 20ml 21G REF: JD09H01 Producător: JIANGSU GREATWALL MEDICAL DEVICES CO., LTD., China Nr. înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale: DM000844294	buc	15	0.8500	0.9180	12.75	13.77

SPECIFICAȚII DE PREȚ

Conform anexei nr. 23 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	Moldelectrica
Numărul procedurii de achiziție	ocds-b3wdp1-MD-1769679918162
Denumirea procedurii de achiziție	Medicamente și bunuri medicale

Nr. Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Specificația tehnică deplină propusă de către ofertant	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma (fără TVA)	Suma (cu TVA)
	2		3	4	5	6	7	8
5	Sistem pentru perfuzii	Sisteme pentru infuzie (perfuzie) cu ac 0,8x40mm (21Gx1 1/2"), 160cm N1 REF: SN05 Producător: ANJI SPENQ INDUSTRIAL CO., LTD., China Nr. înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale: DM000368084	buc	2	2.5500	2.7540	5.10	5.51
6	Emplastru bactericid 2,5*7,2	Emplastru bactericid GOODPLAST 72x19mm PVC N1 REF: SN05 Producător: ANJI SPENQ INDUSTRIAL CO., LTD., China Nr. înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale: DM000023563	buc	1000	0.1400	0.1512	140.00	151.20
7	Emplastru Clasic rulon 1,25* 5 m	Emplastru 1,25cm x 5m Tesut REF: JD02T05 Producător: HUZHOU JUNDA IMPORT AND EXPORT CO., LTD., China Nr. înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale: DM000849088	buc	230	3.3000	3.5640	759.00	819.72
8	Bandaj elastic 0,8*1,5	Fasa elastica Rivulet, elasticitate medie 8cm x 1.5m Producător: UKRPHARMEXPORT LLC Nr. înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale: DM000317121	buc	300	11.6000	12.5280	3,480.00	3,758.40
9	Șervețele sterile 5*5 N5	Servetele sterile din tifon 5x5cm 8 str. N5 REF: SG08 Producător: ANJI SPENQ INDUSTRIAL CO., LTD., China Nr. înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale: DM000024066	buc	650	2.8000	3.0240	1,820.00	1,965.60
10	Vată medicală 50 gr nesterilă	Vata hidrosopica n/s 50g Medline Producător: NANTONG JIANAN MEDICAL PRODUCTS CO., LTD., China Nr. înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale: DM000262640	buc	200	7.1000	7.6680	1,420.00	1,533.60

SPECIFICAȚII DE PREȚ

Conform anexei nr. 23 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	Moldelectrica
Numărul procedurii de achiziție	ocds-b3wdp1-MD-1769679918162
Denumirea procedurii de achiziție	Medicamente și bunuri medicale

Nr. Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Specificația tehnică deplină propusă de către ofertant	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma (fără TVA)	Suma (cu TVA)
	2		3	4	5	6	7	8
11	Fașă de tifon 5 cm* 10 m nesterilă	Fasa de tifon STERIL 5m x 10cm Producător: SHAOXING GANGFENG HOSPITAL PRODUCTS CO., LTD., China Nr. înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale: DM000257936	buc	245	3.0000	3.2400	735.00	793.80
12	Fașă de tifon 7*14cm nesterilă	Fasa de tifon NESTERILA 7mx14cm Producător: ANJI SPENQ INDUSTRIAL CO., LTD., China Nr. înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale: DM000050957	buc	230	4.1000	4.4280	943.00	1,018.44
13	Garou hemostatic medical cu fixație	Garou medical elastic hemostatic cu fixator REF: ST0701 Producător: ANJI SPENQ INDUSTRIAL CO., LTD., China Nr. înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale: DM000368094	buc	55	15.0000	16.2000	825.00	891.00
							10,237.55	11,056.55
	Lotul nr. 5							
1	Mănuși nesterile N100 (cutia N100buc.) M	Mănuși nesterile N100 (cutia N100buc.) M, din nitril Producător: MAXTER GLOVE MANUFACTURING SDN. BHD., Malaezia Nr. înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale: DM000257957	cutii	8	40.2000	43.4160	321.60	347.33
2	Mănuși nesterile N100 (cutia N100buc.) L	Mănuși nesterile N100 (cutia N100buc.) L, din nitril Producător: MAXTER GLOVE MANUFACTURING SDN. BHD., Malaezia Nr. înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale: DM000257958	cutii	12	40.2000	43.4160	482.40	520.99
3	Mănuși nesterile N100 (cutia N100buc.) XL	Mănuși nesterile N100 (cutia N100buc.) XL, din nitril Producător: MAXTER GLOVE MANUFACTURING SDN. BHD., Malaezia Nr. înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale: DM000257959	cutii	8	45.8000	49.4640	366.40	395.71
							1,170.40	1,264.03

SPECIFICAȚII DE PREȚ

Conform anexei nr. 23 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	Moldelectrica
Numărul procedurii de achiziție	ocds-b3wdp1-MD-1769679918162
Denumirea procedurii de achiziție	Medicamente și bunuri medicale

Nr. Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Specificația tehnică deplină propusă de către ofertant	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma (fără TVA)	Suma (cu TVA)
	2		3	4	5	6	7	8
							61,961.43	71,536.44

Numele, Prenumele

Vlad Chitic

Reprezentantul solicitantului Angela Raileanu

În calitate de

Director executiv

Telefonul solicitantului 0-22-25-34-19

Ofertantul

"Lismedfarm" SRL

E-mailul solicitantului achizitii@moldelectrica.md

Adresa

sos. Muncesti 167/B, Chișinău

Semnatura

Contact

022-56-94-91, 022-55-64-38

(electronica) ofertantului

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
--	--

DATE DESPRE OPERATORUL ECONOMIC

Versiunea: 03.02.2026

Denumirea operatorului economic	Lismedfarm S.R.L.
Adresa juridică	167/B, sos. Muncesti, MD-2002 Chișinău, Republica Moldova
Adresa sediului central	167/B, sos. Muncesti, MD-2002 Chișinău, Republica Moldova
Decizia de înregistrare	nr. 104123414 din 07.12.2001 de Departamentul Tehnologii Informaționale al Republicii Moldova, Camera înregistrării de Stat
Codul fiscal	1003600113573
Tipul firmei	Privată, Societatea cu Răspundere Limitată, Plătitor TVA
Întreprindere este	☒ Cu capital autohton ☐ Cu capital mixt/asociere ☐ Cu capital străin
Fondatorul Firmei și ultimul Patron	Chitic Ecaterina
Numele, Prenumele director/administrator	Chitic Ecaterina, administrator
Experiența în domeniu	Din anul 2005
Date de contact	Director executiv – vlad.chitic@lismedfarm.md Informații generale și Vânzări – +37322569491/+373556438 – oficiu@lismedfarm.md Contabilitate – +37322804799 – contabil@lismedfarm.md Secția de calitate – +37322804798 – calitate@lismedfarm.md Farmacovigilență – farmacovigilenta@lismedfarm.md Cariere – cariere@lismedfarm.md
Domeniile principale de activitate	Comerț cu ridicata și amănunt al: • Produselor farmaceutice, • Dispozitivelor medicale, • Produselor biocide, • Suplimentelor alimentare, • Produselor cosmetice curative,

	• Ceaiurilor, • Plantelor medicale, • Hranei pentru copii, • Articolelor medicale, • Produselor ortopedice, • Produselor de igienă și îngrijire a copiilor și bolnavilor.
Licențe în domeniu	Autorizația sanitară de funcționare nr. 019152/2023 din 24.08.2023, emisă de Agenția Națională pentru Sănătatea publică pentru Gen de activitate G 46.46. Comerț cu ridicata al produselor farmaceutice, cu grupele de produse (mărfuri) care urmează a fi fabricate, depozitate, utilizate, serviciile care urmează a fi prestate: Medicamente; Produse parafarmaceutice; Hrană pentru copii; Suplimente alimentare; Ceaiuri; Plante medicinale; Articole medicale; Produse ortopedice; Produse de igienă și îngrijire a copiilor și bolnavilor; Cosmetica curativă. Licența pentru activitatea farmaceutica seria A MMI nr. 002359 din 19.02.2024, emisă de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale. Autorizație de activitate pentru utilizarea obiectivelor și încăperilor destinate activităților legate de circulația substanțelor stupeficante, psihotrope și a presursorilor nr. P-2130/2023 din 30.10.2023, emisă de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale. Certificat de înregistrare oficială pentru siguranța alimentelor nr. CR-I 1186 din 16.05.2018, emis de Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor. Certificat privind conformitatea cu bună practică de distribuție pentru medicamente de uz uman nr. AMDM.MD.GDP.H.003.2025 din 09.04.2025, emis de Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor.
Întreprinderi, filiale, care intră în componență	Farmacia cu adresa de desfășurare a activității mun. Chișinău, str. Miron Costin, 7. Filiale farmaciei de forme industriale: • mun. Chișinău, bd. Cuza-Vodă, 30/1; • mun. Chișinău, str. Muncești, 167/B; • r-l Sîngerei, s. Prepelița; • or. Râșcani, str. 31 August, 1989, 16, bloc A; • mun. Chișinău, str. Butucului, 14.
Structuri, întreprinderi afiliate	Nu sunt.

Capitalul propriu la data de întocmire a ultimului bilanț	Bilanț din 2024, la 31.12.2024: 51 462 852 MDL.
Numărul personalului	Numărul personalului scriptic: 28 din care muncitori: 10. Numărul personalului care va fi încadrat în realizarea contractului: 6 din care muncitori: 4 inclusiv: Manipulanți mărfuri în depozit - necalificați, Șofer - necalificat, Șef depozit – calificat (studii superioare farmaceutice), Director executiv – calificat (studii superioare în economie și economie de afaceri), Manager în servicii de marketing și vânzare – calificat (studii farmaceutice).
Valoarea de bilanț a mijloacelor fixe	Bilanț din 2024, la 31.12.2024: 7 791 (mii MDL)
Dotare tehnică (principale mijloace care vor fi utilizate la executarea contractului)	Sistem HVAC DT 055/18-ÎVC Cazanele blocurilor sanitare Sistem frigorific IF-DC-T-2,4 (-5/+38)-S1 Sistem de climatizare UT-04/OSN 597 Sistem de climatizare UT-05/OSN 652 Echipamente pentru lucru cu medicamente termolabile Echipamente de monitorizare a condițiilor de microclimat Sistem de monitorizare a temperaturii și umidității Sistem antiincendiar Sistem de securitate Sursă de curent electric alternativ Echipamente IT Echipamente de deratizare și dezinsecție Echipamente de transportare și nivelare Unități de transport (OSN 597, OSN 652)
Cifra de afaceri pe ultimii 3 ani (mii lei)	2022: 95 300 (mii MDL) 2023: 94 511 (mii MDL) 2024: 91 811 (mii MDL)
Datoriile ale operatorului economic	Bilanț din 2024, la 31.12.2024: Totale: 7 539 (mii MDL) Inclusiv, față de buget: 0 (mii MDL)

Denumirea Băncii la care operatorul economic are deschis cont bancar și pe care cont vor fi achitate plățile:	Denumirea băncii: B.C."EXIMBANK" S.A. SWIFT: EXMMMD22XXX IBAN: MD73EX0000000222401475MD	
Persoana împuternicită de a semna contractul, inclusiv datele procurii valabile (dacă este cazul) cu anexarea copiei.	Vlad Chitic, director executiv, în baza procurii nr. 18 din 03.11.2023	
Modalitatea de semnare a contractului	☒ electronic	☐ olografic

Semnătura autorizată _____



AUTORIZAȚIE SANITARĂ PENTRU FUNCȚIONARE

Nr. 019152/2023

Data emiterii **24 august 2023**

Valabilă pînă la **21 august 2028**

1. Denumirea unității economice **Depozit farmaceutic**
2. For tutelar **LISMEDFARM S.R.L. 1003600113573**
3. Adresa, numărul de telefon, fax, e-mail **Republica Moldova, mun. Chișinău, sec. Botanica, șos. Muncești, 167, bloc. B, MD 2002, 079981005, , calitate@lismedfarm.md**
4. Profilul, genul de activitate **G 46.46. Comerț cu ridicata al produselor farmaceutice**
(cod CAEM)
5. Grupele de produse (mărfuri) care urmează a fi fabricate, depozitate, utilizate, serviciile care urmează a fi prestate: **Medicamente; Produse parafarmaceutice; Hrană pentru copii; Suplimente alimentare; Ceaiuri; Plante medicinale; Articole medicale; Produse ortopedice; Produse de igienă și îngrijire a copiilor și bolnavilor; Cosmetica curativă.**
(cod OCPO)
6. Volumul/capacitatea **958,7 m2**
7. Autorizația sanitară a fost eliberată în baza materialelor de supraveghere de stat a sănătății publice, a rezultatelor investigațiilor de laborator și, după caz, măsurărilor instrumentale

17.08.2023

(data, luna, anul)

8. Clauze de funcționare:

Deținătorul autorizației sanitare de funcționare este obligat:

- 1) să respecte legislația sanitară a Republicii Moldova;
 - 2) să solicite Agenției Naționale pentru Sănătate Publică sau subdiviziunilor teritoriale ale acesteia prelungirea valabilității autorizației sanitare cu 30 de zile pînă la expirarea termenului de valabilitate;
 - 3) să notifice imediat Agenția Națională pentru Sănătate Publică sau subdiviziunile teritoriale ale acesteia despre orice modificare ori extindere a genurilor de activitate, cu excepția celor indicate în autorizație.
9. **Nerespectarea legislației sanitare în vigoare conduce la aplicarea măsurilor de constrîngere administrativă în conformitate cu prevederile art. 65, 66, 67 ale Legii nr. 10/2009.**

L.Ș.

CSP Chișinău

(denumirea teritoriului deservit)

Director Agenției Naționale
pentru
Sănătate Publică/ șef CSP
teritoriale

Eudochia Tcaci
(numele, prenumele)

semnat electronic
(semnătura)



AGENȚIA MEDICAMENTULUI
ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE

Comitetul Permanent de Control asupra Drogurilor
din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale



GUVERNUL
REPUBLICII MOLDOVA

Standing Committee on Narcotic Drug Control
within the Medicines and Medical Devices Agency

Nr. P-2130/2023

Data 30.10.2023

A U T O R I Z A Ț I E

de activitate pentru utilizarea obiectivelor și încăperilor
destinate activităților legate de circulația substanțelor
stupefiante, psihotrope și a precursorilor.

Eliberată LISMEDFARM S.R.L., Republica Moldova, mun. Chișinău, sec.
Botanica, str-la Muncești, 167, bloc. B
Diriginte: Ecaterina Chitic

Autorizează următoarele genuri de activitate farmaceutică:

Achiziționarea, păstrarea, livrarea și eliberarea remediilor stupefiante (narcotice) din Lista 1 - Tabela 2 „Substanțele stupefiante (narcotice) și substanțele psihotrope utilizate în scopuri medicale”, psihotrope Lista 1, 2 și 3 Tabela 3 „Substanțele stupefiante (narcotice), substanțele psihotrope, utilizate în scopuri medicale” și precursorii din Lista 1, 2 - Tabela 4 „Precursorii substanțelor stupefiante (narcotice) și preparatelor psihotrope, aflate sub control pe teritoriul Republicii Moldova”, aprobate prin Hotărârea Guvernului Nr.1088 din 05.10.2004, cu privire la aprobarea tabelelor și listelor substanțelor stupefiante, psihotrope și precursorilor acestora, supuse controlului, în cadrul serviciului medical (Republica Moldova, mun. Chișinău, sec. Botanica, șos. Muncești, 167B, MD 2002).

Responsabilitatea de modul de recepționare, păstrare, evidență a substanțelor stupefiante, psihotrope și precursorilor acestora se atribuie dirigintelui **Ecaterina Chitic**. Modul de acordare, suspendare (retragere) a autorizației Comitetului Permanent de Control asupra Drogurilor este stabilit de Legea Republicii Moldova nr. 382-XIV din 06.05.1999, cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a precursorilor.

Director general

Președintele Comitetului

Permanent de Control asupra Drogurilor



Dragoș GUȚU

Oleg COSTACHI

Valabilă pînă la: **12.10.2028**



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@amdm.gov.md; www.amdm.gov.md



AGENȚIA NAȚIONALĂ PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

Subdiviziunea teritorială pentru siguranța alimentelor

CHIȘINĂU



CERTIFICAT DE ÎNREGISTRARE OFICIALĂ PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

Nr. **CR-I 1186**

„16” mai 2018

1. Eliberat **S.R.L. „LISMEDFARM”**

denumirea agentului economic, adresa, telefon
mun. Chișinău, șos. Muncești, 167/B.

pentru funcționarea **Spațiu depozitar**

denumirea obiectului
mun. Chișinău, șos. Muncești, 167/B.

adresa, telefon

2. Profilul activității

Importul, depozitarea și comercializarea

produselor cu nutriție specială și apă minerală

în ambalaj original de la producător.

3. Acte ce au stat la baza emiterii prezentului document: **Documentația prezentată**
la DMSA Chișinău № 1186 din 11.05.2018

Agentul economic, titular al prezentului document este obligat să respecte Legislația și alte reglementări din domeniul siguranței alimentelor.

Nerespectarea condițiilor în a căror bază a fost emis prezentul document, schimbarea profilului ori efectuarea altor activități atrage, după caz, suspendarea prezentului document.

Șeful subdiviziunii teritoriale
pentru siguranța alimentelor



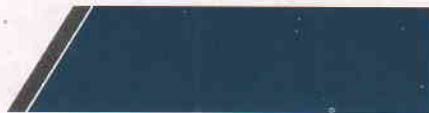
(semnătura)

Roman VENGER

(numele, prenumele)

Falsificarea prezentului document se pedepsește conform legislației în vigoare.

Reclamații și sugestii la tel. **022-123-118**



Certificat Nr.: **AMDM.MD.GDP.H.003.2025**

**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. Rg04-000032 din 05.02.2025**

Licența de activitate farmaceutică: **seria A MMI, Nr. 002359 din 19.02.2024, valabilă până la 18.02.2029**

Altele:

- **Operațiuni de distribuție autorizate pe spațiile inspectate: distribuția medicamentelor (procurare, deținere, aprovizionare), inclusiv medicamente cu conținut de substanțe stupefiante, psihotrope și precursori;**
- **Certificat eliberat în baza raportului de inspecție: nr. GMGP.RI-GDP.004.2025**

Din informațiile acumulate în timpul inspecției la acest distribuitor angro, ultima fiind efectuată în **10.02.2025 - 12.02.2025** 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 nu mai poate fi luat în considerație dacă de la data acestei inspecții au trecut mai mult de 3 ani. 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 AMDM, pentru evaluarea necesității unei inspecții sau certificări repetate.

09.04.2025

Dragoș GUȚU,

**Director general al
Agenției Medicamentului și
Dispozitivelor Medicale**



REPUBLICA



MOLDOVA



LICENȚĂ

Seria A MMI

Nr. 002359

Denumirea autorității de licențiere

Agenția Medicamentului și Dispozitivelor
Medicale

Denumirea, forma juridică de organizare,
adresa juridică a titularului de licență/
Numele, prenumele și adresa persoanei fizice

“LISMEDFARM S.R.L.”
Republica Moldova, mun. Chișinău, sec.
Botanica, str-la Muncești, 167, bloc. B

Data adoptării deciziei de înregistrare
a titularului de licență

07.12.2001

Numărul de identificare de stat al unității
de drept (IDNO)/Numărul de identificare
de stat al persoanei fizice (IDNP)

1003600113573

Genul de activitate

Activitatea farmaceutică

Data eliberării/prelungirii licenței

19.02.2024

Valabilă până la

18.02.2029

Semnătura conducătorului
autorității de licențiere

Lina Gudima
semnat electronic

L..Ș.

Notă: Licența este valabilă numai cu anexa autenticată de autoritatea de licențiere,
în care sunt indicate condițiile de licențiere pentru genul de activitate specificat în licență.

ANEXĂ LA LICENȚA

Seria A MMI

Nr. 002359

Titularul de licență "LISMEDFARM S.R.L."

Titularul de licență este obligat să respecte următoarele condiții de licențiere pentru desfășurarea activității:

Condiții de licențiere:

Asigurarea informării consumatorilor în mod complet, corect și precis asupra caracteristicilor produselor farmaceutice, privind calitatea și inofensivitatea medicamentelor (Art. 24 al Legii nr. 105-XV din 13.03.2003 privind protecția consumatorilor, Art.18 al Legii nr.1456-XII din 25.05.1993 cu privire la activitatea farmaceutică);

Asistența cu medicamente de bună calitate. Medicamentele și produsele parafarmaceutice eliberate populației trebuie să corespundă cerințelor Farmacopeei sau altei documentații tehnico-normative aprobate de Ministerul Sănătății (Art. 18 alin. (3) al Legii nr.1456-XII din 25.05.1993 cu privire la activitatea farmaceutică);

Cetățenii străini și apatrizii care au studii farmaceutice pot exercita activitatea farmaceutică, după echivalarea și recunoașterea documentelor de studii în modul stabilit de lege, în aceleași condiții ca și cetățenii Republicii Moldova (Art. 22 alin. (3) al Legii nr.1456-XII din 25.05.1993 cu privire la activitatea farmaceutică);

Depozitele farmaceutice, farmaciile și filialele acestora sînt conduse numai de farmaciști. Ca excepție, farmaciile și filialele farmaciilor amplasate în localitățile rurale pot fi conduse de laboranți-farmacisti care au calificarea corespunzătoare cerințelor stabilite de Ministerul Sănătății (Art. 22 alin. (2) al Legii nr.1456-XII din 25.05.1993 cu privire la activitatea farmaceutică);

Desfășurarea activității licențiate în conformitate cu cadrul legislativ și normativ (Legea nr. 160 din 22.07.2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător; Legea nr. 1456 din 25.05.1993 cu privire la activitatea farmaceutică.);

Disponerea de spații pentru desfășurarea activității licențiate ce le aparțin cu drept de proprietate privată sau în alte spații luate în locațiune, inclusiv ale instituțiilor medico-sanitare publice, cu gen de activitate în domeniul ocrotirii sănătății, care corespund cerințelor actelor legislative și normative în vigoare privind parteneriatul public-privat (Art. 4 alin.(4) al Legii ocrotirii sănătății nr. 411-XIII din 28.03.1995);

Distribuirea angro a medicamentelor se efectuează prin intermediul întreprinderilor autohtone de producție farmaceutică, laboratoarelor de microproducție și depozitelor farmaceutice care dețin licența respectivă, eliberată în conformitate cu legislația în vigoare (Art. 201 alin. (2) al Legii nr. 1456-XII din 25.05.1993 cu privire la activitatea farmaceutică);

Distribuirea cu amănuntul a medicamentelor se efectuează prin intermediul farmaciilor comunitare care dețin licența respectivă, eliberată în conformitate cu legislația în vigoare (Art. 201 alin. (3) al Legii nr. 1456-XII din 25.05.1993 cu privire la activitatea farmaceutică);

Eliberarea substanțelor stupefiante și psihotrope pentru consum individual numai cu rețete medicale speciale (Art. 15 alin. (1) al Legii nr. 382-XIV din 06.05.1999 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a precursorilor);

Exercitarea activității farmaceutice de către specialiști cu studii farmaceutice superioare sau medii și calificarea corespunzătoare cerințelor stabilite de Ministerul Sănătății; în instituțiile medico-sanitare publice din localitățile rurale, în care nu există asistență farmaceutică, activitatea farmaceutică în cadrul filialelor de categoria a II-a ale farmaciilor, ca excepție, poate fi exercitată de lucrători medicali care posedă cunoștințe practice în domeniul farmaceutic (Art. 22 alin. (1) și (21) și Art. 27 alin. (1) ale Legii nr.1456-XII din 25.05.1993 cu privire la activitatea farmaceutică)

Farmaciile (filialele) nou-fondate vor fi amplasate la o distanță de cel puțin 250 de metri (cale accesibilă) de la farmacia (filiala) existentă și la o distanță de cel puțin 500 de metri (cale accesibilă) de la farmacia existentă cu funcție de preparare a medicamentelor extemporale (Art. 19 alin. (4) al Legii nr. 1456-XII din 25.05.1993 cu privire la activitatea farmaceutică);

Farmaciile nou-fondate vor fi înființate conform Planului Național de Amplasare a Farmaciilor (Art. 19 alin. (6) al Legii nr. 1456-XII din 25.05.1993 cu privire la activitatea farmaceutică).

În municipii, orașe, centre raionale și alte localități cu statut de oraș o farmacie se înființează la un număr de la 3000 pînă la 4000 de locuitori (Art. 19 alin. (5) al Legii nr. 1456-XII din 25.05.1993 cu privire la activitatea farmaceutică);

Instituțiile și întreprinderile farmaceutice de stat și private sînt supuse evaluării și acreditării, în mod obligatoriu, o dată în 5 ani (Art. 11 alin. (1) al Legii nr. 552-XV din 18.10.2001 privind evaluarea și acreditarea în sănătate);

Neadmiterea comercializării medicamentelor fără reflectarea circuitului acestora în sistemul informațional automatizat de evidență a circulației medicamentelor (Art. 20^a alin. (4) al Legii nr. 1456-XII din 25.05.1993 cu privire la activitatea farmaceutică; Hotărîrea Guvernului nr. 85 din 25.01.2006 cu privire la implementarea Sistemului informațional automatizat „Nomenclatorul de stat al

ANEXĂ LA LICENȚA

Seria A MMI

Nr. 002359

medicamentelor”);

Neadmiterea conducerii prin cumul a întreprinderii și/sau instituției farmaceutice de către farmacist (diriginte) și laborant-farmacist (șef de filială). Neadmiterea conducerii prin cumul a unității farmaceutice de către farmacist (laborant-farmacist) Art.143 lit. e) și Art. 22 alin.(4) ale Legii nr.1456-XII din 25.05.1993 cu privire la activitatea farmaceutică.

Neadmiterea producerii, depozitării și comercializării medicamentelor falsificate (contrafăcute) și cu termenul de valabilitate expirat (Art. 6 alin. (4) și (7) al Legii nr.105-XV din 13.03.2003 privind protecția consumatorilor);

Respectarea cerințelor de formare a prețurilor la medicamente, alte produse farmaceutice (Art. 20 alin. (1) și (2) al Legii nr.1456-XII din 25.05.1993 cu privire la activitatea farmaceutică; Hotărârea Guvernului nr. 603 din 02.07.1997 despre aprobarea Regulamentului privind formarea prețurilor la medicamente, articole de uz medical și alte produse farmaceutice);

Respectarea cerințelor tehnice față de încăperile și obiectivele în care se păstrează substanțe stupefiante, psihotrope și/sau precursori (Hotărârea Guvernului nr. 128 din 06.02.2006 cu privire la aprobarea Cerințelor tehnice față de încăperile și obiectivele în care se păstrează substanțe stupefiante, psihotrope și/sau precursori);

Respectarea regulilor și normativelor privind spațiul, amplasarea și dotarea încăperilor unității farmaceutice, regimului sanitar-epidemiologic și a securității antiincendiară (Hotărârea Guvernului nr. 504 din 12.07.2012 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind dotarea și exploatarea farmaciilor și depozitelor farmaceutice; Art. 7 al Legii nr. 845-XII din 03.01.1992 cu privire la antreprenariat și întreprinderi; Art. 10 lit.a);

Un farmacist (laborant-farmacist) poate să conducă numai o unitate farmaceutică (Art. 22 alin. (4) al Legii nr.1456-XII din 25.05.1993 cu privire la activitatea farmaceutică);

Adresa de desfasurare a activitatii:

Adresa: Sub genuri de activitate

1. mun. Chișinău, sec. Botanica, șos. Muncești, 167, bloc. b farmacist-diriginte: Chitic Ecaterina, în cadrul depozitului farmaceutic

- - inclusiv cu dreptul de activitate cu substanțe stupefiante, psihotrope și precursori

1. mun. Chișinău, str. Muncești, 167/B, farmacist-diriginte: Chitic Ecaterina; în cadrul depozitului farmaceutic, inclusiv cu dreptul de achiziționare, păstrare și eliberare a preparatelor stupefiante, psihotrope și precursori;

2. mun. Chișinău, str. Miron Costin, 7; farmacist-diriginte: Meachișeva Alla; în cadrul farmaciei de forme industriale, inclusiv cu dreptul de achiziționare, păstrare și eliberare a preparatelor stupefiante, psihotrope și precursori;

3. mun. Chișinău, bd. Cuza-Vodă, 30/1; șef de filială: Barda Vladimir; filiala farmaciei de forme industriale, inclusiv cu dreptul de achiziționare, păstrare și eliberare a preparatelor psihotrope și precursori;

4. mun. Chișinău, str. Muncești, 167/B; șef de filială: Iskra Natalia; filiala de categoria I a farmaciei de forme industriale, inclusiv cu dreptul de achiziționare, păstrare și eliberare a preparatelor stupefiante, psihotrope și precursori;

5. r-l Sîngerei, s. Prepețița, șef de filială: Novoloaca Ana; filiala de categoria II a farmaciei de forme industriale, cu excepția dreptului de achiziționare, păstrare și eliberare a preparatelor stupefiante, psihotrope și precursori;

6. or. Râșcani, str. 31 August, 1989, 16, bloc A; șef de filială: Gaidău Ecaterina; filiala de categoria I a farmaciei de forme industriale, inclusiv cu dreptul de achiziționare, păstrare și eliberare a preparatelor psihotrope și precursori.

7. mun. Chișinău, str. Butucului, 14, șef de filială: Fratovcean Ludmila, în cadrul filialei de farmacie de forme industriale, inclusiv cu dreptul de achiziționare, păstrare și eliberare a preparatelor psihotrope și precursori.

LISMEDFARM S.R.L., 167/B, sos. Muncesti, MD-2002 Chişinău, mun. Chişinău

(denumirea/numele operatorului economic)

DECLARAȚIE
privind neîncadrarea în situațiile prevăzute la art.16 alin.(2) lit.a) din
Legea nr.246/2017 cu privire la întreprinderea de stat
și întreprinderea municipală

Titlul achiziției: **T-26/01-26 Medicamente și bunuri medicale**

Subsemnatul, **Chitic Vlad**, reprezentantul legal al **Lismedfarm S.R.L.**,

(numele și prenumele)

(denumirea operatorului economic)

în calitate de ofertant, la achiziția: **Medicamente și bunuri medicale**

(denumirea achiziției)

organizată de **Î.S.”MOLDELECTRICA”**, declar pe propria răspundere, sub sancțiunea excluderii din procedură și a sancțiunilor aplicate faptei de fals în acte publice, că nu ne aflăm în situațiile prevăzute la art.16 alin.(2) lit.a) din Legea nr.246/2017 cu privire la întreprinderea de stat și întreprinderea municipală, respectiv ofertantul:

- nu are drept membrul în cadrul consiliului de administrație/organului de conducere și/sau nu avem persoane care sunt soț/soție, persoana înrudită prin sânge sau prin adopție cu subiectului declarării (părinte, frate/soră, bunic/bunică, nepot/nepoată, unchi/mătușă) și persoana înrudită prin afinitate cu subiectul declarării (cumnat/cumnată, socru/soacră, ginere/noră) inclusiv ori care se află în relații comerciale cu persoane cu funcții de decizie în cadrul Întreprinderii sau al furnizorului de servicii de achiziție implicat în procedura de atribuire.

- nu a nominalizat printre principalele persoane desemnate pentru executarea contractului persoane care sunt soț/soție, persoana înrudită prin sânge sau prin adopție cu subiectului declarării (părinte, frate/soră, bunic/bunică, nepot/nepoată, unchi/mătușă) și persoana înrudită prin afinitate cu subiectul declarării (cumnat/cumnată, socru/soacră, ginere/noră) inclusiv ori care se află în relații comerciale cu persoane cu funcții de decizie în cadrul Întreprinderii sau al furnizorului de servicii de achiziție implicat în procedura de atribuire,

Declar că informațiile furnizate în scopul demonstrării îndeplinirii criteriilor de calificare sunt complete și corecte în fiecare detaliu și înțeleg că întreprinderea are dreptul de a solicita, în scopul verificării și confirmării declarațiilor, orice documente doveditoare de care dispun.

Data completării **04.02.2026**

Operator economic _____
(semnătura)

Persoanele care dețin funcții de decizie în cadrul întreprinderii, responsabile cu achiziția:

- Administrator, Chitic Ecaterina
- Director executiv, Chitic Vlad

EC Certificate

Production Quality Assurance Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

Registration No.: DD 2086549-1

Manufacturer: Jiangsu Greatwall Medical Devices
Co., Ltd.
No. 298, Unit 7, Tongda Road, Touqiao Town,
Guangling District, Yangzhou City,
225109 Jiangsu
P.R. China

Products: Sterile Syringes with Needles for Single Use, Sterile Hypodermic Needles
for Single Use, Disposable Intravenous Infusion Needles

The Notified Body hereby declares that the requirements of Annex V of the directive 93/42/EEC have been met for the listed products. The above named manufacturer has established and applies a quality assurance system, which is subject to periodic surveillance, defined by Annex V, section 4 of the aforementioned directive. For placing on the market of class IIb and class III devices covered by this certificate an EC type-examination certificate according to Annex III is required.

Report No.: 244253300-200

Effective date: 2021-05-21

Expiry date: 2024-05-26

Issue date: 2021-05-21




Fuxiu Sheng
TÜV Rheinland LGA Products GmbH
Tillystraße 2 · 90431 Nürnberg · Germany

TÜV Rheinland LGA Products GmbH is a Notified Body according to Directive 93/42/EEC concerning medical devices with the identification number Q197.

TÜV Rheinland LGA Products GmbH • 51105 Köln

Jiangsu Greatwall Medical Devices
Co., Ltd.
No. 298, Unit 7, Tongda Road, Touqiao Town,
Guangling District, Yangzhou City,
225109 Jiangsu
P.R. China

Contact

Tel. +49 911 655-5225
Mail: service@de.tuv.com

Date May 21, 2021

Application for: QMS Produktion, Anhang V MDD
Certificate No.: DD 2086549-1
Requirement : Richtlinie 93/42/EWG

Dear Madame or Sir,

Your Quality Management System has been audited and fulfills the above-mentioned requirement.

Enclosed please find the certificate No. DD 2086549-1.

Best regards,



Fuxiu Sheng
Certification body

TÜV Rheinland
LGA Products GmbH

Am Grauen Stein
51105 Köln
Germany

Headquarter

Tillystraße 2
90431 Nuremberg

Phone. +49 911 655 5225
Fax +49 911 655 5226
service@de.tuv.com
www.tuv.com/safety

Board of Management

Dipl.-Ing.
Jörg Mähler, Spokesman

Dipl.-Kfm.
Dr. Jörg Schlösser

Nuremberg HRB 26013
VAT No.: DE 811835490

Chairman of the
Supervisory Board

Dipl.-Ing. Ralf Scheller

DECLARATION OF CONFORMITY

Manufacturer:

Name: Jiangsu Greatwall Medical Devices Co., Ltd.

SRN: CN-MF-000038870.

Address: 225109, Yangzhou, No. 298, Unit 7, Tongda Road, Touqiao Town, Guangling District, People's Republic of China.

E-mail: 0514greatwall@163.com; Tel: +86-57687227726.

EU Authorized Representative:

Name: Caretechion GmbH.

SRN: DE-AR-000005946.

Address: 71, Niederrheinstraße, 40474, Düsseldorf, Germany.

E-mail: info@caretechion.de; Tel: +49 211 2398900.

Product name(s): Sterile Syringes with-Needles for Single Use.

Catalogue number(s) (REF): See Annex no. 1.

Model(s): See Annex no. 1.

Basic UDI-DI: 697112373ZSQ1001ST.

Risk class (in accordance with the rules set out in Annex IX): Class IIa, Rule 6.

Applicable Standards & Common Specification: Refer to List of applicable (harmonized) standards in technical documentation.

Name and identification number of the notified body: TÜV Rheinland LGA Products GmbH, #0197.

Conformity assessment procedure: Annex V of MDD 93/42/EEC as amended by 2007/47/EC.

Certificate(s) issued:

1. CE Certificate no. DD 2086549-1 from 21.05.2021, issued by TÜV Rheinland LGA Products GmbH, #0197.
2. QMS Certificate no. SX 2086549-1 from 08.08.2024, issued by TÜV Rheinland LGA Products GmbH, #0197.

Additional information: Not applicable.

Hereby we declare that this declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

The manufacturer herewith declares under sole responsibility that the above-mentioned products covered by the present declaration are in conformity with the provisions of Directive 93/42/EEC of 14 June 1993 concerning medical devices and, if applicable, with any other relevant Union legislation that provides for the issuing of a declaration of conformity. All supporting documentations are retained under the premises of the manufacturer.

Place of issue: Touqiao Town, Guangling District, People's Republic of China.

Date of issue: 12.08.2024.

Declaration person name, function: Managing director Jiang Pikai

For and on behalf of: Jiangsu Greatwall Medical Devices Co., Ltd.

Signature:

江苏长城润致医疗器械有限公司
Jiangsu Greatwall Medical Devices Co., Ltd.

DECLARATION OF CONFORMITY

Annex no. 1

Product code (REF)	Model
JD09H01	General purpose
JD09H01	Insulin, with fixed needle
JD09H01	Insulin, without fixed needle
JD09H01	Tuberculin
JD09H01	Hypodermic
JD09H01	Vaccine

TÜV Rheinland LGA Products GmbH • 51105 Köln

Jiangsu Greatwall Medical Devices Co., Ltd.
No. 298, Unit 7, Tongda Road, Touqiao Town, Guangling District, Yangzhou City,
225109 Jiangsu,
P.R. China

Contact

Tel. +49 911 655-5225
Mail: medical-products@de.tuv.com
Date May 21, 2024

Notified Body Confirmation Letter

Reference. : JIANG_PLA0_2024-05-13, Order No. 326020053

To whom it may concern,

Confirmation of the status of a formal application, written agreement, and appropriate surveillance in the framework of Regulation EU 2023/607 amending Regulations (EU) 2017/745 and (EU) 2017/746 as regards the transitional provisions for certain medical devices and in vitro diagnostic medical devices.

This letter confirms that **TÜV Rheinland LGA Products GmbH**, a Notified Body (NB) designated against Regulation (EU) 2017/745 (MDR) and identified by the number **0197** on NANDO, has received a formal application in accordance with Section 4.3, first subparagraph of Annex VII of MDR and has signed a written agreement in accordance with Section 4.3, second subparagraph of Annex VII of MDR with the following manufacturer:

Jiangsu Greatwall Medical Devices Co., Ltd.
No. 298, Unit 7, Tongda Road, Touqiao Town, Guangling District, Yangzhou City,
225109 Jiangsu,
P.R. China
SRN Number: CN-MF-000038870

The devices covered by the formal application and the written agreement mentioned above are identified in the tables below. Table 1 identifies the devices for which an MDR application has been received, written agreement concluded and for which the NB is also responsible for appropriate surveillance under the applicable Directive. Table 2 identifies the devices for which an MDR application has been received and a written agreement concluded, but the NB has not yet taken the responsibility for appropriate surveillance of the corresponding devices under the applicable Directive.

In the case of devices covered by certificates issued under Directive 90/385/EEC (AIMDD) or Directive 93/42/EEC (MDD) that expired after May 26, 2021 but before March 20, 2023 without having been withdrawn, this letter also confirms that the manufacturer either signed the written agreement under MDR by the date of MDD/AIMDD certificate expiry; or provided evidence that a competent authority of a Member State had granted a derogation or exemption from the applicable conformity assessment procedure in accordance with Article 59(1) of MDR or Article 97(1) of the MDR respectively, by March 20, 2023 for the relevant devices.

TÜV Rheinland
LGA Products GmbH

Am Grauen Stein
51105 Köln
Germany

Headquarter

Tillystraße 2
90431 Nuremberg

Phone. +49 911 655 5225
Fax +49 911 655 5226
service@de.tuv.com
www.tuv.com/safety

Board of Management

Dipl.-Ing.
Thomas Weigand, Spokesman

Dipl.-Kfm.
Dr. Jörg Schlösser

Nuremberg HRB 26013
VAT No.: DE 811835490

Chairman of the
Supervisory Board

Dr.-Ing. Michael Fübi

The transition timelines that apply to the devices covered by this letter, subject to the manufacturer's continued compliance to the other conditions specified in Article 120.3c of MDR (as amended by (EU) 2023/607), are shown below:

- May 26, 2026 for Class III custom-made implantable devices
- December 31, 2027 for Class III devices and Class IIb implantable devices excluding Well-established technologies (WET - sutures, staples, dental fillings, dental braces, tooth crowns, screws, wedges, plates, wires, pins, clips and connectors)
- December 31, 2028 for other Class IIb devices, Class IIa, Class I devices placed on the market in sterile condition or have a measuring function
- December 31, 2028 for devices not requiring the involvement of a notified body under MDD but requiring it under MDR (e.g., class I devices that qualify as re-usable surgical instruments)

On behalf of the Notified Body



Fuxiu Sheng
Certification body

Table 1: Devices covered by this letter and for which the NB is also responsible for appropriate surveillance of the corresponding devices under the applicable Directive:

Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
Sterile Syringes with-Needles for Single Use Basic UDI-DI code: 697112373ZSQ1001ST	Class IIa	N/A	DD 2086549-1 #0197
Sterile Hypodermic Needles for Single Use Basic UDI-DI code: 697112373ZSZ1001VW	Class IIa	N/A	DD 2086549-1 #0197
Disposable Intravenous Infusion Needles Basic UDI-DI code: 697112373JMZ1001JY	Class IIa	N/A	DD 2086549-1 #0197

Table 2: Devices covered by this letter and for which the NB is NOT responsible for appropriate surveillance of the corresponding devices under the applicable Directive:

Device name or Basic UDI-DI (under MDR application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
NA	NA	NA	NA

Confirmation Letter Revision History

Date	NB internal reference traceable to each version of the letter	Action
2024-05-21	JIANG_CL607_2024-05-21	Initial issue



EC Certificate

Production Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices (MDD), Annex V
(Devices in Class IIa, IIb or III)

No. G2 080946 0007 Rev. 03

Manufacturer:

Anji SPENQ Industrial Co., Ltd.

F16, Building C
Anji Chamber of Commerce Mansion
No. 99 Tianhuangping South Road
313300 Anji County, Zhejiang Province
PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Facility(ies):

Anji SPENQ Industrial Co., Ltd.
F16, Building C, Anji Chamber of Commerce Mansion, No.
Tianhuangping South Road, 312300 Anji County, Zhejiang
Province, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA
Location: Moldova



Product Category(ies):

Latex Foley Catheters, Oxygen Masks, Sterile Blood Lancets, Sterile Latex Surgical Gloves, Sterile Syringes for Single Use, Sterile Infusion Sets for Single Use, Sterile Intravenous Needles for Single Use, Sterile Hypodermic Needles for Single Use, Sterile Blood Transfusion Sets for Single Use, Nasal Oxygen Cannulae, Suction Catheters, Stomach Tubes, Feeding Tubes, Nelaton Catheter, Disposable Surgical Blades, Endotracheal Tubes, Laryngeal Mask, Reinforced Endotracheal Tube, Mucus Extractor, Tracheostomy Tube, Silicone Foley Catheter

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH declares that the aforementioned manufacturer has implemented a quality assurance system for manufacture and final inspection of the respective devices / device categories in accordance with MDD Annex V. This quality assurance system conforms to the requirements of this Directive and is subject to periodical surveillance. For marketing of class IIb and III devices an additional Annex III certificate is mandatory. See also notes overleaf.

Report No.:

SH19601EXT01

Valid from:

2020-01-29

Valid until:

2024-05-26

Date, 2020-01-29

C.D.M

Christoph Dicks
Head of Certification/Notified Body

DECLARATION OF CONFORMITY

Doc. No.: IDN – 210421AA

Manufacturer:

Name: Anji SPENQ Industrial Co., Ltd.
Address: F16, Building C, Anji Chamber of Commerce Mansion, No. 99 Tianhuangping South Road, 313300 Anji County, Zhejiang Province, People's Republic of China
Tel: 0086-572-5882801 Fax: 0086-572-5676519

EC-Representative:

Name: SUNGO Europe B. V.
Address: Olympisch Stadion 24, 1076DE Amsterdam, The Netherlands

Manufacturing Sites:

F16, Building C, Anji Chamber of Commerce Mansion, No. 99 Tianhuangping South Road, 313300 Anji County, Zhejiang Province, People's Republic of China

Product Names: Latex Foley Catheters, Oxygen Masks, Sterile Blood Lancets, Sterile Latex Surgical Gloves, Sterile Syringes for Single Use, Sterile infusion Sets for Single Use, Sterile intravenous Needles for Single Use, Sterile Hypodermic Needles for Single Use, Sterile Blood Transfusion Sets for Single Use, Nasal Oxygen Cannulas, Suction Catheters, Stomach Tubes, Feeding Tubes, Nelaton Catheter, Disposable Surgical Blades, Endotracheal Tubes, Laryngeal Mask, Reinforced Endotracheal Tube, Mucus Extractor, Tracheostomy Tube, Silicone Foley Catheter.

Classification of products: IIa, IIb or III

CE Conformity Assessment Route: MDD 93/42/EEC Annex V.3

We hereby declare:

The above-mentioned CE-marked products comply with medical device directives and standards, and meet the intended use; all supporting documents are proved by manufacturer and notified body, and the authenticity is committed.

Directive

COPIA CORESPUNDE
ORIGINALULUI
Chitic Vlad

Applicable directives: Medical Device Directives – MDD 93/42/EEC (14.06.1993).

Standards: All applicable EU-harmonized standards.

Certification body: TUV SUD Product Service GmbH certifies the quality management system of our company.

Identification number: CE0123

EC Certification No.: G2S 080946 0007 Rev. 03

Expiry date of CE Certificate: 2024-05-26

The distribution of first CE-marked products:

Location: F16, Building C, Anji Chamber of Commerce Mansion, No. 99 Tianhuangping South Road, 313300 Anji County, Zhejiang Province, People's Republic of China

ANJI SPENQ INDUSTRIAL CO., LTD.

Declaration person: Li Wenhui

Position: General Manager

Place: Anji City, China

Date: April 21, 2021

李文辉

Digitally signed by Chitic Vlad
Date: 2021.05.11 09:39:14 EEST
Reason: MoldSign Signature
Location: Moldova





Benannt durch/Designated by
Zentralstelle der Länder
für Gesundheitsschutz
bei Arzneimitteln und
Medizinprodukten
www.zlg.de
ZLG-BS-244.10.08



Product Service

EC Certificate

Production Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices (MDD), Annex V

(Devices in class I in sterile conditions, sterilised systems or procedure packs)

No. G2S 080946 0010 Rev. 03

Manufacturer

Anji SPENQ Industrial Co., Ltd.

F16, Building C
Anji Chamber of Commerce Mansion
No. 99 Tianhuangping South Road
313300 Anji County, Zhejiang Province
PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Facility(ies):

Anji SPENQ Industrial Co., Ltd.
F16, Building C, Anji Chamber of Commerce Mansion, No. 99
Tianhuangping South Road, 313300 Anji County, Zhejiang
Province, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Product Category(ies):

**Disposable Vaginal Speculums, Disposable Colostomy
Bags, Disposable Vaginal Irrigation Sets, Urine Bags,
Umbilical Cord Clamps, Sterile Latex Examination
Gloves, Wound Plasters, Liquid Transfusion Plasters,
Adhesive Wound Dressings, First-Aid Kits, Sterile
Gauze Sponges, Rectal Tubes, Skin Closure Strips,
Surgical Drapes, Sterile Surgical Gown, Absorbent
Cotton Rolls, Absorbent Cotton Balls, Absorbent
Cotton Pads, Eye Pad, Abdominal Pads, Non-woven
Swabs, Lap Sponge, Gauze Roll**

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH declares that the aforementioned manufacturer has implemented a quality assurance system for manufacture in accordance with MDD Annex V. This quality assurance system covers those aspects of manufacture concerned with securing and maintaining sterile conditions of the respective devices / device categories and conforms to the requirements of this Directive. It is subject to periodical surveillance. See also notes overleaf.

Report No.: SH19601EXT01

Valid from: 2020-01-29

Valid until: 2024-05-26

Date, 2020-01-29

Christoph Dicks
Head of Certification/Notified Body

Declaration of Conformity

Manufacturer:

Name: Anji SPENQ Industrial Co., Ltd.

Address: F16, Building C, Anji Chamber of Commerce Mansion, No. 99 Tianhuangping South Road, 313300 Anji County, Zhejiang Province, People's Republic of China

Tel: 0086-572-5882801 Fax: 0086-572-5676519

EC-Representative:

Name: SUNGO Europe B. V.

Address: Olympisch Stadion 24, 1076DE Amsterdam, The Netherlands

Manufacturing Sites:

F16, Building C, Anji Chamber of Commerce Mansion, No. 99 Tianhuangping South Road, 313300 Anji County, Zhejiang Province, People's Republic of China

Product Names: Disposable Vaginal Speculums, Disposable Colostomy Bags, Disposable Vaginal Irrigation Sets, Urine Bags, Umbilical Cord Clamps, Sterile Latex Examination Gloves, Wound Plasters, Liquid Transfusion Plasters, Adhesive Wound Dressings, First-Aid Kits, Sterile Gauze Sponges, Rectal Tubes, Skin Closure Strips, Surgical Drapes, Sterile Surgical Gown, Absorbent Cotton Rolls, Absorbent Cotton Balls, Absorbent Cotton Pads, Eye Pad, Abdominal Pads, Non-woven Swabs, Lab Sponges, Gauze Roll

Classification of products: I STERILE

CE Conformity Assessment Route: MDD 93/42/EEC Annex V.3

We hereby declare:

The above-mentioned CE-marked products comply with medical device directives and standards, and meet the intended use; all supporting documents are proved by manufacturer and notified body, and the authenticity is committed.

Directive

Applicable directives: Medical Device Directives – MDD 93/42/EEC (14.06.1993).

Standards: All applicable EU-harmonized standards.

Certification body: TUV SUD Product Service GmbH certifies the quality management system of our company.

Identification number: CE0123

EC Certification No.: G2S 080946 0010 Rev. 03

Expiry date of CE Certificate: 2024-05-26

The distribution of first CE-marked products:

Location: F16, Building C, Anji Chamber of Commerce Mansion, No. 99 Tianhuangping South Road, 313300 Anji County, Zhejiang Province, People's Republic of China

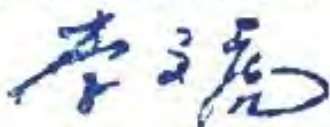
Declaration person: Li Wenhui

Position: General Manager 安吉鑫洋进出口有限公司

Place: Anji City, China ANJI SPENQ INDUSTRIAL CO., LTD

Signature of issue person:

Date: February 25, 2021



EU DECLARATION OF CONFORMITY

according to art. 19 of Regulation (EU) 2017/745 on Medical Devices (MDR)

Manufacturer:

Name: Huzhou Junda Import and Export Co. Ltd.

SRN: CN-MF-000042587.

Address: Room 604, Building 1, No. 567, Lingzhi East Road, Anji County, Huzhou City, Zhejiang Province, 313300, People's Republic of China.

E-mail: service@jundamed.com; Tel: 0086 188 5726 1771.

EU Authorized Representative:

Name: MedPath GmbH.

SRN: DE-AR-0000000087.

Address: Mies-van-der-Rohe-Strasse 8, 80807 Munich, Germany.

E-mail: info@medpath.pro; Tel: +49 (0) 89 8130 6837.

Product name(s): Medical tape.

Catalogue number(s) (REF): See Annex no. 1.

Basic UDI-DI: 697730688JD02T05MM.

Intended purpose: The Medical Tape is a non-sterile medical device intended for securing primary wound dressings, infusion tubing, and other medical devices to the skin. Additionally, it is specifically designed to provide a moisture-vapor permeable barrier over the dressing site, helping to manage the micro-environment of superficial and partial-thickness injured skin (such as abrasions and minor lacerations) by maintaining an optimal balance of moisture and gas exchange to support the natural healing process, while ensuring secure fixation. This is a single-use medical device.

Risk class (in accordance with the rules set out in Annex VIII): Rule 4, Class I.

Applicable Standards & Common Specification: Refer to List of applicable (harmonized) standards in technical documentation.

Name and identification number of the notified body: Not applicable.

Conformity assessment procedure: Annex II & III Technical Documentation of Regulation (EU) 2017/745 on Medical Devices (MDR).

Certificate(s) issued: Not applicable.

Additional information: Not applicable.

Hereby we declare that this EU declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

The manufacturer herewith declares under sole responsibility that the above-mentioned products covered by the present declaration are in conformity with the provisions of Regulation (EU) 2017/745 on medical devices (MDR) and, if applicable, with any other relevant Union legislation that provides for the issuing of an EU declaration of conformity. All supporting documentations are retained under the premises of the manufacturer.

Intended market: Republic of Moldova

Place of issue: Anji County, Huzhou City, Zhejiang Province, China

Date of issue: 14.10.2025

HUZHOU JUNDA IMPORT AND EXPORT CO., LTD.

Declaration person name, function: Davy Jiang, CEO

For and on behalf of: Huzhou Junda Import and Export Co. Ltd.

Signature:

EU DECLARATION OF CONFORMITY

according to art. 19 of Regulation (EU) 2017/745 on Medical Devices (MDR)

Annex no. 1

Product code (REF)	Model
JD02T05	Woven

UkrPharmExport LLC

Address: Sobornosti ave. 30-A, office 309-312, 02154, Kyiv, Ukraine;
Tel./Fax: (044) 502-54-87; (044) 451-44-80;
Web: www.ufe.com.ua; E-mail: arm@ufe.com.ua

EC Declaration of Conformity

We, UkrPharmExport LLC, with address of Sobornosti ave. 30-A, office 309-312, 02154, Kyiv, Ukraine as manufacturer hereby declare under our sole responsibility that the products listed in Annex to this Declaration comply with the provisions of the Council Directive 93/42/EC.

The Manufacturer has designed the following authorized representative within the European Market:

Obelis s.a.
Bd. Général Wahis 53
B-1030 Brussels, Belgium
Phone: 32.2.732.59.54
Fax: 32.2.732.60.03
E-mail: mail@obelis.net

The devices are Class I following Rule 1 and 4 of Annex IX of the Council Directive 93/42/EC.

The following conformity procedure has been applied in order to affix the CE marking on the devices:

Class 1: the procedure referred to in Annex VII

This Declaration is valid for all products bearing the CE marking placed on the European market as of the date of signature of this Declaration.

Kyiv, Ukraine

02/02/2021



Bogdan Khrushch
Director of UkrPharmExport LLC



UkrPharmExport LLC

Address: Sobornosti ave. 30-A, office 309-312, 02154, Kyiv, Ukraine;
Tel./Fax: (044) 502-54-87; (044) 451-44-80;
Web: www.ufe.com.ua; E-mail: arm@ufe.com.ua

ANNEX TO EC DECLARATION OF CONFORMITY

List of Devices Covered by the Declaration of Conformity

#	Catalogue reference number	Commercial Name	Generic Device Term	Short description and intended use	GMDN Code	Class	Rule
1.	NA	Rivulet Cotton Wool - Surgical absorbent medical cotton wool in roll	Cotton wool roll, non-sterile	For medical manipulation and hygienic care. Intended for use as ready-made dressings. Scope - treatment and prevention facilities and individual use.	58232	I	4
2.	NA	Rivulet Cotton Wool - Hygienic absorbent medical cotton wool in roll	Cotton wool roll, non-sterile		58232	I	4
3.	NA	Rivulet Cotton Wool - Surgical absorbent medical cotton wool in zigzag tape	Cotton pleats		58234	I	4
4.	NA	Rivulet Cotton Wool - Hygienic absorbent medical cotton wool in zigzag tape	Cotton pleats		58234	I	4
5.	NA	Rivulet Cotton Wool - Surgical absorbent medical cotton wool in perforated tape	Cotton wool roll, non-sterile		58232	I	4
6.	NA	Rivulet Cotton Wool - Hygienic absorbent medical cotton wool in perforated tape	Cotton wool roll, non-sterile		58232	I	4

UkrPharmExport LLC

Address: Sobornosti ave. 30-A, office 309-312, 02154, Kyiv, Ukraine;

Tel./Fax: (044) 502-54-87; (044) 451-44-80;

Web: www.ufe.com.ua; E-mail: arm@ufe.com.ua

7.	NA	Rivulet gauze bandage - Medical gauze bandage	Woven gauze roll, non-sterile	Intending: ready-made dressings and for the production of surgical dressings. Used as a fixing agent. Structure provides high hygroscopicity. Scope - treatment and prevention facilities and individual use.	48126	I	1
8.	NA	Rivulet - Medical elastic bandage for fixation in tape	Pressure bandage, non-latex, non-sterile, reusable	The fixing bandage is used for fixing compresses, medical bandages, dressings of all types, cannulas, etc.	61223	I	1
9.	NA	Rivulet - Medical elastic bandage in tape short stretch	Pressure bandage, non-latex, non-sterile, reusable	Prevention, improvement and treatment of varicose veins, chronic thrombophlebitis, support of joints and soft tissues at rest after injuries and operations.	61223	I	1
10.	NA	Rivulet - Medical elastic bandage in tape medium stretch	Pressure bandage, non-latex, non-sterile, reusable		61223	I	1
11.	NA	Rivulet - Medical elastic bandage in tape high stretch	Pressure bandage, non-latex, non-sterile, reusable		61223	I	1
12.	NA	Rivulet - Medical elastic adhesive bandage in tape short stretch	Pressure bandage, non-latex, non-sterile, reusable	Intended for use during rehabilitation; sports medicine; neurology; pediatrics; military medical rehabilitation.	61223	I	1
13.	NA	Rivulet - Bandage for fixation of the wrist joint	Wrist binder, reusable	Intended for use as rehabilitation period after plaster bandage wearing or in case of ligamentous injury along with fixation of radiocarpal joint and thumb joint, in case of arthrosis, arthritis etc.	43817	I	1
14.	NA	Rivulet - Supporting arm bandage	Pressure-management bandage, padded	Bandage is used in fractures of hand, sprain and in the postoperative period.	58963	I	1

UkrPharmExport LLC

Address: Sobornosti ave. 30-A, office 309-312, 02154, Kyiv, Ukraine;

Tel./Fax: (044) 502-54-87; (044) 451-44-80;

Web: www.ufe.com.ua; E-mail: arm@ufe.com.ua

15.	NA	Rivulet - Bandage medical prophylactic surgical elastic with edges of rigidity	Pressure bandage, non- latex, non- sterile, reusable	Bandage is used for osteocondrosis, radiculitis, landslides and hernias of intervertebral discs jamming nerve injuries, chronic pain in the lumbosacral spine.	61223	I	1
16.	NA	Rivulet - Bandage postoperative	Pressure bandage, non- latex, non- sterile, reusable	Bandage is shown at early immobilization after surgery for organs of abdominal cavity including caesarean section; prevention of formation of postoperative hernia the anterior abdominal wall (muscle weakness, after large cuts); strangulation prevention of postoperative hernia that can be set, linea alba hernias, umbilical hernias.	61223	I	1
17.	NA	Rivulet - Knee joint Bandage	Knee support/thermal therapy bandage	The knee joint bandage is applied in the following pathologies: arthritis, arthrosis, deforming arthritis, minor injuries and bruises, minor damage and sprains, synovitis, bursitis, as well as for the prevention of injuries and illnesses with physical exertion. It is used in the rehabilitation period, after wearing a plaster cast.	56282	I	1
18.	NA	Rivulet - Knee joint Warming Bandage	Knee support/thermal therapy bandage	A bandage is ensuring of the soft fixing and compression of knee-joint at traumas and damages of copulas, at the pains in a joint caused by arthritis, bursitis and synovitis.	56282	I	1
19.	NA	Rivulet - Elastic bandage in the shape of eight for fixation of the ankle joint	Ankle binder, reusable	The bandage is used is ligamentous injury of an ankle joint and foot; rehabilitation period after plaster bandage wearing; prevention of dislocation or injuries during sporting activities; prevention of sprains of an ankle joint in persons who work hard; decrease of the loading on an ankle joint and Achilles' tendon.	44481	I	1
20.	NA	Rivulet - Bandage pre / postnatal partum	Abdominal binder, reusable	The bandage is used to remove tension in the lumbar-sacral spine, reduces pain. Protects the abdominal wall tissue against excessive stretching.	47217	I	1

UkrPharmExport LLC

Address: Sobornosti ave. 30-A, office 309-312, 02154, Kyiv, Ukraine;

Tel./Fax: (044) 502-54-87; (044) 451-44-80;

Web: www.ufe.com.ua; E-mail: arm@ufe.com.ua

21.	NA	Rivulet - Bandage Lumbar- sacral	Tubular support bandage, non- latex, reusable	The bandage is used to easy fixing and stabilizing the lumbar spine as well as back muscles relax and anti-pain effect. The bandage is used for pain in the lumbar spine of various etiologies, osteochondrosis, spondylolisthesis, lumbosacral spine spondylolisthesis including pain syndrome. Sciatica, myositis, bruising of the lumbar-sacral spine. Recovering from injures and operations on the lumbar-sacral spine.	61652	I	1
22.	NA	Rivulet - Warming elastic belt	Tubular support bandage, non- latex, reusable	The warming elastic belt is used in the treatment and prevention of neuritis, radiculitis, myositis. The product reduces the pain syndrome, removes muscle tension, and also speeds up the healing process. Due to the soft support, the use of the belt has a beneficial effect on the internal organs and improves the blood circulation.	61652	I	1
23.	NA	Rivulet - Posture corrector (reclinator) elastic with stiffening ribs	Wearable lumbar spine traction device	The bandage is used to the period of rehabilitation after injuries and operations on the thoracic spine; damage of posture in children and adults; spondylopathy and osteochondropathy of the thoracic spine; increased physical activity, forced long stay in a static position; middle and late periods of rehabilitation after injuries and operations on the lumbar spine.	61214	I	1
24.	NA	Rivulet - Posture corrector (reclinator) elastic clavicular for children	Wearable lumbar spine traction device	The clavicular posture corrector is used for treatment and rehabilitation after injuries and operations on the upper thoracic spine, clavicle. Applied with kyphosis, kyphoscoliosis, pterygoid scapula and juvenile osteochondropathy, used in osteochondrosis of the upper thoracic spine, mild spondylopathy, osteoporosis.	61214	I	1
25.	NA	Rivulet - Posture corrector (reclinator) elastic for	Wearable lumbar spine traction device	The clavicular posture corrector is used for treatment and rehabilitation after injuries and operations on the upper thoracic	61214	I	1

UkrPharmExport LLC

Address: Sobornosti ave. 30-A, office 309-312, 02154, Kyiv, Ukraine;

Tel./Fax: (044) 502-54-87; (044) 451-44-80;

Web: www.ufe.com.ua; E-mail: arm@ufe.com.ua

		collarbone		spine, clavicle. Applied with kyphosis, kyphoscoliosis, pterygoid scapula and juvenile osteocondropathy, used in osteocondrosis of the upper thoracic spine, mild spondylopathy, osteoporosis.			
--	--	------------	--	--	--	--	--



Declaration of Conformity

Manufacturer: Nantong Jianan Medical Products Co.,Ltd.

Address: No 5, Shanghai Road, Nantong Economic and Technological Development Zone, Jiangsu, China

Product Name: Non steril gauze bandage, Non steril gauze swab, Medical gauze, Cotton Roll.

Classification (MDD, Annex IX): class I, rule 5

Conformity Assessment Route: Annex VII

We herewith declare that the above mentioned products meet the transposition into national law, the provisions of the following EC Council Directives and Standards. All supporting Documentations are retained under the premises of the manufacturer.

DIRECTIVES

General applicable directives: Medical Device Directive: COMPLIES WITH REQUIREMENTS OF: ANNEX 1. OF EUROPE COUNCIL DIRECTIVE 93/42/EEC CONCERNING MEDICAL DEVICES.



Signature:

Name: Mr Li Heekong

Position: General Manager





Benannt durch/Designated by
Zentralstelle der Länder
für Gesundheitsschutz
bei Arzneimitteln und
Medizinprodukten
www.zlg.de
ZLG-BS-244.10.08



Product Service

EC Certificate

Production Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices (MDD), Annex V

(Devices in class I in sterile conditions, sterilised systems or procedure packs)

No. G2S 038500 0026 Rev. 00

Manufacturer

**Shaoxing Gangfeng Hospital
Products Co., Ltd.**

Gaobu Industrial Zone, Gaobu
312035 Shaoxing
PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Product Category(ies):

**Gauze Swabs (Sponges), Gauze Balls,
Gauze Bandages and Non-woven Wound Care
Products (Class I Sterile), Absorbent Gauze
(Gauze in Roll, Gauze in Zigzag, Cutted Gauze),
Medical Elastic Bandage,
First Aid Kits,
Absorbent Cotton, Cotton Tip Applicators**

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH declares that the aforementioned manufacturer has implemented a quality assurance system for manufacture in accordance with MDD Annex V. This quality assurance system covers those aspects of manufacture concerned with securing and maintaining sterile conditions of the respective devices / device categories and conforms to the requirements of this Directive. It is subject to periodical surveillance. See also notes overleaf.

Report No.:

SH19026EXT01

Valid from:

2019-10-28

Valid until:

2024-05-26

Date,

2019-10-28



Stefan Preiß
Stefan Preiß

Head of Certification/Notified Body



Benannt durch/Designated by
 Zentralstelle der Länder
 für Gesundheitsschutz
 bei Arzneimitteln und
 Medizinprodukten
 www.zlg.de
 ZLG-BS-244.10.08



Product Service

EC Certificate

Production Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices (MDD), Annex V

(Devices in class I in sterile conditions, sterilised systems or procedure packs)

No. G2S 038500 0026 Rev. 00

Facility(ies):



Shaoxing Gangfeng Hospital Products Co., Ltd.
 Gaobu Industrial Zone, Gaobu, 312035 Shaoxing, PEOPLE'S
 REPUBLIC OF CHINA

Declaration of Conformity

Manufacturer:

Name: Shaoxing Gangfeng Hospital Products Co., Ltd.

Address: Gaobu Industrial Zone, Gaobu, 312035 Shaoxing, People's Republic of China

Tel: 0086-575-88086566 Fax: 0086-575-88081711

EC-Representative:

Name: SUNGO Europe B. V.

Address: Olympisch Stadion 24, 1076DE Amsterdam, The Netherlands

Manufacturing Sites:

Gaobu Industrial Zone, Gaobu, 312035 Shaoxing, People's Republic of China

Product Names: Gauze Swabs (Sponges), Gauze Balls, Sterile Gauze Bandages and Sterile Non-woven Would Care Products, Gauze in Roll, Gauze in Zigzag, Cutted Gauze, Medical Elastic Bandage, First Aid Kits, Absorbent Cotton, Cotton Tip Applicator

Classification of products: 1 STERILE

CE Conformity Assessment Route: MDD 93/42/EEC Annex V.3

We hereby declare:

The above-mentioned CE-marked products comply with medical device directives and standards, and meet the intended use; all supporting documents are proved by manufacturer and notified body, and the authenticity is committed.

Directive

Applicable directives: Medical Device Directives – MDD 93/42/EEC (14.06.1993).

Standards: All applicable EU-harmonized standards.

Certification body: TUV SUD Product Service GmbH certifies the quality management system of our company.

Identification number: CE0123

EC Certification No.: G2S 038500 0026 Rev. 00

Expiry date of CE Certificate: 2024-05-26

The distribution of first CE-marked products:

Location: Gaobu Industrial Zone, Gaobu, 312035 Shaoxing, People's Republic of China

Declaration person: Michelle Tao

Position: Director

Place: Gaobu City, China

Signature of issue person: **王纪荣**

Date: November 11, 2019

绍兴洪峰医用品有限公司

Shaoxing Gangfeng Hospital Products Co., Ltd.



安吉鑫洋进出口有限公司

ANJI SPENQ INDUSTRIAL CO., LTD.

地址: 浙江省安吉塘浦经济开发区 电话: +86 572 5882801 传真: +86 572 5676519

ADD: Tangpu Development Zone, Anji, Zhejiang, China Tel: +86 572 5882801 Fax: +86 572 5676519

Declaration of Conformity

Manufacturer:

Anji SPENQ Industrial Co., Ltd.

Address: Tangpu Economic Development Zone, 313300 Anji City, Zhejiang Province, People's Republic of China.

Tel: 0086-572-5882801 Fax: 0086-572-5676519

Manufacturing Sites:

Tangpu Economic Development Zone, 313300 Anji City, Zhejiang Province, People's Republic of China.

Product Names: First Aid Bandage, High Elastic Bandage, Elastic Adhesive Bandage, Cotton Crepe Bandage, Ideal Bandage, Gauze Bandage, Plaster of Paris Bandage, Medical Bandage, Orthopaedic Casting Tape, Orthopaedic Padding, Cohesive Bandage, Tubular Net Bandage, Stockinet Bandage, Triangular Bandage, Zinc Oxide Tape, Silk Tape, Non-woven Tape, PE Tape, Medical Surgical Tape, Non-woven Wound Dressing Tape, PU Wound Dressing Tape, Waterproof Adhesive Tape, Absorbent Underpad, Absorbent Cotton Wool, Cotton Ball, Dental Cotton Roll, Cotton Bud, Gauze Roll, Gauze Swab, Non-woven Swab, Nurse Cap, Doctor Cap, Mob Cap, Hospital Bed Sheet, Face Mask, Surgical Gown, Shoe Cover, Dental Bib, Urine Container, Stool Container.

Classification of products: I NON-STERILE according to Annex IX of the Directive 93/42/EEC.

The products bear the mark



The products concerned are being manufactured under a quality management system according to Annex V of Directive 93/42/EEC.

Compliance of the designated product with the Directive 93/42/EEC has been assessed and certified by the Notified Body

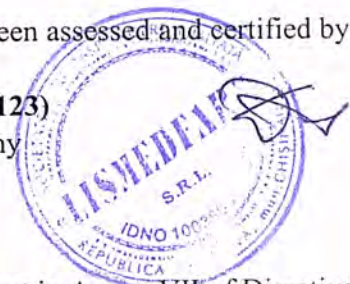
TÜV SÜD Product Service GmbH (ID: 0123)

Ridlerstraße 65, 80339 München, Germany

Certificate No.: Q2N 16 08 80946 011

Issue date: 20.12.2016

Expiry date: 23.11.2019



following the procedure relating to the EC Declaration of Conformity set out in Annex VII of Directive 93/42/EEC (Self-Certification).

The above-mentioned declaration of conformity is exclusive under the responsibility of

Anji SPENQ Industrial Co. Ltd.

Declaration person: Li Wenhua

Position: General Manager

Place: Anji City, China

Signature of issue person:

Date: May 01, 2017

安吉鑫洋进出口有限公司
ANJI SPENQ INDUSTRIAL CO., LTD

EC DECLARATION OF CONFORMITY

Doc. No.: IDN – 220801AA

Manufacturer:

Name: Anji SPENQ Industrial Co., Ltd.

Address: F16, Building C, Anji Chamber of Commerce Mansion, No. 99 Tianhuangping South Road, 313300 Anji County, Zhejiang Province, People's Republic of China

Tel: 0086-572-5882801 Fax: 0086-572-5676519

EC-Representative:

Name: SUNGO Europe B. V.

Address: Olympisch Stadion 24, 1076DE Amsterdam, The Netherlands

Manufacturing Sites:

F16, Building C, Anji Chamber of Commerce Mansion, No. 99 Tianhuangping South Road, 313300 Anji County, Zhejiang Province, People's Republic of China

Product Names: Medical Tourniquet

Classification of products: INON-STERILE according to Annex IX of the Directive 93/42/EEC.
The products bear the mark



Compliance of the designated product with the Directive 93/42/EEC has been assessed and certified by the Notified Body

TÜV SÜD Product Service GmbH (ID: 0123)

Ridlerstraße 65, 80339 München, Germany

Certificate No.: Q6 080946 0012 Rev. 01

Issue date: 24.11.2019

Expiry date: 23.11.2022

following the procedure relating to the EC Declaration of Conformity set out in Annex VII of Directive 93/42/EEC (Self-Certification).

The above-mentioned declaration of conformity is exclusive under the responsibility of

Anji SPENQ Industrial Co. Ltd.

Declaration person: Li Wenhui

Position: General Manager

Place: Anji City, China

Signature of issue person:

Date: August 01, 2022

安吉鑫洋进出口有限公司
ANJI SPENQ INDUSTRIAL CO., LTD.





MAXTER
GLOVE MANUFACTURING SDN BHD
(229862-H)

LOT 6070

Jalan Haji Abdul Manan, 6th Miles Off Jalan Meru
41050 Klang, Selangor, Malaysia
Tel: 603-33929888 (8 lines) Fax: 603-33923328
E-MAIL: info@maxter.com.my

20th March 2019

EC DECLARATION OF CONFORMITY

To Whom It May Concern:

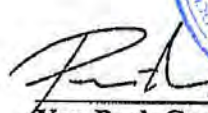
We, MAXTER GLOVE MANUFACTURING SDN BERHAD, located at Lot 6070, Jalan Haji Abdul Manan, 6th Miles Off Jalan Meru, 41050, Klang, Selangor MALAYSIA, declare that the medical device,

Non Sterile Nitrile/Latex Examination Glove

is in conformity with :-

- **The essential requirements of Medical Device Directive (MDD) 93/42EEC as amended by Directive 2007/47/EC for Class 1 Medical Devices.**
- **EN 455-1, 2, 3 & 4 Standards.**
- **ASTM D6319.**
- **The gloves are manufactured to ISO 9001:2015 and ISO 13485:2016 Quality Management Systems and certified by Notified Body, SGS United Kingdom Ltd Systems & Services Certification, UK.**
- **Our European Representative is Supermax Healthcare Limited, 12-16 Titan Drive, Fengate, Peterborough, PE1 5XN, United Kingdom.**
- **We have been selling our products in the European Union countries such as United Kingdom, Germany, Italy, Netherlands, Lithuania, Greece and etc since 1991 year.**

**Klang, Selangor
Malaysia**


Yap Peak Geeh
QA & Regulatory Affairs Manager



**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

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, derijeri 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 cuantumul 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 debaterile 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 insolabilitate, 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 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.

