

REGISTRUL DE STAT AL DISPOZITIVELOR MEDICALE



Nr	Denumire	Den.comerc.	Model	Nr. catalog	Tara	Producatorul	Reprezentant	Ordin	Data	Cod vama
DM000214340	MUȘAMA DEDESUBT CAUCIUCATA		tip A, 2,5 m		Ucraina	KIEVGUMA LLC	Î.C.S. FARMINA S.R.L.	Rg04-000145	24-06-2019	
DM000214353	MUȘAMA DEDESUBT CAUCIUCATA		tip B, 25,0 m		Ucraina	KIEVGUMA LLC	Î.C.S. FARMINA S.R.L.	Rg04-000145	24-06-2019	
DM000215286	IRIGATOR DE TIP PARĂ		tip Ae, mar. 15, volum 500 ml		Ucraina	ALBERT-KIEVGUMA LTD.	Î.C.S. FARMINA S.R.L.	Rg04-000152	01-07-2019	
DM000215297	IRIGATOR DE TIP PARĂ		tip A1, mar. 0		Ucraina	ALBERT-KIEVGUMA LTD.	Î.C.S. FARMINA S.R.L.	Rg04-000152	01-07-2019	
DM000235087	MĂNUȘI CHIRURGICALE DIN LATEX	Medline	Nepudrate, mărimea 6.5		Malaezia	TG MEDICAL SDN. BHD.	Î.C.S. FARMINA S.R.L.	Rg04-000210	04-09-2019	
DM000151889	Fașa de tifon înălțată, nesterilă	Medline	5 mx90 cm		Uzbekistan	FAZO-LUXE LLC	Î.C.S. FARMINA S.R.L.	Rg04-000210	17-09-2018	
DM000424886	ACE PENTRU RECOLTARE DE TIP FLUTURĂȘ	Medline	0.9 mm, 20G, Galben, 11/8"		China	CHANGZHOU HUICHUN MEDICAL EQUIPMENT CO., LTD.	Î.C.S. FARMINA S.R.L.	Rg04-000145	24-01-2023	
DM000235071	MĂNUȘI PENTRU EXAMINARE DIN VINIL	Medline	Nepudrate, mărimea S		Malaezia	TOP GLOVE SDN. BHD.	Î.C.S. FARMINA S.R.L.	Rg04-000210	04-09-2019	
DM000151986	Fașa de tifon înălțată, nesterilă	Medline	1 mx90 cm		Uzbekistan	FAZO-LUXE LLC	Î.C.S. FARMINA S.R.L.	A07/PS-01/Rn04-261	17-09-2018	



UNICERT ORGANISM DE CERTIFICARE



AICI PUTEȚI VERIFICA
VALABILITATEA CERTIFICATULUI



CERTIFICAT

CERTIFICĂM CONFORMITATEA SISTEMULUI DE
MANAGEMENT AL CALITĂȚII

EUROCOSMETIC S.R.L.

Sediul: România, jud. Bihor, loc. Aleșd, str. Avram Iancu, nr. 15
Punct de lucru: România, jud. Bihor, loc. Aleșd, str. Tudor Vladimirescu, nr. 79

CORESPUNDE CU CERINȚELE STANDARDULUI

SR EN ISO 9001:2015

în domeniul:

**Producția și comercializarea produselor igienice, vată hidrofiliă
de uz medicinal și derivatele ei, bandaje elastice tubulare și produse
igienice din hârtie.**

Valabilitatea certificatului: 22.02.2017 – 21.02.2020

Acest certificat este valabil cu condiția efectuării auditurilor de supraveghere anuale. Valabilitatea
acestui se poate verifica la sediul UNICERT S.R.L, Oradea, str. Mimozei, nr. 10, jud. Bihor,
sau pe www.unicert.ro, și pe baza scrisorii de menținere a valabilității

, Data certificării inițiale: 22.02.2011. Certificat Ed.1, rev.1.

*Prezentul certificat este valabil numai dacă are aplicat timbrul sec și este însoțit de
Anexa 1 (1 pagină), parte integrantă a acestuia, vizată anual.*

Numărul de înregistrare al certificatului: **UIG - 1014 - EH - 567**

**ORADEA, 18 FEBRUARIE 2018,
ROMÂNIA**

drd. ing. Debelka Edward
Președinte



UNICERT ORGANISM DE CERTIFICARE



ANEXA 1 LA CERTIFICAT NR. UIG-1014-EH-567

Valabil de la 22.02.2017 până la 21.02.2020

EUROCOSMETIC S.R.L.

Adresa: România, jud. Bihor, loc. Aleșd, str. Avram Iancu, nr. 15
Punct de lucru: România, jud. Bihor, loc. Aleșd, str. Tudor Vladimirescu, nr. 79

Standarde de referință: SR EN ISO 9001:2015

ANUL	Data limită până la care trebuie obținută viza anuală	Data obținerii vizei anuale	Viza anuală Semnătură/ stampilă Președinte UNICERT	Observații
2017	22.02.2017	22.02.2017		
2018	18.02.2018	18.02.2018		
2019	18.02.2019	18.02.2019		Sediul fără activitate. Toată activitatea certificată se desfășoară la punctul de lucru.

Sfârșit document

Președinte
Drd. Ing. Debelka Edward



 AGENȚIA MEDICAMENTULUI ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE

REGISTRUL DE STAT AL DISPOZITIVELOR MEDICALE

Введите текст для поиска...

Nr	Denumire	Den.comerc.	Model	Nr. catalog	Tara	Produsatorul	Reprezentant	Ordin	Data	Cod vama
DM000624388	SERINGĂ STERILĂ CU AC PENTRU INSULINĂ	MEDLINE	3 part, 1 ml 100 U - 30 G (1/2")		China	CHANGZHOU HUICHUN MEDICAL EQUIPMENT CO., LTD.	Î.C.S. FARMINA S.R.L.	Rg04-000226	02-10-2023	
DM000216714	SERINGĂ STERILĂ CU AC	Medline	3 PART, LUER LOCK, 2,5 ML - 23 G X 0,6 (1")		China	CHANGZHOU HUICHUN MEDICAL EQUIPMENT CO., LTD.	Î.C.S. FARMINA S.R.L.	Rg04-000203	28-08-2019	
DM000306796	TUB ENDOTRAHEAL		D-7,5 CU MANJETA, STERIL		China	NINGBO MFLAB MEDICAL INSTRUMENTS CO.,LTD.	Î.C.S. FARMINA S.R.L.	Rg04-000110	17-05-2021	
DM000269019	MĂNUȘI PENTRU EXAMINARE	MEDLINE	NEFUDRATE, MĂRME: S		China	SUZHOU COLOR-WAY NEW MATERIAL CO., LTD.	Î.C.S. FARMINA S.R.L.	Rg04-000087	10-04-2020	
DM000349519	BANDAȚI DE TIFON NETESUT		5M X 10CM, NESTERILE		China	NANTONG JIANAN MEDICAL PRODUCTS CO., LTD	Î.C.S. FARMINA S.R.L.	Rg04-000102	22-04-2022	
DM000216749	SERINGĂ STERILĂ CU AC PENTRU INSULINĂ	Medline	3 part, 1 ml - 27 G		China	CHANGZHOU HUICHUN MEDICAL EQUIPMENT CO., LTD.	Î.C.S. FARMINA S.R.L.	Rg04-000203	28-08-2019	
DM000396405	PREZERVATIV	БУДЬ УБЕПЕН	N100, PLAIN (52+2MM)		China	SUZHOU COLOR-WAY NEW MATERIAL CO., LTD.	Î.C.S. FARMINA S.R.L.	Rg04-000302	20-12-2022	
DM000216754	SERINGĂ STERILĂ CU AC PENTRU INSULINĂ	Medline	3 part, 40 U - 26 G		China	CHANGZHOU HUICHUN MEDICAL EQUIPMENT CO., LTD.	Î.C.S. FARMINA S.R.L.	Rg04-000203	28-08-2019	
DM000424870	MICROPERFUZOARE DE TIP FIITTI P&S	Medline	0.45 mm, 26G,		China	CHANGZHOU HUICHUN MEDICAL EQUIPMENT CO., LTD.	Î.C.S. FARMINA S.R.L.	Rg04-000013	24-01-2023	



ROMED HOLLAND

Declaration of conformity

Manufacturer	Van Oostveen Medical BV Herenweg 269 3648 CH Wilnis Netherlands Tel: 0031 297 282101 Fax: 0031 297 288316 e-mail: info@romed.nl website: www.romed.nl
Validity of this declaration of conformity until	29 July 2016
Product	Fingercots Ref: FC
Brand	ROMED
Classification (MDD, Annex IX)	I

We, with sole responsibility in drawing up this declaration of conformity, declare that the above mentioned product meets the provisions of the following EC Council Directives and Standards. All supporting documentation is retained under the premises of the manufacturer.

DIRECTIVES

General applicable directives:

Medical Device Directive: COUNCIL DIRECTIVE 93/42/EEC of 14 June 1993 concerning medical devices (MDD 93/42/EEC) as amended by council directive MDD 2007/47/EEC.

Standards

Harmonised Standards (published in the Official Journal of the European Communities) applicable to this product.

Wilnis, The Netherlands, 30 April 2025



M.J. van Oostveen
Managing Director



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII AL REPUBLICII MOLDOVA
МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ МОЛДОВА
AGENȚIA NAȚIONALĂ PENTRU SĂNĂTATE PUBLICĂ
НАЦИОНАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ОБЩЕСТВЕННОГО
ЗДОРОВЬЯ

MD-2028, mun. Chișinău, str. Gheorghe. Asachi, 67 a
Tel. + 373 22 574501, fax + 373 22 729725

IDNO 1018601000021

e-mail: office@ansp.gov.md

DOCUMENTAȚIE MEDICALĂ Медицинский документ
FORMULAR «Forma» № 303-2 с
APROBARE DE MS nr. RM / Утверждена МЗ РА № 528
от 31.10.11
Centrul de încercări de laborator acreditat de către Centrul
Național de Acreditare din Republica Moldova MOLDAC
Национальный лабораторный центр аккредитованный
Национальным Аккредитационным Центром РМ MOLDAC
Certificat nr. LI-044 din 17.02.2018 valabil până la 16.02.2026

AVIZ SANITAR
PENTRU PRODUSELE ALIMENTARE ȘI NEALIMENTARE Nr. P-14828/2022
Санитарное заключение для пищевых и непищевых продуктов
din/от 29 iulie 2022

Prin prezentul aviz sanitar se confirmă că producerea, importul, utilizarea și desfacerea produselor / echipamentelor
Настоящим санитарным заключением подтверждается что производство, ввоз, использование и реализация продукции / оборудования
Peroxid de hidrogen-MC 3% - soluție cutanată pentru îngrijirea corpului cu utilizare specială

sunt conforme Regulamentului (lor) sanitar (e) / соответствуют санитарному (ым) регламенту (ам) (se va indica denumirea completă a
Regulamentului (lor) sanitar (e) / указать полное наименование санитарного (ых) регламента (ов))
SF 41330815-001:2019, IT 41330815-001:2019, Фармакопея

Organizația-producătoare/importatoare, țara de origine / организация-производитель, страна происхождения
„MC-PHARMACEUTICALS” SRL, Republica Moldova

Destinatarul avizului sanitar / получатель санитарного заключения
MC Pharmaceuticals S.R.L., Republica Moldova, mun. Chișinău, sec. Ciocana, str. Industrială, 59, bloc. 3, ap./of.

Temei pentru recunoașterea conformității produselor Regulamentului (lor) sanitar (e) menționat (e) a servit /
Основанием для признания продукции указанному (ым) санитарному (ым) регламенту (ам) послужило
Demers, autorizație sanitară de funcționare nr.014978/2022/849 din 14.06.2022, SF, IT, specificația, certificat privind
conformitatea cu buna practică de fabricație a medicamentelor (GMP) de uz uman, aviz sanitar nr.P-2243-6 2019 din
23.07.2019

(a enumera documentele de însoțire, buletinele de analiză / перечислить сопроводительные пок., протоколы исследований)

Caracteristica sanitară a produselor / санитарная характеристика продукции
Parametrii (factorii) / показатели (факторы)

Soluția cutanată "Peroxid de hidrogen-MC" conține substanțe admise în produsele cu utilizare cutanată specială, nu
dăunează organismului uman la respectarea instrucțiunilor de utilizare
Normativul sanitar / санитарный норматив

Domeniu de utilizare / Область применения
soluții pentru aplicații externe

Condițiile necesare de utilizare, depozitare, transportare, măsurile de securitate / Необходимые условия использования, хранения,
транспортировки, меры безопасности
plasarea pe piață în condițiile respectării legislației în vigoare în Republica Moldova

AVIZUL SANITAR este valabil până la / Санитарное заключение действительно до: 31.07.2025

DIRECTORUL AGENȚIEI NAȚIONALE PENTRU SĂNĂTATE PUBLICĂ
Vasile Gustiuc

Date: 2022.07.29 09:28:31 EEST
Reason: MoldSign Signature
Location: Moldova





AGENȚIA MEDICAMENTULUI
ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE



GUVERNUL
REPUBLICII MOLDOVA

Guvernul Republicii Moldova
AGENȚIA MEDICAMENTULUI ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE
Laboratorul pentru Controlul Calității Medicamentelor

MD-2028 Chișinău, str. Korolenko 2/1, Chișinău, tel. 022-884-301

REGISTRUL nr. 1 247 din 23.05.2023

al medicamentelor prezentate de RAP Pharma International S.R.L. la 23.05.2023, distribuirea cărora se autorizează în baza controlului organoleptic, al ambalării și marcării

nr	nr. de înreg.	Denumirea medicament	Seria	Cantitate-Primit/Restituit	Producător	Valabil până la	DAN
1	15 174	Troxerutin Sopharma, capsule 300 mg N 10x5	20222A	336 - 1 / 1	Sopharma AD, Bulgaria	02.2027	Specificația producătorului
2	15 175	Tabex®, comprimate filmate 1,5 mg N 20x5	048A23Z	280 - 1 / 1	Sopharma AD, Bulgaria	01.2025	Specificația producătorului
3	15 176	Valeriana, comprimate filmate 30 mg N 20x5	447022	4 800 - 1 / 1	Sopharma AD, Bulgaria	10.2024	Specificația producătorului
4	15 177	Tempalgin®, comprimate filmate 500 mg/20 mg N 10x10	4181222	192 - 1 / 1	Sopharma AD, Bulgaria	12.2026	Specificația producătorului
5	15 178	Tempalgin®, comprimate filmate 500 mg/20 mg N 10x10	4171222	992 - 1 / 1	Sopharma AD, Bulgaria	12.2026	Specificația producătorului

Aspectul, ambalarea și marcarea eșantioanelor corespund prevederilor DAN

Șef Laborator pentru Controlul
Calității Medicamentelor

Garuța A.

Agencia Medicamentului și Dispozitivelor Medicale
Medicines and Medical Devices Agency

Republica Moldova, MD-2028, Chișinău, str. Korolenko, 2/1
tel. +373 22 884 301, e-mail: office@amd.gov.md, Web: www.amdm.gov.md





Guvernul Republicii Moldova
AGENȚIA MEDICAMENTULUI ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE
Laboratorul pentru Controlul Calității Medicamentelor

MD-2028 Chișinău, str. Korolenko 2/1, Chisinau, tel. 022-884-301

REGISTRUL nr. 862 din 08.04.2024

al medicamentelor prezentate de Dita Estfarm S.R.L. la 08.04.2024, distribuirea cărora se autorizează în baza controlului organoleptic, al ambalării și marcării



nr	nr. de înreg.	Denumirea medicament	Seria	Cantitate-Primit/Restituit	Producător	Valabil până la	DAN
1	11 255	Antinevralgic® Forte, comprimate 250 mg/250 mg/50 mg N 10x2	3R04380A	2 100 - 1 / 1	Opela Healthcare Romania SRL (prod.: Zentiva S.A., România), România	10/2025	Specificația producătorului.
2	11 256	Buscopan®, drajeuri 10 mg N 20	235 280	1 600 - 1 / 1	Opella Healthcare Romania S.R.L. (prod.: Delpharm Reims, Franța), România	07/2026	Specificația producătorului.
3	11 257	Dulcopic®, picături orale, soluție 7,5 mg/ml 15 ml N 1	332761A	1 400 - 1 / 1	Opella Healthcare Romania S.R.L. (prod.: Istituto De Angeli S.R.L., Italia), România	09/2026	Specificația producătorului.
4	11 258	Essentiale® forte 300 mg, capsule 300 mg N 10x3	MR339A	3 996 - 1 / 1	Opela Healthcare Romania SRL (prod.: A.Nattermann & Cie GmbH, Germania; Sanofi-Aventis Sp. z.o.o., Polonia), România	08/2025	Specificația producătorului.
5	11 259	Essentiale MAX, capsule 600 mg N 6x5	3KLX03D9	2 592 - 1 / 1	Opela Healthcare Romania SRL (prod.: A.Nattermann & Cie GmbH, Germania), România	07/2025	Specificația producătorului
6	11 260	Ibalgin® Forte, comprimate filmate 400 mg N 12	GV001	4 140 - 1 / 1	Opela Healthcare Romania SRL (prod.: Zentiva k.s., Cehia; Opella Healthcare Hungary Kft., Ungaria), România	10/2026	Specificația producătorului.
7	11 261	Maalox®, comprimate masticabile 400 mg/400 mg N 10x4	3U004	2 697 - 1 / 1	Opella Healthcare France SAS (prod.: Sanofi S.r.l., Italia), Franța	05/2026	Specificația producătorului.
8	11 262	Maalox®, suspensie orală 35 mg/40 mg/ml 250 ml N 1	31023	8 000 - 1 / 1	Opella Healthcare France SAS (prod.: A.Nattermann & Cie GmbH, Germania; Opella Healthcare Italy S.r.l, Italia), Franța	05/2026	Specificația producătorului
9	11 263	Magne B6®, drajeuri 470 mg/5 mg N 20x3	GV602	7 992 - 1 / 1	Opella Healthcare Romania S.R.L (prod. Opella Healthcare Hungary Kft., Ungaria, Sanofi Winthrop Industrie, Franța), România	10/2025	Specificația producătorului.
10	11 264	Magne-B6® Premium, comprimate filmate 100 mg/10 mg N 20x2	HV020	8 000 - 1 / 0	Opella Healthcare Romania S.R.L (prod.: OpellaHealthcare International SAS, Franța; Sanofi Winthrop Industrie, Franța; Sanofi-Aventis Zrt, Ungaria), România	12/2025	Specificația producătorului
11	11 265	Magne B6 100 mg/10 ml, soluție orală 100 mg/10 mg 10 ml N 10	1 347	2 000 - 1 / 1	Opella Healthcare Romania S.R.L (prod. Cooperation Pharmaceutique Francaise, Franța), România	05.2026	Specificația producătorului.
12	11 266	Mucosolvan®, comprimate 30 mg N 10x2	234 772	1 000 - 1 / 1	Opella Healthcare Romania S.R.L. (prod. Boehringer Ingelheim Ellas AE, Grecia; Delpharm Reims, Franța), România	04/2026	Specificația producătorului
13	11 267	Mucosolvan® Junior, sirop 15 mg/5 ml 100 ml N 1	31016	4 000 - 1 / 1	Opella Healthcare Romania S.R.L. (prod. Sanofi, S.r.l., Italia; Delpharm Reims, Franța; Boehringer Ingelheim Espana SA, Spania), România	08/2026	Specificația producătorului.
14	11 268	No-spa®, comprimate 40 mg N 24	AR33GJ	9 936 - 1 / 1	Opela Healthcare Romania SRL (prod.: Sanofi-Aventis Sp.z.o.o., Polonia; Opela Healthcare Hungary KFF, Ungaria), România	10/2026	Specificația producătorului.

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII AL REPUBLICII MOLDOVA
МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ МОЛДОВА
AGENȚIA NAȚIONALĂ PENTRU SĂNĂTATE PUBLICĂ
НАЦИОНАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ОБЩЕСТВЕННОГО
ЗДОРОВЬЯ

MD-2028, mun. Chișinău, str. Gheorghe. Asachi, 67 a
Tel. + 373 22 574501, fax + 373 22 729725
IDNO 1018601000021
e-mail: office@unsp.gov.md

DOCUMENTAȚIE MEDICALĂ Медицинская документация
FORMULAR. Форма Nr. 303-2*
APROBAT DE MS al RM * Утверждена МЗ РМ. Nr. 828
от 31.10.11
Centrul de încercări de laborator acreditat de către Centrul
Național de Acreditare din Republica Moldova MOLDAC
Испытательный лабораторный центр аккредитованный
Национальным Аккредитационным Центром РМ MOLDAC
Сертификат nr. LI-044 din 17.02.2018 valabil până la 16.02.2026

AVIZ SANITAR
PENTRU PRODUSELE ALIMENTARE ȘI NEALIMENTARE Nr. P-14830/2022
Санитарное заключение для пищевых и непищевых продуктов
din ot 29 iulie 2022

Prin prezentul aviz sanitar se confirmă că producerea, importul, utilizarea și desfacerea produselor / echipamentelor
Настоящим санитарным заключением подтверждается что производство, ввоз, использование и реализации продукции / оборудования
"Iod-MC" 5% - soluție cutanată

sunt conforme Regulamentului (lor) sanitar (e) / соответствуют санитарному (ым) регламенту (ам) (se va indica denumirea completă a
Regulamentului (lor) sanitar (e) / указать полное наименование санитарного (ых) регламента (ов))
SF 41330815-002:2019, Farmacopeea

Organizația-producătoare/importatoare, țara de origine / организация-производитель, импортёр, страна происхождения

„MC-PHARMACEUTICALS” SRL, Republica Moldova

Destinatarul avizului sanitar / получатель санитарного заключения

MC Pharmaceuticals S.R.L., Republica Moldova, mun. Chișinău, sec. Ciocana, str. Industrială, 59, bloc. 3, ap./of.

Temei pentru recunoașterea conformității produselor Regulamentului (lor) sanitar (e) menționat (e) a servit /
Основанием для признания продукции указанному (ым) санитарному (ым) регламенту (ам) послужило

Demers, autorizație sanitară de funcționare nr.014978/2022/849 din 14.06.2022. SF, specificație, certificat privind
conformitatea cu buna practică de fabricație a medicamentelor (GMP) de uz uman. aviz sanitar nr.P-2449/2019
из перечисленных документов: сопроводительные док., протоколы тестов.

Caracteristica sanitară a produselor / санитарная характеристика продукции:

Parametrii (factorii) / показатели (факторы)

Normativul sanitar / санитарный норматив

Soluția cutanată "Iod-MC" 5% este admisă ca soluție antiseptic pentru piele. nu posedă proprietăți de iritare dermică.

Domeniu de utilizare / Область применения:
soluții pentru aplicații externe

Condițiile necesare de utilizare, depozitare, transportare, măsurile de securitate / Необходимые условия использования, хранения,
транспортировки, меры безопасности:
plasarea pe piață în condițiile respectării legislației în vigoare în Republica Moldova

AVIZUL SANITAR este valabil pînă la / Санитарное заключение действительно до: 31.07.2023

DIRECTORUL AGENȚIEI NAȚIONALE PENTRU SĂNĂTATE PUBLICĂ

Vasile Gustiuc

Digitally signed by Vasile Gustiuc
Date: 2022.07.29 09:29:38 EEST
Reason: MoldSign Signature
Location: Moldova





AGENȚIA MEDICAMENTULUI
ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE



GUVERNUL
REPUBLICII MOLDOVA

Guvernul Republicii Moldova
AGENȚIA MEDICAMENTULUI ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE
Laboratorul pentru Controlul Calității Medicamentelor

MD-2028 Chișinău, str. Korolenko 2/1, Chisinau, tel. 022-894-301

REGISTRUL nr. 2 911 din 12.12.2023

al medicamentelor prezentate de Lismedfarm S.R.L. la 12.12.2023, distribuirea cărora se autorizează în baza controlului organoleptic, al ambalării și marcării

nr	nr. de înreg.	Denumirea medicament	Serie	Cantitate-Primit/Restituit	Producător	Valabil până la	DAN
1	36 095	Validol-Lubnypharm, comprimate sublinguale 60 mg N 10	541 123	5 400 - 1 / 1	Lubnifarm SAP (prod.: Lubnifarm SAP, Ucraina), Ucraina	11.2025	Specificația producătorului
2	36 096	Validol-Lubnypharm, comprimate sublinguale 60 mg N 10	551 123	5 400 - 1 / 1	Lubnifarm SAP (prod.: Lubnifarm SAP, Ucraina), Ucraina	11.2025	Specificația producătorului
3	36 097	Validol-Lubnypharm, comprimate sublinguale 60 mg N 10	561 123	5 400 - 1 / 1	Lubnifarm SAP (prod.: Lubnifarm SAP, Ucraina), Ucraina	11.2025	Specificația producătorului
4	36 098	Validol-Lubnypharm, comprimate sublinguale 60 mg N 10	571 123	5 400 - 1 / 1	Lubnifarm SAP (prod.: Lubnifarm SAP, Ucraina), Ucraina	11.2025	Specificația producătorului
5	36 099	Validol-Lubnypharm, comprimate sublinguale 60 mg N 10	581 123	5 400 - 1 / 1	Lubnifarm SAP (prod.: Lubnifarm SAP, Ucraina), Ucraina	11.2025	Specificația producătorului
6	36 100	Validol-Lubnypharm, comprimate sublinguale 60 mg N 10	591 123	5 400 - 1 / 1	Lubnifarm SAP (prod.: Lubnifarm SAP, Ucraina), Ucraina	11.2025	Specificația producătorului
7	36 101	Validol-Lubnypharm, comprimate sublinguale 60 mg N 10	601 123	5 400 - 1 / 1	Lubnifarm SAP (prod.: Lubnifarm SAP, Ucraina), Ucraina	11.2025	Specificația producătorului
8	36 102	Validol-Lubnypharm, comprimate sublinguale 60 mg N 10	611 123	5 400 - 1 / 1	Lubnifarm SAP (prod.: Lubnifarm SAP, Ucraina), Ucraina	11.2025	Specificația producătorului
9	36 103	Validol-Lubnypharm, comprimate sublinguale 60 mg N 10	621 123	5 400 - 1 / 1	Lubnifarm SAP (prod.: Lubnifarm SAP, Ucraina), Ucraina	11.2025	Specificația producătorului
10	36 104	Validol-Lubnypharm, comprimate sublinguale 60 mg N 10	631 123	5 400 - 1 / 1	Lubnifarm SAP (prod.: Lubnifarm SAP, Ucraina), Ucraina	11.2025	Specificația producătorului
11	36 105	Validol-Lubnypharm, comprimate sublinguale 60 mg N 10	641 123	5 400 - 1 / 1	Lubnifarm SAP (prod.: Lubnifarm SAP, Ucraina), Ucraina	11.2025	Specificația producătorului
12	36 106	Citramon U, comprimate 240 mg/30 mg/180 mg N 10	241 123	27 000 - 1 / 1	Lubnifarm SAP (prod.: Lubnifarm SAP, Ucraina), Ucraina	11.2025	Specificația producătorului
13	36 107	Citramon U, comprimate 240 mg/30 mg/180 mg N 10	251 123	27 000 - 1 / 1	Lubnifarm SAP (prod.: Lubnifarm SAP, Ucraina), Ucraina	11.2025	Specificația producătorului
14	36 108	Citramon U, comprimate 240 mg/30 mg/180 mg N 10	261 123	27 000 - 1 / 1	Lubnifarm SAP (prod.: Lubnifarm SAP, Ucraina), Ucraina	11.2025	Specificația producătorului
15	36 109	Citramon Forte, comprimate 320 mg/240 mg/40 mg N 10x10	51 123	2 000 - 1 / 1	Lubnifarm SAP (prod.: Lubnifarm SAP, Ucraina), Ucraina	11.2025	Specificația producătorului

Aspectul, ambalarea și marcarea eșantioanelor corespund prevederilor DAN

Șef Laborator pentru Controlul
Calității Medicamentelor

Garuța A.



Agencia Medicamentului și Dispozitivelor Medicale
Medicines and Medical Devices Agency

Republica Moldova, MD-2028, Chișinău, str. Korolenko, 2/1
tel. +373 22 894 301, e-mail: office@amdm.gov.md, Web: www.amdm.gov.md





AGENȚIA MEDICAMENTULUI
ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE



GUVERNUL
REPUBLICII MOLDOVA

Guvernul Republicii Moldova
AGENȚIA MEDICAMENTULUI ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE
Laboratorul pentru Controlul Calității Medicamentelor

MD-2028 Chișinău, str. Korolenko 2/1, Chișinău, tel. 022-884-301

Certificat de calitate nr. 36507 din 14.12.2023

Denumirea **Analgin-BP comp. 500 mg N 10**

Seria: **ANG034A**

Producător: **Balkan Pharmaceuticals SRL, SC, Moldova**

Prezentat la 14.12.2023 de **SC Balkan Pharmaceuticals S.R.L.**

Primit **1** ambalaj prelevate din 24883 ambalaje depozitate. Consumat - 1, restituit - 0

Analiza efectuată conform DAN: **SPC-FP/171-06-014**

nr.	Denumire indice	Prevederi DAN	Rezultate analiză
1	Descriere	Comprimate rotunde, biconvexe, de culoare albă sau albă cu nuanță galbuie cu incrustația "BP" pe una din fețe.	Comprimate rotunde, biconvexe, de culoare albă cu incrustația "BP" pe una din fețe.
2	Ambalare	Conform DAN	Corespunde
3	Marcare	Conform DAN	Corespunde
4	Termen valabilitate	36 luni	11.2026

Concluzie: Eșantionul "Analgin-BP comp. 500 mg N 10 seria ANG034A" corespunde DAN SPC-FP/171-06-014
Raportul de analiza se refera numai la probele analizate si atesta conformitatea indicilor de calitate specificati in prezentul raport.

Șef Laborator pentru Controlul Calității
Medicamentelor

Garuța A.



Agencia Medicamentului și Dispozitivelor Medicale
Medicines and Medical Devices Agency

Republica Moldova, MD-2028, Chișinău, str. Korolenko, 2/1
tel. +373 22 884 301, e-mail: office@amdm.gov.md; Web: www.amdm.gov.md



CERTIFICAT
DE ÎNREGISTRARE

Nr.

1 3 3 8

20.02.2019

În baza procesului verbal a Comisiei de înregistrare a Suplimentelor Alimentare, (nr. 53 din 31.01.2019) și ordinului Ministerului Sănătății, Muncii și Protecției Sociale (nr.228 din 20.02.2019), se decide, că

Produsul: УГОЛЬ БАУ, comprimate
producător: ООО Буздрасунб Борусов, Беларусь
deținătorul certificatului: Rica Farm SRL

poate fi folosit pe teritoriul Republicii Moldova în condițiile stabilite prin Hotărârea Guvernului nr.538 din 02.09.2009 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind suplimentele alimentare.

Parametrii de calitate ai produsului sînt cei prevăzuți în documentele care au stat la baza eliberării prezentului certificat.

Orice modificare a compoziției sau a calității acestuia, duce în mod automat la anularea certificatului de înregistrare.

Președintele Comisiei *N. Furtună* Nicolae FURTUNĂ

REGISTRATION
CERTIFICATE

Nr.

1 3 3 8

20.02.2019

In accordance with protocol of the commission for registration of food supplements, the National Center for Public Health (nr. 53 dated 31.01.2019) and the order of the MoH (nr. 228 dated 20.02.2019), the Ministry of Health, Labor and Social Protection has decided that, the

Product: УГОЛЬ БАУ, tablets
producer: ООО Буздрасунб Борусов, Беларусь
certificate holder: Rica Farm SRL

can be used in the Republic of Moldova on the conditions regulated under GD nr.538 from 02.09.2009 for the approval of Sanitary Regulations food supplements.

The quality of the product is which it is stipulated by the documentations which were the basis for giving this particular certificate.

Any modification of the composition or quality of the product automatically nullifies the certificate.



Head of the Commission *N. Furtună* Nicolae FURTUNĂ



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII AL REPUBLICII MOLDOVA
CENTRUL NAȚIONAL DE SĂNĂTATE PUBLICĂ

MD 2028, mun. Chișinău, str. Gh. Asachi 67A, Tel. +373 22 574 501; Fax. + 373 22 729 725,
<http://www.cnspl.md>, e-mail: anticamera@cnspl.md, cnspl@cnspl.md, IDNO 1007601001123

25.05.15 Nr. 068-4/64

La nr. _____ din _____

AVIZ DE NOTIFICARE

În conformitate cu prevederile Hotărârii Guvernului nr. 538 din 02.09.2009 „Pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind suplimentele alimentare”, Ordinului Ministerului Sănătății nr. 263 din 30.03.2014 „Cu privire la implementarea Hotărârii Guvernului nr. 538 din 02.09.2009”, Ordinului CNSP nr.37 din 09.04.2014 “Cu privire la organizarea notificării și înregistrării suplimentelor alimentare”, urmare examinării materialelor prezentate se autorizează plasarea pe piața Republicii Moldova a următorului produs:

Denumirea produsului: ВАЛЕРИАНА БОРИСОВ

Forma de comercializare: 50 comprimate filmate a câte 20mg

Domeniu de utilizare: supliment alimentar

Compoziție/ comprimat: eter etilic al acidului pentanoic - 0,3mg.

Producător: ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов»;
Republica Belarusi, reg.Minsec, 222120 or.Borisov; str. Ceapaev, 64/27;
tel. 8 0177 73 22 61; fax. 8 0177 73 24 25; www.borimed.com; e-
mail:market@borimed.com

Deținătorul notificării / Importator: GANTALA SRL, mun. Chișinău;
str.Grenoble 149A, Republica Moldova; tel. 022 24 45 25; 022 28 64 46;
e-mail: gantala_md@yahoo.com

Este interzisă inscripționarea ambalajului/și sau prospectului produsului cu proprietăți de prevenire, tratare sau vindecare a altor boli sau să se facă referire la asemenea proprietăți.

Acest act devine nul în situația modificării compoziției și calității produsului.



Adjunctul medicului șef sanitar
de stat al Republicii Moldova

Ex.: Ana Volneanski
574 570



Mihail PÎSLA

«MC Pharmaceuticals» SRL



Autorizație sanitară pentru funcționare
Nr. 014978/2022/849

MD-2037, str. Industrială 59/3, mun. Chișinău,
R. Moldova, tel. +373 68051605,
email: office@mcpharma.md

Certificat analitic N 178/09.22 din 26.09.22

1. Denumirea produsului	Verde de briliant-MC 10 ml
2. Concentrație/doza	1 %
3. Forma dozată	soluție cutanată
4. Divizarea	N10
5. Numărul seriei	080922
6. Mărimea seriei	1000 cutii individuale
7. Data fabricării	09/2022
8. Data expirării	09/2025
9. Analiza efectuată conform DAN modificarea N2.	SC SF 41330815-002:2019,
10. Protocol de analiza	672/09.22 din 26.09.22
11. Rezultatele analizei:	

Denumire indice	Prevederi DAN	Rezultate analiză
Dăscriere	Lichid transparent, de culoare verde cu miros de alcool etilic.	Lichid transparent, de culoare verde cu miros de alcool etilic.
Identificare	1.Reacția calitativă cu acid clorhidric concentrat. 2.Reacția calitativă cu soluție de hidroxid de sodiu.	Pozitivă
Uniformitatea volum - pentru un flacon - pentru 10 flacoane	Cel puțin 95% Cel puțin 100%	Corespunde 10,0
Alcool etilic	Cel puțin 54,0 %	58,6
Dozare - verde de briliant	De la 0,95 pana la 1,05%	1,04
Ambalare	Conform SC SF 41330815-002:2019, modificarea N2.	Corespunde
Marcare	Conform SC SF 41330815-002:2019, modificarea N2.	Corespunde

12. Concluzii Eșantionul Verde de briliant-MC, soluție cutanată 1% 10 ml N10 seria 080922 corespunde prevederilor DAN SC SF 41330815-002:2019 și modificării N2.

Analist



26.09.22 Vas. Carati
(data, Numele și Prenumele, semnatura)
Controlul Calității

F.03-PO.01.026

Copyright © SRL "MC Pharmaceuticals" mun. Chișinău, Republica Moldova



AGENȚIA MEDICAMENTULUI
ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE



GUVERNUL
REPUBLICII MOLDOVA

Guvernul Republicii Moldova
AGENȚIA MEDICAMENTULUI ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE
Laboratorul pentru Controlul Calității Medicamentelor

MD-2028 Chișinău, str. Korolenko 2/1, Chisinau, tel. 022-884-301

Certificat de calitate nr. 7298 din 06.03.2024

Denumirea **Cloromicol ung. 7,5 mg/40 mg/g 40 g N 1**

Producător: **Farmaprim SRL, Moldova**

Prezentat la 06.03.2024 de **Farmaprim S.R.L.**

Primit **1** ambalaj prelevate din **9827** ambalaje depozitate. Consumat - **1**, restituit - **0**.

Analiza efectuată conform DAN: **SNC-PF-T-029**

Seria: **A19022024**



nr.	Denumire indice	Prevederi DAN	Rezultate analiză
1	Descriere	Unguent de culoare albă sau albă cu nuanță gălbui, fără miros.	Unguent de culoare albă, fără miros.
2	Ambalare	Conform DAN	Corespunde
3	Marcare	Conform DAN	Corespunde
4	Termen valabilitate	36 luni	02.2027

Concluzie: Eșantionul "Cloromicol ung. 7,5 mg/40 mg/g 40 g N 1 seria A19022024" corespunde DAN SNC-PF-T-029

Raportul de analiza se refera numai la probele analizate si atesta conformitatea indicilor de calitate specificati in prezentul raport.

Șef Laborator pentru Controlul Calității
Medicamentelor



Garuța A.



Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale
Medicines and Medical Devices Agency

Republica Moldova, MD-2028, Chișinău, str. Korolenko, 2/1
tel. +373 22 884 301, e-mail: office@amdm.gov.md; Web: www.amdm.gov.md





AGENȚIA MEDICAMENTULUI
ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE



GUVERNUL
REPUBLICII MOLDOVA

Guvernul Republicii Moldova

AGENȚIA MEDICAMENTULUI ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE

Laboratorul pentru Controlul Calității Medicamentelor

MD-2028 Chișinău, str. Korolenko 2/1, Chisinau, tel. 022-884-301

Certificat de calitate nr. 35157 din 06.12.2023

Denumirea **Alcool etilic - ElaDum sol. cutan. 96 % 1000 ml N 1**

Seria: **091123**

Producător: **ElaDum Pharma SRL, Moldova**

Prezentat la 06.12.2023 de **Eladum Pharma S.R.L.**

Primit 5 flacoane prelevate din 3946 flacoane depozitate. Consumat - 5, restituit - 0

Analiza efectuată conform DAN: **SNC-PF-002**

nr.	Denumire indice	Prevederi DAN	Rezultate analiză
1	Descriere	Soluție limpede, incoloră, volatilă, cu miros caracteristic, gust arzător, inflamabilă.	Corespunde
2	Ambalare	Conform DAN	Corespunde
3	Marcare	Conform DAN	Corespunde
4	Termen valabilitate	60 luni	11.2028

Concluzie: Eșantionul "Alcool etilic - ElaDum sol. cutan. 96 % 1000 ml N 1 seria 091123" corespunde DAN SNC-PF-002

Raportul de analiza se refera numai la probele analizate si atesta conformitatea indicilor de calitate specificati in prezentul raport.

Șef Laborator pentru Controlul Calității
Medicamentelor

Garuța A.

Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale
Medicines and Medical Devices Agency

Republica Moldova, MD-2028, Chișinău, str. Korolenko, 2/1
tel. +373 22 884 301, e-mail: office@amdm.gov.md; Web: www.amdm.gov.md



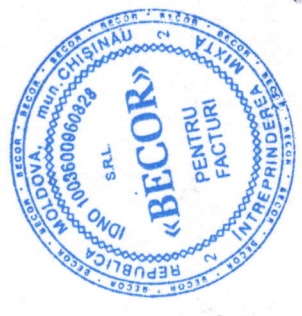
AGENTIA MEDICAMENTULUI SI DISPOZITIVELOR MEDICALE

REGISTRUL DE STAT AL DISPOZITIVELOR MEDICALE

Введите текст для поиска...

Nr	Denumire	Den.comerc.	Model	Nr. catalog	Tara	Producatorul	Reprezentant	Ordin	Data	Cod vama
DM000349520										
DM000349520	BANDA DE TIFON NETESUT		7M X 14CM, NESTERILE		China	NANTONG JIAXIAN MEDICAL PRODUCTS CO., LTD	I.C.S. FARMINA S.R.L.	RG04-000102	22-04-2022	

Сохранить ([Code]: DM000349520)





AGENȚIA MEDICAMENTULUI
ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE



GUVERNUL
REPUBLICII MOLDOVA

Guvernul Republicii Moldova
AGENȚIA MEDICAMENTULUI ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE
Laboratorul pentru Controlul Calității Medicamentelor

MD-2028 Chișinău, str. Korolenko 2/1, Chișinău, tel. 022-884-301

REGISTRUL nr. 167 din 19.01.2024

al medicamentelor prezentate de Lismedfarm S.R.L. la 19.01.2024, distribuirea cărora se autorizează în baza controlului organoleptic, al ambalării și marcării

nr	nr. de înreg.	Denumirea medicament	Seria	Cantitate-Primit/Restituit	Producător	Valabil până la	DAN
1	2 307	Citramon U, comprimate 240 mg/30 mg/180 mg N 10	301 223	27 000 - 1 / 1	Lubnifarm SAP (prod.: Lubnifarm SAP, Ucraina), Ucraina	12.2025	Specificația producătorului
2	2 308	Citramon U, comprimate 240 mg/30 mg/180 mg N 10	311 223	27 000 - 1 / 1	Lubnifarm SAP (prod.: Lubnifarm SAP, Ucraina), Ucraina	12.2025	Specificația producătorului
3	2 309	Citramon U, comprimate 240 mg/30 mg/180 mg N 10	321 223	27 000 - 1 / 1	Lubnifarm SAP (prod.: Lubnifarm SAP, Ucraina), Ucraina	12.2025	Specificația producătorului
4	2 310	Citramon Forte, comprimate 320 mg/240 mg/40 mg N 10x10	61 223	2 000 - 1 / 1	Lubnifarm SAP (prod.: Lubnifarm SAP, Ucraina), Ucraina	12.2025	Specificația producătorului
5	2 311	Levomekol Lubnyfarm, unguent 7,5 mg/40 mg/g 40 g N1	211 223	17 920 - 1 / 1	Lubnypharm SA (prod.: Lubnypharm SA, Ucraina), Ucraina	12.2026	Specificația producătorului

Aspectul, ambalarea și marcarea eșantioanelor corespund prevederilor DAN

Șef Laborator pentru Controlul
Calității Medicamentelor

Garuța A.

Agencia Medicamentului și Dispozitivelor Medicale
Medicines and Medical Devices Agency

Republica Moldova, MD-2028, Chișinău, str. Korolenko, 2/1
tel. +373 22 884 301, e-mail: office@amdm.gov.md; Web: www.amdm.gov.md





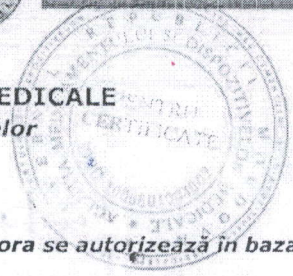
AGENȚIA MEDICAMENTULUI
ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE



GUVERNUL
REPUBLICII MOLDOVA

Guvernul Republicii Moldova
AGENȚIA MEDICAMENTULUI ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE
Laboratorul pentru Controlul Calității Medicamentelor

MD-2028 Chișinău, str. Korolenko 2/1, Chisinau, tel. 022-884-301



REGISTRUL nr. 705 din 20.03.2024

al medicamentelor prezentate de **Farmina S.R.L.** la 20.03.2024, distribuirea cărora se autorizează în baza controlului organoleptic, al ambalării și marcării

nr	nr. de înreg.	Denumirea medicament	Seria	Cantitate-Primit/Restituit	Producător	Valabil până la	DAN
1	8 971	Ascorutin, comprimate 50 mg/50 mg N 10x5	30224MD	11 280 - 1 / 1	Technolog SAP, Ucraina	02.2028	Specificația producătorului.
2	8 972	Ergocalciferol (Vitamina D2), picături orale, soluție 1,25 mg/ml 10 ml N 1	10224MD	3 960 - 1 / 1	Technolog SAP, Ucraina	02.2026	Specificația producătorului
3	8 973	Pancreatin 8000, comprimate filmate gastrorezistente 8000 UI+5600 UI+370 UI N 10x2	190224MD	41 132 - 1 / 1	Technolog SAP, Ucraina	02.2027	Specificația producătorului
4	8 994	Pancreatin 8000, comprimate filmate gastrorezistente 8000 UI/5600 UI/370 UI N 10x5	140224MD	16 497 - 1 / 1	Technolog SAP, Ucraina	02.2027	specificația producătorului
5	8 995	Pancreatin 8000, comprimate filmate gastrorezistente 8000 UI/5600 UI/370 UI N 10x5	150224MD	16 524 - 1 / 1	Technolog SAP, Ucraina	02.2027	specificația producătorului
6	8 996	Pancreatin 8000, comprimate filmate gastrorezistente 8000 UI/5600 UI/370 UI N 10x5	160224MD	8 424 - 1 / 1	Technolog SAP, Ucraina	02.2027	specificația producătorului
7	8 997	Acetat de retinol (Vitamina A), soluție uleioasă 34,4 mg/ml 10 ml N 1	30224MD	3 168 - 1 / 1	Technolog SAP, Ucraina	02.2026	Specificația producătorului
8	8 998	Acid folic, comprimate 1 mg N 50	20224MD	8 208 - 1 / 1	Technolog SAP, Ucraina	02.2027	specificația producătorului

Aspectul, ambalarea și marcarea eșantioanelor corespund prevederilor DAN

Șef Laborator pentru Controlul
Calității Medicamentelor



Garuța A.



Agencia Medicamentului și Dispozitivelor Medicale
Medicines and Medical Devices Agency

Republica Moldova, MD-2028, Chișinău, str. Korolenko, 2/1
tel. +373 22 884 301, e-mail: office@amdm.gov.md, Web: www.amdm.gov.md





AGENȚIA MEDICAMENTULUI
ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE



GUVERNUL
REPUBLICII MOLDOVA

Guvernul Republicii Moldova
AGENȚIA MEDICAMENTULUI ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE

Laboratorul pentru Controlul Calității Medicamentelor

MD-2028 Chișinău, str. Korolenko 2/1, Chisinau, tel. 022-884-301

REGISTRUL nr. 2 882 din 08.12.2023

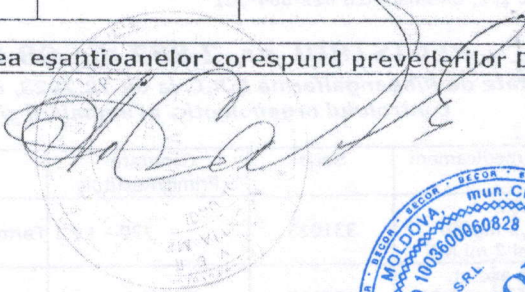
al medicamentelor prezentate de Rihpangalfarma S.R.L. la 08.12.2023, distribuirea cărora se autorizează în baza controlului organoleptic, al ambalării și marcării

nr	nr. de înreg.	Denumirea medicament	Seria	Cantitate-Primit/Restituit	Producător	Valabil până la	DAN
1	35 515	Vitaxon, soluție injectabilă 0,5 mg/50 mg/50 mg/ml 2 ml N 5	331023	720 - 1 / 1	Farmak SA, Ucraina	10/2025	Specif.prod uc., var.02. 2016
2	35 516	Hidrocortizon acetat, suspensie injectabilă 25 mg/ml 2 ml N 5x2	190523	500 - 1 / 1	Farmak SA, Ucraina	05/2026	Nr. UA/3288/0 1/01
3	35 517	Pilocarpin, picături oftalmice, soluție 10 mg/ml 10 ml N 1	50423	432 - 1 / 1	Farmak SAP, Ucraina	04/2026	Nr. UA/6836/0 1/01, var 062016
4	35 518	Octra®, soluție injectabilă 0,1 mg/ml 1 ml N 5	30523	90 - 1 / 1	Farmak SA, Ucraina	05/2026	RC Nr. UA 11626/01/0 1
5	35 519	Rint Chamomile, spray nazal, soluție 0,5 mg/ml 10 ml N 1	200523	2 700 - 1 / 0	Farmak SAP, Ucraina	05/2025	Specificația producător ului
6	35 520	Rint Menthol, spray nazal, soluție 0,5 mg/ml 10 ml N 1	100823	3 600 - 1 / 0	Farmak SAP, Ucraina	08/2025	Specificația producător ului
7	35 521	Amizon Max, capsule 500 mg N10 x 2	111123	500 - 1 / 1	Farmak SA, Ucraina	11/2027	Specificația producător ului.
8	35 522	Glucoză, soluție injectabilă 400 mg/ml 10 ml N 5x2	31023	240 - 1 / 1	Farmak SAP, Ucraina	10/2028	specificatia producator ului
9	35 523	Glucoză, soluție injectabilă 400 mg/ml 20 ml N 5x2	70823	120 - 1 / 1	Farmak SAP, Ucraina	08/2028	specificatia producator ului
10	35 524	Diazolin®, drajeuri 100 mg N 10	771123	4 800 - 1 / 1	Farmak SA, Ucraina	05/2027	Nr. UA/0270/0 2/02, var.02.201 7
11	35 525	Diazolin®, drajeuri 100 mg N 10x2	250423	720 - 1 / 1	Farmak SA, Ucraina	10/2026	Nr. UA/0270/0 2/02, var.02.201 7
12	35 526	Dioxidin, soluție injectabilă 10 mg/ml 10 ml N 5x2	200823	600 - 1 / 1	Farmak SAP, Ucraina	08/2025	Specificația producător ului
13	35 527	Naftizin, picături nazale, soluție 0,5 mg/ml 10 ml N 1 fl. polietilenă	221122	864 - 1 / 1	Farmak SA, Ucraina	11/2025	Specificația producător ului.
14	35 528	Naftizin, picături nazale, soluție 1 mg/ml 10 ml N 1 fl. sticlă	10123	16 560 - 1 / 1	Farmak SA, Ucraina	01/2026	Specificația producător ului.
15	35 529	Naftizin, picături nazale, soluție 1 mg/ml 10 ml N 1 fl. polietilenă	470923	10 546 - 1 / 0	Farmak SA, Ucraina	09/2026	Specificația producător ului.
16	35 530	Naftizin, picături nazale, soluție 1 mg/ml 10 ml N 1 fl. polietilenă	551023	11 232 - 1 / 1	Farmak SA, Ucraina	10/2026	Specificația producător ului.
17	35 531	Picolax, comprimate 7,5 mg N 10	20223	432 - 1 / 1	Farmak SA, Ucraina	02/2025	Specificația producător ului
18	35 532	Picolax, comprimate 7,5 mg N 10x3	290923	1 440 - 1 / 1	Farmak SA, Ucraina	09/2027	Specificația producător ului
19	35 533	Picolax, picături orale, soluție 7,5 mg/ml 30 ml N 1	311023	1 200 - 1 / 1	Farmak SA, Ucraina	10/2026	Nr. UA/1522/0 1/01
20	35 534	Sulfacil, picături oftalmice, soluție 200 mg/ml 10 ml N 1	60523	1 080 - 1 / 1	Farmak SA, Ucraina	05/2025	Nr. UA/6846/0 1/01, sc.1

21	35 535	Sulfacil, picături oftalmice, soluție 300 mg/ml 10 ml N 1	180823	1 080 - 1 / 1	Farmak SA, Ucraina	08/2025	Nr. UA/6846/0 1/02, sc.1
22	35 536	Taufon, picături oftalmice, soluție 40 mg/ml 10 ml N 1	300923	2 062 - 1 / 1	Farmak SA, Ucraina	09/2025	Specificația producătorului.
23	35 537	Taufon, picături oftalmice, soluție 40 mg/ml 10 ml N 1	351023	20 304 - 1 / 0	Farmak SA, Ucraina	10/2025	Specificația producătorului.
24	35 538	Farmazolin®, picături nazale, soluție 1 mg/ml 10 ml N 1	210423	2 440 - 1 / 0	Farmak SA, Ucraina	04/2026	Nr. UA/1880/0 1/02, sc.1

Aspectul, ambalarea și marcarea eșantioanelor corespund prevederilor DAN

Șef Laborator pentru Controlul Calității Medicamentelor



Garuța A.

Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale
 Medicines and Medical Devices Agency
 Republica Moldova, MD-2026, Chișinău, str. Korolenko, 2/1
 tel. +373 22 884 301, e-mail: office@amdm.gov.md; Web: www.amdm.gov.md



Declaration of Conformity

Manufacturer:

Name: Wenzhou Kangju Medical Instrument Co., LTD
Address: 81 Liuzhai Luodong South Street Yongzhong Wenzhou, Zhejiang, P.R. China Postcode: 325000
Fax: +86-0577-86878305 Tel: +86-0577-86374950

European Representative:

Name: Shanghai International Holding Corp.GmbH (Europe)
Address: Eiffestrasse 80,20537 Hamburg Germany
Tel: 0049-40-2513175 Fax: 0049-40-255726

Product Name: Aneroid Sphygmomanometer

Classification and relevant Rule of MDD: Class I with measuring function MDD Annex IX, rule 1

Type Designation:

GB101,GB102,GB111,GB112,GD101,GD102,GD111,GD112,KJ-106,KJ-206C

Approach of product conformity: Annex V.3

We herewith declare that the above mentioned products meet the provisions of the following EC Council Directives and Standards. All technical documentations are retained under the premises of the manufacturer and the European Representative. We are solely responsible for this DoC. This declaration is limited by the issuing of a revised declaration of conformity after the expiration date(26.05,2024) of the legacy device extension of the transitional period.

DIRECTIVES

General applicable directives:

Medical Device Directive: COUNCIL DIRECTIVE 93/42/EEC concerning medical devices (MDD 93/42/EEC) amended by 2007/47/EC, Regulation (EU) 2023/607 amendment of Regulations (EU) 2017/745.

Notified Body: TUV SUD Product Service GmbH Ridlerstr.65,D-80339 München, Germany

Identification Number: 0123

CE Certificate No.: G2M 067329 0010 Rev. 01

Valid Date of CE Certificate: 2023-10-01

Date CE mark was affixed: 2008-10-02

Position: General Manager

Date: 2023.10.12

Signature: Wu Jialong

温州市康聚医疗仪表有限公司
WENZHOU KANGJU MEDICAL INSTRUMENT CO.,LTD.



Conformity Declaration

The company Farmac Zabban SPA, headquartered in Via Persicetana 26, 40012, Calderara di Reno (BO), Italy, manufacturer of the medical device "Farmacerotto transparent waterproof PE tape", hereby declares under its own responsibility that:

It is a medical device Class I

It conforms to the essential safety requirements indicated nell'All.I of Dir. 93/42 / EEC (transposed in Italy with Legislative Decree. No. 46, 24/02/1997) and amended by Directive 2007/47 (adopted in Italy with Legislative Decree. n. 37 of 25 January 2010)

With regard to the production process, meets the applicable provisions of Annex VII of the Directive 93/42 / EEC, as amended by Directive 2007/47 / EC.

CODES	DIMENSIONS
2000001303M	5 m x 1,25 cm
2000001304M	5 m x 2,50 cm
2000001305	5 m x 5 cm
2000001305M	5 m x 5 cm
2000001306M	5 m x 7,50 cm
2000001300M	9,14 m x 1,25 cm
2000001301M	9,14 m x 2,50 cm
2000001301C	9,14 m x 2,50 cm
2000001302M	9,14 m x 5 cm
2000001302C	9,14 m x 5 cm
2000001307M	9,14 m x 7,50 cm

SEDE LEGALE, DIREZIONE GENERALE
E STABILIMENTO:
Via Persicetana, 26
40012 Calderara di Reno Bologna ITALY
Tel: +39 051318411
Fax +39 051318472
www.farmaczabban.it
company@farmaczabban.it

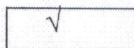
Banche:
EMILBANCA S.C.R.L.
CIN: T ABI: 07072 CAB: 02410 C/C:
029000605037
IBAN: IT76 T 07072 02410 029000605037
UNICREDIT CORPORATE BANKING S.p.A.
CIN: D ABI: 03226 CAB: 37060 C/C: 000000551749 R.E.A. 54016
IBAN: IT41 D 03226 37060 000000551749
Conto Corrente Postale n. 000013101407



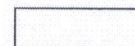
CERTIFICATE OF ANALYSIS

Name of Sample		Surgical tape		Specification		1.25cmx5m , 2.50cmx5m 5cmx5m	
References		2000000850M 2000000851M 2000000852M		Lot No.		151292	
				Test Date		2015.09.18	
Check Standard		20153029		Date of report		2015.09.18	
Check Result							
Serial No.	Item Tested		Unit	Technical Requirement		Data of Test(Mean)	Actual Result
2.1	Appearance		--	Plaster should be Clean even smeared, the back should not ooze the Lotion		---	OK
2.2	Basic Size	Backing Length	cm	≥495.0/905.0		500.3/914.2	OK
		Backing Width	cm	1.25/2.5/5.0±0.05		1.25/2.50/5.00	OK
2.3	Glue content		g/m ²	Glue content ≥50 g/m ²		47	OK
2.4.1	Peel strength		N/cm	Peel strength ≥1.0 N/cm		3.8	OK
2.4.2	Adhesiveness		mm	Adhesiveness ≤2.5mm		0	OK

Approved



Declined



SEDE LEGALE, DIREZIONE GENERALE
E STABILIMENTO:
Via Persicetana, 26
40012 Calderara di Reno (BOLOGNA) ITALY
Tel. +39 051318411 Fax +39 051318472
www.farmaczabban.it company@farmaczabban.it

Banche:
EMILBANCA S.c.r.l. IBAN: IT76 T 07072 02410 029000605037
UNICREDIT S.p.A. IBAN: IT70 G 02008 37082 00000551749
CREDITO EMILIANO S.p.A. IBAN: IT81 X 03032 02400 010000011546
Conto Corrente Postale n. 000013101407

Capitalul este integral versat:
euro 1.168.000.
Codice Fiscale e numero di iscrizione del
Registro delle Imprese di Bologna: 00322800376
Partita I.V.A.: 00503151201
R.E.A. Bologna 54016



® Stanchem Sp. z o.o.
Przedsiębiorstwo Chemiczne

ul. Kolejowa 105A 21-025 NIEMCE POLAND
Tel. +48 81 7186 400 fax. +48 81 7186 405
NIP 946-19-56-540

E-mail: office@stanchem.pl strona internetowa: www.stanchem.pl

Номер: 23-003968

Дата выставления 16.02.2023

Издание 1

Отдел Внедрения и Контроля Качества

Сертификат качества

Название продукта

ГЛИЦЕРИН МИН. 99,5 %

Химическая формула

$C_3H_8O_3$

Чистота

ДЛЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ПРОМЫШЛЕННОСТИ

Номер поставки

23-003968

Номер серии производителя

;

Количество в поставке (нетто)

сертификат выставлен для

Лр.	Спецификация	е.и.	Норма	Анализ
1.	Главное вещество	min %	99,5	>99,6
2.	Зольность	max %	0,01	0,008
3.	Вода	max %	0,3	0,17
4.	Кислотность или щёлочность	max ml 0,1M NaOH	0,2	0,11
5.	Эфиры	min ml 0,1M HCl	8,0	8,1
6.	Коэффициент преломления света	.	1,470 - 1,475	1,4722
7.	Цвет	max APHA	20,0	9
8.	Запах	.	без запаха	соответствующий
9.	Хлориды	max mg/kg	10,0	<2
10.	Альдегиды	max mg/kg	10,0	<5
11.	Загрязнения А	max %	0,1	<0,1
12.	Загрязнения перед пиком глицерина	max %	0,1	<0,1
13.	Загрязнения после пика глицерина	max %	0,5	<0,5
14.	Галогены	max mg/kg	35,0	<15
15.	Сахар	.	согласно норме	соответствующий
16.	Внешний вид	.	прозрачная жидкость	соответствующий
17.	Норма	.	Ph.Eur.	Ph.Eur.

Вышеуказанные показатели соответствуют норме № 4.

STANCHEM Sp. z o.o.
Przedsiębiorstwo Chemiczne
21-025 Niemce, ul. Kolejowa 105A
REGON 430843091, NIP 946 19 56 540
BDO: 000020415
tel. 4881 718 64 00, fax 4881 718 64 05