



AGENȚIA MEDICAMENTULUI
ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE



GUVERNUL
REPUBLICII MOLDOVA

CERTIFICAT DE ÎNREGISTRARE A MEDICAMENTULUI MARKETING AUTHORIZATION OF MEDICINAL PRODUCT

în baza ordinului MS RM (nr. 827 din 31 octombrie 2017)
in accordance with order of MoH RM (nr. 827 from October 31, 2017)

sa fost decisă autorizarea produsului:

has been decided the registration of product:

Denumire comercială:

Alcool etilic-ElaDum 70%

Name:

Formă farmaceutică, doză, mărimea ambalajului:

soluție cutanată 70% 1000 ml N1

Dosage form, strength and package size:

Compoziție: 100 ml conține

Composition: substanțe active: alcool etilic 96% 72,92 ml.
excipienți: anexa 1

Deținător al Certificatului de Înregistrare:

Marketing Authorization Holder:

ElaDum Pharma SRL,
Republica Moldova

Produsător:

Manufacturer:

ElaDum Pharma SRL, Republica Moldova

Clasificare ATC:

ATC classification:

D08AX08

Perioadă de valabilitate:

Shelf life:

60 luni

Număr de înregistrare, data emiterii:

Registration number and date of issue:

23831 din 31 octombrie 2017

Rezumatul caracteristicilor produsului și prospect anexa 1

Summary of the product and patient information leaflet
sau

Instrucțiunea pentru administrare

Instructions for administration

Informații privind etichetarea

Information on the labeling

anexa 2

Parametrii de calitate ai produsului sunt cei prevăzuți în documentația care a stat la baza eliberării prezentului Certificat de Înregistrare. Orice modificare a datelor specificate în Certificatul de Înregistrare sau în documentația de autorizare trebuie raportată și aprobată de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale. Prezentul Certificat de Înregistrare are o valabilitate de 5 ani de la data emiterii și nu condiționează importul.

The quality of the product is that which is stipulated by the documentations which were the basis for giving this particular Marketing Authorization. Any modification of the data stipulated by the Marketing Authorization or documentation must be reported to the Medicines and Medical Device Agency and have its approval. The Marketing Authorization is valid for 5 years after emission and doesn't guarantee the import of the medicinal product.

Director general

Vladislav Zara





AGENȚIA MEDICAMENTULUI
ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE



GUVERNUL
REPUBLICII MOLDOVA

CERTIFICAT DE ÎNREGISTRARE A MEDICAMENTULUI MARKETING AUTHORIZATION OF MEDICINAL PRODUCT

În baza ordinului MS RM (nr. 827 din 31 octombrie 2017)
in accordance with order of MoH RM (nr. 827 from October 31, 2017)

sa s-a decis autorizarea produsului:

has been decided the registration of product:

Denumire comercială:

Alcool etilic-ElaDum 96%

Name:

Formă farmaceutică, doză, mărimea ambalajului:

soluție cutanată 96% 100 ml M1

Dosage form, strength and package size:

Compoziția: 1 flacon conține

Composition: substanțe active: alcool etilic 96% 100 ml.
excipienți: anexa 1

Deținător al Certificatului de Înregistrare:

ElaDum Pharma SRL,
Republica Moldova

Marketing Authorization Holder:

Producător:

ElaDum Pharma SRL, Republica Moldova

Manufacturer:

Clasificare ATC:

D08AX08

ATC classification:

Termen de valabilitate:

60 luni

Shelf life:

Număr de înregistrare, data emiterii:

23832 din 31 octombrie 2017

Registration number and date of issue:

Rezumatul caracteristicilor produsului și prospect

anexa 1

Summary of the product and patient information leaflet

sau

Instrucțiunile pentru administrare

Instructions for administration

Informații privind etichetarea

anexa 2

Information on the labeling

Parametrii de calitate ai produsului sunt cei prevăzuți în documentația care a stat la baza eliberării prezentului Certificat de Înregistrare. Orice modificare a datelor specificate în Certificatul de Înregistrare sau în documentația de autorizare trebuie raportată și aprobată de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale. Prezentul Certificat de Înregistrare are o valabilitate de 5 ani de la data emiterii și nu condiționează importul.

The quality of the product is that which is stipulated by the documentations which were the basis for giving this particular Marketing Authorization. Any modification of the data stipulated by the Marketing Authorization or documentation must be reported to the Medicines and Medical Device Agency and have its approval. The Marketing Authorization is valid for 5 years after emission and doesn't guarantee the import of the medicinal product.

Director general

Vladislav Zara

