

Republica Moldova
Farmacia "Mondus" SRL
Bălți, Independenței, 8
c.f.: 1004602000731
cod TVA: 1201814
tel. fax: (231) 2-40-48
tel.: (231) 2-60-15
(231) 2-31-52



Республика Молдова
ООО аптека "Мондус"
Бэлць, Индепенденцей, 8
ф.к.: 1004602000731
код НДС: 1201814
тел. факс: (231) 2-40-48
тел.: (231) 2-60-15
(231) 2-31-52

e-mail: mondus-farm@list.ru

№ _____ din _____ 20 _____

SRL Farmacia Mondus activează din anul 1950 .

Cod IBAN MD82ML000000002251621634

Moldindconbank SA Fil.Bălți MOLDMD2X

C.F. 1004602000731

Cod TVA 1201814

Mun.Bălți str.Independentei 8

e-mail : mondus-farm@list.ru

Director SRL Farmacia Mondus - Artiom Reaboi.

REPUBLICA



MOLDOVA

**CERTIFICAT
DE ÎNREGISTRARE**

**SOCIETATEA CU RĂSPUNDERE LIMITATĂ
FARMACIA "MONDUS"
ESTE ÎNREGISTRATĂ LA CAMERA ÎNREGISTRĂRII DE STAT**

Numărul de indentificare de stat - codul fiscal
1004602000731

Data înregistrării

28.10.1996

Data eliberării

14.06.2005

Motpan Svetlana, registrator de stat

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

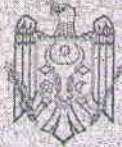
S. Motpan

semnătura

MD 0035683



REPUBLICA



MOLDOVA



LICENȚĂ

Seria A MMI

Nr. 002465

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

“FARMACIA MONDUS S.R.L.”
Republica Moldova, mun. Bălți, str.
Independenței, 8, MD-3100

Data adoptării deciziei de înregistrare
a titularului de licență

28.10.1996

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

1004602000731

Genul de activitate

Activitatea farmaceutică

Data eliberării/prelungirii licenței

17.07.2024

Valabilă până la

16.07.2029

Semnătura conducătorului
autorității de licențiere

Dragos Gutu
semnat electronic



Digitally signed by Gutu Dragos
Date: 2024.07.16 15:14:44 EEST
Reason: MoldSign Signature



Notă: Licența este valabilă în Republica Moldova și anexe autentificate 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. 002465

Titularul de licență **“FARMACIA MONDUS 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-farmaciiști 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 asistența 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. 20¹ 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. 002465

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 sanitaro-epidemiologic și a securității antiincendiare (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 desfășurare a activității:

Adresa: Sub genuri de activitate

1. mun. Bălți, str. Independenței, 8 farmacist-diriginte: Stah Tamara, în cadrul farmaciei cu funcție de producere

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





Data 04.03.2025

Nr. 131

Republica Moldova, MD 3121
mun. Bălți, str. 31 August 1989, nr. 20 A
Tel. (373 231) 2 21 76
Fax: (373 231) 6 59 42
SWIFT: MOLDMD2X
info@moldindconbank.com
www.micb.md

CERTIFICAT

BC „Moldindconbank” S.A., confirmă că FARMACIA "MONDUS" S.R.L.,
IDNO 1004602000731
la data de 03.03.2025 deține următoarele conturi bancare:

Nr.	IBAN	Valuta
1	MD82ML00000002251621634	MDL



(semnătura reprezentantului Băncii)

Cozaru Tudor

(NP)

Director Sucursala

(funcția)

Executor -

Cristina Stati (12841), Sucursala din mun. Balti

Tel.-

080011111

Acest document conține informații cu accesibilitate limitată, care poate fi utilizat doar de către destinatarul imputernicit.
Dacă l-ați recepționat din greșeală, vă rugăm să ne anunțați neîntârziat.

Data/ora -

03.03.2025 / 17:20

CCF4

Anexa nr. 2
la Regulamentul cu privire la achizițiile
publice de valoare mică

DECLARAȚIE DE ELIGIBILITATE

Către I.M.S.P.Centrul Medicilor de Familie Municipal Bălți str.Decebal 101V
(denumirea autorității/entității contractante și adresa completă)

Stimați domni,

Subsemnatul, reprezentant împuternicit al SRL Farmaciei Mondus Bălți
(denumirea operatorului economic)

în calitate de ofertant, declar pe propria răspundere, sub sancțiunea excluderii din procedură și sub sancțiunile aplicate faptei de fals în acte publice, că nu mă aflu în una dintre situațiile prevăzute la art. 19 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice.

Mă oblig, la solicitarea autorității/entității contractante, în scopul verificării și confirmării declarației, să prezint orice document doveditor de care dispun.

Data completării

04.03.2025



Ofertant/candidat

(semnătura autorizată)



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. 5554 din 06.08.2024

Denumirea Clorhidrat de papaverină en gros

Seria: 64021223

Producător: Synnat Pharma Private Limited, India

Prezentat la 21.02.2024 de DepoTrifarm S.R.L.

Primit 0,05 kilograme prelevate din 5 kilograme depozitate. Consumat - 0,05, restituit - 0

Analiza efectuată conform DAN: Ph. Eur., 01/2008:0102 corrected 10.0

nr.	Denumire indice	Prevederi DAN	Rezultate analiză
1	Descriere	Cristale sau pulbere cristalină de culoare albă sau aproape albă.	Cristale sau pulbere cristalină de culoare albă.
2	Identificare	CSS Punctul de topire a precipitatului 146°-149°; Reacția la cloruri;	T top. = 146,9 °C Corespunde
3	Identificare	IR	Corespunde
4	Solubilitate	Puțin solubil în apă; foarte puțin solubil în etanol(96%);	Corespunde
5	Transparență soluție	Transparent	Corespunde
6	Culoare soluție	Nu depășește etalonul BY6	Corespunde
7	pH	3,0-4,0	3,2
8	Dozare (FC)	99,0-101,0 % (în recalcul la substanța uscată)	100,0 %
9	Impurități înrudite chimic individ.	max. 0,1%	Corespunde
10	Impurități înrudite chimic sumar	max. 0,5 %	Corespunde
11	Contaminare microbiană	Conform Ph.Eur.5.1.4	Corespunde
12	Contaminare microbiană: NTLF numărul total de levuri și fungi	< 100 UFC/g (Ph. Eur.2.6.12)	< 100 UFC/g
13	Contaminare microbiană: NTMA numărul total de microorganisme aerobe	< 1000 UFC/g (Ph. Eur.2.6.12)	20 UFC/g
14	Pierdere prin uscare	max. 0,5 %	0,2 %
15	Termen valabilitate	60 luni	11.2028

Concluzie: Eșantionul "Clorhidrat de papaverină en gros seria 64021223" corespunde DAN Ph. Eur., 01/2008:0102 corrected 10.0

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, Chișinău, tel. 022-884-301

Certificat de calitate nr. 22431 din 01.09.2022

Denumirea **Bromură de sodiu en gros**

Seria: **710210177**

Producător: **ICL Industrial Products, Israel**

Prezentat la 15.08.2022 de **DepoTrifarm S.R.L.**

Primit 0,05 kilograme prelevate din 25 kilograme depozitate. Consumat - 0,05, restituit - 0

Analiza efectuată conform DAN: Ph. Eur. 07/2021:0190

nr.	Denumire indice	Prevederi DAN	Rezultate analiză
1	Descriere	Pulbere granulară de culoare albă sau aproape albă sau cristale mărunte, incolore, transparente sau opace. Puțin higroscopic.	Pulbere granulară de culoare albă. Puțin higroscopic.
2	Identificare	Reacția la bromuri. Reacția la sodiu.	Corespunde
3	Solubilitate	Ușor solubil în apă, solubil în etanol.	Corespunde
4	Transparență soluție	Transparentă	Corespunde
5	Culoare soluție	Incoloră	Corespunde
6	Sulfați	max. 0,01 %	Corespunde
7	pH	6,0 - 8,0	6,0
8	Dozare (FC)	98,0-100,5 % în rec la subst. uscată	98,6 %
9	Contaminare microbiană: NTLF numărul total de levuri și fungi	< 200 UFC/g (Ph. Eur.)	< 10 UFC/g
10	Contaminare microbiană: NTMA numărul total de microorganisme aerobe	< 2000 UFC/g (Ph. Eur.)	< 10 UFC/g
11	Mg și metale alcalino-pământoase	max. 0,05 %	Corespunde
12	Ioduri	max. 0,01 %	Corespunde
13	Fier	max. 0,0002 %	Corespunde
14	Pierdere prin uscare	max. 3 %	0,4 %
15	Termen valabilitate	60 luni	06.2026

Concluzie: Eșantionul "Bromură de sodiu en gros seria 710210177" corespunde DAN Ph. Eur. 07/2021:0190 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. 33605 din 27.12.2023

Denumirea **Sulfat de magneziu heptahidrat en gros** Seria: **202310294**

Producător: **Blue Star (Tianjin) International Trading Co. Ltd., China**

Prezentat la 17.11.2023 de **DepoTrifarm S.R.L.**

Primit **0,06** kilograme prelevate din 100 kilograme depozitate. Consumat - 0,06, restituit - 0

Analiza efectuată conform DAN: Ph. Eur. **01/2017:0044**

nr.	Denumire indice	Prevederi DAN	Rezultate analiză
1	Descriere	Pulbere cristalină de culoare albă sau aproape albă sau cristale incolor, strălucitoare.	Pulbere cristalină, cristale incolor, strălucitoare.
2	Identificare	Reacția la magneziu. Reacția la sulfati.	Corespunde
3	Solubilitate	Conform DAN	Corespunde
4	Transparentă soluție	Transparent	Corespunde
5	Culoare soluție	Incolor	Corespunde
6	Aciditate - alcalinitate	max. 0,2 ml NaOH 0,01M sau HCl 0,01M	0,1 ml NaOH
7	Cloruri	max. 300 ppm	Corespunde
8	Contaminare microbiană	Conform Ph.Eur.5.1.4	Corespunde
9	Contaminare microbiană: NTMA numărul total de microorganisme aerobe	< 1000 UFC/g (Ph. Eur.2.6.12)	< 10 UFC/g
10	Contaminare microbiană: NTLF numărul total de levuri și fungi	< 100 UFC/g (Ph. Eur.2.6.12)	< 10 UFC/g
11	Fier	max. 20 ppm	Corespunde
12	Termen valabilitate	24 luni	03.2025

Concluzie: Eșantionul "Sulfat de magneziu heptahidrat en gros seria 202310294" corespunde DAN Ph. Eur. **01/2017:0044**

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





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. 7826 din 18.04.2024

Seria: **0037050136**

Denumirea **Glucoză monohidrat en gros**

Producător: **Cargill Martorell, Spania**

Prezentat la 12.03.2024 de **DepoTrifarm S.R.L.**

Primit 0,05 kilograme prelevate din 500 kilograme depozitate. Consumat - 0,05, restituit - 0

Analiza efectuată conform DAN: Ph. Eur.04/2023:0178

nr.	Denumire indice	Prevederi DAN	Rezultate analiză
1	Descriere	Pulbere cristalină de culoare albă, sau aproape albă.	Pulbere cristalină de culoare albă.
2	Identificare	HPLC Corespunde testului "Putere rotatorie specifică", reacția cu rezorcina	Corespunde
3	Solubilitate	Ușor solubilă în apă, foarte greu solubilă în alcool.	Corespunde
4	Transparență soluție	Transparentă	Corespunde
5	Culoare soluție	Nu depășește et. BY7	+ 53,1°
6	Putere rotatorie specifică	+ 52,5° - + 53,3°	9,1 %
7	Conținut apă	7,5 - 9,5 %	100,0 %
8	Dozare (FC)	HPLC(97,5% - 102,0 %)	Corespunde
9	Zăharuri	Conform DAN	Corespunde
10	Amidon solubil, sulfiți	Conform DAN	Corespunde
11	Impurități nespecifice	max. 0,1 %	Corespunde
12	Impuritate C	max. 0,2 %	Corespunde
13	Impuritate D	max. 0,15 %	0,2 %
14	Impurități sumar	max. 0,5 %	Corespunde
15	Contaminare microbiană	Conform Ph.Eur.	< 10 UFC/g
16	Contaminare microbiană: NTLF numărul total de levuri și fungi	< 100 UFC/g (Ph. Eur.)	< 10 UFC/g
17	Contaminare microbiană: NTMA numărul total de microorganisme aerobe	< 1000 UFC/g (Ph. Eur.)	Absent/g
18	Contaminare microbiană: Escherichia coli/g	Absent (Ph. Eur.)	0,2 %
19	Impuritate A și B	max. 0,4 %	11.2025
20	Termen valabilitate	24 luni	

Concluzie: Eșantionul "Glucoză monohidrat en gros seria 0037050136" corespunde DAN Ph. Eur.04/2023:0178

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



[Handwritten signature]

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

