



AGENȚIA MEDICAMENTULUI
ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE



GUVERNUL
REPUBLICII MOLDOVA

CERTIFICAT DE ÎNREGISTRARE A MEDICAMENTULUI MARKETING AUTHORIZATION OF MEDICINAL PRODUCT

în baza ordinului MS RM (nr. 866 din 16 noiembrie 2017)

in accordance with order of MoH RM (nr. 866 from November 16, 2017)

se decide autorizarea produsului:

has been decided the registration of product:

Denumire comercială:

Povidon-Iod

Name:

Formă farmaceutică, doză, mărimea ambalajului:

soluție cutanată 100 mg/ml 120 ml N1

Dosage form, strength and package size:

Compoziția: 1 ml conține

Composition: substanțe active: polividon-iod 100 mg.
excipienți: anexa 1

Deținător al Certificatului de Înregistrare:

Marketing Authorization Holder:

Guangdong Kelun Pharmaceutical
Co., Ltd,
China

Producător:

Manufacturer:

Guangdong Kelun Pharmaceutical
Co., Ltd, China

Clasificare ATC:

ATC classification:

D08AG02

Termen de valabilitate:

Shelf life:

36 luni

Număr de înregistrare, data emiterii:

Registration number and date of issue:

23955 din 16 noiembrie 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

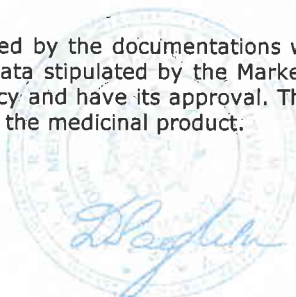
anexa 2

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