

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.

**I.P. "AGENȚIA SERVICII PUBLICE"**

Departamentul înregistrare și licențiere a unităților de  
drept

**Extras**  
**din Registrul de stat al persoanelor juridice**  
**nr. 179677 din 11.06.2025**



Denumirea completă: **Societatea cu Răspundere Limitată "LISMEDFARM"**

Denumirea prescurtată: **"LISMEDFARM" S.R.L.**

Forma juridică de organizare: **Societate cu răspundere limitată**

Numărul de identificare de stat și codul fiscal: **1003600113573**

Data înregistrării de stat: **07.12.2001**

Sediu: **MD-2002, Șoseaua Muncești 167/B, mun. Chișinău, Republica Moldova**

Genurile de activitate:

1. Comerțul cu ridicata al produselor farmaceutice;
2. Comerțul cu amănuntul al produselor farmaceutice și de parfumerie;
3. Comerțul cu ridicata al parfumurilor și produselor cosmetice;
4. Importul, fabricarea, comercializarea, asistența tehnică și (sau) reparația dispozitivelor medicale și (sau) a opticii;
5. Comerțul cu ridicata al produselor alimentare, băuturilor și produselor din tutun;
6. Comerțul cu amănuntul neefectuat prin magazine;
7. Intermedieri pentru vânzarea unui asortiment larg de mărfuri;
8. Comerțul cu ridicata al mărfurilor nealimentare de larg consum;
9. Activități de cercetare a pieței și de sondaj al opiniei publice;
10. Publicitate;
11. Comerț cu ridicata cu cafea, ceai, cacao și condimente;
12. Comerț cu amănuntul al articolelor medicale și ortopedice, în magazine specializate;
13. Comerț cu amănuntul al produselor cosmetice și de parfumerie, în magazine specializate;
14. Comerț cu amănuntul al produselor alimentare, băuturilor și produselor din tutun efectuat prin standuri, chioșcuri și piețe;

Capitalul social: **918180 Lei**

Administrator(i): **CHITIC ECATERINA**

Asociați:

1. **CHITIC ECATERINA, partea socială 918180 Lei, ce constituie 100%**

Beneficiari efectivi: **CHITIC ECATERINA**

Prezentul extras este eliberat în temeiul art. 34 al Legii nr.220/2007 privind înregistrarea de stat a persoanelor juridice și a întreprinzătorilor individuali și confirmă datele din Registrul de stat la data de 11.06.2025

Specialist coordonator

**Elena Clichici**

tel. 022-207832

## Termenii și condițiile de livrare

Denumirea “Consolidarea controlului Tuberculozei și reducerea mortalității cauzate de SIDA în Republica Moldova” (16-23-24)

Cumpărător: Instituția Publică „Unitatea de Coordonare, Implementare și Monitorizare a Proiectelor în Domeniul Sănătății”

Pachet nr.: [#353/GD/H](#)

Furnizor/Ofertant: LISMEDFARM S.R.L.

Data: 22.12.2025

1. **Prețuri și termene de livrare** [\[se completează de către Furnizor\]](#)

Furnizorul recunoaște că va fi de asemenea responsabil pentru:

- a) Livrarea bunurilor la adresele destinatarului (conform comanda – distribuție).

**Lotul I. “Produse farmaceutice si igienice”:**

| Nr            | Articol<br>(DCI, doza, forma)                   | Unitate<br>de<br>măsură | Canti-te | Preț per<br>unitate<br>DDP<br>Chișinău,<br>MDL<br>(TVA 0) | Preț total<br>DDP<br>Chișinău,<br>MDL<br>(TVA 0) | Termenul<br>de livrare                                                                           |
|---------------|-------------------------------------------------|-------------------------|----------|-----------------------------------------------------------|--------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1.            | Miramistin Sol. Cutan.,<br>0,1mg/ml, minim 50ml | Flacon                  | 150      | 73,00                                                     | 10 950,00                                        | Prima<br>livrare în<br>cel mult<br>30 zile<br>calendarist<br>ice din<br>data<br>contractul<br>ui |
| 2.            | Valeriana 30mg, comp. film.                     | Compri<br>mate          | 120 000  | 0,315                                                     | 37 800,00                                        |                                                                                                  |
| 3.            | Revit, (combinație) drajeuri                    | Drajeuri                | 110 000  | 0,13                                                      | 14 300,00                                        |                                                                                                  |
| 4.            | Dezinfectant pentru mâini<br>Sol. Cutan.100ml   | Flacon                  | 2 000    | 17,30                                                     | 34 600,00                                        |                                                                                                  |
| 5.            | Apa de mare, Spray nazal,<br>2,1 %, 30ml        | Flacon                  | 2 200    | 31,80                                                     | 69 960,00                                        |                                                                                                  |
| 6.            | Ruj igienic (4,8g /5,5 ml)                      | Tub                     | 2 000    | 17,90                                                     | 35 800,00                                        |                                                                                                  |
| 7.            | Șervețele intime (12x19cm)                      | Șervețele               | 5 000    | 0,26                                                      | 1 300,00                                         |                                                                                                  |
| <b>TOTAL:</b> |                                                 |                         |          |                                                           | <b>204 710,00</b>                                |                                                                                                  |

**Notă:** În caz de discrepanță între prețul unitar și totalul derivat din prețul unitar, corectarea se va face conform prevederilor punctului 8 (iii) din Invitația pentru prezentarea ofertei de preț.

*\* Cantitățile solicitate sunt estimative si pot fi modificate, pana la 15% din valoarea totala a contractului.*

2. **Prețul Fix:** Prețurile indicate mai sus sunt fixe și nu fac obiectul niciunei ajustări în timpul executării contractului. Confirmăm că prețurile **nu includ** taxele vamale, accizele, taxele pentru efectuarea procedurilor vamale și taxa pe valoarea adăugată (TVA) din Republica Moldova.

3. **Tara de origine:** Bunurile oferite trebuie să provină din țările membre ale Băncii Mondiale și se solicita să furnizați un certificat de origine pentru fiecare articol.

4. **Programul de livrare:** Produsele vor fi livrate în 1-2 tranșe, în baza Notei de Comandă transmisă Furnizorului de către Cumpărător(UCIMP), la adresa proiectelor/ONG-urilor care desfășoară activități de atenuare a riscurilor pe întreg teritoriul Republicii Moldova (malul drept). Cantitatea

și nomenclatura de produse per tip, în fiecare livrare va fi diferită, în funcție de solicitările primite de la beneficiari. Livrarea trebuie finalizată conform condițiilor de livrare din Termenii și condițiile de livrare din momentul semnării contractului.

5. Legislația aplicabilă: Contractul va fi interpretat în conformitate cu legile din țara Cumpărătorului.
6. Soluționarea litigiilor: Cumpărătorul și Furnizorul vor depune toate eforturile pentru a rezolva pe cale amiabilă, prin negocieri directe informale, orice neînțelegere sau litigiu între ei în temeiul sau în legătură cu Contractul. În cazul unui litigiu între Cumpărător și Furnizor, litigiul va fi soluționat în conformitate cu prevederile legilor din țara Cumpărătorului.
7. Livrarea și Documentele: La expedierea bunurilor, Furnizorul va notifica Cumpărătorului prin email sau fax detaliile complete ale expedierii, inclusiv numărul contractului, descrierea bunurilor, cantitatea etc.
8. Plata facturii dvs. se va efectua la 100% contra livrării bunurilor, prin transfer bancar în favoarea Băncii Furnizorului, în termen de zece (10) zile bancare de la recepționarea bunurilor și a serviciilor conexe prevăzute de punctul 1 din acești Termeni și condiții de livrare (denumite în continuare „Serviciile conexe”), confirmate prin semnarea unui act de recepție finală pentru bunuri și servicii conexe emis de Cumpărător și confirmat de Destinatar/beneficiar final (denumit în continuare „Actul de Recepție Finală”).
9. Garanție: Bunurile oferite trebuie să fie acoperite de garanția producătorului (perioada de valabilitate) așa cum este indicat în Anexa A la Termenii și condițiile de furnizare de la data Actului de Recepție Finală. **Vă rugăm să specificați perioada de garanție și termenii în detaliu, conform cerințelor din Anexa A.**
10. Autorizația producătorului. Cumpărătorul poate solicita Furnizorului înainte de atribuirea contractului să furnizeze autorizația producătorului pentru bunurile contractate.
11. Instrucțiuni privind ambalarea și marcarea: Furnizorul va asigura ambalarea standard a bunurilor după cum este necesar, prevenind prejudicierea sau deteriorarea acestora în timpul tranzitului către destinația lor finală, așa cum este indicat în Contract.
12. Defecte: Toate defectele vor fi corectate de către Furnizor fără niciun cost pentru Cumpărător în termen de 30 de zile de la data notificării de către Cumpărător.
13. Forță majoră: Furnizorului nu îi vor fi aplicate penalități sau rezilierea contractului pentru curențe dacă și în măsura în care întârzierea sa în executare sau altă neîndeplinire a obligațiilor asumate prin Contract sunt rezultatul unui eveniment de forță majoră.

În sensul acestei clauze, „Forță Majoră” înseamnă un eveniment care nu poate fi controlat de Furnizor și care nu implică vina sau neglijența Furnizorului și care nu este previzibil. Astfel de evenimente pot include, dar fără a se limita la, actul Cumpărătorului în calitatea sa suverană, războaie sau revoluții, incendii, inundații, epidemii, restricții de carantină și embargouri de mărfuri.

Dacă apare o situație de forță majoră, Furnizorul va notifica prompt Cumpărătorul în scris despre această situație și cauza acesteia. Cu excepția cazului în care Cumpărătorul solicită altfel în scris, Furnizorul va continua să își îndeplinească obligațiile în temeiul Contractului, în măsura în care este rezonabil din punct de vedere practic, și va căuta toate mijloacele alternative rezonabile de executare care nu sunt împiedicate de evenimentul de forță majoră.

#### 14. Specificațiile tehnice necesare

##### (i) **Descriere generală**

- a. Toate bunurile trebuie să fie noi, nefolosite, dintre cele mai recente și actuale modele, încorporând toate îmbunătățirile recente ale designului și materialelor, cu excepția cazului în care se prevede altfel în aceste specificații.

##### (ii) **Detalii specifice și standarde tehnice - conform Anexei A la Termenii și condițiile de furnizare**

**Furnizorul confirmă corespunderea cu specificațiile de mai sus (*În caz de abateri furnizorul va enumera toate aceste abateri*).**

15. Neexecutarea: Cumpărătorul poate anula Contractul în cazul în care Furnizorul nu livrează bunurile și nu furnizează Serviciile conexe, în conformitate cu termenii și condițiile de mai sus, în pofida unei notificări de 10 zile oferite de către Cumpărător, fără a-și asuma nicio răspundere față de Furnizor.
16. Întârzieri: În cazul în care Furnizorul nu reușește să livreze oricare sau toate bunurile până la data livrării sau să efectueze Serviciile conexe în perioada specificată în Contract (așa cum este prevăzut în Termenii de livrare de mai sus), Cumpărătorul poate, fără a afecta toate celelalte clauze în temeiul Contractului, deduce din Prețul Contractului, drept despăgubiri forfetare, o sumă echivalentă cu **0,1%** din prețul oferit al bunurilor întârziate sau al serviciilor neexecutate pentru fiecare zi lucrătoare sau parte din aceasta de întârziere până la livrarea sau executarea efectivă, până la o deducere maximă de zece **(10)%** din Prețul Contractului.
17. Frauda și corupția: Politica Fondului Global este de a cere ca toți ofertanții, furnizorii și contractanții și agenții acestora (fie că sunt declarați sau nu), personalul, subcontractanții, subconsultanții, furnizorii de servicii în cadrul contractelor finanțate de Fondul Global să respecte cel mai înalt standard de etică în timpul achiziției și executării unor astfel de contracte.<sup>1</sup> În aceste circumstanțe, Fondul Global a elaborat un **Cod de Conduită pentru Furnizori** care are ca scop să asigure că Furnizorii și Reprezentanții Furnizorilor vor participa la procesul de achiziții într-o manieră transparentă, echitabilă, responsabilă și onestă, inclusiv prin respectarea tuturor legilor și reglementărilor aplicabile privind concurența loială precum și a standardelor recunoscute de bune practici în achiziții. Documentul detaliat (Code of Conduct for Suppliers / Codul de Conduită pentru Furnizori) poate fi găsit și trebuie citit pe website-ul: <https://www.theglobalfund.org/en/governance-policies/>
18. În calitate de ofertant, confirmăm prin prezenta că am citit Codul de Conduită pentru Furnizori (Code of Conduct for Suppliers), așa cum este menționat în clauza 17 de mai sus și prin semnătura noastră de mai jos ne asumăm responsabilitatea pentru acțiunile întreprinse de noi în cadrul acestei achiziții.

FURNIZOR/OFFETANT:

Adresa Furnizorului:

Semnătura autorizată:

Numele și funcția semnatarului:

LISMEDFARM S.R.L.

167/B, SOS. MUNCESTI, MD-2002 CHISINAU

DIRECTOR EXECUTIV, CHITIC VLAD

Data: 22.12.2025

L.Ș.

<sup>1</sup> În acest context, orice acțiune întreprinsă de un ofertant, furnizor, contractant sau de orice al lor personal, agenți, subcontractanți, subconsultanți, furnizori de servicii, furnizori și/sau angajații acestora în vederea influențării asupra procesului de achiziție sau a executării contractului pentru un avantaj necuvenit este improprie.

**Detalii specifice și standarde tehnice**

**Lotul I. “Produse farmaceutice si igienice”:**

| <b>№</b> | <b>Denumire produs</b>                       | <b>Specificații tehnice (minime obligatorii) solicitate</b>                                                                                                                                                                                                                                     | <b>Descrierea bunuri oferite<br/>(DCI, forma farm., doza, unitate ambalaj, număr înregistrare MD, etc.)</b>                                                                                                                                                                                                                                                                  | <b>Producător și țara de origine</b>             |
|----------|----------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------|
| 1.       | Miramistin Sol. Cutan., 0,1mg/ml, minim 50ml | Soluție cutanată de Miramistina (în recalcul la substanță anhidra) – 0,1 mg/ml (0.01%) câte minim 50 ml în flacoane cu aplicator urologic. Câte 1 flacon în cutie, împreună cu instrucțiunea pentru administrare                                                                                | Soluție cutanată de Miramistina (în recalcul la substanță anhidra) – 0,1 mg/ml (0.01%) câte 50 ml în flacoane cu aplicator urologic.<br>Câte 1 flacon în cutie, împreună cu instrucțiunea pentru administrare<br>Cod medicament înregistrat în Nomenclator de Stat al Medicamentelor: 1306870032<br><b>Denumire completă:</b> Miramistin soluție cutanată 0,1 mg/ml 50 ml N1 | <b>Firma farmaceutică „Darnița” SAP, Ucraina</b> |
| 2.       | Valeriana 30mg, comprimate filmate           | Comprimate filmate, 30mg, a câte N 20x5 (sau 10x10) în blistere                                                                                                                                                                                                                                 | Comprimate filmate, 30mg, a câte N 20x5 în blistere<br>Cod medicament înregistrat în Nomenclator de Stat al Medicamentelor: 9200700551<br><b>Denumire completă:</b> Valeriana comprimate filmate 30mg N100 (20x5)                                                                                                                                                            | <b>Sopharma AD, Bulgaria</b>                     |
| 3.       | Revit, (combinație) drajeuri                 | Drajeuri a câte N 100 în flacon sau blistere                                                                                                                                                                                                                                                    | Drajeuri a câte N 100 în flacon<br>Aviz de notificare ANSP nr. 01/73 din 28.08.2019<br><b>Denumire completă:</b> RevitABC draje 500mg N100                                                                                                                                                                                                                                   | <b>BioZdraVit SRL, Republica Belarus</b>         |
| 4.       | Dezinfectant pentru mâini Sol. Cutan.100ml   | Soluție antibacteriană (PT 1) cu conținut de alcool etilic 60-80%, pentru dezinfectarea și menținerea igienei mâinilor prin frecare.<br><b>Acțiunea dezinfectantului:</b><br>Virucidă: EN 14476<br>Bactericidă: EN 13127, EN 1500<br>Micobactericidă: EN 14348<br>Fungicidă/levuricidă EN 13127 | Soluție antibacteriană (PT 1) cu conținut de alcool etilic 60-80%, pentru dezinfectarea și menținerea igienei mâinilor prin frecare.<br><b>Acțiunea dezinfectantului:</b><br>Virucidă: EN 14476<br>Bactericidă: EN 13127, EN 1500<br>Micobactericidă: EN 14348                                                                                                               | <b>Luxfarmol SRL, Republica Moldova</b>          |

|                                                       |                                       |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |                                                                   |
|-------------------------------------------------------|---------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------|
|                                                       |                                       | <b>Cerințe tehnice:</b><br>- expoziția ≤ 30 sec.<br>- dotat cu dozator<br>- produs gel sau lichid;<br>- produs gata pentru utilizare<br>- testat la toleranța dermatologică.<br>Ambalat a câte 100ml în flacon cu pulverizator/ dozator.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | Fungicidă/levurică EN 13624<br><b>Cerințe tehnice:</b><br>- expoziția ≤ 30 sec. - dotat cu dozator<br>- produs lichid;<br>- produs gata pentru utilizare<br>- testat la toleranța dermatologică.<br>Ambalat a câte 100ml în flacon cu pulverizator/ dozator.<br>Nr. de înregistrare 00240 din 12/14/2021.<br><b>Denumire completă:</b> Farmol-Cid dezinfectant lichid antiviral 100ml |                                                                   |
| 5.                                                    | Apa de mare, Spray nazal, 2,1 %, 30ml | Spray nazal 30ml, soluția conține: Sare de mare 2,1 %, Tub de plastic, N 1                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | Spray nazal 30ml, soluția conține: Sare de mare 2,1 %, Flacon de sticlă, N 1 <b>Denumire completă:</b> Apa de mare spray nazal 2,1% 30ml                                                                                                                                                                                                                                              | <b>Flumed-Farm SRL, Republica Moldova</b>                         |
| 6.                                                    | Ruj igienic (4,8g /5,5 ml)            | Tub din plastic, 4,8g /5,5 ml, N 1                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | Tub din plastic, 4,8g /5,5 ml, N 1 <b>Denumire completă:</b> Balsam igienic pentru buze/Ruj de buze LoveLabelo 4.8g /5.5 ml N1                                                                                                                                                                                                                                                        | <b>Jinhua Spring Cosmetics Co. Ltd, China</b>                     |
| 7.                                                    | Șervețele intime (12x19cm)            | fără alcool și săpun, hipoalergice, testate dermatologic; dimensiune șervețel -12x19cm<br><u>Număr șervețele per ambalaj: 10 – 20 bucăți</u>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | fără alcool și săpun, hipoalergice, testate dermatologic; dimensiune șervețel -12x19cm<br><u>Număr șervețele per ambalaj: 20 bucăți</u><br><b>Denumire completă:</b> Șervețele intime Freshmaker 12x19cm N20                                                                                                                                                                          | <b>Fulya Kozmetik Islak Mendil Imalat Ve Paz LTD. STI, Turcia</b> |
| <b>Cerințe de calitate și Certificare obligatorii</b> |                                       | 1. Medicamente oferite sunt Autorizate în Republica Moldova și incluse în Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor ( <i>se va specifica nr. înregistrare MD</i> ) - se aplica pentru produse care sunt atribuite la medicamente în conformitate cu legislația RM în vigoare.<br>2. În cazul produselor igienice și/sau dezinfectante (soluții cutanate):<br>- se vor oferi produs Autorizat (înregistrat) de către Agenția Națională pentru Sănătate Publică (ANSP) în conform HG 344 din 10.06.2020 ( <i>se va specifica nr. înregistrare MD</i> );<br>- se va prezenta Certificat de conformitate ( <i>certificat igienic sau aviz sanitar</i> ) sau echivalentul acestuia ce confirmă calitatea produsului conform standardelor EN aplicate. |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |                                                                   |

|  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
|--|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|  | <p>3. Instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba de stat sau rusă - copie sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului.</p> <p>4. CE Declarație de conformitate cu Directiva 93/42/EEC pentru produse medicale sau CE Declarație de conformitate cu Directiva 76/768/EEC pentru produse cosmetice.</p> <p>5. Toate certificatele prezentate trebuie să fie valabile la data deschiderii ofertelor.</p> <p><b>Termenul de valabilitate restant</b> va fi <b>nu mai mic de 75%</b> din termenul de valabilitate total la data livrării – va fi confirmat prin <u>Declarația ofertantului</u>.</p> <p>Produsele vor fi ambalate în ambalaj original al producătorului și vor fi însoțite de instrucțiune pentru administrare în limba Română și Rusă.</p> |
|--|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

*\*Număr unități per ambalaj este orientativ, în oferta se va propune în dependența de tipul de ambalaj al produselor, autorizate/disponibile pe piața MD. La evaluare se va considera preț per unitate de măsură: comprimat, șervețel, tub, flacon.*

- **Toate bunurile vor fi testate de beneficiar.**
- **Acceptarea bunurilor și semnarea actelor de recepție va avea loc după testarea pozitivă efectuată de beneficiar.**

Furnizor: LISMEDFARM S.R.L.

(denumirea companie)

Adresa Furnizorului: 167/B, SOS. MUNCEȘTI, MD-2002 CHISINAU

Tel: +37322569491, +37322569490 Fax: \_\_\_\_\_

E-mail: [oficiu@lismedfarm.md](mailto:oficiu@lismedfarm.md)

Semnătura autorizată: \_\_\_\_\_

Numele și funcția semnatarului: DIRECTOR EXECUTIV

Data: 22.12.2025

L.Ș.

## **PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT**

### **Miramistin 0,1mg/ml soluție cutanată**

Miramistină

**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.**

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

#### **Ce găsiți în acest prospect:**

1. Ce este Miramistin și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să utilizați Miramistin
3. Cum să utilizați Miramistin
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Miramistin
6. Conținutul ambalajului și alte informații

#### **1. Ce este Miramistin și pentru ce se utilizează**

La baza mecanismului de acțiune a miramistinei se află fragmentarea și distrugerea microorganismelor.

Spre deosebire de alte antiseptice, Miramistin posedă o afinitate înaltă față de microorganisme, deoarece practic nu acționează asupra membranelor celulelor umane. Acest efect se datorează deosebirii structurii membranelor celulare umane.

Miramistin manifestă acțiune semnificativă antimicrobiană față de bacterii gram- pozitive și gram-negative, aerobe și anaerobe, sporulate și asporulate sub formă de monoculturi și infecții mixte, inclusiv tulpini intraspitalicești.

Acționează nociv față de agenții patogeni ai maladiilor sexual transmisibile: gonococi, treponeme palide, trichomonade, chlamidii, de asemenea față de virusuri: Herpes simplex, HIV etc.

Miramistin este indicat în:

- tratamentul local al plăgilor infectate de diversă etiologie și localizare; profilaxia infecției secundare a plăgilor în stadiul de granulație.
- tratamentul arsurilor de gradul II și III A; pregătirea plăgilor combustionale pentru dermoplastie.
- profilaxia și tratamentul proceselor purulente ale traumelor postpartum, plăgilor perineului și vaginului, infecțiilor postpartum; afecțiuni inflamatoare ale organelor genitale externe și ale vaginului (vulvovaginită).
- tratamentul complex al candidomicozelor pielii și mucoaselor, micozelor plantare și ale plicelor mari.
- profilaxia individuală a maladiilor sexual transmisibile (sifilis, gonoree, herpes genital).
- tratamentul complex al otitelor acute și cronice, sinuzitelor, amigdalitelor.
- tratamentul complex al parodontitelor, stomatitelor; prelucrarea igienică a protezelor mobile; profilaxia complicațiilor bacteriene după intervențiile chirurgicale pe mucoasa cavității bucale.

#### **2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Miramistin**

**Nu luați Miramistin dacă:**

- dacă aveți hipersensibilitate la miramistină sau la oricare alte componente ale medicamentului, enumerate la pct. 6;

**Atenționări și precauții**

După prelucrarea cu miramistină a uretrei, vaginului, suprafețelor interne ale coapselor, pubisului și organelor genitale externe nu se recomandă urinarea timp de 2 ore.

**Copii**

Deoarece nu există experiență suficientă de administrare a soluției de miramistină la copii, nu se utilizează în pediatrie.

**Miramistin împreună cu alte medicamente**

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente.

La administrarea concomitentă cu antibiotice-a observat o creștere a proprietăților lor antibacteriene și antifungice.

**Sarcina, alăptarea și fertilitatea**

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Deoarece resorbția preparatului practic lipsește, se permite administrarea Miramistin în perioada de sarcină și alăptare.

**Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor**

Miramistin nu influențează capacitatea de conducere a autovehiculelor sau de exercitare a activităților potențial periculoase, care necesită concentrarea sporită a atenției și reacții psihomotorii rapide.

**3. Cum să utilizați Miramistin**

Utilizați întotdeauna Miramistin exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Se administrează topic la adulți.

*Chirurgie, traumatologie, combustiologie*

Cu scop de profilaxie și tratament cu Miramistin a se iriga suprafața plăgilor și arsurilor, a se tampona lejer cavitatea plăgii și fistulele, se fixează tampoane de tifon, îmbibate cu preparat. Procedura se repetă de 2-3 ori pe zi timp de 3-5 zile. Eficientă este metoda drenajului activ al plăgilor și cavităților cu utilizarea a circa 1 litru preparat pe zi.

*Obstetrică și ginecologie*

Cu scop de profilaxie a infecției postpartum Miramistin a se administra sub formă de irigări vaginale până la naștere (5-7 zile), la naștere după fiecare examen vaginal și în perioada postpartum sub formă de tampoane vaginale, îmbibate cu 50 ml preparat, cu o durată de expoziție de 2 ore pe parcursul a 5 zile.

În timpul nașterii femeilor prin cezariană, vaginul este tratat imediat înainte de operație, în timpul operației, cavitatea uterină și incizia pe aceasta, iar în perioada postoperatorie, tampoanele îmbibate cu medicament sunt introduse în vagin cu o durată de expoziție de 2 ore pe parcursul a 7 zile.

Tratamentul maladiilor inflamatoare a organelor genitale feminine a se efectua prin administrarea vaginală a tamponelor îmbibate cu preparat timp de 2 săptămâni, prelucrarea pielii organelor genitale externe, de asemenea prin administrarea preparatului sub formă de electroforeză.

#### *Dermatologie*

Tratamentul candidomicozelor pielii și mucoaselor, micozelor plantare și ale plicelor mari a se efectua prin lavaj cu ajutorul dispozitivului de dispersare, apăsând de 3-4 ori sau sub formă de aplicații de 2-4 ori pe zi.

#### *Venerologie*

Pentru profilaxia individuală a maladiilor cu transmitere sexuală, soluția de miramistină este eficientă, dacă este administrată nu mai târziu de 2 ore după actul sexual. Conținutul flaconului cu ajutorul aplicatorului uretral se instilează în uretră – 2-3 ml (bărbaților), 1-2 ml (femeilor), în vagin – 5-10 ml timp de 2-3 minute. După procedură nu se recomandă de urinat timp de 2 ore. Se prelucrează pielea suprafeței interne a coapselor, pubisului, organelor genitale externe.

#### *Otorinolaringologie*

În sinuzite purulente – în timpul puncției se efectuează lavajul sinusurilor maxilare cu o cantitate suficientă de preparat. În tratamentul amigdalitelor, faringitelor și laringitelor a se efectua gargarisme cu soluție Miramistin de 3-4 ori pe zi.. Cantitatea de preparat pentru fiecare procedură este de 10 – 15 ml. În otite un tampon îmbibat cu preparat se introduce în conductul auditiv extern de 4-6 ori pe zi timp de 10-14 zile.

#### *Stomatologie*

În tratamentul parodontitelor soluția de miramistină se introduce în pungile parodontale pe meșe cu aplicații ulterioare pe gingii timp de 15 min. În acutizări a se efectua spălături cu Miramistin a pungilor parodontale cu ajutorul seringii și a se introduce în cavitatea abcesului meșe cu preparat. După efectuarea vestibuloplastiei și frenulectomiei preparatul se utilizează sub formă de băițe în condiții de ambulatoriu. În cazul stomatitei, gingivitei, se recomandă gargarisme cu 10-15 ml de medicament de 3-4 ori pe zi. Cu scop de prelucrare igienică a protezelor mobile acestea se lasă pe noapte în soluția de miramistină, înaintea utilizării protezele se spală minuțios sub apă curgătoare.

#### **Dacă utilizați mai mult Miramistin decât trebuie**

Cazuri de supradozare nu au fost înregistrate.

#### **Dacă uitați să utilizați Miramistin**

Nu utilizați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

#### **Dacă încetați să utilizați Miramistin**

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului sau asistentei medicale.

#### **4. Reacții adverse posibile**

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

#### **Cu frecvență necunoscută (nu poate fi estimată din datele disponibile)**

- este posibilă senzație de scurtă durată de arsură , ce trece de sine stătător peste 15-20 secunde și nu necesită sistarea preparatului. Reacții de hipersensibilitate, inclusiv fenomene de iritare locală a pielii: prurit, hiperemie, senzație de usturime, uscăciunea pielii.

#### **Raportarea reacțiilor adverse**

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: [www.amdm.gov.md](http://www.amdm.gov.md) sau e-mail: [farmacovigilenta@amdm.gov.md](mailto:farmacovigilenta@amdm.gov.md)

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

## **5. Cum se păstrează Miramistin**

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul original la temperaturi sub 30°C. A nu se congela.

Nu utilizați Miramistin după data de expirare înscrisă pe ambalaj (după EXP.). Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

## **6. Conținutul ambalajului și alte informații**

Ce conține Miramistin:

- Substanța activă este miramistină. 1 ml soluție conține miramistină (în recalcul la substanța anhidră) – 0,1 mg.
- Celelalte componente sunt: apă purificată.

## **Cum arată Miramistin și conținutul ambalajului**

Lichid transparent, incolor sau cu nuanță gălbuie, la agitare formează spumă.

Soluție cutanată 0,01% câte 50 ml în flacoane cu aplicator urologic.

Câte 1 flacon împreună cu prospectul pentru pacient este plasat în cutie.

## **Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul**

### **Deținătorul certificatului de înregistrare**

SAP Firma farmaceutică „Darnița”, Ucraina  
02093, or. Kiev, str. Borispolskaya, 13.

### **Fabricantul**

SAP Firma farmaceutică „Darnița”, Ucraina  
02093, or. Kiev, str. Borispolskaya, 13.

## **Acest prospect a fost revizuit în Ianuarie 2024**

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>.

Puteți raporta reacțiile adverse și către compania locală responsabilă pe sistemul de farmacovigilență al acestui produs, [www.tpi-pharm.md](http://www.tpi-pharm.md), [pv@tpi-pharm.md](mailto:pv@tpi-pharm.md), 022-404236.

МИРАМИСТИН®, раствор для наружного применения, 0,1 мг/мл

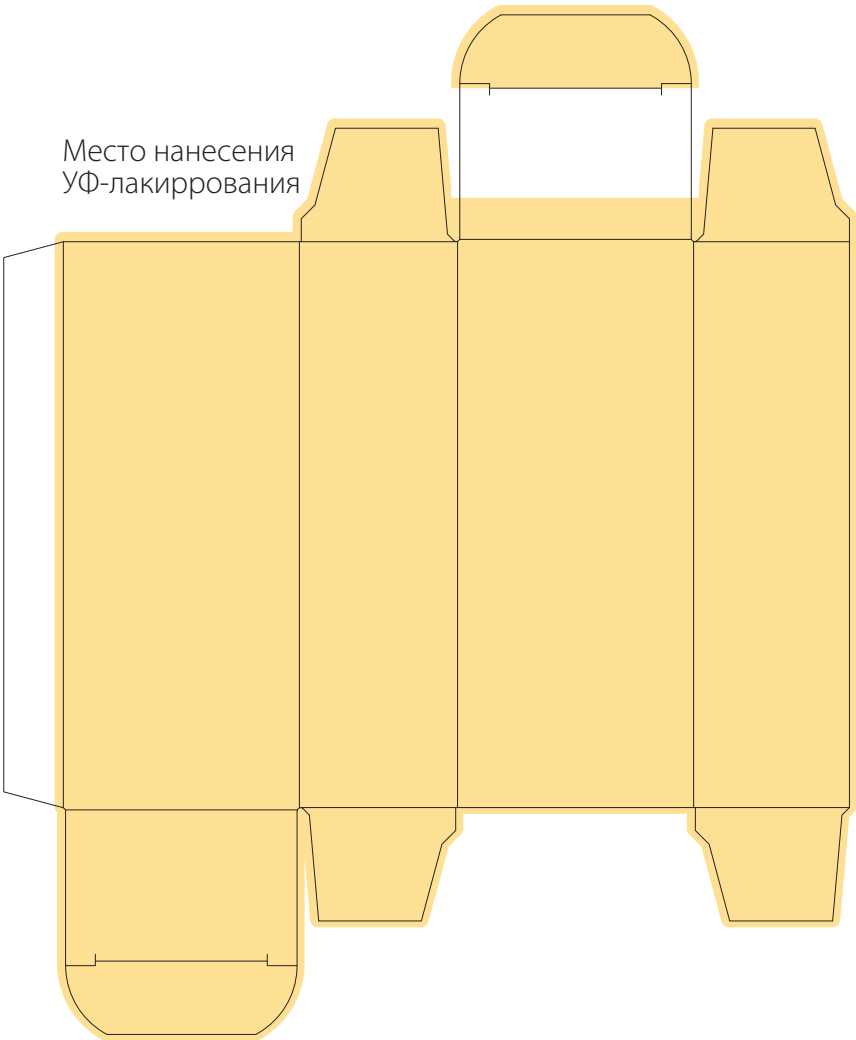
Страна Республика Молдова

Размер пачки 52 x 35 x 125 мм

Масштаб 1:1

Цвета

|  |                 |
|--|-----------------|
|  | Pantone Green C |
|  | Cyan            |
|  | Magenta         |
|  | Yellow          |
|  | Black           |

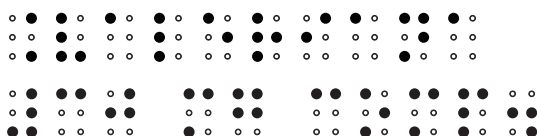




| Информационная панель  | ФОЛЬГА                       |
|------------------------|------------------------------|
| Лекарственный препарат | Валериана                    |
| Лекарственная форма    | таблетка, покрытая оболочкой |
| Дозировка              | 30 мг                        |
| Страна                 | Молдова                      |
| Число цветов           | 1                            |
| Цвет                   | Black                        |
| Размеры блистера       | 93/39 мм                     |
| Версия                 | 0.1/10.12.2019               |



## VALERIANA 30 mg comp.



| Информационная панель                 | ПАЧКА КАРТОННАЯ                  |
|---------------------------------------|----------------------------------|
| Лекарственный препарат                | Валериана                        |
| Лекарственная форма                   | таблетка, покрытая оболочкой     |
| Дозировка                             | 30 мг                            |
| Количество в одной упаковке           | 100 таблеток, покрытых оболочкой |
| Страна                                | Молдова                          |
| Цвет                                  | СМΥΚ                             |
| Размер пачки<br>(ширина/длина/высота) | 100/43/27 мм                     |
| Версия                                | 0,1/10.12.2019                   |

## **PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT**

### **Valeriana 30 mg comprimate filmate**

extract uscat de odolean

**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.**

Utilizați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă după 15 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

#### **Ce găsiți în acest prospect:**

1. Ce este Valeriana și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Valeriana
3. Cum să utilizați Valeriana
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Valeriana
6. Conținutul ambalajului și alte informații

#### **1. Ce este Valeriana și pentru ce se utilizează**

Valeriana este un medicament care face parte din grupul medicamentelor sedative și somnifere. Aceasta calmează sistemul nervos, elimină tensiunea și contribuie la un somn ușor.

#### **2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Valeriana**

##### **Nu utilizați Valeriana:**

- dacă sunteți alergic la substanța activă sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6).

#### **Atenționări și precauții**

##### **Fiți atenți când utilizați Valeriana**

Aceasta nu se administrează copiilor cu vârsta sub 12 ani, deoarece nu există date cu privire la siguranța și eficiența la această vârstă.

Puteți manifesta intoleranță față de mirosul specific de valeriană.

#### **Valeriana împreună cu alte medicamente**

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente, inclusiv cele obținute fără prescripție medicală.

Până în prezent nu sunt cunoscute interacțiunile medicamentoase ale Valeriane cu alte medicamente.

#### **Valeriana împreună cu alimente și băuturi și alcool**

Utilizarea Valeriane nu depinde de produse alimentare.

Evitați administrarea simultană cu alcoolul.

#### **Sarcina, alăptarea și fertilitatea**

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Nu există date clinice cu privire la utilizarea Valeriane în timpul sarcinii și alăptării. Studiile experimentale la animale nu sunt suficiente, prin urmare, Valeriana nu este recomandată spre utilizare în timpul sarcinii și alăptării.

## **Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor**

Nu se recomandă utilizarea Valeriane imediat înainte de conducerea sau lucrul cu utilajele datorită efectului sedativ slab.

## **Valeriana conține lactoză.**

Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

## **Valeriana conține coloranții E 110 și E 124.**

Pot provoca reacții alergice.

## **3. Cum să utilizați Valeriana**

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Dacă nu este indicat altfel, doza recomandată pentru adulți și copii cu vârsta mai mare de 12 ani este: 1-2 comprimate 3-4 ori pe zi. Comprimatele trebuie luate întregi cu o cantitate suficientă de lichid.

Pentru a adormi mai ușor, trebuie luată o singură doză cu o oră înainte de somn.

Pentru a atinge efectul optim se recomandă a continua tratamentul timp de 2-4 săptămâni. Dacă simptomele se mențin sau starea se înrăutățește după două săptămâni de tratament, adresați-vă medicului.

## **Dacă luați Valeriana mai mult decât trebuie**

Dacă Dvs. luați neintenționat 1 sau 2 comprimate de Valeriana mai mult decât este prescris, în mod normal acest lucru nu va duce la consecințe serioase.

Au fost raportate cazuri unice de supradozaj după administrarea unei doze mai mari de 20 ori decât doza maximă terapeutică (comprimate de 20 g). În astfel de cazuri pot apărea următoarele stări: oboseală, crampe abdominale, tremurarea mâinilor, pupile dilatate, în cazurile date este necesar de a înceta imediat administrarea medicamentului și de adresat medicului. Dvs. ați putea avea nevoie de tratament simptomatic.

## **Dacă uitați să luați Valeriana**

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată. Continuați tratamentul conform instrucțiunilor de utilizare. În cazul apariției întrebărilor cu privire la folosirea acestui produs, adresați-vă medicului sau farmacistului.

## **4. Reacții adverse posibile**

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Reacțiile adverse sunt foarte rare la luarea Valeriane în doze terapeutice.

*Cu frecvență necunoscută* (nu pot fi estimate din datele disponibile)

- tulburările gastrointestinale.

Dacă observați reacții adverse, altele decât cele descrise în acest prospect, vă rugăm să contactați medicul sau farmacistul.

Dacă observați careva reacții adverse, adresați-vă medicului, farmacistului sau asistentului medical. Aceste ar putea fi oricare decât cele indicate în acest prospect. Dvs. de asemenea puteți raporta despre reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de comunicații. Prin raportarea efectelor adverse, puteți oferi mai multă informație cu privire la siguranța acestui medicament.

## **Raportarea reacțiilor adverse**

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale:

www.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md.

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

## **5. Cum se păstrează Valeriana**

A se păstra la temperaturi sub 25 °C.

A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de lumină și umiditate.

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

## **6. Conținutul ambalajului și alte informații**

### **Ce conține Valeriana**

*Substanță activă:* extract uscat de valeriană.

1 comprimat filmat conține extract uscat de valeriană 30 mg.

*Celelalte componente sunt:* celuloză microcristalină; lactoză monohidrat; copovidonă; dioxid de siliciu, coloidal anhidru; stearat de magneziu; înveliș filmat Opadry II portocaliu 85F33211 (alcool polivinil, macrogol 3350, dioxid de titan (E 171), talc, galben amurg FCF lac de aluminiu (E 110), oxid galben de fier (E 172), ponceau 4R lac de aluminiu (E 124).

### **Cum arată Valeriana și conținutul ambalajului**

#### Descrierea medicamentului

Comprimate filmate rotunde, biconvexe cu diametrul de 7 mm, de culoare oranj – bej cu un miros specific de valeriană.

#### Conținutul ambalajului

10 sau 20 comprimate filmate în un blister de PVC/folie de aluminiu.

3 blistere (30 comprimate) sau 5 blistere (100 comprimate) și prospectul sunt puse în o cutie de carton.

Este posibil că nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

### **Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul**

#### **Deținătorul certificatului de înregistrare**

SOPHARMA AD

16 Iliensko Shosse Str., Sofia 1220, Bulgaria.

#### **Fabricantul**

SOPHARMA AD

Industrial zone, 2800 Sandanski, Bulgaria.

### **Acest prospect a fost revizuit în Iulie 2020.**

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII, MUNCII ȘI PROTECȚIEI SOCIALE AL REPUBLICII MOLDOVA  
**AGENȚIA NAȚIONALĂ PENTRU SĂNĂTATE PUBLICĂ**

MD 2028, mun. Chișinău, str. Gh. Asachi 67A, Tel. +373 22 574 501; Fax. + 373 22 729 725,  
<http://www.ansp.md>, e-mail: [office@ansp.md](mailto:office@ansp.md), IDNO 1007601001123

28.08.2019 Nr. 01/43  
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 Ministerului Sănătății, Muncii și Protecției Sociale nr. 784 din 22.06.2018 „Cu privire la modificarea și completarea ordinului Ministerului Sănătății nr. 263 din 30.03.2014”, urmare examinării materialelor prezentate **se autorizează** plasarea pe piața Republicii Moldova a următorului produs:

Denumirea produsului: **РЕВИТАБС**

Forma de comercializare: **100 drajeuri a câte 500 mg fiecare**

Domeniu de utilizare: **supliment alimentar**

Compoziție / drajeu: **vitamina C - 35,0 mg; vitamina B<sub>1</sub> – 1,0 mg; vitamina B<sub>2</sub> – 1,0 mg; vitamina A - 0,8 mg.**

Producător: **ООО «БиоЗдраВит», Республика Беларусь, Минская обл., 222518 г. Борисов, ул. Братьев Вайнрубов, д.43, оф. 1; тел.: +375 44 533 22 08; e-mail: [info@biozdravit.net](mailto:info@biozdravit.net)**

Deținătorul notificării/Importator: **RICA-FARM SRL, MD-2075; mun. Chișinău, str. Igor Vieru, 16/1 ap.119; adresa depozitului: mun. Chișinău, bd. Mircea cel Bătrân, 21; tel. (022) 489 229; fax. (022) 489 240; e-mail: [ricafarm@yahoo.com](mailto:ricafarm@yahoo.com)**

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

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

Director interimar

**Nicolae FURTUNĂ**



**ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ**  
**Биологически активная добавка к пище**  
**«РЕВИТАБС»**

**Форма выпуска**

Драже по 500 мг.

По 50 или 100, или 150, или 200 драже в банки полимерные, снабженные крышками с контролем первого вскрытия или в тару стеклянную с крышкой;

По 10, или 15, или 20 драже в контурную ячейковую упаковку.

По 2, или 3, или 5, или 10 контурных ячейковых упаковок в пачку.

**Состав:** сахар, L-аскорбиновая кислота, мука пшеничная, патока крахмальная, масло подсолнечное, тиамина гидрохлорид, рибофлавин, ретинола ацетат, агент антислеживающий (тальк), масло мяты перечной, воск пчелиный.

**Содержание биологически активных веществ в БАД:** Витамин А (ретинола ацетат)\* - 0,8mg, Витамин В<sub>1</sub> (тиамина гидрохлорид) – 1,0mg, Витамин В<sub>2</sub> (рибофлавин) – 1,0mg, Витамин С (аскорбиновая кислота) – 35mg.

**Назначение**

Дополнительный источник витаминов А, В<sub>1</sub>, В<sub>2</sub>, С; для поддержания функциональной активности организма.

**Рекомендации по применению:** принимать внутрь, детям и взрослым по 1 драже в день после еды. Курс приема – 1-2 месяца.

**Противопоказания**

Индивидуальная непереносимость компонентов.

**Срок годности** 2 года с даты изготовления. Не использовать после истечения срока годности.

**Условия хранения**

В защищенном от прямого солнечного света месте, при температуре не выше 25 °С и относительной влажности не выше 80 %.

ТУ ВУ 691925450.006-2019.

Не является лекарственным средством.

Места реализации определяются национальным законодательством государств-членов Евразийского экономического союза.

**Изготовитель/Организация, принимающая претензии от потребителей на территории ЕАЭС:** ООО «БиоЗдраВит», 222518, Минская область, г. Борисов, ул. братьев Вайнрубов, д. 43



| Data înregistrării | Nr. Certificatului/Nr. Certificatului prin SIA GEAP | Denumirea comercială | Producător      | Țara de origine a produsului | Solicitant      | Denumirea substanței(ilor) active                                      | Concentrația (%; g; v; g/v)    | Nr. CE                              | Nr. CAS                          | Grupa produsului | Tipul de produs | Utilizarea | Modificarea /Anularea       |
|--------------------|-----------------------------------------------------|----------------------|-----------------|------------------------------|-----------------|------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-------------------------------------|----------------------------------|------------------|-----------------|------------|-----------------------------|
| 12/14/2021         | 00240                                               | <b>FARMOL-CID</b>    | „Luxfarmol” SRL | Republica Moldova            | „Luxfarmol” SRL | Alcool etilic<br>Sarurilor cuaternare de amoniu<br>Albastru de metilen | 70-75%<br>0.1-0.2%<br>0.00009% | 200-578-6<br>235-186-4<br>200-515-2 | 64-17-5<br>12125-02-9<br>61-73-4 | 1                | 1,2,3,4         |            | valabilă până la 14.12.2028 |

## Dezinfectant lichid antiviral Farmol-Cid 100ml. (codul produsului 380894900)

«**Farmol-Cid**» — este destinat pentru tratarea igienică și rapidă a mâinilor și a prelucrării diverselor suprafețe din activitatea cotidiană, în condiții casnice de igienă sporită, acolo unde dezinfectarea reprezintă măsura de bază la prevenirea focarelor de infecție prin tratarea mâinilor personalului medical: în instituțiile pentru copii în domeniul sănătății, instituțiile școlare și preșcolare, instituțiile de asigurare socială (aziluri pentru bătrâni sau persoane cu dizabilități), angajații din comerț, unităților de alimentație publică, servicii comunale, inventar pentru îngrijirea bolnavilor, în rețelele de farmacii și spitale, în rețelele comerciale, în instituțiile publice, în locuri aglomerate (stadioane, restaurante, puncte vamale și frontieră), precum și pentru subunitățile armatei și poliției.

Dezinfectarea rapidă mai este solicitată în instituțiile medicale, la întreprinderile industriei alimentare și de alimentație publică, mese de laboratoare, fotolii stomatologice, utilaje medicinale, mijloace medicale de transport, camere frigorifice în domeniul sănătății și industriei alimentare. Dezinfectantul reprezintă o soluție gata de utilizare, limpede, de nuanță albastrui deschis, cu un miros caracteristic de alcool și o aromă slab parfumată.

**Componente active:** alcool etilic — 70-75%, clorură de benzalconiu — 0.1-0,2%, albastru de metilen. Dezinfectantul este o soluție gata de utilizare.

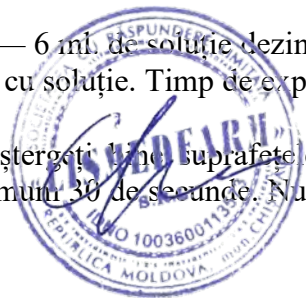
### Mod de aplicare:

**Dezinfectarea igienică a mâinilor:** aplicați pe mâini nu mai puțin de 3 ml. de soluție dezinfectantă și masați ușor până la uscare completă. Timpul de expunere — nu mai puțin de 30 de secunde. Acordați o atenție deosebită unghiilor și spațiilor interdigitale.

**Dezinfectarea chirurgicală a mâinilor:** aplicați repetat pe mâini 3 — 6 ml. de soluție dezinfectantă. Este important ca toată suprafața pentru dezinfectare să fie acoperită cu soluție. Timp de expunere — 3 minute. Dezinfectarea se aplică atât pe mâini, cât și pe antebrăț.

**Dezinfectarea suprafețelor rezistente la alcool:** pulverizați sau ștergeți bine suprafețele (15-20 g/1m<sup>2</sup>) și lăsați până la uscare completă. Timp de expunere — minimum 30 de secunde. Nu necesită clătire.

Termen de valabilitate a dezinfectantului — 5 ani.





**CERTIFICAT  
DE ÎNREGISTRARE DE STAT/AUTORIZARE SANITARĂ  
AL PRODUSULUI BIOCID**

Nr. 00240 data/luna/anul 14.12.2021

Solicitant: For titular „**LUXFARMOL**” S.R.L.

Adresa juridică: str. Ferapontievsciaia, 1, mun Comrat, Uta Gagauzia, Republica Moldova

Nr. de identificare de stat – codul fiscal 1008611001268

În conformitate cu HG nr. 344 din 10.06.2020 și în baza ordinului ANSP nr. 203 din 13.12.2021  
(nr., data/luna/anul)

emis în baza documentației înaintate, s-a decis că următorul produs biodistructiv poate fi fabricat sau comercializat și utilizat în Republica Moldova, conform prevederilor legislației în vigoare.

**Denumirea comercială a produsului: Farmol -Cid**

**1. Date de identificare ale produsului:**

**1.1 Categoria de produs: biocid**

- Grupa principală: 1

- Tip de produs: 1, 2, 3, 4

**1.2 Utilizare:** Pentru dezinfectia mâinilor, suprafețelor, obiectelor de inventar și a echipamentelor din domeniul sănătății publice și industriei alimentare. Produs are activitatea: Bactericidă: Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Enterococcus Hirae, Escherichia coli; Escherichia coli K12; Fungicidă/levuricidă: Candida albicans, Aspergillus brasiliensis; Virucidă: Adenovirus type 5; Tuberculocidă: Mycobacterium terrae.

**1.3 Forma de condiționare și ambalare:** lichid, ambalaj – flacoane din polietilenă, sticlă sau din oțel inoxidabil cu o capacitate de 30 ml, 40 ml, 50 ml, 60 ml, 70 ml, 80 ml, 90 ml, 100 ml, 150 ml, 200 ml, 330 ml, 450 ml, 500 ml, 750 ml, 1 l, 5 l, 10 l, 20 l, 30 l, 50 l, 60 l, 100 l, 150 l, 200 l, 500 l, 1000 l și în vrac (în cisterne)

**1.4 Conținut în substanțe active:** Alcool etilic 70– 75%

Săririlor cuaternare de amoniu 0,1– 0,2 %

Albastru de metilen -0,00009%

**1.5 Categoriile de utilizatori:** profesionali, industriali, populație

**1.6 Informații privind reglementările aplicabile:** HG nr. 344 din 10.06.2020.

**2. Date de identificare ale producătorului:**

**2.1 Firma:** „LUXFARMOL” S.R.L.

**2.2 Adresa:** str. Gagarin, 28a, R. Taraclia, o. Tvardița, Republica Moldova

Valabilitatea certificatului de înregistrare data/luna/anul 14. 12. 2028

Compoziția, parametrii de calitate ai produsului și domeniul de utilizare sunt cei prevăzuți în documentația tehnică, care a stat la baza eliberării prezentului certificat, conform Raportului de evaluare nr. 227 din 08.12.2021.

Orice modificare a datelor de identificare a produsului biocid, duce în mod automat la anularea certificatului de înregistrare.



**Nicolae JELAMSCHI**

 **Pharmed Farm**

# APĂ DE MARE

2,1 %

SPRAY NAZAL  
soluție



30 ml

**farmacie.md**  
farmacia personala 

## **APĂ DE MARE 2,1% SPRAY NAZAL 30ML**

Описание: прозрачная, бесцветная жидкость.

Форма выпуска: спрей назальный, раствор.

Состав:

100 мл спрея содержат:

морская соль 2,1 г;

вспомогательные вещества: раствор бензалкония хлорида, вода очищенная.

Рекомендации по применению:

- для уменьшения отека слизистой оболочки носовой полости и снятия заложенности носа;
- для уменьшения проявлений местного воспалительного процесса в носовой полости и как средство для улучшения носового дыхания;
- как средство для ежедневного увлажнения слизистой оболочки носа для сохранения ее защитных физиологических свойств в условиях повышенной сухости воздуха;
- для вывода аллергенов и гаптенов со слизистой оболочки носа;
- для очистки слизистой оболочки носа от болезнетворных бактерий и вирусов и облегчения состояния пациента;
- для очистки слизистой оболочки носа от пыли, аллергенов и других факторов загрязнения воздуха;
- для сохранения физиологических характеристик слизистой оболочки носа лицам, живущим и работающим в помещениях с кондиционером и / или центральным отоплением, в измененных микроклиматических условиях;
- для лиц, у которых слизистая оболочка верхних дыхательных путей постоянно подвергается вредным воздействиям (курильщики, водители транспортных средств, рабочие горячих или запыленных цехов, люди, живущие в регионах с суровыми климатическими условиями);
- для подготовки к введению в полость носа лекарственных средств (для улучшения их всасывания);
- для восстановления физиологического состояния слизистой оболочки.

Свойства:

- снимает заложенность носа и ощущение давления в носовых пазухах;
- уменьшает отек слизистой оболочки носовой полости;
- улучшает функцию мерцательного эпителия, что усиливает резистентность слизистой оболочки полости носа и придаточных пазух к проникновению болезнетворных бактерий и вирусов;
- способствует очищению слизистой оболочки носа от пыли, аллергенов и инфицированного назального секрета;
- способствует разжижению слизи и нормализации ее образования бокаловидными клетками слизистой оболочки носа;
- помогает восстановить проходимость и нормальное функционирование дыхательных путей;
- ускоряет выздоровление при заболеваниях носоглотки и придаточных пазух носа;
- помогает в нормализации pH назального секрета.

Способ применения и дозы:

Взрослым: по 1-3 впрыскивания в каждую ноздрию 2-3 раза в день.

Детям старше 3-х лет: по 1-2 впрыскивания в каждую ноздрию 2-3 раза в день.



Для орошения нажмите на распылитель и немного подождите, пока препарат не подействует, а затем прочистите нос, осторожно выдыхая воздух через него.

Не запрокидывайте голову назад - это может привести к попаданию раствора в горло, что может вызвать дискомфорт.

После каждого использования аппликатор промыть водой и высушить.

При длительном применении, не вызывает привыкания.

Меры предосторожности и особенности применения:

Обладает раздражающими свойствами. В случае контакта с глазами тщательно промыть глаза водой.

Препарат содержит бензалкония хлорид, который является раздражающим веществом, и может вызывать локальные побочные эффекты.

Ограничения применения во время беременности и кормления грудью не известны.

Не влияет на скорость реакции при применении транспортными средствами и работе с другими механизмами.

Условия хранения:

Хранить при температуре до 25°C.

Хранить в оригинальной упаковке для защиты от света и влаги.

Хранить в недоступном для детей месте!

Срок годности:

3 года.

Не использовать после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Название и адрес производителя:

КП „Флумед-Фарм” ООО

Республика Молдова, мун. Кишинев

ул. Четатя Албэ, 176

тел.: (+37322) 52 14 52

[www.flumedfarm.md](http://www.flumedfarm.md)



LOVE labelo

LOVE labelo

STRAWBERRY  
SHINE

FRUITY SHINE

Efect hidratant  
Ruj de buze igienic

Vitaminele A și E  
cu aromă de căpșuni

## Fruity shine

Vitaminele A și E  
cu aromă de căpșuni

Buzele sunt cele mai seducătoare aspecte ale feței feminine, așadar pielea delicată din această zonă merită o îngrijire atentă și eficientă. Buzele suferă adesea de uscăciune și fisuri, probleme cauzate de obiceiul de a le mușca, schimbările climatice drastice, vântul sau vremea rece și utilizarea frecventă a rujurilor cu efect matifiant. Compoziția produsului este îmbogățită cu ingrediente naturale valoroase, care asigură hidratarea profundă și înmuierea țesuturilor. Vitaminele E și A activează procesul de regenerare și protejează epiderma de efectele negative ale factorilor de mediu.

**Ingrediente:** Vasellinum Album, Paraffinum Liquidum, Paraffin, Copernicia Cerifera Wax, Cera Alba, Ricinus Communis Oil, Vaccinium Macrocarpon Fruit Extract, Vaccinium Vitis Idaea Fruit Extract, Bht, Tocopheryl Acetate, Methylparaben, Retinyl Palmitate, Arachis Hypogaea (Peanut) Oil, Tocopherol, Parfum, Benzophenone - 3, Geraniol, [+/-] Ci 45410, Ci 15985.

**Avertizări:** Numai pentru uz extern. A nu se lăsa la îndemâna copiilor. A se păstra la loc uscat, la temperatura camerei și ferit de acțiunea directă a razelor solare. A nu se utiliza după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

Importator: Rica-Farm SRL, Republica Moldova, Chișinău, bd. Mircea cel Bătrân, 21. Tel 022 48 92 29

Exportator: Jinhua Spring Cosmetics Co., Ltd.  
Lot.: LB101

Prod.: 04.2023

Termen de valabilitate: 5 ani

Produs în China

4.8g/5.5ml

LOVElabelo





MINISTERUL SĂNĂTĂȚII AL REPUBLICII MOLDOVA  
AGENȚIA NAȚIONALĂ PENTRU SĂNĂTATE PUBLICĂ



---

MD 2028, mun. Chișinău, str. Gh. Asachi 67A, Tel. +373 22 574 501, <https://ansp.md> e-mail:  
[office@ansp.gov.md](mailto:office@ansp.gov.md) IDNO:1018601000021

---

Nr. 01-24-1126 din 05.03.2025

La nr. 1516 din 05.03.2025

**"RICA-FARM" SRL**

mun. Chișinău, str. Igor Vieru, 16/1, of.  
119, Republica Moldova  
email: [ricafarm@yahoo.com](mailto:ricafarm@yahoo.com)

Urmare examinării formularului de notificare și actelor conexe depuse de DVS în calitate de importator pentru produsul cosmetic destinat aplicării pe buze – **ruj igienic Love Labelo (4,8g; 5,5ml)**, producător Jinhua Spring Cosmetics Co., Ltd., adresa: Plant 2, Jinxi Economic Development Zone, Wucheng District, Jinhua City, Zhejiang Province, Jinhua, Zhejiang, China, Agenția Națională pentru Sănătate Publică vă informează că notificarea a fost recepționată și înregistrată în sistemul unic de evidență cu **nr. 1126/05.03.2025**.

**Director adjunct**

**Vasile GUȘTIUC**

Ex. Mocanu Anna  
Tel.: 022-574-329

**AVIZ SANITAR**  
**PENTRU PRODUSELE ALIMENTARE ȘI NEALIMENTARE Nr. P-22133/2025**  
*Санитарное заключение для пищевых и непищевых продуктов*  
**din/от 01 iulie 2025**

**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*  
**Șervețele și prosoape umede m.c. FRESHMAKER, NEMDIL, FRESHRUNY, EKO FRESHMAKER**

**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))**  
**HG 1207/2016**

**Organizația-producătoare/importatoare, țara de origine / организация произв./импортер, страна происхождения**  
**FULYA KOZMETIK ISLAK MENDIL IMALAT VE PAZ LTD STI, TURCIA**

**Destinatarul avizului sanitar / получатель санитарного заключения**  
**F.P.C. "TEHELAN" S.R.L. , Republica Moldova, mun. Chișinău, sec. Riscani, str. Doina, 199, bloc. 1**

**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, contract nr.13-12 din 14.03.2012, invoice nr.FLY2025000000532 din 29.04.2025, nr.FLY2025000000285 din**  
**07.03.2025, etc., declarații, test rapoarte, rapoarte de analiză, aviz sanitar nr.P-20085/2025 din 21.07.2024, rapoarte a**  
**încercărilor de laborator nr.51025913-51025916 din 16.06.2025**  
*(a enumera documentele de însoțire, buletinele de analiză / перечислить сопроводительные док., протоколы исслед.)*

**Caracteristica sanitară a produselor / санитарная характеристика продукции:**  
**Parametrii (factorii) / показатели (факторы)** **Normativul sanitar / санитарный норматив**  
**conform rapoartelor încercărilor de laborator nr.51025913-51025916 din 16.06.2025**

**Domeniu de utilizare / Область применения:**  
**întreținere**

**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: 30.06.2028**

**DIRECTORUL AGENȚIEI NAȚIONALE PENTRU SĂNĂTATE PUBLICĂ**

**Nicolae Jelamschi**







9781600018716

[illegible]

Warning: It is not comestible  
Внимание: Не съедобно  
Atención: No es comestible/Hariçen Kullanılır.



İçerik/Ingredients/Ingrédients/Cocraa/Склад  
المكونات / Ingredientes / Ingrediente

Aqua, Benzyl Alcohol, Parfum, Propylene Glycol, Cocamidopropyl Betaine, PEG-7 Glyceryl Cocoate, Benzoic Acid, Tetrasodium Edta, Tocopheryl Acetate, Citric Acid, Dehydroacetic Acid, Polysorbate 20.  
Aqua, Benzyl Alcohol, Parfum, Propylene Glycol, Cocamidopropyl Betaine, Glyceril Cocoat PEG-7, Acid Benzoic, Tetrasodium Edta, Tocopheryl Acetate, Acid Citric, Acid Dehydroacetic, Polisorbat 20.

ماء، كحول البنزيل، العطر، بروبيلين جليسر، كواميدوبروبيل بيتاين، 7-PEG-7 جليسريل كوكوات، حمض البنزويك، تتراسوديوم إديتا، توكوفيريل أسيتات، حمض الستريك، حمض ديهيدروايسيتيك، بوليسوربات 20.

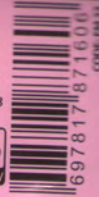


Islak Mendil İmalat ve Pazarlama Ltd. Şti.  
Kıraç Osmangazi Mah. Küçük Ayazma Cad. No:17  
Esenyurt / İstanbul - TÜRKİYE  
Tel: +90 212 689 28 28 (pbx) Fax: +90 212 689 82 28  
fulya@fulyakozmetik.com.tr  
fulyakozmetik@yahoo.co.uk  
www.fulyakozmetik.com

\* Keep out of children  
\* Discontinue use if rash develops or skin becomes irritated.  
\* Do not flush wipes in toilet.  
\* Dispose of used wipes properly.

AVOID EYE CONTACT

تجنب ملامسة المنتج للعين  
E.U. R.P. S.C. TURKROM S.A. CALEA MUNTENIEI  
DN2, FOCSANI VRANCEA-ROMANIA  
Tel: 0040-237-941-886 Email: turkrom@turkrom.ro



697817871606  
CODE 1943  
EHC  
TURKEY  
Made in Türkiye  
تصنيع في تركيا

PD.03.23  
ED.08.26  
P.NO.19.2

Proizvođač: Fulya Kozmetik Zemlja porekla:  
Turska Uvoznik za Srbiju: EUROKOZMETIKA,  
Kruševac, Srbija Tel: 064/21 85 637 Sastav:  
proizvoda i rok trajanja odštampan na pakovanju  
1) Senza alcohol salivertine.  
2) Alkoholfrei feuchttücher.  
3) Neosahujú alkohol ubrúsky.  
4) Neosahujú alkohol uterky.

MD Servetele umede pentru îngrijire intimă.  
Nu conțin alcool. IMPORTATOR ȘI DISTRIBUTOR  
UNIC IN RM: FPC Tehellen SRL, mun. Chișinău, str.  
Doina 199/1, tel.: +373 22 80 66 80  
17) Alkogolsuz Nam Romalchalar  
18) Багатоцільові ватяні серветки для  
гігієни інтимної області.

DN2, Județ Vrancea, Tel:0040-237-212-396 Fax: 0040-237-212-396  
E-mail: turkrom@turkrom.ro Web: www.turkrom.ro  
Servetele: material neșut, 20% viscose, 80% polipropilene  
17) Isprazne higijenske vlažne servetnice P.Šišovodati:  
Fulya Kozmetik Zemlja porekla: Turska Uvoznic:  
FREE LINE d.o.o. Batagjicki drum 5m Zemun Beograd  
011/3739-202 www.free-line.rs Rok trajanja:  
odštampan na pakovanju



**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](mailto: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 dezbaterile 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.

