

**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,
web: <https://lismedfarm.md>, c/f: 1003600113573, TVA: 0304618, director – Ecaterina Chitic

Anexa nr. 8
la Documentația standard
Ordinul Ministrului Finanțelor
nr. 115 din 15 septembrie 2021

DECLARAȚIE PRIVIND VALABILITATEA OFERTEI

Către Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate, MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, or. Chișinău, Bd. G. Vieru 22/2

Stimați domni,

Ne angajăm să menținem oferta valabilă, **privind achiziționarea** În scopul atribuirii contractelor subsecvente (pentru anul 2026) ca urmare a acordului-cadru nr. ocds-b3wdp1-MD-1718109793092 din 15.08.2024 încheiat prin procedura de achiziție publică nr. ocds-b3wdp1-MD-1718109793092 din 12.07.2024 privind „Achiziționarea medicamentelor pentru tratarea pacienților cu maladia Wilson Konovalov în scopul realizării Programului Național "Combaterea maladiilor rare" pentru anul 2025-2027 (se indică obiectul achiziției) prin procedura de achiziție Cererea ofertelor de prețuri (bunuri) (tipul procedurii de achiziție), pentru o durată de 90 (nouăzeci) zile, (durata în litere și cifre), respectiv până la data de 31/12/2025 (ziua/luna/anul), și ea va rămâne obligatorie pentru noi și poate fi acceptată oricând înainte de expirarea perioadei de valabilitate.

Data completării 07.09.2025

Cu stimă,

Ofertant/candidat

Vlad Chitic, director executiv

Lismedfarm S.R.L.

**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,
web: <https://lismedfarm.md>, c/f: 1003600113573, TVA: 0304618, director – Ecaterina Chitic

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

DECLARAȚIE DE ELIGIBILITATE

Către Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate, MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, or. Chișinău, Bd. G. Vieru 22/2

Stimați domni,

Subsemnatul, reprezentant împuternicit al Lismedfarm SRL, 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 07.09.2025

Cu stimă,

Ofertant/candidat

Vlad Chitic, director executiv

Lismedfarm S.R.L.

Specificații de preț

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 5,6,7,8 și 11 la necesitate, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1,2,3,4,9,10]

Numărul procedurii de achiziție: ocds-b3wdp1-MD-1755870118772 din 08.09.2025

Obiectul de achiziției: **În scopul atribuirii contractelor subsecvente (pentru anul 2026) ca urmare a acordului-cadru nr. ocds-b3wdp1-MD-1718109793092 din 15.08.2024 încheiat prin procedura de achiziție publică nr. ocds-b3wdp1-MD-1718109793092 din 12.07.2024 privind „Achiziționarea medicamentelor pentru tratarea pacienților cu maladia Wilson Konovalov în scopul realizării Programului Național "Combaterea maladiilor rare" pentru anul 2025-2027**

	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/prestare	Clasificație bugetară (IBAN)	Discount%
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
Nr.lot		Bunuri									
1	33600000-6	Penicillaminum 250 mg	Comprimat/ Capsulă	30000	13.15	14.202	394500	426060	I tranșă: Martie 2026	Conform SIA RSAP Mtender	0
		TOTAL					394500	426060			

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Chitic Vlad În calitate de Director executiv

Ofertantul: Lismedfarm SRL Adresa: 167/B, sos. Muncesti, MD-2002 Chisinau

Specificații tehnice

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 2, 3, 4, 6, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 5.]

Numărul procedurii de achiziție: ocds-b3wdp1-MD-1755870118772 din 08.09.2025

Obiectul achiziției: **În scopul atribuirii contractelor subsecvente (pentru anul 2026) ca urmare a acordului-cadru nr. ocds-b3wdp1-MD-1718109793092 din 15.08.2024 încheiat prin procedura de achiziție publică nr. ocds-b3wdp1-MD-1718109793092 din 12.07.2024 privind „Achiziționarea medicamentelor pentru tratarea pacienților cu maladia Wilson Kononov în scopul realizării Programului Național "Combaterea maladiilor rare" pentru anul 2025-2027**

	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
Nr. Lot	Bunuri						
1	Penicilaminum 250 mg	Cuprenil comprimate filmate 250mg	Polonia	Teva Operations Poland Sp. z o.o.	ATC M01CC01. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură: comprimat/capsulă. Se acceptă: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM). În cazul în care nici un medicament nu este autorizat la momentul deschiderii ofertelor se vor accepta: medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), pentru care se va prezenta suplimentar următoarele documente: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat pentru punere pe piață de Autoritățile Sigure de Reglementare în domeniul medicamentului, membre ale Consiliului Internațional pentru armonizarea cerințelor tehnice pentru medicamentele de uz uman (ICH). 2. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil la data deschiderii ofertelor, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară.	ATC M01CC01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. I Facturare - N100	GMP
TOTAL							

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Chitic Vlad În calitate de Director executiv

Ofertantul: Lismedfarm SRL Adresa: 167/B, sos. Muncesti, MD-2002 Chisinau

ORDIN DE PLATA		Nr.	156	DATA EMITERII	08 septembrie 2025	TIP DOC : 1	
PLATITI:	8000-00	LEI	opt mii lei .00 bani				
PLATITOR	(R) "LISMEDFARM" SRL			CODUL IBAN:	MD73EX0000000222401475MD		
				COD FISCAL:	1003600113573		
PRESTATORUL PLATITOR:		B.C. "EXIMBANK" S.A. SUCURSALA NR.20 CHISINAU					
BENEFICIAR	(R) MF-TT CHISINAU-BUGETUL DE STAT CENTRUL PENTRU ACHIZITII CENTRALIZATE IN SANATATE			CODUL IBAN:	MD23TRPCCC518430B01859AA		
				COD FISCAL:	1016601000212		
PRESTATORUL BENEFICIAR:		MINISTERUL FINANTELOR - TREZORERIA DE STAT					
DESTINATIA PLATII				TIPUL TRANSFERULUI NORMAL/URGENT			
/P102/8000.00 Plata pentru Garantia pentru oferta la LP nr. ocds-b3wdp1-MD-1755870118772 din 08.09.2025				N L.S.			
COD TRANZACTIE:		DATA PRIMIRII:		DATA EXECUTARII:			
101							
SEMNATURA BANCII:		809ACE3AAAB3D0CC13E85FE457CDB339					
				SEMNATURA BANCII		SEMNATURILE EMITENTULUI	
						ECATERINA CHITIC uqxuZLTNIbtgsHrAlfVPOmD/z6EaEHI0hsX1xq4= ECATERINA CHITIC uqxuZLTNIbtgsHrAlfVPOmD/z6EaEHI0hsX1xq4=	
				Inițiat în sistemul Eximbank Online și autorizat cu Semnătura Digitală			
MOTIVUL REFUZULUI:							



RPL

Rejestr
produktów leczniczych

Znajdziesz tu produkty lecznicze wpisane do:

- Rejestru Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej
- Unijnego Rejestru Produktów Leczniczych

Znajdź produkt leczniczy

Nazwa produktu Name of the MP Wpisz	Nazwa powszechnie stosowana INN/common name Penicillaminum
Postać farmaceutyczna Pharmaceutical form Zacznij wpisywać	Numer pozwolenia MA number Wpisz
Substancja czynna Active substance Zacznij wpisywać	Kod ATC ATC Code Wpisz
Numer GTIN GTIN Wpisz	Rodzaj produktu Type of the MP Wybierz
Nazwa firmy Company's Name Zacznij wpisywać	Rola firmy Company acting as Podmiot odpowiedzialny Importer równoległy
Kraj firmy Company's country Zacznij wpisywać	

[Wyczyść kryteria wyszukiwania](#)

Szukaj

Chcesz pobrać zawartość rejestru? [Przejdź do plików źródłowych](#)

Znaleźliśmy dla Ciebie produkty lecznicze

Eksport do pliku

Sortuj Według:

Nazwa

Nazwa powszechnie stosowana

Postać farmaceutyczna

Moc

1

 Pokaż na stronie

30



Rejestry medyczne

Nie masz konta?

Name of the MP	INN/common name	farmaceutyczna	Strength	Active substance
Cuprenil	Penicillaminum	Pharmaceutical form	250 mg	Penicillaminum
		Tabletki powlekane		
Podmiot odpowiedzialny/ Importer równoległy	Numer pozwolenia MA number	Data ważności pozwolenia	Kod ATC	Gatunki docelowe Target species
Marketing Authorisation Holder	01262	MA valid till	ATC Code	-
Teva Pharmaceuticals Polska Sp. z o.o.	Typ procedury Procedure	Bezterminowe	M01CC01	
	NAR			
Nazwa wytwórcy	Kraj wytwórcy	Nazwa importera		Kraj importera
Name of the manufacturer	Manufacturer's country	Name of the importer		Importer's country
Teva Operations Polska Sp. z o.o.	Polska	-		-

Opakowania

Packaging

Zawartość opakowania	Kategoria dostępności	Numer GTIN
Package content	Accessibility category	GTIN
30 tabl.		05909990126217
Rp		
Zawartość opakowania	Kategoria dostępności	Numer GTIN
Package content	Accessibility category	GTIN
100 tabl.		05909990126224
Rp		

Materiały do pobrania

Ukryj szczegóły

Wszystkich pozycji 1

1

Pokaż na stronie

30



[Rejestry medyczne](#) 

RPL Rejestr
Produktów Leczniczych

[Ministerstwo Zdrowia](#)

[Centrum e-Zdrowia](#)

0 rejestrze

Warunki korzystania z serwisu

Deklaracja dostępności

Polityka prywatności

Masz problem techniczny związany z działaniem rejestru albo z poprawnością danych prezentowanych w rejestrze?

Skontaktuj się z nami

Version: PROD





GMP Compliance Menu

Search

[GMP Certificates](#)
[Non-Compliance Report](#)

[Print Preview](#)

[Print Preview \(Short version\)](#)

[Back To Search](#)

Chief Pharmaceutical Inspectorate

CERTIFICATE NUMBER: *ISF.405.42.2023.IP.1 WTC/0018_01_01/227*

CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER⁽¹⁾, ⁽²⁾

Part 1

Issued following an inspection in accordance with
Art. 111(5) of Directive 2001/83/EC as amended

The competent authority of Poland confirms the following:

The manufacturer: **Teva Operations Poland Sp. z o.o.**

Site address: **Ul. Mogilska 80, Cracow, 31-546, Poland**

OMS Organisation Id. / OMS Location Id.: **ORG-100018824 / LOC-100050411**

Has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation no. **138/0018/15** in accordance with Art. 40 of Directive 2001/83/EC.

From the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on **2023-09-22**, it is considered that it complies with:

- The principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in Directive (EU) 2017/1572 and/or Commission Delegated Regulation (EU) 2017/1569, as reflected by the product categories stated in Part 2. ⁽³⁾

This certificate reflects the status of the manufacturing site at the time of the inspection noted above and should not be relied upon to reflect the compliance status if more than three years have elapsed since the date of that inspection. However, this period of validity may be reduced or extended using regulatory risk management principles by an entry in the Restrictions or Clarifying remarks field. Updates to restrictions or clarifying remarks can be identified through the EudraGMDP website (<http://eudragmdp.ema.europa.eu/>). This certificate is valid only when presented with all pages and both Parts 1 and 2.

The authenticity of this certificate may be verified in EudraGMDP. If it does not appear, please contact the issuing authority.

- (1) The certificate referred to in paragraph Art. 111(5) of Directive 2001/83/EC is also applicable to importers.
(2) Guidance on the interpretation of this template can be found in the Interpretation of the Union format for GMP certificate.
(3) These requirements fulfil the GMP recommendations of WHO.

Part 2

Human Medicinal Products

1 MANUFACTURING OPERATIONS

1.2 Non-sterile products

1.2.1 Non-sterile products (processing operations for the following dosage forms)

- 1.2.1.1 Capsules, hard shell
- 1.2.1.5 Liquids for external use
- 1.2.1.6 Liquids for internal use
- 1.2.1.8 Other solid dosage forms: granules for oral suspension, powder for solution in sachets, granules in sachets(en)
- 1.2.1.13 Tablets

1.2.2 Batch certification

1.5 Packaging

1.5.1 Primary Packaging

- 1.5.1.1 Capsules, hard shell
- 1.5.1.2 Capsules, soft shell
- 1.5.1.5 Liquids for external use
- 1.5.1.6 Liquids for internal use
- 1.5.1.8 Other solid dosage forms: granules for oral suspension, powder for oral solution in sachets, granules in sachets(en)
- 1.5.1.13 Tablets

1.5.2 Secondary packaging

Clarifying remarks (for public users):

Points 1.2.1.13 and 1.5.1.13 concern also manufacturing of medicinal products containing highly potent hormones. Point 2.3.2 Importation of intermediate which undergoes further processing: tablets in-bulk, capsules, hard shell in-bulk, capsules soft-shell in primary packaging, pellets to be encapsulated

2023-12-05

Name and signature of the authorised person of the Competent Authority of Poland

Confidential

Chief Pharmaceutical Inspectorate

Tel: **Confidential**

Fax: **Confidential**

Due to the restrictions caused by COVID-19, the period of validity of GMP and GDP certificates issued by EEA authorities is automatically extended until the end of 2024, except where clarifying remarks in the document state otherwise. Manufacturers, importers and distributors must continue to comply with GMP/GDP and all other legal obligations. On-site inspections are now being conducted and scheduling of these inspections may be independent of the extended validity period stated above. Competent authorities will continue to perform risk based supervision of sites by either on-site inspections or distant assessments and, based on the outcome, may continue to issue, withdraw or restrict GMP and GDP certificates, as appropriate.

For the UK, as from 1.1.2021, EU Law applies only to the territory of Northern Ireland (NI) to the extent foreseen in the Protocol on Ireland/Ni.

Documents issued by UK authorities up to and including 31 December 2020 remain available for consultation in EudraGMDP. However, they are no longer included or updated from 1 January 2021, with the exception of the documents pertaining to sites located in Northern Ireland.

As of 28 January 2022, the source of organisational data will change. Additional information and instructions are available on [EMA's website](#)

[EMA © 2014. EudraGMDP 6.5.2.3-hotfix build 2024/07/04 09:00]



GMP Compliance Menu

Search

[GMP Certificates](#)
[Non-Compliance Report](#)

[Print Preview](#)

[Print Preview \(Short version\)](#)

[Back To Search](#)

Chief Pharmaceutical Inspectorate

CERTIFICATE NUMBER: **IWSF.405.46.2023.IP.1 WTC/0018_01_03/87**

CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER⁽¹⁾, ⁽²⁾

Part 1

Issued following an inspection in accordance with
Art. 111(5) of Directive 2001/83/EC as amended

The competent authority of Poland confirms the following:

The manufacturer: **Teva Operations Poland Sp. z o.o.**

Site address: **Ul. Mogilska 80, Cracow, 31-546, Poland**

OMS Organisation Id. / OMS Location Id.: **ORG-100018824 / LOC-100050411**

Has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation no. **138/0018/15** in accordance with Art. 40 of Directive 2001/83/EC.

From the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on **2023-02-16**, it is considered that it complies with:

- The principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in Directive (EU) 2017/1572 and/or Commission Delegated Regulation (EU) 2017/1569, as reflected by the product categories stated in Part 2. ⁽³⁾

This certificate reflects the status of the manufacturing site at the time of the inspection noted above and should not be relied upon to reflect the compliance status if more than three years have elapsed since the date of that inspection. However, this period of validity may be reduced or extended using regulatory risk management principles by an entry in the Restrictions or Clarifying remarks field. Updates to restrictions or clarifying remarks can be identified through the EudraGMP website (<http://eudragmp.ema.europa.eu/>). This certificate is valid only when presented with all pages and both Parts 1 and 2.

The authenticity of this certificate may be verified in EudraGMP. If it does not appear, please contact the issuing authority.

- (1) The certificate referred to in paragraph Art. 111(5) of Directive 2001/83/EC is also applicable to importers.
(2) Guidance on the interpretation of this template can be found in the Interpretation of the Union format for GMP certificate.
(3) These requirements fulfil the GMP recommendations of WHO.

Part 2

Human Medicinal Products

1 MANUFACTURING OPERATIONS

1.4 Other products or manufacturing activity

1.4.3 Other: Storage(en)

1.6 Quality control testing

1.6.2 Microbiological: non-sterility
1.6.3 Chemical/Physical

2 IMPORTATION OF MEDICINAL PRODUCTS

2.1 Quality control testing of imported medicinal products

2.1.2 Microbiological: non-sterility
2.1.3 Chemical/Physical

2.3 Other importation activities

2.3.4 Other: Storage(en)

2023-05-19

Name and signature of the authorised person of the Competent Authority of Poland

Confidential

Chief Pharmaceutical Inspectorate

Tel: Confidential

Fax: Confidential

inspections may be independent of the extended validity period stated above. Competent authorities will continue to perform risk based supervision of sites by either on-site inspections or distant assessments and, based on the outcome, may continue to issue, withdraw or restrict GMP and GDP certificates, as appropriate.

For the UK, as from 1.1.2021, EU Law applies only to the territory of Northern Ireland (NI) to the extent foreseen in the Protocol on Ireland/Ni.

Documents issued by UK authorities up to and including 31 December 2020 remain available for consultation in EudraGMDP. However, they are no longer included or updated from 1 January 2021, with the exception of the documents pertaining to sites located in Northern Ireland.

As of 28 January 2022, the source of organisational data will change. Additional information and instructions are available on [EMA's website](#)

[EMA © 2014. EudraGMDP 6.5.2.3-hotfix build 2024/07/04 09:00]

**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,
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 debaterile 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.

