



S.A. M-INTER-FARMA

MD 2025 Mun.Chisinau, str.Grenoble 21  
Tel: (022) 904 - 006, 904 - 005, Fax: 904 - 007, 079768549, 068773434  
[www.minterfarma.md](http://www.minterfarma.md), e-mail: [sales@minterfarma.md](mailto:sales@minterfarma.md)

Ministerul Sănătății al Republicii Moldova



CERTIFICAT  
DE ÎNREGISTRARE DE STAT/AVIZARE SANITARĂ  
AL PRODUSULUI BIODISTRUCTIV

Nr. 00250 data/luna/anul 22/02/2016

Solicitant: For titular SA „M-INTER-FARMA”

Adresa juridică Str. Grenoble, 23, mun. Chișinău, Republica Moldova

Nr. de identificare de stat – codul fiscal 1003600005263

În conformitate cu HG nr. 546 din 10.09.09 și în baza ordinului Ministerului Sănătății nr. 96 din 22.02.2016  
(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: NICA-CLOR

1. Date de identificare ale produsului:

1.1 Categoria de produs: biodistructiv

- Grupa principală: 1

- Tip de produs: 2

1.2 Utilizare: Dezinfectia suprafetelor, articolelor de uz medical din metale rezistente la coroziie, cauciuc, plastic, sticlă; dezinfectia secretiilor biologice din unitatile sanitare; deseurilor medicale.

1.3 Forma de condiționare și ambalare: Comprimat/ Granule

1.4 Conținut în substanțe active:

Sare de Sodiu a acidului dielorizocianuric (sarea de Na ADCC) 84%

1.5 Categoriile de utilizatori: industriali, profesionali, populație

1.6 Informații privind

reglementările aplicabile: HG nr. 564 din 10.09.2009, Ordinul MS nr.299 din 06.05.2010 modificat prin Ordinele MS nr.1125 din 09.10.2013 și nr. 742 din 23.09.2015 și nr. 1007 din 28.12.2015.

2. Date de identificare ale producătorului:

2.1 Firma: SRL CSP GHENIX

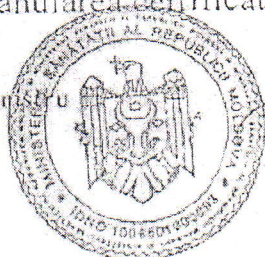
2.2 Adresa: Cod- 424006, str. Crilova, 26, or. Ioșca r-Ola, Federația Rusă

Valabilitatea certificatului de înregistrare data/luna/anul 22/02/2021

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. 250 din 17.02.2016.

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

Viceministru



Aliona SERBULENCO





**CERTIFICAT  
DE ÎNREGISTRARE DE STAT/AVIZARE SANITARĂ  
AL PRODUSULUI BIODISTRUCTIV**

Nr. 00249 data/luna/anul 22/02/2016

Solicitant: For titular SA „M-INTER-FARMA”

Adresa juridică Str. Grenoble, 23, mun. Chișinău, Republica Moldova

Nr. de identificare de stat – codul fiscal 1003600005263

În conformitate cu HG nr. 546 din 10.09.09 și în baza ordinului Ministerului Sănătății nr. 96 din 22.02.2016  
(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: NICA-AMICID**

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

**1.1 Categoria de produs: biodistructiv**

- Grupa principală: 1

- Tip de produs: 2

**1.2 Utilizare: Pentru dezinfectia suprafetelor, instrumentelor medicale, deșeurilor medicale; aparatelor, dispozitivelor, lenjeriei, veselei, obiectelor de îngrijire a bolnavilor, încălțăminte, tratarea pre - sterilizatorie a articolelor de uz medical manual și automatizat; efectuarea curățeniei generale; combaterea mucegaiului; dezinfectarea sistemelor de aerisire și ventilare și de condiționare a aerului; dezinfectarea echipamentului de salubritate, WC-urilor autonome și biologice, transportului sanitar; dezinfectarea de nivel înalt a endoscoapelor,**

**1.3 Forma de condiționare și ambalare: Lichid**

**1.4 Conținut în substanțe active:**

Didecildimetilamoniu clorid (Akticid DDQ 50) 10%

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

**1.6 Informații privind**

**reglementările aplicabile: HG nr. 564 din 10.09.2009, Ordinul MS nr.299 din 06.05.2010 modificat prin Ordinele MS nr.1125 din 09.10.2013 și nr. 742 din 23.09.2015 și nr. 1007 din 28.12.2015.**

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

**2.1 Firma: SRL CSP GHENIX**

**2.2 Adresa: Cod- 424006, str. Crîlova, 26, or.Ioscar-Ola, Federația Rusă**

Valabilitatea certificatului de înregistrare data/luna/anul 22/02/2021

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. 249 din 17.02.2016.

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

Viceministru



Aliona SERBULENCO





CERTIFICAT  
DE ÎNREGISTRARE DE STAT/AVIZARE SANITARĂ  
AL PRODUSULUI BIODISTRUCTIV

Nr. 00303 data/luna/anul 09/07/2018

Solicitant: For titular I.C.S HMI Higimed Industrie S.R.L.

Adresa juridică: str. Miron Costin, 7, mun. Chișinău, Republica Moldova

Nr. de identificare de stat – codul fiscal 1004601003274

În conformitate cu HG nr. 546 din 10.09.09 și în baza ordinului Ministerului Sănătății nr. 845 din 09.07.2018  
(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: HMI® TABIDEZ 56

1. Date de identificare ale produsului:

1.1 Categoria de produs: biodistructiv

- Grupa principală: 1

- Tip de produs: 2,4,5

1.2 Utilizare: Dezinfectia suprafetelor și obiectelor, dezinfectia apei potabile și apei din bazinele de înot.

1.3 Formă de condiționare și ambalare: Granule/tablete, Găleți 0.4 kg, 0.5 kg, 1.0 kg și 5 kg.

1.4 Conținut în substanțe active: Natriu dicloroizocianurat 99%

1.5 Categoriile de utilizatori: industrial, profesionali, populație.

1.6 Informații privind reglementările aplicabile: HG nr. 564 din 10.09.2009, Ordinul MS nr.299 din 06.05.2010 cu modificările ulterioare.

2. Date de identificare ale producătorului:

2.1 Firma: Hygiene Medical Industry Co., Ltd

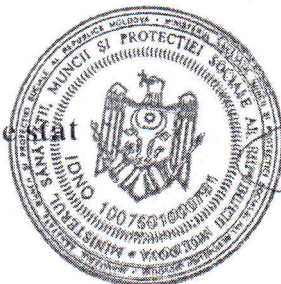
2.2 Adresa: str. Nikola Gabrovski 81A, 5000, Veliko Turnovo, Republica Bulgaria

Valabilitatea certificatului de înregistrare data/luna/anul 09/07/2023

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. 303 din 22.06.2018.

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

Secretar de Stat



Aliona SERBULENCO



Î.S. „Centrul de Metrologie Aplicată și Certificare”

# CERTIFICAT DE CONFORMITATE

Nr. de înregistrare **OCpr - 001 11 A018872-18**

Data emiterii 30 octombrie 2018

Valabil pînă 30 octombrie 2021

ORGANISMUL DE CERTIFICARE OCpr - 001

ORGANISMUL DE CERTIFICARE PRODUSE (OCP) din cadrul Î.S. "Centrul de Metrologie Aplicată și Certificare" (Î.S. CMAC). Adresa juridică: șos. Muncești, 162a, MD 2002, mun. Chișinău; Adresa fizică: str. E. Coca, 28, MD 2064, mun. Chișinău; tel.: 022 719279, 022 750463; fax: 022 745489.

PRIN PREZENTUL DOCUMENT SE CONFIRMĂ FAPTUL CĂ PRODUSELE IDENTIFICATE ASTFEL:  
DENUMIREA / DESCRIEREA

Codul NCM  
3808

Dezinfecanți mărci comerciale "CHEMIDEZ", "SMELL DEZ", "STERIDEZ", "VIRODEZ", "CLEAN DES NEW", în sortiment, conform anexei la certificat, 9 poziții.  
Fabricare în serie conform SM GOST R 51696:2003.

SÎNT CONFORME CU CERINȚELE OBLIGATORII STABILITE ÎN :

SM GOST R 51696:2003 p.3.2.1 tab.1 ind. 1, 11; "Norme etichetare produse chimice...HG..996 din 20.08.2003";

Codul țării  
MD

PRODUCĂTOR

"CHEMIX GRUPP" S.R.L., mun. Chișinău, str. Uzinelor, 7, Republica Moldova  
Producerea: mun. Chișinău, str. Muncești, 271A.

Codul IDNO  
1008600021848

SOLICITANT

Producător

CERTIFICATUL ESTE ELIBERAT ÎN BAZA

Raport de evaluare final Nr. 3852-RE din 24.10.2018, eliberat de OCP din cadrul Î.S. CMAC, str. E. Coca, 28, mun. Chișinău, MD 2064; Raport de încercări Nr. 359/3 din 22.10.2018, eliberat de LÎ „Aschim CI” SRL, mun. Chișinău, or. Durlești, str. T. Vladimirescu, 70, certificat de acreditare Nr. LÎ-014 din 20.10.2017;

INFORMAȚIE SUPLIMENTARĂ:

Schema 3. Supravegherea se va efectua una dată pe an de către OCP din cadrul Î.S. CMAC. Certificatul este valabil doar în cazul asigurării cu informație în limba de stat a fiecărei unități de produs conform legislației în vigoare. Acord Nr. 5525/2018 din 30.10.2018. Dosar Nr. 1315



Conducătorul organismului de certificare

Expert

Melnic L.

Rezanu V.

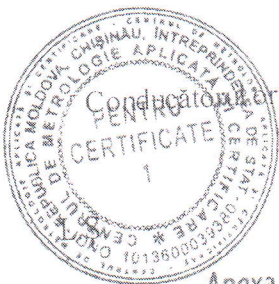
**ANEXĂ**  
**LA CERTIFICATUL DE CONFORMITATE**

Fila File  
1 1

Nr. OCpr - 001 11 A018872-18 din 30 octombrie 2018

**Lista produselor concrete**  
**asupra cărora se extinde acțiunea certificatului de conformitate**

Nr.	Denumirea produsului	Marca comercială
1	Dezinfectant pentru mâini	Chemidez Hand HF
2	Dezinfectant pentru mâini	Chemidez Hand
3	Gel dezinfectant pentru mâini	Chemidez Skin Gel
4	Dezinfectant pentru piele	Chemidez Skin HF
5	Dezinfectant pentru suprafețe și dispozitive medicale	Chemidez
6	Dezinfectant pentru suprafețe și dispozitive medicale	Clean Des New
7	Dezinfectant pentru suprafețe	Smell Dez
8	Dezinfectant pentru suprafețe și dispozitive medicale	Steridez
9	Dezinfectant cu spectru larg de acțiune pentru suprafețe și dispozitive medicale	Virodez



Expert

Melnic L.

Rezanu V.

Seria V

Anexa nu este valabilă în lipsa certificatului de conformitate!

# chemix grupp

## Certificat de calitate Nr: 29

### VIRODEZ

#### Dezinfectant cu spectru larg de actiune pentru suprafețe și dispozitive medicale

În conformitate cu cerințele Medical Devices Directive 93/42/EEC se referă la clasa II b, de produse dezinfectante (dezinfectante pentru dispozitive medicale invazive).

Produsul se fabrică conform rețetei aprobate de către "Chemix Grupp" SRL și SM GOST R 51696:2003 «Produse chimice de uz casnic. Condiții tehnice generale».

Marcarea produsului se efectuează conform Hotărârii Guvernului Nr. 996 din 20.08.2003, anexa nr. 2 "Normele privind etichetarea produselor chimice de menaj".

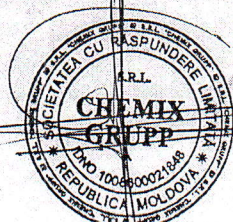
Produsul este înregistrat la Ministerul Sănătății în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale în baza ordinului AMDM nr. A07.PS.-01.Rg02-4757 din 15.11.2018 sub Nr. de înregistrare DM000185539, DM000185540, DM000185544.

Documente ce confirmă înregistrarea dispozitivelor medicale sunt accesibile pe sit-ul oficial AMDM [www.amed.md](http://www.amed.md) (Registrul Dispozitivelor Medicale - <http://89.32.230.138:8081/>)  
Controlul produsului se efectuează în laborator al "Chemix Grupp" SRL.

Nr.	Indici	Norma
1.	Aspectul exterior	lichid transparent omogen
2.	Culoare	gălbuie
3.	Miros	Specific
4.	Indicele activității ionilor de hidrogen, pH	3.6
5.	Densitatea, g/cm <sup>3</sup>	1.0
6.	Lot: data fabricării	20.040/14.08.2020
7.	Valabilitate	2 ani

- 1) Aspectul exterior, miros se determină vizual conform GOST 14618.0-78, comparând cu mostra de etalon.
- 2) Determinarea activității ionilor de hidrogen (pH) se efectuează în conformitate cu GOST R 50550:2005.
- 3) Determinarea densității se realizează prin metoda gravimetrică în conformitate cu GOST 18995.1-73.

Chimist-tehnolog



Gogu Andrei



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII, MUNCII  
ȘI PROTECȚIEI SOCIALE  
AL REPUBLICII MOLDOVA**  
МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ, ТРУДА  
И СОЦИАЛЬНОЙ ЗАЩИТЫ РЕСПУБЛИКИ МОЛДОВА  
**AGENȚIA NAȚIONALĂ PENTRU SĂNĂTATE PUBLICĂ**  
НАЦИОНАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ОБЩЕСТВЕННОГО ЗДОРОВЬЯ  
MD-2028, mun. Chișinău, str. Gheorghe. Asachi, 67-a  
Tel. + 373 22 574501, fax + 373 22 729725  
IDNO 1018601000021  
E-mail: ansp@ansp.md; anlicamera@ansp.md

**DOCUMENTAȚIE MEDICALĂ / Медицинская документация**  
**FORMULAR / Форма Nr. 303-2/e**  
APROBAT DE MSMPS al RM / Утверждена МЗТЭС РМ  
31.10.11 Nr. 828

Centrul de încercări de laborator acreditat de către  
Centrul Național de Acreditare din Republica Moldova MOLDAC  
Испытательный лабораторный центр аккредитованный  
Национальным Аккредитационным Центром РМ MOLDAC  
Certificat nr. LI-044 din 17.02.2018 valabil până la 16.02.2022  
Acreditat în Sistemul Ministerului Sănătății, Muncii  
și Protecției Sociale al RM  
Аккредитованный в системе Министерства Здравоохранения, Труда и  
Социальной Защиты Республики Молдова  
Certificat nr. 2293 din 24.10.2014, valabil până la 24.10.2019

**AVIZ SANITAR**  
**PENTRU PRODUSELE ALIMENTARE ȘI NEALIMENTARE Nr.**

P-5897/2020

*Санитарное заключение для пищевых и непищевых продуктов*

din/om " 15 " iunie a./e. 2020

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*

Dezinfectanți: CHEMIDEZ, CHEMIDEZ SKIN GEL/LICHID, SMELL DEZ, STERIDEZ,  
VIRODEZ, CLEAN DES NEW

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 nr.564/2009 din 10.09.2009 Regulamentul sanitar privind stabilirea condițiilor  
de plasare pe piață a produselor biocide

Organizația-producătoare/importatoare, țara de origine / организация произв./импортёр, страна происхождения  
Republica Moldova, "CHEMISTRY TRADING" SRL

Destinatarul avizului sanitar / получатель санитарного заключения  
"CHEMISTRY TRADING" SRL, Moldova, Chișinău, str. Grădina Botanică, 14/3, ap.307

Ca temel pentru recunoașterea conformității produselor Regulamentului (lor) sanitar (e) menționat (e) a servit /  
*Основанием для признания продукции указанному (ым) санитарному (ым) регламенту (ам) послужило*  
Demers, certificate de calitate, rețete, rapoarte a încercărilor de laborator nr.2284-2289 din 20.05.2020

(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

Indicii de inofensivitate conform rapoartelor încercărilor de laborator nr.2284-2289  
din 20.05.2020

Domeniu de utilizare / Область применения:

producere, întreținere, dezinfectare

Condițiile necesare de utilizare, depozitare, transportare, măsurile de securitate / Неодобные условия  
*использования, хранения, транспортировки, меры безопасности:*  
producerea, plasarea pe piață în condițiile respectării legislației în vigoare în Republica Moldova  
30 decembrie 2020

AVIZUL SANITAR este valabil pînă la / Санитарное Заключение действительно до:

**DIRECTORUL AGENȚIEI NAȚIONALE PENTRU SĂNĂTATE PUBLICĂ**  
Nicolae PURTUNĂ

*(Signature)*  
(semnătură / подпись)

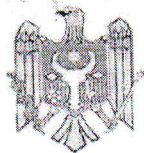


ANSP/HA03

ex. Șt. Constantinaovici  
tel: 574 679

SP 10-XVI-09

0001989 03



**CERTIFICAT  
DE ÎNREGISTRARE DE STAT/AVIZARE SANITARĂ  
AL PRODUSULUI BIODISTRUCTIV**

Nr. 00301 data/luna/anul 13/06/2018

Solicitant: For titular S.A., „M-INTERFARMA”

Adresa juridică: str. Grenoble 23, mun. Chișinău, Republica Moldova

Nr. de identificare de stat – codul fiscal 1003600005263

În conformitate cu HG nr. 546 din 10.09.09 și în baza ordinului Ministerului Sănătății, Muncii și Protecției Sociale nr. 731 din 13.06.2018  
(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: Nica IZOSEPTIC**

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

**1.1 Categoria de produs: biodistructiv**

- Grupa principală: 1

- Tip de produs: 1,2

**1.2 Utilizare: Dezinfectia igienică și chirurgicală a mâinilor, suprafețelor și instrumentarului medical, conform Instrucțiunii de utilizare a produsului dezinfectant „NICA-IZOSEPTIC” nr.24/14 din 22.09.2014.**

**1.3 Forma de condiționare și ambalare: Lichid, sticle de 1000ml.**

**1.4 Conținut în substanțe active: Propan-2-ol 65-70%**

**Akticid DDQ 50 (clorură de didecildimetilamoniu) 0,2-0,5%**

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

**1.6 Informații privind reglementările aplicabile: HG nr. 564 din 10.09.2009, Ordinul MS nr.299 din 06.05.2010 cu modificările ulterioare.**

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

**2.1 Firma: CSP Ghenix**

**2.2 Adresa: str. Krîlova, or. Ioșcar-Ola, Rusia**

Valabilitatea certificatului de înregistrare data/luna/anul 13/06/2023

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. 301 din 08.06.2018.

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

Secretar de stat



**Aliona SERBULENCO**



Agencia Națională pentru Sănătatea Publică



CERTIFICAT  
DE ÎNREGISTRARE DE STAT/AVIZARE SANITARĂ  
AL PRODUSULUI BIOCID

Nr. 00302 data/luna/anul 13.06.2018 *rectificat la 10.06.2020*

Solicitant: For titular SA „M-INTER-FARMA”.

Adresa juridică: str. Grenoble, 23, mun. Chișinău, Republica Moldova

Nr. de identificare de stat – codul fiscal 1003600005263

În conformitate cu HG nr. 564 din 10.09.09 și în baza ordinului Ministerului Sănătății nr. 731 din 13.06.2018  
(nr., data/luna/anul)

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

*Denumirea comercială a produsului:* NEOTABS

*1. Date de identificare ale produsului:*

*1.1 Categoria de produs:* biocid

- Grupa principală: 1

- Tip de produs: 2, 4

*1.2 Utilizare:* Dezinfectia suprafetelor, deșeurilor medicale, veseli de laborator și ospătărie, conform Instrucțiunii de utilizare a produsului dezinfectant „NEOTABS” nr. 30 din 15.02.2012

*1.3 Forma de condiționare și ambalare:* Tablete, Borcane 300gr.

*1.4 Conținut în substanțe active:* Clorhidrat de guanidinea polihexameten 20-55%

Acid aditipic 20-40%

Carbonat de sodiu 20 -40%

*1.5 Categoriile de utilizatori:* profesionali, populație

*1.6 Informații privind reglementările aplicabile:* HG nr. 564 din 10.09.2009, Ordinul MS nr. 299 din 06.05.2010 cu modificările ulterioare.

*2. Date de identificare ale producătorului:*

*2.1 Firma:* CSP GHENIX

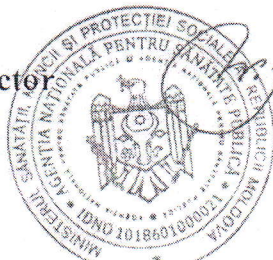
*2.2 Adresa:* Cod- 424006, str. Crîlova, 26, or. Ioscar-Ola, Federația Rusă

Valabilitatea certificatului de înregistrare data/luna/anul 13/06/2023

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. 302 din 08.06.2018

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

Director



Nicolae FURTUNĂ



**Importator și reprezentant autorizat în REPUBLICA MOLDOVA:**

S.A. "M-INTER-FARMA", Mun. Chișinău, str. Grenoble 23,21

Tel. (022) 904-006, 904-005, Fax: (022) 904-007. [www.minterfarma.md](http://www.minterfarma.md)

Număr de înregistrare de stat a dispozitivelor medicale Nr. DM000145052

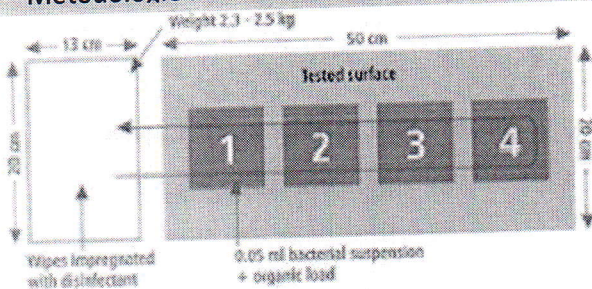
# Velox® Wipes

**Șervețele pe bază de alcool pentru curățarea și dezinfectarea suprafețelor echipamentului medical**

- Spectru larg microbicid deja în 30 sec.
- Proprietăți excelente de curățare
- Delicat, parfum proaspăt de grapefruit sau mandarină

Presaturat cu formulă pe bază de alcool, Velox Wipes este concomitent pentru curățare și dezinfectant. Indicată pentru dezinfectarea rapidă a suprafețelor mici, suprafețelor echipamentului medical greu accesibile, fotoliilor, paturilor, pieselor stomatologice înainte de sterilizare, portamprentelor protetice și amprentelor din silicon. Asemenea și pentru suprafețele ce vin în contact cu produsele alimentare.

Metodologie în conformitate cu EN 16615



**Effective according to EN 16615 in 30 sec**



CE 2274

## Caracteristicile produsului:

- Testat în conformitate cu standardele noi pentru produsele dezinfectante (EN 14885)
- Spectru larg de acțiune antimicrobiană incl. bacterii, mycobacterii, fungi, virusuri.
- Proprietăți excepționale de curățare
- Toleranță înaltă asupra materialelor (fără aldehide și fenoli).
- Delicat, miros proaspăt.

## Beneficii:

- Eficiență garantată și siguranță în utilizare.
- Reducerea înaltă a riscului de infectare.
- Efect rapid pe suprafețele supuse dezinfectării.
- Abilitatea de a fi aplicat pe un numeros tip de materiale.
- Efect de îmbălsăvire.
- Econom.



I.1. Declaratia de conformitate CE

I.2. Declaratia de conformitate CE

DECLARATIA DE

Declaratii de conformitate CE

Declaratii de conformitate CE

DM0000145051	DEZINFECTANT PENTRU INSTRUMENTAR STOMATOLOGIC	QUATRODES® UNIT NF	5 L	Polonia	MEDI-SEPT SP. Z.O.O.	M-INTER- FARMA S.A.	A07.PS- 01.Rg04-212	03-08-2018
DM000037807	DEZINFECTANT PENTRU INSTRUMENTAR STOMATOLOGIC	QUATRODES® PRESS	1 L, FLACON CU DOZATOR	Polonia	MEDI-SEPT SP. Z.O.O.	M-INTER- FARMA S.A.	A07.PS- 01.Rg04-212	03-08-2018
DM000145052	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETELE DISPOZITIVELO MEDICALE	VELOX® WIPES	SERVETELE, N100	Polonia	MEDI-SEPT SP. Z.O.O.	M-INTER- FARMA S.A.	A07.PS- 01.Rg04-212	03-08-2018
DM000037816	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETELE DISPOZITIVELO MEDICALE	VELOX® WIPES NA	SERVETELE	Polonia	MEDI-SEPT SP. Z.O.O.	M-INTER- FARMA S.A.	A07.PS- 01.Rg04-212	03-08-2018
DM000037771	DEZINFECTANT PENTRU INSTRUMENTAR MEDICAL ENDOSCOAPE INCUBATOARE SI ALTE SUPRAFETE A DISPOZITIVELO MEDICALE	VIRUTON® PULVER	5 KG	Polonia	MEDI-SEPT SP. Z.O.O.	M-INTER- FARMA S.A.	Rg04-000334	24-12-2019
DM000037770	DEZINFECTANT PENTRU INSTRUMENTAR MEDICAL ENDOSCOAPE, INCUBATOARE SI ALTE SUPRAFETE A DISPOZITIVELO MEDICALE	VIRUTON® PULVER	1 KG	Polonia	MEDI-SEPT SP. Z.O.O.	M-INTER- FARMA S.A.	Rg04-000334	24-12-2019
DM000037769	DEZINFECTANT PENTRU INSTRUMENTAR MEDICAL ENDOSCOAPE, INCUBATOARE SI ALTE SUPRAFETE A DISPOZITIVELO MEDICALE	VIRUTON® PULVER	20 GR.	Polonia	MEDI-SEPT SP. Z.O.O.	M-INTER- FARMA S.A.	Rg04-000334	24-12-2019





AGENȚIA MEDICAMENTELOR  
ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE

## REGISTRUL DE STAT AL DISPOZITIVELOR MEDICALE

Tip	Denumire
I.2. Declarația de conformitate CE	Declarația de conformitate CE
II.2. Eticheta (etichete) dispozitivului medical și al ambalajului	Stickere
II.2. Eticheta (etichete) dispozitivului medical și al ambalajului	Etichete
II.3. Instrucțiunile de utilizare	Instrucțiunile de utilizare_RO

DM000022652	MĂNUȘI PENTRU EXAMINARE DIN LATEX	MEDIC-DENT™	N 100, NEPUDRATE, MĂRIMEA XL	Malaiezia	MAXTER GLOVE MANUFACTURIN SDN. BHD.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-148	03.08.2017 8:30:49	
DM000022646	MĂNUȘI PENTRU EXAMINARE DIN LATEX	MEDIC-DENT™	N 100, NEPUDRATE, MĂRIMEA XS	Malaiezia	MAXTER GLOVE MANUFACTURIN SDN. BHD.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-148	03.08.2017 8:30:49	
DM000022648	MĂNUȘI PENTRU EXAMINARE DIN LATEX	MEDIC-DENT™	N 100, NEPUDRATE, MĂRIMEA S	Malaiezia	MAXTER GLOVE MANUFACTURIN SDN. BHD.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-148	03.08.2017 8:30:49	
DM000018764	MĂNUȘI PENTRU EXAMINARE DIN NITRIL	MEDIC-DENT™	N 100, NEPUDRATE, MĂRIMEA S	Malaiezia	MAXWELL GLOVE MANUFACTURIN BERHAD	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-24	23.01.2017 14:24:34	
DM000018807	MĂNUȘI PENTRU EXAMINARE DIN NITRIL	MEDIC-DENT™	N 100, NEPUDRATE, MĂRIMEA XS	Malaiezia	MAXTER GLOVE MANUFACTURIN SDN. BHD.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-24	23.01.2017 14:24:34	
DM000018763	MĂNUȘI PENTRU EXAMINARE DIN NITRIL	MEDIC-DENT™	N 100, NEPUDRATE, MĂRIMEA XS	Malaiezia	MAXWELL GLOVE MANUFACTURIN BERHAD	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-24	23.01.2017 14:24:34	
DM000018809	MĂNUȘI PENTRU EXAMINARE DIN NITRIL	MEDIC-DENT™	N 100, NEPUDRATE, MĂRIMEA M	Malaiezia	MAXTER GLOVE MANUFACTURIN SDN. BHD.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-24	23.01.2017 14:24:34	
DM000018766	MĂNUȘI PENTRU EXAMINARE DIN NITRIL	MEDIC-DENT™	N 100, NEPUDRATE, MĂRIMEA L	Malaiezia	MAXWELL GLOVE MANUFACTURIN BERHAD	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-24	23.01.2017 14:24:34	
DM000018808	MĂNUȘI PENTRU EXAMINARE DIN NITRIL	MEDIC-DENT™	N 100, NEPUDRATE, MĂRIMEA S	Malaiezia	MAXTER GLOVE MANUFACTURIN SDN. BHD.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-24	23.01.2017 14:24:34	
	MĂNUȘI PENTRU EXAMINARE DIN NITRIL	MEDIC-DENT™	N 100, NEPUDRATE, MĂRIMEA S	Malaiezia	MAXTER GLOVE MANUFACTURIN SDN. BHD.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-24	23.01.2017 14:24:34	
	MĂNUȘI PENTRU EXAMINARE DIN NITRIL	MEDIC-DENT™	N 100, NEPUDRATE, MĂRIMEA S	Malaiezia	MAXTER GLOVE MANUFACTURIN SDN. BHD.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.PS-01.Rg04-24	23.01.2017 14:24:34	



# HYGIENE MEDICAL INDUSTRY Co., Ltd.

81A N.Gabrovski st., 5000 Veliko Turnovo, Bulgaria; tel./fax +359 /62/ 622 429; tel. +359 /62/ 634 609;  
VAT No. BG814181055; e-mail: head\_office@hmi-company.com; http:// www.hmi-company.com



## QUALITY CERTIFICATE CERTIFICAT DE CALITATE

HMI® PROFIK FF CE

1. Product / Produs: HMI® PROFIK FF CE
2. Manufacturer / Producător: HYGIENE MEDICAL INDUSTRY Co., Ltd.  
Veliko Turnovo, Bulgaria
3. Production date / Dată fabricației: 2020.07.01
4. Expiry date / Valabil până la: 2023.07.01
5. Batch number / Număr Lot: 20 530

SPECIFICATION / SPECIFICAȚII:		RESULTS / REZULTATE:
CHARACTERISTICS / CARACTERISTICI:	LIMITS / CERINȚE:	
Appearance / Aspect	Liquid / Lichid	Conforms / Conform
Color / Culoare	Colorless to light yellow / Incolor până la galben deschis	Conforms / Conform
pH	3.0-4.0	Conforms / Conform
Didecylmethylammonium chloride / Clorură de didecildimetilamoniu, %	9.0	Conforms / Conform
Glutaraldehyde / Glutaraldehydă, %	10.0	Conforms / Conform
<b>Summary result / Rezultatul rezumat:</b>		<b>APPROVED / APROBAT</b>

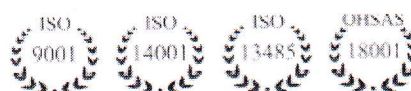
HMI Co., Ltd. certifies that the identified in this certificate batch of the product is analyzed in the Laboratory complex for quality control and according the test results the product conforms to product specification. / HMI Co., Ltd. certifică faptul că lotul identificat în acest certificat al produsului este analizat în complexul de laboratoare, pentru controlul calității și conform rezultatelor testului produsul este conform specificațiilor produsului.

This quality certificate is for information only and does not guarantee any particular product properties. It is solely the customer's responsibility to determine the suitability of the product for its intended use. / Acest certificat de calitate este doar pentru informare și nu garantează proprietățile produsului. Este exclusiv responsabilitatea clientului de a determina dacă produsul este adecvat pentru utilizarea dorită.

Improper handling and/or inappropriate storage may lead to quality changes which are out of our control. / Manipularea necorespunzătoare și / sau depozitarea necorespunzătoare pot duce la schimbări de calitate care sunt în afara controlului nostru.

**This certificate is electronically generated and is valid without signature.**

**Acest certificat este generat electronic și este valabil fără semnătură.**



Certified Company



# HYGIENE MEDICAL INDUSTRY Co., Ltd.

81A N.Gabrovski st.; 5000 Veliko Turnovo; Bulgaria; tel./fax +359 /62/ 622 429; tel.+359 /62/ 634 609;  
VAT No. BG814181757; email: head\_office@hmi-company.com; http:// www.hmi-company.com

## QUALITY CERTIFICATE CERTIFICAT DE CALITATE

HMI® TABIDEZ 56

1. Product / Produs:
2. Manufacturer / Producător:  
HYGIENE MEDICAL INDUSTRY Co., Ltd.  
Veliko Turnovo, Bulgaria
3. Production date / Dată fabricației: 2020.07.20
4. Expiry date / Valabil până la: 2023.07.20
5. Batch number / Număr Lot: 90 081

SPECIFICATION / SPECIFICAȚII:		RESULTS / REZULTATE:
CHARACTERISTICS / CARACTERISTICI:	LIMITS / CERINȚE:	
Appearance / Aspect	Tablets (weight – 2.8g) / tablet (greutate – 2.8g)	Conforms / Conform
Color / Culoare	White / Albă	Conforms / Conform
Active chlorine / Clor active	>50.0	Conforms / Conform
Sodium dichlorisocyanurate, %	99.0	Conforms / Conform
<b>Summary result / Rezultatul rezumat:</b>		<b>APPROVED / APROBAT</b>

HMI Co., Ltd. certifies that the identified in this certificate batch of the product is analyzed in the Laboratory complex for quality control and according the test results the product conforms to product specification. / HMI Co., Ltd. certifică faptul că lotul identificat în acest certificat al produsului este analizat în complexul de laboratoare, pentru controlul calității și conform rezultatelor testului produsul este conform specificațiilor produsului.

This quality certificate is for information only and does not guarantee any particular product properties. It is solely the customer's responsibility to determine the suitability of the product for its intended use. / Acest certificat de calitate este doar pentru informare și nu garantează proprietățile produsului. Este exclusiv responsabilitatea clientului de a determina dacă produsul este adecvat pentru utilizarea dorită.

Improper handling and/or inappropriate storage may lead to quality changes which are out of our control. / Manipularea necorespunzătoare și / sau depozitarea necorespunzătoare pot duce la schimbări de calitate care sunt în afara controlului nostru.

**This certificate is electronically generated and is valid without signature.**

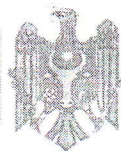
**Acest certificat este generat electronic și este valabil fără semnătură.**



Certified Company



AGENȚIA MEDICAMENTELOR ȘI  
ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE



GUVERNUL  
REPUBLICII MOLDOVA

15.11.2018 Nr. A07.PS-01.Rg02-4757

La nr. A07.PS-01.Rg01-1857 din 08.11.2018

**CHEMISTRY TRADING S.R.L.**

MD - 2037, mun. Chișinău

Str. Burenista 17, of. 201

chemistrytrading.md@gmail.com

Prin prezenta, Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (în continuare AMDM), cu referire la solicitarea Dvs. cu privire la înregistrarea dispozitivelor medicale în Republica Moldova, Vă comunică următoarele:

Conform Legii nr. 102 din 09 iunie 2017 cu privire la dispozitivele medicale, un ca confirmare a faptului că dispozitivele medicale au fost înregistrate este Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. Registrul este accesibil pe site-ul oficial al AMDM: [www.amed.md](http://www.amed.md) (Registrul Dispozitivelor Medicale - <http://89.32.230.138:8081/>).

Totodată, Vă informăm că următoarele dispozitive medicale:

Nr. de înregistrare	Denumirea dispozitivului medical	Denumire comercială
DM000185530	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETE ȘI DIPOZITIVE MEDICALE, 5 L	SMELL DEZ
DM000185531	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETE ȘI DIPOZITIVE MEDICALE, 10 L	SMELL DEZ
DM000185532	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETE ȘI DIPOZITIVE MEDICALE, 1 L	SMELL DEZ
DM000185533	SOLUȚIE DEZINFECTANTĂ PENTRU DEZINFECTAREA RAPIDĂ A SUPRAFETELOR ȘI DIPOZITIVELOR MEDICALE, 0,5 L	CHEM DEZ
DM000185534	SOLUȚIE DEZINFECTANTĂ PENTRU DEZINFECTAREA RAPIDĂ A SUPRAFETELOR ȘI DIPOZITIVELOR MEDICALE, 1 L	CHEM DEZ
DM000185535	SOLUȚIE DEZINFECTANTĂ PENTRU DEZINFECTAREA RAPIDĂ A SUPRAFETELOR ȘI DIPOZITIVELOR MEDICALE, 5 L	CHEM DEZ
DM000185536	GEL DEZINFECTANT PENTRU MĂINI CU ACȚIUNE RAPIDĂ, 0,25 L	CHEMIDEZ SKIN GEL
DM000185537	GEL DEZINFECTANT PENTRU MĂINI CU ACȚIUNE RAPIDĂ, 0,5 L	CHEMIDEZ SKIN GEL
DM000185538	GEL DEZINFECTANT PENTRU MĂINI CU ACȚIUNE RAPIDĂ, 1 L	CHEMIDEZ SKIN GEL
DM000185539	DEZINFECTANT CU SPECTRU LARG DE ACȚIUNE PENTRU SUPRAFETE ȘI DISPOZITIVE MEDICALE, 5 L	STARIDEZ
DM000185540	DEZINFECTANT CU SPECTRU LARG DE ACȚIUNE PENTRU SUPRAFETE ȘI DISPOZITIVE MEDICALE, 10 L	STARIDEZ
DM000185541	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETE ȘI DISPOZITIVE MEDICALE, 1 L	STARIDEZ
DM000185542	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETE ȘI DISPOZITIVE MEDICALE, 5 L	STARIDEZ
DM000185543	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETE ȘI DISPOZITIVE MEDICALE, 10 L	STARIDEZ
DM000185544	DEZINFECTANT CU SPECTRU LARG DE ACȚIUNE PENTRU SUPRAFETE ȘI DISPOZITIVE MEDICALE, 1 L	STARIDEZ
DM000185545	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETE ȘI DISPOZITIVE MEDICALE, 1 L	CLEAN DES NEW
DM000185546	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETE ȘI DISPOZITIVE MEDICALE, 5 L	CLEAN DES NEW
DM000185547	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETE ȘI DISPOZITIVE MEDICALE, 10 L	CLEAN DES NEW

sunt înregistrate și incluse în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale în baza Ordinului AMDM nr. A07.PS-01.Rg04-328 din 12.11.2018.

Cu respect,  
Director general

Vladislav ZARA

Ex.: Scripcan Adrian  
Tel: 022 88 43 05  
adrian.scripcan@amed.md

Agencia Medicamentului și Dispozitivelor Medicale  
Medicines and Medical Devices Agency

in: Kordonul, nr. 2/1, MD-2028, Chișinău, Republica Moldova  
tel.: 022 24 184301, e-mail: office@amed.md, web: www.amed.md





04.05.15 Nr. A07.BE/Rg01-3392

Directorului General  
ÎCS „HMI-HIGIMED INDUSTRIE” SRL

D-lui Poiata Iurie

MD - 2068 Moldova Chișinău  
Str. Miron Costin 7  
hmi\_2004@mail.ru

Prin prezenta, drept răspuns la scrisoarea nr. A07.PS01.Rg01-1519 din 30.04.2015 cu privire la înregistrarea în Republica Moldova a dispozitivelor medicale, vă comunicăm următoarele:

Conform legislației Republicii Moldova (Legea 92 din 26.04.2012 cu privire la dispozitivele medicale) și procedurii de înregistrare a dispozitivelor medicale, unicul document ce confirmă faptul că dispozitivul medical a fost înregistrat este Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. Registrul este accesibil pe site-ul oficial al AMDM [www.amed.md](http://www.amed.md) (Registrul Dispozitivelor Medicale - <http://89.32.230.138:8081/>).

Totodată, vă informăm că următoarele dispozitive medicale:

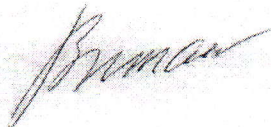
Nr. de înregistrare	Denumirea dispozitivului medical	Model	Denumirea comercială
DM000003322	DEZINFECTANT, PERCARBONAT DE NATRIU	PRAF, 5 KG	HMI® HYGIENE CE
DM000003323	DEZINFECTANT, PERCARBONAT DE NATRIU	PRAF, 400 G	HMI® HYGIENE CE
DM000003324	DEZINFECTANT, PERCARBONAT DE NATRIU	PRAF, 5 KG	HMI® PEROSTER CE
DM000003325	DEZINFECTANT, PERCARBONAT DE NATRIU	PRAF, 400 G	HMI® PEROSTER CE
DM000003326	DEZINFECTANT, ALDEHIDĂ GLUTARICĂ	LICHID, 1 KG	HMI® PROFIK FF CE
DM000003327	DEZINFECTANT, ALDEHIDĂ GLUTARICĂ	LICHID, 5 KG	HMI® PROFIK FF CE
DM000003328	DEZINFECTANT, ALDEHIDĂ GLUTARICĂ	LICHID, 10 KG	HMI® PROFIK FF CE





de la producătorul *HYGIENE MEDICAL INDUSTRY CO. LTD.* din Bulgaria sunt înregistrate și incluse în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale în baza Ordinului AMDM nr. A07.PS-01.Rg04-83 din 21.04.2015.

Director General



Alexandru Coman

Ex.: Scripcari Adrian  
Email: [adrian.scripcari@amed.md](mailto:adrian.scripcari@amed.md)  
Tel.: 022 88 43 05