

REPUBLICA



MOLDOVA

AGENȚIA NAȚIONALĂ DE REGLEMENTARE A ACTIVITĂȚILOR NUCLEARE ȘI RADIOLOGICE

MD-2068, mun. Chișinău, str. Alecu Russo, 1
tel/fax: (+373 22) 31 11 37, e-mail: agentia.nucleara@anranr.gov.md

AUTORIZAȚIA RADIOLOGICĂ

Seria A

Nr. 1684

Denumirea, forma juridică de
organizare, adresa juridică a
titularului

SOCIETATEA PE ACȚIUNI "M-INTER-FARMA"
MD-2028, mun. Chișinău, str. Grenoble, 23

Codul fiscal/Codul IDNO

1003600005263

Genul de activitate nucleară sau
radiologică pentru care se eliberează

Importul/exportul și furnizarea
surselor generatoare de radiații ionizante

Limitele de activități și condițiile

Importul/exportul și furnizare a instalațiilor
roentgen utilizate în medicină de tip: "Apollo DRF",
"Moviplan LEM iC", "Moviplan 800", "Visitor TDR",
"Armonicus DR", "Arcovis DRF-C" cu prezența
certificatului de conformitate, eliberat de un
organism notificat și publicat în Jurnalul Oficial al
Comunității Europene

Prenumele, numele persoanei
responsabile de radioprotecție

Andrei COJOCARU

Numărul permisului de exercitare

-

Data emiterii

15.05.2026

Data expirării

15.05.2033

**Conducător,
inspector principal de stat adjunct
în domeniul activităților nucleare și radiologice**

(semnătura)

Nicolae STRULEA



L.Ș.

Anexă

la autorizația radiologică

Seria A

Nr. 1684

Titular al autorizației radiologice:

SOCIETATEA PE ACȚIUNI "M-INTER-FARMA"
MD-2028, mun. Chișinău, str. Grenoble, 23

Limite de activitate și condițiile:

Importul/exportul și furnizare a instalațiilor roentgen utilizate în medicină de tip: "Apollo DRF", "Moviplan LEM iC", "Moviplan 800", "Visitor TDR", "Armonicus DR", "Arcovis DRF-C" cu respectarea prevederilor legislației în vigoare din domeniul radioprotecției și securității radiologice.

Importul/exportul a instalațiilor roentgen utilizate în medicină de tip: "Apollo DRF", "Moviplan LEM iC", "Moviplan 800", "Visitor TDR", "Armonicus DR", "Arcovis DRF-C" în baza autorizațiilor radiologice parțiale pentru fiecare act de import/export cu respectarea prevederilor art. 9 și art. 27 al Legii nr. 132 din 08.09.2012 privind desfășurarea în siguranță a activităților nucleare și radiologice și pct. 8 din anexa nr. 2 a Hotărârii Guvernului nr. 451 din 24.07.2015 cu privire la radioprotecție, securitate radiologică în practicile de radiologie de diagnostic și radiologie intervențională.

Prezentarea anuală Agenției Naționale de Reglementare a Activităților Nucleare și Radiologice, până la 31 decembrie, a informației referitor la importul/exportul, în conformitate cu pct. 10 alin. 3) al Hotărârii Guvernului nr. 1017 din 01.09.2008 cu privire la Registrul național al surselor de radiații ionizante și al persoanelor fizice și persoanelor juridice autorizate.

Prezentarea către Agența Națională de Reglementare a Activităților Nucleare și Radiologice, în termen de trei zile lucrătoare, a datelor despre orice modificare a statutului generatorului de radiație ionizantă, în conformitate cu pct. 10 alin. 4) al Hotărârii Guvernului nr. 1017 din 01.09.2008 cu privire la Registrul național al surselor de radiații ionizante și al persoanelor fizice și persoanelor juridice autorizate.

Livrarea instalațiilor roentgen utilizate în medicină se va efectua numai către beneficiari autorizați de ANRANR, în conformitate cu art. 27 c) al Legii nr. 132 din 08.06.2012 privind desfășurarea în siguranță a activităților nucleare și radiologice.

Identificarea subdiviziunii în care se desfășoară activitățile nucleare și radiologice (unitatea, secția etc.):
