



AGENȚIA MEDICAMENTULUI
ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE



MINISTERUL SĂNĂȚĂII
AL REPUBLICII MOLDOVA

CERTIFICAT DE ÎNREGISTRARE A MEDICAMENTULUI MARKETING AUTHORIZATION OF MEDICINAL PRODUCT

în baza ordinului MS RM (nr. 676 din 30 august 2017)

in accordance with order of MoH RM (nr. 676 from August 30, 2017)

se decide autorizarea produsului:

has been decided the registration of product:

Denumire comercială:

Name:

Povidon iod-ElaDum

Formă farmaceutică, doză, mărimea ambaiajului:

Dosage form, strength and package size:

soluție cutanată 100 mg/ml 30 ml N1

Compoziția: 1 flacon conține

Composition: substanțe active: iod povidonă 3 g.
excipienți: anexa 1

Deținător al Certificatului de Înregistrare:

Marketing Authorization Holder:

ElaDum Pharma SRL,
Republica Moldova

Producător:

Manufacturer:

ElaDum Pharma SRL, Republica Moldova

Clasificare ATC:

ATC classification:

D08AG02

Termen de valabilitate:

Shelf life:

36 luni

Număr de înregistrare, data emiterii:

Registration number and date of issue:

23708 din 30 august 2017

Rezumatul caracteristicilor produsului și prospect

Summary of the product and patient information leaflet

anexa 1

sau

Instrucțiunea pentru administrare

Instructions for administration

Informații privind etichetarea

Information on the labeling

anexa 2

Parametrii de calitate ai produsului sunt cei prevăzuți în documentația care a stat la baza eliberării prezentului Certificat de Înregistrare. Orice modificare a datelor specificate în Certificatul de Înregistrare sau în documentația de autorizare trebuie raportată și aprobată de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale. Prezentul Certificat de Înregistrare are o valabilitate de 5 ani de la data emiterii și nu condiționează importul.

The quality of the product is that which is stipulated by the documentations which were the basis for giving this particular Marketing Authorization. Any modification of the data stipulated by the Marketing Authorization or documentation must be reported to the Medicines and Medical Device Agency and have its approval. The Marketing Authorization is valid for 5 years after emission and doesn't guarantee the import of the medicinal product.

Director general



Vladislav Zara