

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.: [270/GD/H](#)

Furnizor/Ofertant: **SRL Lismedfarm**

Data: **14.04.2024**

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 (DCI, doza, forma)	Unitate de măsură	Canti-te	Preț per unitate DDP Chișinău, MDL (TVA 0)	Preț total DDP Chișinău, MDL (TVA 0)	Termenul de livrare
1.	Miramistin Sol. Cutan., 0,1mg/ml, 50ml	Flacon	200	64.07	12814.00	Prima livrare în cel mult 30 zile calendaristi ce din data contractului
2.	Valeriana 30mg, comp. film.	Compri mate	176 200	0.324	57088.80	
3.	Revit, (combinație) drajeuri	Drajeuri	101 300	0.135	13675.50	
4.	Dezinfectant pentru mâini Sol. Cutan.100ml	Flacon	2 124	16.38	34791.12	
5.	Apa de mare, Spray nazal, 2,1 %, 30ml	Flacon	1 655	32.23	53340.65	
6.	Ruj igienic	Tub	1 654	18.00	29772.00	
7.	Șervețele intime	Șervețele	200	5.35	1070.00	
TOTAL:					202552.07	

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 și pot fi modificate, până la 15% din valoarea totală 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 carențe 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.¹ 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/OFETANT:	LISMEDFARM SRL
Adresa Furnizorului:	167/B, SOS. MUNCESTI, MD-2002 CHISINAU, RM
Semnătura autorizată:	_____
Numele și funcția semnatarului:	DIRECTOR EXECUTIV, CHITIC VLAD

Data: 14.04.2024

L.Ș.

¹ 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”:

№	Denumire produs	Specificații tehnice (minime obligatorii) solicitate *	Descrierea bunuri oferite (DCI, forma farm., doza, unitate ambalaj, număr înregistrare MD, etc.)	Producător și țara de origine
1.	Miramistin Sol. Cutan., 0,1mg/ml, 50ml	Soluție cutanată de Miramistina (în recalcul la substanță anhidra) – 0,1 mg/ml (0.01%) min 50 ml <u>în flacoane cu aplicator urologic</u> . 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 60 ml în flacoane cu aplicator urologic (se oferă un flacon de 60 ml în loc de 50 ml, 10 ml în bonus). Denumire completă: Miramistin® soluție 0,1mg/ml 60ml (Flumed)	Flumed-Farm SRL, Republica Moldova
2.	Valeriana 30mg, comprimate filmate	Comprimate filmate, 30mg, în blistere a câte <i>N 20x5* sau 10x10*</i>	Comprimate filmate, 30mg, a câte N 10x10 în blistere Cod medicament înregistrat în Nomenclator de Stat al Medicamentelor: 9200700551 Denumire completă: Valeriana comprimate filmate 30mg N100 (20x5)	Sopharma AD, Bulgaria
3.	Revit, (combinație) drajeuri	Drajeuri a câte <i>N100* în flacon sau blistere</i>	Drajeuri a câte N 100 în flacon Aviz de notificare ANSP nr. 01/73 din 28.08.2019 Denumire completă: RevitABC draje 500mg N100	BioZdraVit SRL, Belarus
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. Cerințe tehnice: - expoziția ≤ 30 sec. - dotat cu dozator - produs gel sau lichid; - produs gata pentru utilizare - testat la toleranța dermatologică.	Soluție antibacteriană (PT 1) cu conținut de alcool etilic 60-80%, pentru dezinfectarea și menținerea igienei mâinilor prin frecare. Cerințe tehnice: - expoziția ≤ 30 sec. - dotat cu dozator - produs lichid; - produs gata pentru utilizare	Luxfarmol SRL, Republica Moldova

		Ambalat a câte 100ml în flacon cu pulverizator/ dozator.	- testat la toleranta dermatologica. Ambalat a câte 100ml în flacon cu pulverizator/ dozator. Nr. de inregistrare 00240 din 12/14/2021. Denumire completă: Farmol-Cid dezinfectant lichid antiviral 100ml	
5.	Apa de mare, Spray nazal, 2,1 %, 30ml	Spray nazal, 2,1 %, 30ml, Tub de plastic, N 1	Spray nazal, 2,1 %, 30ml, Flacon de sticla, N 1 Denumire completă: Apă de mare spray nazal 2.1% 30ml N1	Flumed-Farm SRL, Republica Moldova
6.	Ruj igienic	Tub din plastic, 4,8g /5,5 ml, N 1	Tub din plastic, 4,8g /5,5 ml, N 1 Denumire completă: Balsam igienic pentru buze/Ruj de buze LoveLabelo 4.8g /5.5 ml N1	Jinhua Spring Cosmetics Co. Ltd, China
7.	Șervețele intime	Fără alcool si săpun, hipoalergice <i>(Dimensiunile șervețelor intime sunt estimative (12cm-20cm) și pot devia în dependență de producător (+/- 2cm))</i> <u>Număr șervețele per ambalaj*: 10 – 20 bucăți</u>	fără alcool si săpun, hipoalergice, dimensiune șervețel - 12x19cm <u>Număr șervețele per ambalaj: 20 bucăți</u> Denumire completă: Șervețele intime Freshmaker 12x19cm N20	Fulya Kozmetik Islak Mendil Imalat, Turcia
Cerințe de calitate si Certificare obligatorii		<ol style="list-style-type: none"> 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. 2. Pentru produse Biocide se vor oferi produs Autorizat (înregistrat) de către Agenția Națională pentru Sanatate Publica (ANSP) <i>(se va specifica nr. înregistrare MD)</i>. 3. In cazul produselor igienice si/sau dezinfectante (soluții cutanate), se va prezenta Certificat de conformitate <i>(certificat igienic sau aviz sanitar)</i> sau echivalentul acestuia ce confirma calitatea produsului conform standardelor EN aplicate. 4. Instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba de stat sau rusă. 5. Imaginea produsului oferit. 6. Mostrele vor fi solicitate la necesitate. <p>Toate certificatele prezentate trebuie să fie valabile la data deschiderii ofertelor.</p> <p>Termenul de valabilitate restant va fi nu mai mic de 75% din termenul de valabilitate total la data livrării – va fi confirmat prin declarația ofertantului.</p>		

Produsele vor fi ambalate in ambalaj original al producătorului si vor fi însoțite de instrucțiune pentru administrare în limba Română si Rusă. La etapa livrării bunurile vor fi însoțite de Certificate de conformitate/calitatea pentru fiecare serie/lot.

*Număr unități per ambalaj este orientativ, in oferta se va propune in dependenta 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 SRL

(denumirea companie)

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

Tel: 022569491, 022569490 Fax: N/A

E-mail: vlad.chitic@lismedfarm.md / oficiu@lismedfarm.md

Semnătura autorizată: _____

Numele si funcția semnatarului: DIRECTOR EXECUTIV, CHITIC VLAD

Data: 14.04.2024

L.Ș.

**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

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

Declarație

Declarăm următoarele pentru LP nr. 270/GD/H din 15.04.2024:

1. Termenul de valabilitate restant pentru produsele oferite va fi nu mai mic de 75% din termenul de valabilitate total la data livrării.

Cu respect,

Director executiv Lismedfarm S.R.L.

Vlad Chitic

Contact: vlad.chitic@lismedfarm.md, +37379981005



**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; anticamera@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. L1-044 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-4785/2020

Санитарное заключение для пищевых и непищевых продуктов

din/om "13" martie a.l. 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
Miramistin 0,1 mg/ml, soluție cutanată 60 ml

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)

Indicații metodice nr.341 din 15.04.2014"Metode de determinare și evaluare a unor indici toxicologici și clinici a siguranței și inofensivității unor categorii de produse cu impact potențial asupra sănătății"

Organizația-producătoare/importatoare, țara de origine / организация произв./импортер, страна происхождения

Republica Moldova, "FLUMED-FARM"SRL

Destinatarul avizului sanitar / получатель санитарного заключения

"FLUMED-FARM"SRL, Moldova, Chișinău, str. Cetatea Albă, 176

Ca 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, certificat privind conformitatea cu buna practică de fabricație a medicamentelor (GMP) de uz uman
licența de producere, compoziția, instrucțiune de administrare, certificate de calitate nr.19 din 16.01.2020,
(a cuprinde documentele de însoțire, buletinele de analiză / перечислить сопроводительные док. протоколы исслед.)
specificate, regulamentul tehnologic, raport a încercărilor de laborator nr.553 din 28.02.2020

Caracteristica sanitară a produselor / санитарная характеристика продукции:

Parametrii (factorii) / показатели (факторы) Normativul sanitar / санитарный норматив

conform raportului încercărilor de laborator nr.553 din 28.02.2020

Domeniu de utilizare / Область применения:

producere, întreținere cutanată

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 martie 2023

DIRECTORUL AGENȚIEI NAȚIONALE PENTRU SĂNĂTATE PUBLICĂ



Nicolae FURTUNĂ

(numele, prenumele / Ф.И.О.)



(semnătura / подпись)

ANSP/HA03

0001025

03

10-XVI-09

ex:Șt.Constantinoviți
tel: 574 679

 **FlumedFarm**



Miramistin

0,1 mg/ml

Soluție cutanată

60 ml

INSTRUCȚIUNE PENTRU ADMINISTRARE MIRAMISTIN 0,1 mg/ml, soluție cutanată 60 ml

Denumirea comercială: MIRAMISTIN 0,1 mg/ml.

Descriere: lichid transparent, incolor sau cu nuanță slab gălbuie, la agitare formează spumă, fără miros.

Forma de prezentare: soluție cutanată.

Compoziție:

1 ml soluție conține:

miramistin 0,1 mg;

excipienți: apă purificată.

Recomandări pentru utilizare:

- profilaxia proceselor purulente ale traumelor postpartum, plăgilor perineului și vaginului;
- profilaxia maladiilor sexual-transmisibile (sifilis, gonoree, trichomoniază, chlamidioză, herpes genital, candidoză genitală);
- profilaxia arsurilor superficiale și profunde de gradul II-III A, pansamentul combustiilor, pregătirea plăgilor combustionale pentru autodermoplastie;
- profilaxia plăgilor infectate de diversă etiologie și localizare, profilaxia infecției secundare a plăgilor în stadiul de granulație.

Proprietăți:

- distruge stratul supramembranar, disociază membrana, crește permeabilitatea ei pentru substanțele cu masă moleculară mare, modifică activitatea enzimatică a celulei microbiene, inhibând sistemele enzimatice, ce conduce la inhibiția activității microorganismelor și la citoliza lor;
- posedă afinitate înaltă față de microorganisme, deoarece practic nu acționează asupra membranelor umane;
- manifestă acțiune antimicrobiană semnificativă față de bacterii gram-pozitive și gram-negative, aerobe și anaerobe, sporulate și asporulate sub formă de monoculturi și infecții mixte, inclusiv tulpini intraspitalicești cu polirezistență la antibiotice;
- acționează nociv asupra agenților patogeni ai maladiilor sexual-transmisibile;
- posedă acțiune antiinflamatoare și imunologică adjuvantă; potențiază reacțiile imunologice locale, procesele regenerative, activează mecanismele imunității nespecifice;
- nu se absoarbe în circulația sanguină sistemică prin tegumente și mucoase.

Doze și mod de administrare:

Obstetrică - ginecologie. Miramistina se utilizează până la naștere și în perioada postpartum cu scop de profilaxie a infectării căilor de naștere, sub formă de tamponare vaginală, îmbibate cu soluție de miramistin, timp de 2 ore pe parcursul a 5 zile. În caz de cezariană, nemijlocit înainte de intervenție chirurgicală se prelucrează vaginul, iar în perioada postoperatorie se administrează sub formă de tamponare vaginală, îmbibate cu soluție de miramistină, timp de 2 ore pe parcursul a 7 zile. În cazul maladiilor inflamatoare ale organelor genitale feminine se administrează timp de 2 săptămâni prin utilizarea intravaginală a tamponelor îmbibate cu soluție de miramistină, de asemenea prin administrarea sub formă de electroforeză.

Venerologie. Pentru profilaxia maladiilor venerologice miramistina este eficientă, dacă ea este utilizată nu mai târziu de 2 ore după actul sexual. Conținutul flaconului cu ajutorul aplicatorului se introduce în uretră - 2-3 ml (bărbaților), 1-2 ml (femeilor), în vagin - 5-10 ml timp de 2-3 minute. Se prelucrează pielea suprafeței interne a coapselor, pubisului, organelor genitale externe. În cadrul tratamentului complex al vaginitelor se utilizează sub formă de tamponare.

Chirurgie, traumatologie, combustiologie: Cu scop de profilaxie cu soluție de miramistin se irigă suprafața plăgilor și arsurilor, se tamponează lejer cavitatea plăgii și fistulele, se fixează tamponare de tifon, îmbibate cu soluție de miramistin. Procedura se repetă de 2-3 ori pe zi timp de 3-5 zile. Foarte eficientă este metoda drenajului activ al plăgilor și cavităților cu utilizarea a circa 1 litru de soluție de miramistin.

Otorinolaringologie. În sinuzite purulente - în timpul puncției se efectuează lavajul sinusurilor maxilare cu o cantitate suficientă de miramistin. În otite se introduce în conductul auditiv extern un tampon, îmbibat cu soluție de miramistină.

Stomatologie. Soluția de miramistină se introduce în pungile parodontale pe meșe cu aplicații ulterioare pe gingii timp de 15 min. În acutizări se efectuează lavajul cu miramistină a pungilor gingivale cu ajutorul seringii și se introduce în cavitatea abcesului meșe cu tamponare de miramistină. După efectuarea vestibuloplastiei și în condiții de ambulatoriu. Cu soluție de miramistină se efectuează prelucrearea cavităților cariei, canalelor dentare după extirparea pulpei și curățarea igienică a protezelor mobile.



țează reacțiile imunologice locale, procesele regenerative și mecanismele imunității nespecifice;
- nu se absoarbe în circulația sanguină sistemică prin tegumente și mucoase.

Doze și mod de administrare:

Obstetrică – ginecologie. Miramistina se utilizează până la naștere și în perioada postpartum cu scop de profilaxie a infecțiilor căilor de naștere, sub formă de tamponare vaginale, îmbibate cu soluție de miramistin, timp de 2 ore pe parcursul a 5 zile. În caz de cezariană, nemijlocit înainte de intervenție chirurgicală se prelucrează vaginul, iar în perioada postoperatorie se administrează sub formă de tamponare vaginale, îmbibate cu soluție de miramistină, timp de 2 ore pe parcursul a 7 zile. În cazul bolilor inflamatoare ale organelor genitale feminine se administrează timp de 2 săptămâni prin utilizarea intravaginală a tamponelor îmbibate cu soluție de miramistină, de asemenea prin administrarea sub formă de electroforeză.

Venerologie. Pentru profilaxia bolilor venerologice miramistina este eficientă, dacă ea este utilizată nu mai târziu de 2 ore după actul sexual. Conținutul flaconului cu ajutorul aplicatorului se introduce în uretră – 2-3 ml (bărbaților), 1-2 ml (femeilor), în vagin – 5-10 ml timp de 2-3 minute. Se prelucrează pielea suprafeței interne a coapselor, pubisului, organelor genitale externe. În cadrul tratamentului complex al vaginitelor se utilizează sub formă de tamponare.

Chirurgie, traumatologie, combustiologie: Cu scop de profilaxie cu soluție de miramistin se irigă suprafața plăgilor și arsurilor, se tamponază lejer cavitatea plăgii și fistulele, se fixează tamponare de tifon, îmbibate cu soluție de miramistin. Procedura se repetă de 2-3 ori pe zi timp de 3-5 zile. Foarte eficientă este metoda drenajului activ al plăgilor și cavităților cu utilizarea a circa 1 litru de soluție de miramistin.

Otorinolaringologie. În sinuzite purulente – în timpul puncției se efectuează lavajul sinusurilor maxilare cu o cantitate suficientă de miramistin. În otite se introduce în conductul auditiv extern un tampon, îmbibat cu soluție de miramistină.

Stomatologie. Soluția de miramistină se introduce în pungile parodontale pe mește cu aplicații ulterioare pe gingii timp de 15 min. În acutizări se efectuează lavajul cu miramistină a pungilor gingivale cu ajutorul seringii și se introduc în cavitatea abscesului mește cu soluție de miramistină. După efectuarea vestibuloplastiei și frenulectomiei soluția de miramistină se utilizează sub formă de băițe în condiții de ambulatoriu. Cu soluție de miramistină se efectuează prelucrarea cavităților cariei, canalelor dentare după extirparea pulpei, prelucrarea igienică a protezelor mobile.

Atenționări și precauții speciale de utilizare:

Soluția de miramistină nu manifestă acțiune iritantă locală și nu posedă proprietăți alergizante.

Venerologie. Urologie. După prelucrarea cu soluție de miramistină a uretrei, vaginului și organelor genitale nu se recomandă de urinat timp de 2 ore.

Copii. Nu se utilizează în pediatrie.

Administrare în perioada de sarcină și alăptare. Deoarece resorbția soluției de miramistină practic lipsește, se permite de administrat în perioada de sarcină și alăptare.

Influența asupra capacității de conducere a autovehiculelor și manevrarea utilajului. Nu are efect asupra vitezei de reacție la conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor.

Condiții de păstrare:

A se păstra la temperaturi sub 25°C.

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

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor!

A nu se congela!

Termen de valabilitate:

3 ani.

A nu se administra după data de expirare indicată pe ambalaj.

Numele și adresa producătorului:

SC „Flumed-Farm” SRL,
Republica Moldova,
mun. Chisinău, str. Cetatea Albă, 176,
tel.: (+37322) 52 14 52



**ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ
МИРАМИСТИН 0,1 мг/мл,
раствор для местного применения 60 мл**

Торговое название: МИРАМИСТИН 0,1 мг/мл.

Описание: прозрачная бесцветная или слегка желтоватая жидкость без запаха, при встряхивании образует пену.

Форма выпуска: раствор для местного применения.

Состав:

1 мл раствора содержит мирамистин 0,1 мг;

вспомогательные вещества: вода очищенная.

Рекомендации по применению:

- профилактика нагноения послеродовых травм, ран промежности и влагалища;
- профилактика заболеваний, передающихся половым путем (сифилис, гонорея, трихомониаз, хламидиоз, генитальный герпес, генитальный кандидоз);
- профилактика поверхностных и глубоких ожогов II-III А степени, перевязка ожоговых ран, подготовка ожоговых ран к аутодермопластике;
- при осложненных инфицированных ран различной локализации и этиологии, профилактика вторичной инфекции гранулирующих ран.

Свойства:

- разрушает надмембранный слой, разрывает мембрану, повышает ее проницаемость для высокомолекулярных веществ, изменяет ферментативную активность микробной клетки, ингибируя ферментные системы, что приводит к угнетению жизнедеятельности микроорганизмов и их цитолизу;
- обладает высокой избирательностью действия в отношении микроорганизмов, так как практически не действует на оболочки клеток человека;
- обладает выраженным антимикробным действием в отношении грамположительных и грамотрицательных, аэробных и анаэробных, спорообразующих и аспорогенных бактерий в виде монокультур и микробных ассоциаций, включая госпитальные штаммы с полирезистентностью к антибиотикам;
- действует губительно на возбудителей заболеваний, передающихся половым путем;
- обладает противовоспалительным и иммуноадьювантным действием, усиливает местные защитные реакции, регенераторные процессы, активизирует механизмы неспецифической защиты вследствие модуляции клеточного гуморального иммунного ответа;
- не обладает способностью всасываться через кожу и слизистые оболочки.

Способ применения и дозы:

Акушерство-гинекология. Мирамистин применяется в дородовом и в послеродовом периоде с целью профилактики инфицирования родовых путей, в виде влагалищных тампонов, смоченных раствором мирамистина; с экспозицией 2 ч в течение 5 дней. При родоразрешении женщин путем кесарева сечения, непосредственно перед операцией обрабатывают влагалище, а в послеоперационном периоде применяют в виде влагалищных тампонов, смоченных раствором, с экспозицией 2 ч в течение 7 дней. При воспалительных заболеваниях женских половых органов - в течение 2-х недель проводится введение внутривлагалищных тампонов со средством, а также электрофорез.

Венерология. Для профилактики венерических заболеваний мирамистин эффективен, если он применен не позже 2 ч после полового акта. Содержимое флакона с помощью насадки вводится в мочеиспускательный канал - мужчинам (2 мл) и женщинам (1-2 мл), во влагалище (5-10 мл) на 2-3 мин. Обрабатывается кожа наружных поверхностей бедер, лобка, наружных половых органов. В состав комплексных мер при вагинитах применяется в виде лечебных тампонов.

Хирургия, травматология, комбустиология. С целью антисептической целью мирамистином орошают поверхность ран и с помощью тампонов тампонируют раны и свищевые ходы. Используют марлевые тампоны, смоченные антисептиком. Процедура повторяется 2-3 раза в сутки в течение 3-5 дней. Высокоэффективен метод активного дренирования ран и полостей с суточным расходом около 1 л раствора мирамистина.

Оториноларингология. При гнойных гайморитах - во время пункции верхнечелюстную пазуху промывают достаточным количеством мирамистина. При отитах тампон, смоченный раствором мирамистина, вводят во внешний слуховой проход.

Стоматология. Раствор мирамистина...

непосредственно перед операцией обрабатывают в послеоперационном периоде применяют в виде влагалищных тампонов, смоченных раствором, с экспозицией 2 ч в течение 7 дней. При воспалительных заболеваниях женских половых органов - в течение 2-х недель проводится введение внутривлагалищных тампонов со средством, а также электрофорез.

Венерология. Для профилактики венерических заболеваний мирамистин эффективен, если он применен не позже 2 ч после полового акта. Содержимое флакона с помощью насадки вводится в мочеиспускательный канал - мужчинам (2-3 мл), женщинам (1-2 мл), во влагалище (5-10 мл) на 2-3 мин. Обрабатывается кожа внутренних поверхностей бедер, лобка, наружных половых органов. В состав комплексных мер при вагинитах применяется в виде лечебных тампонов.

Хирургия, травматология, комбустиология. С профилактической целью мирамистином орошают поверхность ран и ожогов, рыхло тампонируют раны и свищевые ходы, фиксируют марлевые тампоны, смоченные антисептиком. Процедура повторяется 2-3 раза в сутки в течение 3-5 дней. Высокоэффективен метод активного дренирования ран и полостей с суточным расходом около 1 л раствора мирамистина.

Оториноларингология. При гнойных гайморитах - во время пункции верхнечелюстную пазуху промывают достаточным количеством мирамистина. При отитах тампон, смоченный раствором мирамистина, вводят во внешний слуховой проход.

Стоматология. Раствор мирамистина вводят в пародонтальные карманы на турундах со следующими аппликациями на деснах на протяжении 15 мин. При обострениях используется промывание мирамистином пародонтальных карманов при помощи шприца и введение в полость абсцесса турунд со средством. После проведения вестибулопластики и френулактомии средство в амбулаторных условиях используется в виде ванночек. Мирамистином проводится обработка кариозных полостей, каналов зубов после экстирпации пульпы, гигиеническая обработка съемных протезов.

Меры предосторожности и особенности применения:

Средство не оказывает местнораздражающего действия и не обладает аллергизирующими свойствами.

Венерология. Урология. После обработки мирамистином мочеиспускательного канала, влагалища и половых органов не рекомендуется мочиться в течении 2-х часов.

Дети. Не применяют в педиатрической практике.

Применение в период беременности или кормления грудью. Поскольку резорбция средства практически отсутствует, разрешается применение мирамистина в период беременности или кормления грудью.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работой с другими механизмами. Применение средства характеризуется отсутствием влияния на способность управлять автотранспортом или заниматься другими потенциально опасными видами деятельности, требующим повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

Условия хранения:

Хранить при температуре до 25°C.

Хранить в оригинальной упаковке для защиты от света и влаги.

Хранить в недоступном для детей месте.

Не замораживать!

Срок годности:

3 года.

Не использовать после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Название и адрес производителя:

КП, Флумед-Фарм" ООО

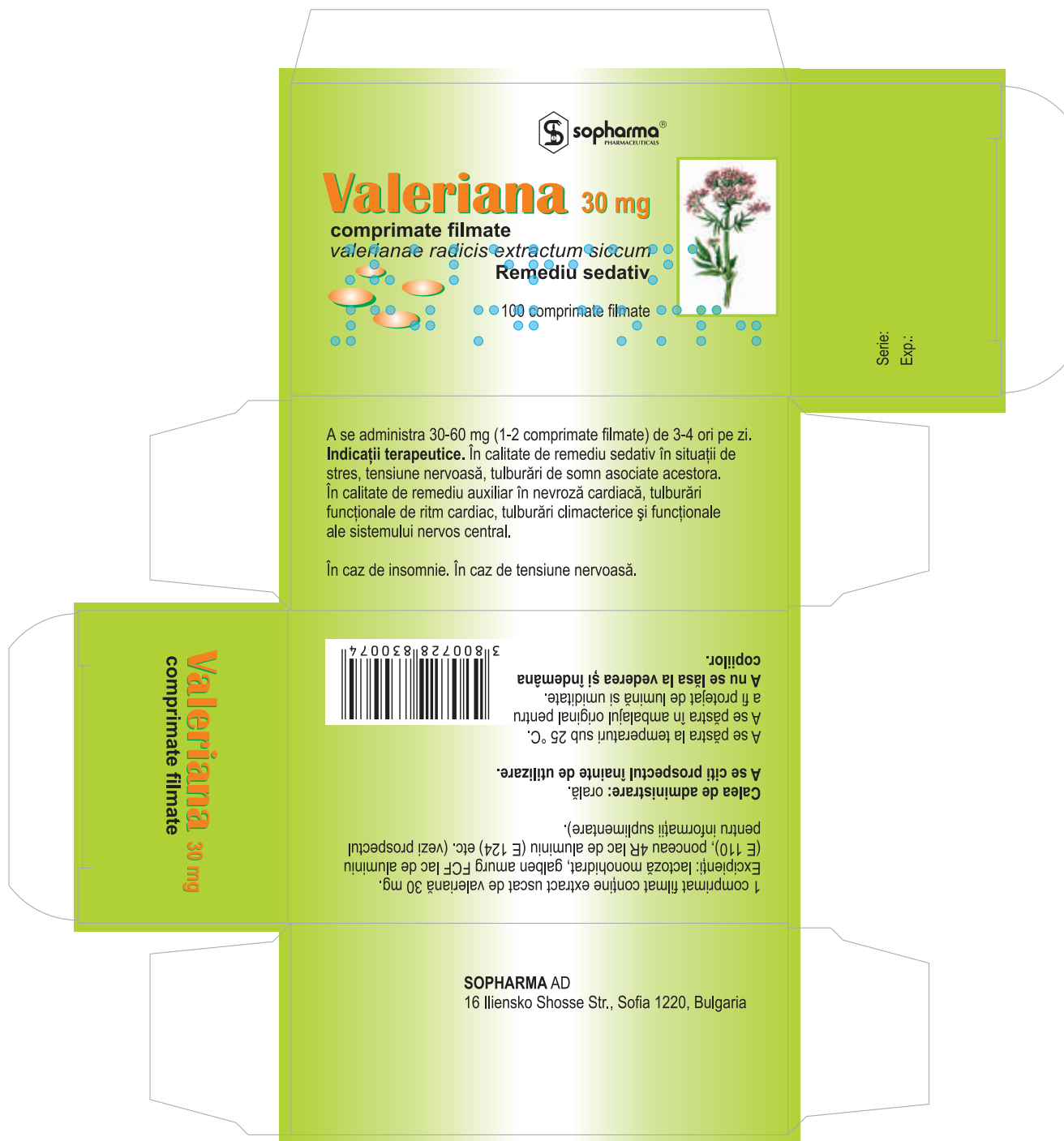
Республика Молдова,

мун. Кишинев

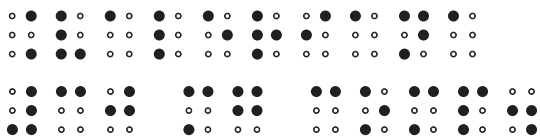
ул. Четатя Алба, 176

тел.: (+37322) 52 14 52





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 (ширина/глубина/высота)	81/51/35 мм
Версия	0.1/29.06.2018



Serie: (Exp.:)
Exp.: (Serie:)

Информационная панель	ФОЛЬГА
Лекарственный препарат	Валериана
Лекарственная форма	таблетка, покрытая оболочкой
Дозировка	30 мг
Страна	Молдова
Число цветов	1
Цвет	Black
Размеры блистера	76/31 мм
Версия	0.1/29.11.2017

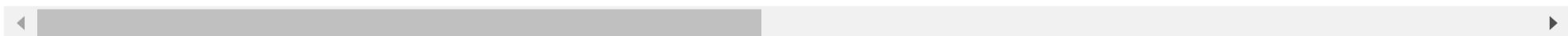
Nomenclatorul medicamentului



Detalii	Cod medicament	Denumire comercială valeriana	Formă farmaceutică	Doză	Volum	Divizare n20x5	DCI	ATC	
Detalii	9200700551	Valeriana	comprimate filmate	30 mg		N20x5	Valerianae ra...	N05CM09	

Items per page: 25 ▼

1 - 1 of 1





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 nemenționate 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 (enumerat 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 Valerianei cu alte medicamente.

Valeriana împreună cu alimente și băuturi și alcool

Utilizarea Valerianei 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 Valerianei 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 Valerianei 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 în tregi 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 s-au agravat, consultați medicul după două săptămâni de tratament.



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 Valerianei 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. Acestea ar putea fi oricare decît cele indicate în acest prospect. Dvs. de asemenea puteți raporta și reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de comunicații. Prin raportarea efectelor adverse, puteți obține 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.amed.md sau e-mail: farmacovigilenta@amed.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/fole de aluminiu.

3 sau 5 blistere și prospectul sunt puse în o cutie de carton.

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.amed.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, 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 B₁ – 1,0 mg; vitamina B₂ – 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**

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**

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, тиамин 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 В₁ (тиамин гидрохлорид) – 1,0mg, Витамин В₂ (рибофлавин) – 1,0mg, Витамин С (аскорбиновая кислота) – 35mg.

Назначение

Дополнительный источник витаминов А, В₁, В₂, 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	FARMOL-CID	„Luxfarmol” SRL	Republica Moldova	„Luxfarmol” SRL	Alcool etilic Sarurilor cuaternare de amoniu Albastru de metilen	70-75% 0.1-0.2% 0.00009%	200-578-6 235-186-4 200-515-2	64-17-5 12125-02-9 61-73-4	1	1,2,3,4		valabil pînă la 14.12.2028



ecco

DEZINFECTANT

DE MÂINI

ANTIVIRUS®

SPRĂ DEZINFECTANTĂ
Eco Antivirus
Eco S.p.A.

100 ml
Eco

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.

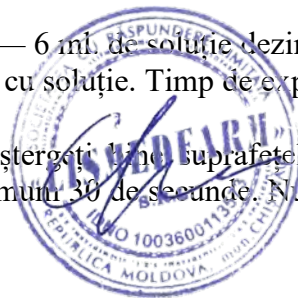
Mod de aplicare:

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 antebraț.

Dezinfectarea suprafețelor rezistente la alcool: pulverizați sau ștergeți bine suprafețele (15-20 g/1m²) și lăsați până la uscare completă. Timp de expunere — minimum 30 de secunde. Nu necesită clătire.

Termen de valabilitate a dezinfectantului — 5 ani.





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, muș. Chișinău, str. Gheorghe. Asachi, 67-a
Tel. + 373 22 574501, fax + 373 22 729725
IDNO 1018601000021
E-mail: ansp@ansp.md; anticamera@ansp.md

DOCUMENTAȚIE MEDICALĂ / Медицинская документация
FORMULAR / форма Nr. 303-2/e
APROBAT DE MSMPS al RM / Утверждена МЗТСЗ 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-9714/2021
Санитарное заключение для пищевых и непищевых продуктов

din/om " 15 " aprilie a./z. 2021

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

Apă de mare spray 30 ml 0,9%; 2,1% - produs pentru igiena cavității nazale

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)
Regulamentului sanitar privind produsele cosmetice aprobat prin HG nr. 1207 din 02.11.2016

Organizația-producătoare/importatoare, țara de origine / организация произв./импортёр, страна происхождения
SC "FLUMED-FARM" SRL, Republica Moldova

Destinatarul avizului sanitar / получатель санитарного заключения
SC "FLUMED-FARM" SRL, Moldova, Chișinău, str. Cetatea Albă, 176

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, licența de producere, regulament proces tehnologic, specificație, certificate de calitate,
instrucțiune de administrare, aviz sanitar nr.57 din 07.06.2018, rapoarte a încercărilor de laborator
(a enumera documentele de însoțire, buletinele de analiză / перечислить сопроводительные док., протоколы исслед.)
nr.1999-2000 din 06.04.2021

Caracteristica sanitară a produselor / санитарная характеристика продукции:
Parametrii (factorii) / показатели (факторы) Normativul sanitar / санитарный норматив

conform rapoartelor încercărilor de laborator nr.1999-2000 din 06.04.2021

Domeniu de utilizare / Область применения: igiena cavității nazale

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

AVIZUL SANITAR este valabil pînă la / Санитарное Заключение действительно до: 30 aprilie 2024

Int. DIRECTORUL AGENȚIEI NAȚIONALE PENTRU SĂNĂTATE PUBLICĂ



Vasile GUȘTIUC

(Nume și prenume / Ф.И.О.)



[Signature]
(Semnătură / подпись)

ANSP/HAO3

0001325

03

10-XVI-09

ex. St. Constantinovici
tel: 574 679

 Flumed 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 ноздрю 2-3 раза в день.

Детям старше 3-х лет: по 1-2 впрыскивания в каждую ноздрю 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 управлении 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

AVIZ SANITAR
PENTRU PRODUSELE ALIMENTARE ȘI NEALIMENTARE Nr. P-19072/2024
Санитарное заключение для пищевых и непищевых продуктов
din/от 04 ianuarie 2024

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 / оборудовании
Balsam igienic pentru buze LoveLabelo

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))
Regulamentului sanitar privind produsele cosmetice aprobat prin HG 1207/2016

Organizația-producătoare/importatoare, țara de origine / организация произв./импортер, страна происхождения
JINHUA SPRING COSMETICS CO. LTD / China

Destinatarul avizului sanitar / получатель санитарного заключения
RICA-FARM S.R.L. , Republica Moldova, mun. Chișinău, sec. Ciocana, Vieru Igor, 16, bloc. 1, ap./of. 119

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, invoice, certificate de buna fabricație, specificații tehnice șa produs
(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

produsele sunt conforme Directivelor Europene și HG 1207/2016

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 R. Moldova

AVIZUL SANITAR este valabil pînă la / Санитарное заключение действительно до: 04.01.2025

DIRECTORUL AGENȚIEI NAȚIONALE PENTRU SĂNĂTATE PUBLICĂ

Nicolae Jelamschi



LOVE labelo



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, Chisinau, 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

12M
4.8g/5.5ml



LOVELABELO

AVIZ SANITAR
PENTRU PRODUSELE ALIMENTARE ȘI NEALIMENTARE Nr. P-17525/2023
Санитарное заключение для пищевых и непищевых продуктов
din/от 23 iunie 2023

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))
SM GOST R 52354-2006 Articole din hârtie cu destinație sanitară pentru uz sanitaro igienic

Organizația-producătoare/importatoare, țara de origine / организация произ./импортер, страна происхождения
FULYA KOZMETIK ISLAK MENDIL IMALAT, Turcia

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

Temei pentru recunoașterea conformității produselor Regulamentului (lor) sanitar (e) menționat (e) a servit /
Основанием для признания продукции указанного (ым) санитарному (ым) регламенту (ам) послужило
Demers, contract nr.13-12 din 14.03.12, invoice, aviz sanitar nr.P-14679/2022 din 15.06.2022, rapoarte a încercărilor de
laborator nr.51008750-51008751 din 14.06.2023, nr.51008752-51008753 din 19.06.2023
(a enumera documentele de însoțire, buletinele de analiză / перечислить сопроводительные док., протоколы иссслед.)

Caracteristică sanitară a produselor / санитарная характеристика продукции:
Parametrii (factorii) / показатели (факторы) **Normativul sanitar / санитарный норматив**
conform rapoartelor încercărilor de laborator nr.51008750-51008751 din 14.06.2023, nr.51008752-51008753 din 19.06.2023

Domeniu de utilizare
întreținere



Condițiile necesare de utilizare, condiții de 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 până la / Санитарное заключение действительно до: 30.06.2024

DIRECTORUL AGENȚIEI NAȚIONALE PENTRU SĂNĂȚATE PUBLICĂ

Digitally signed by Nicolae Jelamschi
Date: 2023.06.23 13:27:15 EEST
Reason: MoldSign Signature
Location: Moldova



Nicolae Jelamschi



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



Islak Mendil İmalat ve Pazarlama Ltd. Şti.
 Kırış Osmangazi Mah. Küçük Ayazma Cad. No:17
 Esenyurt / İstanbul - TÜRKİYE



İçerik/Ingredients/Ingrédients/Состав/Склад

- | | | |
|--|--|---|
| <p>TR Alkolüzs ıslak mendil.
 GB Alcohol free wet wipes.
 FR Lingette humide sans alcool.
 PL Nie zawiera alkoholu chusteczki.
 E Sin alcohol toallitas.
 GR Υγρά παντληκία χωρίς αλκοόλ.
 SRB Vlažne maramice bez alkohola
 Opieksavaji i navlažuju kožu i bezbolno može da ih koristi cela porodica.
 Proizvođač: Fulya Kozmetik Zemlja porekla: Turska Uvoznik za Srbiju: EUROKÖZMETIKA, Kruševac, Srbija Tel: 064/21 85 637 Sastav proizvoda i rok trajanja odštampan na pakovanju
 D Senza alcool salivittine.
 CZ Alkoholfrei feuchttücher.
 SK Neosahuji alkohol ubrousiky.
 SR Neosahuji alkohol utierky.</p> | <p>YU Bez alkohole vlažne maramice.
 HR Mokro maramice bezalkoholna.
 AL Peczete e njome pa alkol.
 RU Не содержат алкоголь. Влажные салфетки.
 GR Влажни почистващи кърпички.
 MX Без алкохолни влажни марамици.
 KZ Алкоголсіз Немді гігієнік сүлгі.
 MD Servetele umede pentru îngrijire intimă.
 Nu conțin alcool. IMPORTATOR ȘI DISTRIBUTOR UNIC IN RM: FPC Tehelan SRL, mun. Chișinău, str. Doina 199/1, tel: +373 22 80 66 80
 UZ Alkogolsuz Nam Romahalar
 GE ალკოჰოლსაშუალო ნემდი საღებავები გამოიყენება 0,3 გრამზე</p> | <p>TR Alkogolsuz Öl Eliyaglyk
 UA Neobshahuji Alkohol Ubrousuky
 HU Freshmaker intim törölkendő Forg. Savannah Hungary Kft. Telephely:1097. Budapest, Kém u.s. Email:savannahkft@savannahkft.t-online.hu Min.megőrzési idő: a csomag. Hő/év Származási ország: Törökország Összetevők(ingredients):
 RO Servetele umede, intime FRESHMAKER, pentru îngrijire intimă. E curată și împotriva mirosului. Sunt perfecte pentru utilizare și au pH regulat. Pentru uz general, ustern. L1517501010101 IMPORTATOR UNIC: S.C. LUMINA S.A. - FACTORIA GALEAȘI, Șosea DN2, Județ Vrancea, Tel:0040.237.212.996 Fax: 0040.237.224.512 E-mail: turkom@turkom.ro W: www.turkcosmetics.com Composite servetele material neșezut, 20's valoare, 80's poliester.
 SRB Intimne higijenske vlažne maramice Proizvođač: FUYLA Kozmetik Zem ja poreklo: Turska Uvoznik: FREE LINE d.o.o. Bata: vode d.o.o. Im Zgreda/Becora 011/3739-202 www.free-line.ro.ro Rok trajanja odštampan na pakovanju
 مینیمم مدت نگهداری: ۰۳ ساله</p> |
|--|--|---|



Warning: It is not comestible
Внимание! Не съедобно
Atención: No es comestible/Haricen 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, Alcool Benzil, Parfum, Propilen Glicol, Cocamidopropil Betaina, Gliceril Cocoat PEG-7, Acid Benzoic, Tetrasodium Edta, Tocofenil Acetat, Acid Citric, Acid Dehidroacetic, Polisorbat 20.

ماء، كحول البنزيل، العطر، بروبيلين الجليكول، كوكو أميديوبروبيل بيتاين، بيج 7 = غليسيرول كوكوات، حمض البنزويك، تتراسوديوم إديتا، توكوفيريل أسيتات، حمض الستريك، حمض ديهيدرواكتيك، بولي سوربات 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.



Made in Türkiye

PD:08.23
ED:08.26
P.NO.19.2

Proizvođač: Fulya Kozmetik Zemlja porekla:
Turska Livoznik za Srbiju: EUKOKOZMETIKA,
Kruševac, Srbija Tel: 064/21 85 837 Sastav
proizvoda i rok trajanja odštampan na pakovanju
1) Senza alcohol salivettine.
2) Alkoholfreie feuchttücher.
3) Neosahuji alkohol ubrusky.
4) Neosahujni alkohol uterky.

MD Servetele umede pentru ingrijire intima.
Nu contin alcool. IMPORTATOR SI DISTRIBUTOR
UNIC IN RM: FFC Tehelan SRL, mun. Chisinau, str.
Doina 199/1, tel: +373 22 80 66 80
UZ Alkogolsuz Nam Romalchalar

DNZ Judoj Vrancea, Tel:0040.237.212.396 Fax:0040.237.212.396
E-mail:fulya@fulyakozmetik.com.ro Web:www.fulyakozmetik.com.ro
Senzetel material netesut, 20% viskoz, 80% polipropilena.
CD) Intimne higijenske vlazne i sušarica Proizvođač:
FULYA Kozmetik Zemlja porekla: Turska Livoznik
FREE LINE d.o.o. Batjnčki drum 5m Zimun Beograd
01113739-202 www.free-line.co.rs Rok trajanja
odštampan na pakovanju

