

Specificații de preț

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

Numărul procedurii de achiziție: ocds-b3wdp1-MD-1739883977141 din 27.02.2025
Obiectul de achiziție: privind încheierea contractelor subsecvente pentru anul 2025 - “Achiziționarea medicamentelor pentru Boala Addison în scopul realizării Programului Național ”Combatarea maladiilor rare” pentru anul 2024-2027” (repetat nr.5)

	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/prestare	Clasificație bugetară (IBAN)	Discount%
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
Nr.lot		Bunuri									
1	33600000-6	Hydrocortisonum 20 mg	comprimat	33060	2.7	2.916	89262	96402.96	I tranșă - Martie-Aprilie 2025, II tranșă – Septembrie 2025.	Conform SIA RSAP Mtender	0
		TOTAL									

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

Ofertantul: Lismedfarm S.R.L. Adresa: 167/B, sos. Muncesti, MD-2002 Chisinau, Republica Moldova

Specificații tehnice

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

Numărul procedurii de achiziție: ocds-b3wdp1-MD-1739883977141 din 27.02.2025

Obiectul achiziției: **privind încheierea contractelor subsecvente pentru anul 2025** - “Achiziționarea medicamentelor pentru Boala Addison în scopul realizării Programului Național ”Combatarea maladiilor rare” pentru anul 2024-2027” (repetat nr.5)

	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciu lui	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
Nr. Lot	Bunuri						
1	Hydrocortisonum 20 mg	Hydrason 20, 20mg N30	Bangladesh	M/s Drug International	ATC H02AB09. Forma farmaceutică: Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură: comprimat. 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM). În cazul în care nici un medicament nu este autorizat la momentul deschiderii ofertelor se vor accepta: medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), pentru care se va prezenta suplimentar următoarele documente: 1. Dovada autorizării de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency în continuare EMA) sau de către Biroului Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor (FDA USA); sau să fie autorizate în cel puțin o țară din: Elveția, Canada, Japonia, Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European, sau în țara de origine. 2. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară.	ATC H02AB09. Forma farmaceutică: Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură: comprimat. Medicamente neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	GMP, Autorizat în țara de origine
TOTAL							

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Chitic Vlad În calitate de Director executiv
Ofertantul: Lismedfarm S.R.L. Adresa: 167/B, sos. Muncesti, MD-2002 Chisinau, Republica Moldova



LISMEDFARM S.R.L.

Șos. Muncești, 167/B, MD – 2002, mun. Chișinău, Republica Moldova
tel.: 022-80-47-98, 022-55-64-38, 022-56-94-91, e-mail: oficiu@lismedfarm.md,
web: <https://lismedfarm.md>, c/f: 1003600113573, TVA: 0304618, director – Ecaterina Chitic

Anexa nr. 27
la Documentația standard
Ordinul Ministrului Finanțelor
nr. 115 din 15 septembrie 2021

DECLARAȚIE privind neîncadrarea în situațiile ce determină excluderea de la procedura de atribuire

Operator economic

Lismedfarm S.R.L

Subsemnatul, Ecaterina Chitic, reprezentant împuternicit al Lismedfarm S.R.L. în calitate de ofertant declar pe propria răspundere, sub sancțiunea excluderii din procedura de achiziție publică și sub sancțiunile aplicabile faptei de fals în acte publice, că nu mă aflu în situația prevăzută la art. 19 din Legea privind achizițiile publice nr. 131 din 03.07.2015, respectiv în ultimii 5 ani nu am fost condamnat prin hotărâre definitivă a unei instanțe judecătorești pentru participarea la activități ale unei organizații criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani.

Subsemnatul declar că informațiile furnizate sunt complete și corecte în fiecare detaliu și înțeleg că autoritatea contractantă are dreptul de a solicita, în scopul verificării și confirmării declarațiilor, orice documente doveditoare de care dispun.

Subsemnatul, Vlad Chitic reprezentant împuternicit al Lismedfarm S.R.L., în calitate de ofertant, la procedura de ocds-b3wdp1-MD-1739883977141 pentru atribuirea contractului de achiziție publică având ca obiect În scopul atribuirii contractelor subsecvente (pentru anul 2025) ca urmare a acordului-cadru nr. ocds-b3wdp1-MD-1717761521700 din 15.08.2024 încheiat prin procedura de achiziție publică nr. ocds-b3wdp1-MD-1717761521700 din 08.07.2024 privind încheierea acordului - cadru "Achiziționarea medicamentelor pentru Boala Addison în scopul realizării Programului Național "Combatarea maladiilor rare" pentru anul 2024-2027" (repetat nr.5), codul CPV 33600000-6, la data de 27.02.2025, organizată de CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE, declar pe propria răspundere că:

- a) nu am intrat în faliment ca urmare a hotărârii judecătorești;
- b) mi-am îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale;
- c) nu am fost condamnat, în ultimii 3 ani, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru o faptă care a adus atingere eticii profesionale sau pentru comiterea unei greșeli în materie profesională;
- d) toate informațiile și documentele prezentate pentru procedura de achiziție menționată mai sus sunt veridice și autentice;
- e) nu suntem incluși în Lista de interdicție a operatorilor economici.

Subsemnatul declar că informațiile furnizate în scopul demonstrării îndeplinirii criteriilor de calificare și selecție sunt complete și corecte în fiecare detaliu și înțeleg ca autoritatea contractantă are dreptul de a solicita, în scopul verificării și confirmării declarațiilor, orice documente doveditoare de care dispun.

Înțeleg ca în cazul în care această declarație nu este conformă cu realitatea sunt pasibil de încălcarea prevederilor legislației penale privind falsul în declarații.

Data completării: 26.02.2025

Operator economic, Lismedfarm S.R.L

Semnătura

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

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

**DECLARAȚIE
PRIVIND VALABILITATEA OFERTEI**

Către CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE, MD-2005,
Republica Moldova, mun. Chișinău, or. Chișinău, str. G. Vieru 22/2

Stimați domni,

Ne angajăm să menținem oferta valabilă, **privind** În scopul atribuirii contractelor subsecvente (pentru anul 2025) ca urmare a acordului-cadru nr. ocds-b3wdp1-MD-1717761521700 din 15.08.2024 încheiat prin procedura de achiziție publică nr. ocds-b3wdp1-MD-1717761521700 din 08.07.2024 privind încheierea acordului - cadru “Achiziționarea medicamentelor pentru Boala Addison în scopul realizării Programului Național ”Combatarea maladiilor rare” pentru anul 2024-2027” (repetat nr.5) (se indică obiectul achiziției) prin procedura de achiziție Cererea ofertelor de prețuri (bunuri) (tipul procedurii de achiziție), pentru o durată de 90 (nouăzeci) zile, (durata în litere și cifre), respectiv până la data de 02.06.2025 (ziua/luna/anul), și ea va rămâne obligatorie pentru noi și poate fi acceptată oricând înainte de expirarea perioadei de valabilitate.

Data completării 26.02.2025

Cu stimă,

Ofertant/candidat

Vlad Chitic, director executiv

Lismedfarm S.R.L.

**LISMEDFARM S.R.L.**

Șos. Muncești, 167/B, MD – 2002, mun. Chișinău, Republica Moldova
tel.: 022-80-47-98, 022-55-64-38, 022-56-94-91, e-mail: oficiu@lismedfarm.md,
web: <https://lismedfarm.md>, c/f: 1003600113573, TVA: 0304618, director – Ecaterina Chitic

CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE**Declarație**

Declarăm următoarele pentru LPnr. ocds-b3wdp1-MD-1739883977141 din 27.02.2025:

Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 60% din cel initial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de 2 ani și mai mult și nu mai puțin de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de până la 2 ani.

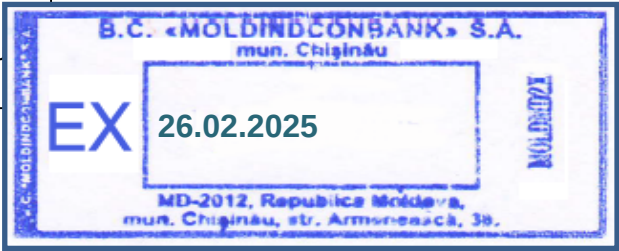
Cu respect,

Director executiv Lismedfarm S.R.L.

Vlad Chitic

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

ORDIN DE PLATA		nr.	125	DATA EMITERII	26.02.2025 00:00:00	TIP.DOC. 4
PLATITI	1785.24	LEI	Una Mie Sapte Sute Optzeci si Cinci lei 24 bani			
PLATITOR	(R) "LISMEDFARM" S.R.L.			Cod IBAN	MD65ML000000000225156722	
				CODUL FISCAL	1003600113573	
PRESTATORUL PLATITOR	BC'Moldindconbank'S.A.				CODUL BANCII	
						MOLDMD2X
BENEFICIAR	(R) CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE			Cod IBAN	MD23TRPCCC518430B01859AA	
				CODUL FISCAL	1016601000212	
PRESTATORUL BENEFICIAR	Ministerul Finantelor - Trezoreria de				CODUL BANCII	
						TREZMD2X
DESTINATIA PLATII	/P102/1785,24 Garantie pentru oferta la LP nr.ocds-b3wdp1-MD-1739883977141 din 27.02.2025			TIPUL TRANSFERULUI NORMAL/URGENT N L.S. SEMNATURILE EMITENTULUI		
CODUL TRANZACTIEI	DATA PRIMIRII	DATA EXECUTARII				
101	26.02.2025	26.02.2025 00:00:00				
				SEMNATURA PRESTATORULUI		





GOVERNMENT OF THE PEOPLE'S REPUBLIC OF BANGLADESH
MINISTRY OF HEALTH & FAMILY WELFARE
DIRECTORATE GENERAL OF DRUG ADMINISTRATION



CERTIFICATE OF GOOD MANUFACTURING PRACTICE (GMP)
FOR PHARMACEUTICAL (PRODUCT(S))

This certificate conforms to the format recommended by the World Health Organization (WHO)

Certificate No. DGDA/6-235/2019/10157

Date: ৩৭-০৬-২০২৭

It is hereby certified that **M/s. Drug International Ltd.** a drug (Pharmaceutical Products) manufacturing and marketing organization, has been given license to manufacture and sell its products freely in the People's Republic of Bangladesh as lawfully required and granted in pursuance of the provision of Chapter-VII, of the **Drug & Cosmetics Act, 2023 (XXIX of 2023) or any Rule made there under.**

On the basis of the inspection carried out on **02-09-2023 & 13-11-2023** we certify that the site indicated on this certificate complies with Good Manufacturing Practices recommended by world health organization (WHO) for the dosage forms, categories & activities listed in Table 1.

The License information are as below:

1. Name & address of site : **M/S. DRUG INTERNATIONAL LTD.**
31/1, Satrong Road, Gopalpur, Tongi I/A, Gazipur, Bangladesh.
2. Manufacturer's License No.: Biological - 315, Date of Issue: 21-10-2019
Non-Biological - 523, Date of Issue: 21-10-2019
3. Table: 01(One)

Dosage Form(s)	Category (ies)	Activity (ies)
Tablet Film-Coated Tablet, Enteric Coated Tablet, Uncoated Tablet, Chewable Tablet, Sublingual Tablet, Controlled Release /Sustained Release/Modified release/ Retard/Extended Release Tablet/Orally Dispersible Tablet	Antiulcerents, GIT Regulators, Antianginal, ACE-Inhibitor, Beta Blockers, Angiotensin Receptor Blocker, Anti-Platelet, Calcium Antagonist, Combination of Antihypertensive, Diuretics, Lipid Lowering Agent, Statin, Oral Antihistamine & Broncodilators, Hormone, Oncology (Non cyto- toxic), steroid, Analgesic and Antipyretics, Antimigraine, Anti-arthritis, Macrolides antibi- otics, Anti-Bacterial Combination, Antifungal, Anti-diarrhoeal, Anti-emetics, Antiviral, Anti- depressant, Oral Antidiabetics, Anti-psycotic, Neurological, Vitamins & Minerals, Anti Helminthic, Cartilage formation.	Sourcing & Procurement of RM/PM Formulation design and development Dispensing of RM/PM Production: - Granulation - Compression - Coating (if applicable) Packaging Quality Assurance - Manufacturing Environment Control - In-process Quality Control - Finished Product Analysis - Lot Release for marketing - Product Quality Review Documentation / Record Keeping

Dosage Form(s)	Category (ies)	Activity (ies)
Capsule Hard Gelatin Capsule, Long Acting Capsule Controlled/ Immediate/ Time/Extend/ Delayed/ Sustained release Capsule	Antiulcerants, Vitamins and Minerals, Haematinics, Antihypertensive & Cardioprotectives, Antifungals, Antipsychotics, Hormone, Analgesic, Antidepressants, Antibiotics, Antispasmodic, Prostatic hyperplasia, Oncology (Non cytotoxic), Steroids.	Sourcing & Procurement of RM/PM Formulation design and development Dispensing of RM/PM Production: - Blending - Encapsulation Packaging Quality Assurance - Manufacturing Environment Control - In-process Quality Control - Finished Product Analysis - Lot Release for Marketing - Product Quality review Documentation / Record Keeping
Soft Gelatin Capsule	Hormone	Sourcing & Procurement of RM/PM Formulation design and development Dispensing of RM/PM Production: -Gelatin cooking -Processing -Encapsulation Packaging Quality Assurance - Manufacturing Environment Control - In-process Quality Control - Finished Product Analysis - Lot Release for Marketing - Product Quality review Documentation / Record Keeping

Dosage Form(s)	Category (ies)	Activity (ies)
Syrup/Solution/ Suspension/ Dry Powder for Suspension/ Emulsion	Antibiotics, Vitamins & Minerals, Antifungals, Antidiarrhoeal, Antiemetic, Laxatives, Antacid, Antispasmodics, Expectorant, Anti-asthmatics & Bronchodilators, Antihistamine, Anti Helminthic, Steroid, Hormone.	Sourcing & Procurement of RM/PM Formulation design and development Dispensing of RM/PM Production: - Mixing - Filling & Sealing Labeling & Packaging Quality Assurance - Manufacturing Environment Control - In-process Quality Control - Finished Product Analysis - Lot Release for Marketing - Product Quality review Documentation / Record Keeping
Injectable Solution/Suspension /Dry Powder for injection/ Lyophilized	Antibiotics, Antihypertensive, Cardioprotectives, Analgesics, Anticoagulant, Anesthetics, Antiulcer and Ulcer Healing, Steroids, Antiviral, Antiemetic, Antispasmodic, Vitamins, Hormone, Oncology (Non cytotoxic), Biosimilar [Human & Analogue Insulin, Monoclonal Antibody, Hematopoietic Agent, Colony Stimulating Factor (CSF)] Products.	Sourcing & Procurement of RM/PM Formulation design and development Dispensing of RM/PM Production: - Mixing in Aseptic environment - Form Fill Seal (Maintaining aseptic environment) Labeling & Packaging Quality Assurance - Manufacturing Environment Control - In-process Quality Control - Finished Product Analysis - Lot Release for Marketing - Product Quality review Documentation / Record Keeping

Dosage Form(s)	Category (ies)	Activity (ies)
Prefilled Syringe/ Cartridge/pen	Biosimilar [Human & Analogue Insulin, Monoclonal Antibody, Hematopoietic Agent, Colony Stimulating Factor (CSF)] Products, Hormone, Antidiabetics, Anticoagulant.	Sourcing & Procurement of RM/PM Formulation design and development Dispensing of RM/PM Production: - Mixing in Aseptic environment - Form Fill Seal (Maintaining aseptic environment) Quality Assurance - Manufacturing Environment Control - In-process Quality Control - Finished Product Analysis - Lot Release for Marketing - Product Quality review Documentation / Record Keeping
Ophthalmic Solution/ Suspension/Single Dose & Multidose in PP vial (BFS) * Ear Drop * Nasal Drop	Antibiotics, Antifungal, Antihistamine, Steroid, NSAID, Glaucoma, Vitamin, Hypertonic Solution, Lubricants, Anti cholinergic.	Sourcing & Procurement of RM/PM Formulation design and development Dispensing of RM/PM Production: - Mixing in Aseptic environment - Aseptic Filtration - Form Fill Seal (Maintaining aseptic environment) Labeling & Packaging Quality Assurance - Manufacturing Environment Control - In-process Quality Control - Finished Product Analysis - Lot Release for Marketing - Product Quality review Documentation / Record Keeping

Dosage Form(s)	Category (ies)	Activity (ies)
Semi-Solid Cream/ Ointment/Gel/ Oral Paste/ External Preparation	Antibiotics, Steroid, NSAID, Antifungal, Hormone, Acne, Antiviral, Anti-Scabies, Vitamins, Mouthwash, Hand Sanitizer, Hormone.	Sourcing & Procurement of RM/PM Formulation design and develop- ment Dispensing of RM/PM Production: - Dispensing - Mixing in two or more phases - Filling & tube Crimping Packaging Quality Assurance - Manufacturing Environment Control - In-process Quality Control - Finished Product Analysis - Lot Release for Marketing - Product Quality review Documentation / Record Keeping
Metered Dose Inhaler (MDI)/Dry Powder Inhalation (DPI) Capsule	Anti-asthmatics, Bronchodilators, Steroids, Anti-Allergic.	Sourcing & Procurement of RM/PM Formulation design and develop- ment Dispensing of RM/PM Production: - Dispensing - Mixing (Maintain Aseptic Condi- tion) - Filling (Maintain Aseptic condi- tion) - Gas Filling - Sealing & Leak Test Labeling & Packaging Quality Assurance - Manufacturing Environment Control - In-process Quality Control - Finished Product Analysis - Lot Release for Marketing - Product Quality review Documentation / Record Keeping

The responsibility for ensuring the quality of the individual batches of the Pharmaceutical Products manufactured through this process lies with the manufacturer.

The manufacturing plant in which the pharmaceutical products are produced is subject to inspection at suitable intervals.

The manufacturer conforms to the requirements for good manufacturing practices (GMP) in the manufacture and quality control of drugs, as required under law in this country, as well as recommended by the **World Health Organization (WHO)** in respect of pharmaceutical products to be manufactured, sold or distributed within the country of origin or to be exported.

This certificate remains valid for a period of 2 (Two) years from the date of issue. It becomes invalid if the activities and/or categories certified herewith are changed or if the site is no longer considered to be in compliance with **GMP**.

Name of authorized person	: Major General Mohammad Yousuf
Address of certifying authority	: Directorate General of Drug Administration Aushad Bhaban, Mohakhali, Dhaka-1212
Telephone	: +88-022222-80803
Fax No	: +880-(O) 2-980854
E-Mail	: dgda.gov@gmail.com
Web site	: www.dgda.gov.bd

Stamp and Date:

Major General Mohammad Yousuf
Director General
Directorate General of Drug Administration
&

Licensing Authority (Drugs) **06 JUN 2024**
Government of the People's Republic of Bangladesh.



GOVERNMENT OF THE PEOPLE'S REPUBLIC OF BANGLADESH

MINISTRY OF HEALTH & FAMILY WELFARE
DIRECTORATE GENERAL OF DRUG ADMINISTRATION
OUSHAD BHABAN, MOHAKHALI
DHAKA-1212, BANGLADESH
www.dgda.gov.bd



CERTIFICATE OF A PHARMACEUTICAL PRODUCT

This certificate confirms to the format recommended by the World Health Organization (WHO)

Certificate Number: DA/6-194/2015/ 1189

Date: 28 JAN 2023

Exporting (certifying) Country : BANGLADESH

Importing (requesting) Country : SRI LANKA

1. Name and dosage form of the Product: HYDRASON 20 TABLET

1.1 Active Ingredient(S) ⁽²⁾ and amount (S) ⁽³⁾ per unit dose:

Active Ingredient (S)	Amount per unit dose
Hydrocortisone USP	20.00 mg

For Complete Composition including excipients, see attached ⁽⁴⁾

1.1 In this product licensed to be placed on the market YES ☒ NO ☐

For use in the exporting Country? ⁽⁵⁾

1.2 Is this product actually on the market in the exporting country? YES ☒ NO ☐

1.3 If the answer to 1.2. Is **yes**, continue with section 2A and omit section 2B. If the answer to 1.2 is **no**, omit section 2A and continue with section 2B⁶:

2A.1 Number of the Product Licence⁷ and date of issue:

DAR No : 309-128-072

Date of issue : 28-11-2018

2A.2 Product Licence holder: Name : DRUG INTERNATIONAL LIMITED.

Address: Plant : 13A & 14A, TONGI I/A, SQUIBB ROAD
TONGI, GAZIPUR, BANGLADESH.

Office : "KHWAJA ENAYETPURI (R :) TOWER"
17, Bir Uttam K. M. Shafiullah Sarak, (Green
Road), Dhaka-1205, Bangladesh

2A.3 Status of the Product Licence ⁽⁸⁾ holder: **Manufacturing and Marketing of the product.**

2A.3.1 For categories b and c the name and address of the manufacturing

Producing the dosage form is ⁽⁹⁾: N/A.

2A.4. Is a summary basis of approval appended? ⁽¹⁰⁾: YES ☐ NO ☒

2A.5 Is the attached, officially approved product information completed
and consonant with the license? ⁽¹¹⁾ NOT PROVIDED

2A.6 Applicant for certificate, if different from licence holder (name and address) ⁽¹²⁾ N/A

3. Does the certifying authority arrange for periodic inspection of the Manufacturing plant in which the dosage form is produced? ⁽¹⁴⁾ YES ☒ NO ☐

3.1 Periodicity of routine inspection (years): EVERY 2 (TWO) YEARS

3.2 Has the manufacture of this type of dosage form been inspected? YES ☒ NO ☐

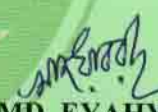
3.3 Do the facilities and operation conform to GMP as Recommended By the World Health Organization? ⁽¹⁵⁾ YES ☒ NO ☐

4. Does the information Submitted by the applicant satisfy the Certifying Authority on all aspects of the manufacture of the product: YES ☒ NO ☐

Name of authorized person : MD. EYAHYA
Address of the certifying authority : Directorate General of Drug Administration
Mohakhali, Dhaka-1212, Bangladesh
Telephone : +880-(2)-9880803
Fax No. : +880-(2)-9880854
E-mail : drugs@citech.net
Web-site : www.dgda.gov.bd

Stamp and Date:




MD. EYAHYA JAN 2023
Director (CC)
For Director General
Directorate General of Drug Administration
&
Licensing Authority (Drugs)
Govt. of the People's Republic of Bangladesh

Explanatory notes

1. This certificate, which is the format recommended by WHO, establishes the status of the pharmaceutical product and of the applicant for the certificate in the exporting country. It is for a single product only since manufacturing arrangements and approved information for different dosage forms and different strengths can vary.
2. Use whenever possible, International Nonproprietary Names (INNs) or national nonproprietary names.
3. The formula (complete composition) of the dosage form should be given on the certificate or be appended.
4. Details of quantitative composition are preferred, but then- provision is subject to the agreement of the product-license holder.
5. When applicable, append details of any restriction applied to the sale, distribution or administration of the product that is specified in the product license.
6. Sections 2A and 2B are mutually exclusive.
7. Indicate, when applicable, if the license is provisional, or the product has not yet been approved.
8. Specify whether the person responsible for placing the product on the market:
 - a. manufactures the dosage form;
 - b. packages and /or labels a dosage form manufactured by an independent company; or
 - c. is involved in none of the above.
9. This information can only be provided with the consent of the product-license holder or, in the case of non-registered products, the applicant. Non-completion of this section indicates that the party concerned has not agreed to inclusion of this information. It should be noted that information concerning the site of production is part of the product license. If the production site is changed, the license has to be updated or it is no longer valid.
10. This refers to the document, prepared by some national regulatory authority that summarizes the technical basis on which the product has been licensed.
11. This refers to product information approved by the competent national regulatory authority, such as a Summary Product Characteristics (SPC).
12. In this circumstance, permission for issuing the certificate is required from the product license holder. This permission must be provided to the authority by the applicant.
13. Please indicate the reason that the applicant has provided for not requesting registration:
 - i. the product has been developed exclusively for the treatment of conditions - particularly tropical diseases - not endemic in the country of export;
 - ii. the product has been reformulated to with a view to improving its stability under tropical condition,
 - iii. the product has been reformulated to exclude excipients not approved for use in pharmaceutical products in the country of import;
 - iv. the product has been reformulated to meet a different maximum dosage limit for an active ingredient;
 - v. any other reasons please specify.
14. Not applicable means that the manufacture is taking place in a country other than the issuing the product certificate and inspection is conducted under the aegis of the country of manufacture.
15. The requirements for good practices in the manufacture and quality control of drugs referred to in the certificate are those included in the thirty second report of the Expert Committee on specifications for the Pharmaceutical Preparations (WHO technical Report Series, No. 822, 1992, Annex 1) Recommendations specifically applicable to biological products have been formulated by the WHO Expert Committee on Biological Standardization (WHO Technical Report Series, No. 822, 1992, Annex 1).
16. This section is to be completed when the product-license holder or applicant conforms to status (b) or (c) as described in note 8 above. It is of particular importance when foreign contractors are involved in the manufacture of the product. In these circumstances the applicant should supply the certifying authority with information to identify the contracting parties responsible for each stage of manufacture of the finished dosage form, and the extent and nature of any controls exercised over each of these parties.



**LISMEDFARM S.R.L.**

Șos. Muncești, 167/B, MD – 2002, mun. Chișinău, Republica Moldova
tel.: 022-80-47-98, 022-55-64-38, 022-56-94-91, e-mail: oficiu@lismedfarm.md,
web: <https://lismedfarm.md>, c/f: 1003600113573, TVA: 0304618, director – Ecaterina Chitic

PROCURĂ nr. 18 din 03.11.2023

Subsemnata, Chitic Ecaterina, în calitate de fondator unic și administrator al S.R.L. „Lismedfarm”, IDNO **1003600113573**, cu sediul în Republica Moldova, mun. Chișinău, șos. Muncești, 167/B, MD-2002, împuternicească pe d-nul **Chitic Vlad**, directorul executiv al companiei S.R.L. „Lismedfarm”, cetățeanul al Republicii Moldova, având IDNP **2007042030196**, posesor al buletinului de identitate seria **B** nr. **01232897** eliberat la data de **23.10.2023**, pentru a reprezenta interesele companiei S.R.L. „Lismedfarm”. în fața tuturor persoanelor competente, inclusiv în fața instanțelor de judecată, organelor de stat / autorităților publice (de toate nivelurile), instituții (asociații, uniuni, etc.) publice, bancare, instituții obștești, și/sau profesionale, persoanele fizice și/sau juridice în orice procedură judiciară, civilă, penală, administrativă sau contravențională.

D-ul Chitic Vlad se autorizează pentru orice act de administrare și dispoziție pentru buna desfășurare a activității S.R.L. „Lismedfarm”.

Pentru utilizarea scopului menționat, mandatarului i se oferă:

- dreptul de a îndeplini din numele companiei toate actele procedurale inclusiv va prezenta la orice bancă și va putea efectua orice operațiuni financiar-bancare pe conturile deschise pe numele S.R.L. „Lismedfarm”, necesare desfășurării activității societății, inclusiv deschideri, derijeri și lichidări conturilor, va perfecta și va înainta cereri și declarații necesare, va prezenta documentația solicitată, va efectua plăți, încasări, viramente, depuneri etc. din și în aceste conturi, va achita orice taxe, va ridica extrasele de cont, îndeplinind toate formalitățile necesare, cu dreptul de a semna din numele companiei, în limita prezentului mandat;
- este împuternicit cu toate drepturile procesual penale și procesual civile, inclusiv de a achita taxa de stat și a înainta cererea prealabilă/somația; a semna și depune acțiunea, cererea introductivă, cererea de admitere a creanței, cerere de validare a popririi, referința, cererea de apel, cererea de recurs, cererea de revizuire; a recurge la arbitraj; a renunța total/parțial la pretențiile din acțiune; a majora/reduce cuantumul pretențiilor din acțiune; a prezenta probe; a modifica temeiul sau obiectul acțiunii; a recunoaște acțiunea; a recurge și participa la mediere, a negocia și semna tranzacții de împăcare; a intenta acțiunea reconvențională; a transmite împuternicirile unei alte persoane; a ataca hotărârea judecătorească cu apel, recurs sau revizuire și a-i schimba modul de executare; a reclama probe; a da explicații și a pleda în debaterile judiciare; a strămuta pricina;; a depune cereri și plângeri în adresa organelor abilitate, inclusiv privind intentarea cauzei penale; a solicita și primi informații/acte de la organele de stat și persoane; a depune cereri de intervenție în proces;
- dreptul de a duce tratativele și de a încheia contracte cu persoane fizice sau juridice, în vederea desfășurării activității societății și a unei bune administrări a acesteia, fiind nelimitat de suma tranzacției, va putea achiziționa în numele societății documentația de evidență contabilă-financiară de strictă evidență (chitanțiere și facturi fiscale și alte) și alte acte cu sau fără regim special, de a depune toate raporturile financiare /bilanțurile și de a supraveghea și verifica evidența contabilă a societății, cu dreptul de a perfecta, semna și înainta orice contestații și plângeri la actele organelor financiare, fiscale sau a altor organe de control, cu dreptul de a semna procese verbale de constatare, declarații fiscale, declarații unice, facturi fiscale va obține semnături electronice în numele societății, fiind direct răspunzător pentru acțiunile sale proprii;
- de a duce tratativele, încheia și semna în numele societății și pentru aceasta contracte de prestări servicii, de vânzarea mărfii, contracte de închiriere/comodat, contracte individuale de

- muncă, stabilind condițiile acestor contracte, va efectua operațiunile ce se impun cu casa(ele) de marcat, va putea semna contracte de asociere, colaborare, participațiune, contracte comerciale, cu privire la activitatea societății. Va efectua operațiuni comerciale, va achiziționa și distribui marfă, se va ocupa de derularea corespunzătoare a contractelor comerciale/muncă, va angaja/ concedia /disponibiliza personal, va efectua aprovizionarea societății, va achiziționa marfă și va ocupa inclusiv de buna administrare și funcționare a punctului/punctelor de lucru ale societății (dacă este cazul);
- dreptul de a îndeplini din numele companiei toate actele procedurale în fața instanțelor de judecată în orice acțiuni judiciare, având toate drepturile părții în proces, cu dreptul de a semna și a depune în judecată cereri de chemare în judecată, cereri de eliberare a ordonanțelor judecătorești și alte acte procesuale necesare, de a strămuta pricina în altă judecată, de a renunța total sau parțial la pretențiile din acțiune, de a majora sau reduce cuantumul acestor pretenții, de a modifica temeiul sau obiectul acțiunii, de a încheia tranzacții, inclusiv tranzacții de împăcare, de a intenta acțiune reconvențională, de a ataca hotărârea judecătorească cu apel și/sau recurs sau revizuire, de a cere și de a primi hotărârile, încheierile și ordonanțele instanței de judecată și documentele executorii.
- de a înregistra din numele companiei cereri și demersuri la Agenția Serviciilor Publice (inclusiv la toate Departamentele structurale - Departamentul Cadastru, Departamentul înregistrare și licențiere a unităților de drept, Departamentul înmatriculare a mijloacelor de transport și calificare a conducătorilor auto, Departamentul înregistrare și evidență a populației și alte), și la alte instituții de înregistrare a bunurilor sau a drepturilor, de a semna cereri, contracte și alte acte necesare, de a susține în aceste organe drepturile și interesele companiei, de a depune, de a solicita, de a primi actele necesare pentru realizarea scopului menționat;
- de a efectua toate actele legate de procedura de executare, inclusiv de prezentare sau retragere a documentului executoriu, de încheiere a tranzacției, de contestare a actelor executorului judecătoresc, de schimbare a modului de executare, de amânare sau eşalonare a executării, de depunere a cererilor, va semna și va îndeplini toate acțiunile și formalitățile, necesare pentru atingerea scopului executării silite;
- de a efectua toate acțiunile legate de procedura de insolabilitate, să participe la toate adunările creditorilor și ședințele comitetului creditorilor și să voteze cu toate voturile pe toate chestiunile de pe ordinea de zi, inclusiv cu drept de vot asupra planului de restructurare, de a fi desemnat în calitate de membru al comitetului creditorilor precum și reprezentant al debitorului;
- are dreptul de a efectua toate acte legate de procedura de executare, inclusiv de primire, prezentare sau de retragere a documentului executoriu, de transmitere a împuternicirilor către o altă persoană (substituire), de încheiere a tranzacției, a reprezenta societatea în procedura de executare cu dreptul de a contesta actele executorului judecătoresc, a semna și depune cerere de calculare și încasare a a dobânzilor, a participa la acțiunile de executare de schimbare a modului de executare, de amânare sau de eşalonare a executării;
- de a autentifica din numele companiei corespunderea copiei documentului originalului;

Procura este valabilă în decurs de 3 (trei) ani calendaristice de la data eliberării.

Specimenul semnăturii

Administratorul S.R.L. „Lismedfarm”

Ecaterina Chitic.

