

**Anexa1 la propunerea financiara**

|   | 2025   | Condiții de livrare generale                                    |   | Condiții de livrare - cuantumul din cantitatea totală contractată pentru medicamente cu forma farmaceutică "Sol. perf.", „Emulsie perf.”, “Sol. inj.” "Pulb./sol. inj./perf.", “Pulb.+solv./sol. inj./perf.” și "Conc./sol. perf." cu volumul flaconului ≥ 50 ml). |  |
|---|--|---|---|--|--|
|   |  | Cuantumul din cantitatea totală contractată a Bunurilor per lot |   |  |  |
| Condiții de livrare conform graficului de livrare       | Ianuarie   | 10%   | Cantitatea per lot proporțională cu cuantumul menționat poate fi divizată în mai multe livrări, cu condiția livrării cumulative – nu mai puțin de 10% la fiecare 2 luni | 5%   | Cantitatea per lot proporțională cu cuantumul menționat poate fi divizată în mai multe livrări, cu condiția livrării cumulative – nu mai puțin de 5% lunar |
|   | Februarie  |   |   | 5%   |  |
|   | Martie   | 10%   |   | 5%   |  |
|   | Aprilie  |   |   | 5%   |  |
|   | Mai  | 10%   |   | 5%   |  |
|   | Iunie  |   |   | 5%   |  |
|   | Iulie  | 10%   |   | 5%   |  |
|   | August   |   |   | 5%   |  |
|   | Septembrie   | 10%   |   | 5%   |  |
|   | Octombrie  |   |   | 5%   |  |
|   | Noiembrie  | 10%   |   | 5%   |  |
| pînă la 15 Decembrie                                    | 5%   |   |   |  |  |
| Condiții de livrare conform bonului de comandă- livrare | În decurs de maxim 20 zile calendaristice din data plasării bonului de comandă-livrare de către Beneficiar | ≤40%  |   | ≤40%   |  |

**Note:**

1. În cazul în care Furnizorul nu respectă condițiile de livrare conform graficului de livrare indicat în tabelul de mai sus, Beneficiarul este în drept să refuze recepționarea bunurilor nelivrate conform condițiilor contractuale. În acest caz, în termen de 10 zile de la finalizarea termenului de livrare stabilit conform graficului de livrare (indicat în tabel), Beneficiarul se obligă să informeze CAPCS și Furnizorul, prin intermediul unui demers oficial, în privința refuzului recepționării bunurilor nelivrate conform graficului de livrare, cu indicarea măsurilor care au fost întreprinse de către Beneficiar, astfel încât să nu fie afectată continuitatea activității sale;

2. Pe parcursul anului Beneficiarul poate plasa în adresa Furnizorului mai multe bonuri de comandă- livrare, reieșind din cantitatea necesară, dar care nu depășește 40% din cantitatea totală contractată per lot. În bonul de comandă-livrare este obligatoriu de indicat mențiunea "conform bonului de comandă – livrare;

3. În cazul în care Beneficiarul necesită livrarea unimomentană a unei cantități de bunuri care depășește cumulativ 10% conform tranșei de livrare și 40% conform bonului de comandă livrare, Beneficiarul este obligat să înștiințeze în acest sens Furnizorul cu 60 de zile calendaristice înainte de livrare;

**4.** Livrarea bunurilor conform tranșelor de livrare se execută prin coordonarea prealabilă dintre Beneficiar și Furnizor cu 5 zile calendaristice înainte de livrare. În cazul unor impedimente din partea Beneficiarului de a recepționa Bunurile (ex: lipsa spațiului suficient de depozitare), Beneficiarul va înștiința Furnizorul în privința termenului (ziua/luna) până la care vor fi recepționate Bunurile, însă cu respectarea graficului de livrare indicat în tabelul de mai sus;

**5.** În cazul în care valoarea totală a contractului, inclusiv TVA, nu depășește 10 mii lei moldovenești, livrarea se va realiza în 1 sau 2 tranșe. În cazul necesității livrării bunurilor în 2 tranșe, Beneficiarul în mod obligatoriu va înștiința autoritatea contractantă (CAPCS) și Furnizorul, în acest sens, prin intermediul unui demers oficial, în termen de până la 10 zile din data intrării în vigoare a contractului. În caz contrar, se va considera aprobarea tacită a livrării bunurilor într-o singură tranșă. Totodată, se va lua în calcul că în cazul aprobării tacite de livrare într-o singură tranșă, livrarea se realizează nu mai târziu de 31 martie 2025. În cazul în care se solicită livrarea în 2 tranșe, atunci aceasta se realizează după cum urmează: I tranșă – nu mai târziu de 31 martie 2024, II tranșă – nu mai târziu de 30 septembrie 2025;

**6.** Furnizorul va lua în considerare divizarea medicamentelor per cutie, astfel încât să fie livrate doar ambalaje secundare integrale (nu se admite livrarea per blister, comprimat, capsulă etc.), fiind totodată respectat cuantumul minim indicat în tabelul de mai sus;  
\*Ambalaje  
secundare integrale nu presupune cutii colective/pentru depozitare angro.

**7.** Instituțiile beneficiare care sunt obligate să înregistreze contractul la una dintre trezoreriile teritoriale ale Ministerului Finanțelor, în mod obligatoriu vor prezenta dovada înregistrării contractului (numărul și data) în adresa CAPCS (office@capcs.gov.md) și a Furnizorului contractat

**8.** Bonul de comandă-livrare se întocmește în mod obligatoriu în formă scrisă de către persoana reponsabilă din cadrul instituției beneficiare și se expediază furnizorului contractat și către CAPCS pe poșta electronică monitorizare@capcs.gov.md.



AGENȚIA MEDICAMENTULUI  
ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE

Comitetul Permanent de Control asupra Drogurilor  
din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale



GUVERNUL  
REPUBLICII MOLDOVA

Standing Committee on Narcotic Drug Control  
within the Medicines and Medical Devices Agency

Nr. P-2130/2023

Data 30.10.2023

## A U T O R I Z A Ț I E

de activitate pentru utilizarea obiectivelor și încăperilor  
destinate activităților legate de circulația substanțelor  
stupefiante, psihotrope și a precursorilor.

**Eliberată** LISMEDFARM S.R.L., Republica Moldova, mun. Chișinău, sec.  
Botanica, str-la Muncești, 167, bloc. B  
**Diriginte:** Ecaterina Chitic

### Autorizează următoarele genuri de activitate farmaceutică:

Achiziționarea, păstrarea, livrarea și eliberarea remediilor stupefiante (narcotice) din Lista 1 - Tabela 2 „Substanțele stupefiante (narcotice) și substanțele psihotrope utilizate în scopuri medicale”, psihotrope Lista 1, 2 și 3 Tabela 3 „Substanțele stupefiante (narcotice), substanțele psihotrope, utilizate în scopuri medicale” și precursorii din Lista 1, 2 - Tabela 4 „Precursorii substanțelor stupefiante (narcotice) și preparatelor psihotrope, aflate sub control pe teritoriul Republicii Moldova”, aprobate prin Hotărârea Guvernului Nr.1088 din 05.10.2004, cu privire la aprobarea tabelelor și listelor substanțelor stupefiante, psihotrope și precursorilor acestora, supuse controlului, în cadrul serviciului medical (Republica Moldova, mun. Chișinău, sec. Botanica, șos. Muncești, 167B, MD 2002).

Responsabilitatea de modul de recepționare, păstrare, evidență a substanțelor stupefiante, psihotrope și precursorilor acestora se atribuie dirigintei **Ecaterina Chitic**. Modul de acordare, suspendare (retragere) a autorizației Comitetului Permanent de Control asupra Drogurilor este stabilit de Legea Republicii Moldova nr. 382-XIV din 06.05.1999, cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a precursorilor.

**Director general**

**Președintele Comitetului**

**Permanent de Control asupra Drogurilor**



**Dragoș GUȚU**

**Oleg COSTACHI**

Valabilă pînă la: **12.10.2028**



AGENȚIA MEDICAMENTULUI ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE  
MEDICINES AND MEDICAL DEVICES AGENCY

str. Korolenko 2/1, MD-2028, Chișinău, Republica Moldova  
tel.: +373 22 884301; e-mail: office@amdm.gov.md; www.amdm.gov.md





## 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](mailto:oficiu@lismedfarm.md),  
web: <https://lismedfarm.md>, c/f: 1003600113573, TVA: 0304618, director – Ecaterina Chitic

Anexa nr. 7  
la Documentația standard  
Ordinul Ministrului Finanțelor  
nr. 115 din 15 septembrie 2021

### CERERE DE PARTICIPARE

Către CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE, MD-2005,

Republica Moldova, mun. Chișinău, or. Chișinău, str. G. Vieru 22/2

**Stimați domni,**

Ca urmare a anunțului/invitației de participare/de preselecție apărut în Buletinul achizițiilor publice și/sau Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, nr ocds-b3wdp1-MD-1721999440012 din 26.07.2024, privind aplicarea procedurii pentru atribuirea contractului “Achiziționarea medicamentelor necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) și instituțiilor bugetare care prestează servicii medicale și sociale pentru anul 2025 (Lista suplimentară nr. 1)”, noi, Lismedfarm S.R.L., am luat cunoștință de condițiile și de cerințele expuse în documentația de atribuire și exprimăm prin prezenta interesul de a participa, în calitate de ofertant/candidat, neavând obiecții la documentația de atribuire.

Data completării 16.09.2024

Cu stimă,

Ofertant/candidat

Vlad Chitic, director executiv

Lismedfarm S.R.L.



REPUBLICA



MOLDOVA

# CERTIFICAT DE ÎNREGISTRARE

**SOCIETATEA CU RĂSPUNDERE LIMITATĂ "LISMEDFARM"**  
ESTÈ ÎNREGISTRATĂ LA CAMERA ÎNREGISTRĂRII DE STAT

*Numărul de indentificare de stat - codul fiscal*

**1003600113573**

*Data înregistrării*

**07.12.2001**

*Data eliberării*

**17.01.2005**

**Bobeica Ion, registrator de stat**

*Funcția, numele, prenumele persoanei  
care a eliberat certificatul*

  
semnătura



**MD 0018019**

L.ș.



**CERTIFICAT**

25. IUL 2024

Prin prezentul, B.C. "EXIMBANK" S.A., Sucursala nr.20, confirmă faptul deținerii de către compania "LISMEDFARM" SRL, IDNO 1003600113573, a următoarelor conturi de decontare:

| Valuta | Nr. Cont     | Cod IBAN                 |
|--------|--------------|--------------------------|
| MDL    | 222401475MDL | MD73EX000000222401475MD  |
| EUR    | 222451600EUR | MD13EX1900000222451600EU |
| USD    | 222451600USD | MD32EX1900000222451600US |
| RUB    | 225150633RUB | MD23EX1900000225150633RU |

Certificatul este eliberat pentru a fi prezentat la cerere.

Coordonator Sucursala nr. 20  
Postu Diana



Ex.: Belecci Lilia  
Tel.: 022 301-304

Banca Comercială "EXIMBANK" S.A. Oficiul Central: Bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr. 171/1, MD-2004, mun. Chișinău.  
Cod bancar/SWIFT EXMMMD22, Licența Seria A MMI nr. 000516 eliberată de Banca Națională a Moldovei, IDNO 1002600010273, TVA 7800065, Capital social 1 250 000 000 lei. Membru al Fondului de Garantare a Depozitelor în Sistemul Bancar din Republica Moldova. Membru al Grupului Bancar Intesa Sanpaolo (Italia).



GUVERNUL  
REPUBLICII  
MOLDOVA



SERVICIUL FISCAL DE STAT



# CERTIFICAT

privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național

Nr.  
№ 1503573

Din  
От 08.09.2024 15:03

## DATE DESPRE CONTRIBUABIL / ИНФОРМАЦИЯ О НАЛОГОПЛАТЕЛЬЩИКЕ

### Codul fiscal / Numărul de identificare

Фискальный код / Идентификационный номер

1003600113573

### Denumirea

Наименование

Societatea cu Răspundere Limitată LISMEDFARM

## ATESTAREA LIPSEI SAU EXISTENȚEI RESTANȚELOR CONFORM DATELOR SISTEMULUI INFORMAȚIONAL AUTOMATIZAT / ПОДТВЕРЖДЕНИЕ ОТСУТСТВИЯ ИЛИ НАЛИЧИЯ ЗАДОЛЖНОСТЕЙ СОГЛАСНО ДАННЫМ ИНФОРМАЦИОННОЙ АВТОМАТИЗИРОВАННОЙ СИСТЕМЫ

### La data emiterii prezentului certificat restanța față de bugetul public național constituie

На дату выдачи данной справки задолженность перед национальным публичным бюджетом составляет

0 MDL

## VALABIL PÂNĂ LA / ДЕЙСТВИТЕЛЕН ДО

23.09.2024 15:03



Prezentul document este eliberat în temeiul Art. 29, alin. (3) din Legea cu privire la registre nr. 71/2007 și în baza datelor furnizate de Serviciul Fiscal de Stat în Portalul Guvernamental al Cetățeanului și al Unităților de Drept / Справка выдана в соответствии со ст. 29 п. (3) Закона о реестрах № 71/2007 на основании данных, предоставленных Государственной налоговой службой на Портале Правительства Гражданина и Юридических Лиц.

Generat și semnat de Portalul Guvernamental al Cetățeanului și al Unităților de Drept la **08.09.2024 15:03**

Prezentul certificat este semnat electronic în conformitate cu Legea nr.124 din 19.05.2022

Сертификат подписан электронной подписью в соответствии с Законом № 124 от 19.05.2022



Certificatul este descărcat din Portalul Guvernamental al Cetățeanului și al Unităților de Drept ([mcabinet.gov.md](http://mcabinet.gov.md)) și este semnat electronic de către posesorul acestui portal și are aceeași valoare juridică ca și documentele eliberate pe suport de hârtie de către organele cu atribuții de administrare fiscală. Verificarea autenticității semnăturii electronice poate fi realizată cu ajutorul Serviciului Guvernamental de Semnătură Electronică ([msign.gov.md](http://msign.gov.md))

Сертификат скачен с Правительственного Портала Гражданина и Юридических Лиц ([mcabinet.gov.md](http://mcabinet.gov.md)) и подписан электронной подписью владельца портала и имеет такую же юридическую силу, как и документы выдаваемые на бумаге органами налоговой администрации. Проверку подлинности электронной подписи можно осуществить с помощью Государственной Службой Электронной Подписью ([msign.gov.md](http://msign.gov.md))



## 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](mailto: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** “Achiziționarea medicamentelor necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) și instituțiilor bugetare care prestează servicii medicale și sociale pentru anul 2025 (Lista suplimentară nr. 1)” (se indică obiectul achiziției) **prin procedura de achiziție Licitatie deschisă** (tipul procedurii de achiziție), pentru o durată de 90 (nouăzeci) zile, (durata în litere și cifre), respectiv până la data de 25.12.2024 (ziua/luna/anul), și ea va rămâne obligatorie pentru noi și poate fi acceptată oricând înainte de expirarea perioadei de valabilitate.

Data completării 16.09.2024

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](mailto: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 LP nr. [ocds-b3wdp1-MD-1721999440012](#) din 16.09.2024:

1. Termenul de valabilitate restant al Bunurilor la momentul livrării, pentru medicamentele livrate de la 01.01.2025 - 30.06.2025, va constitui:
  - a. - nu mai puțin de 60% din termenul de valabilitate inițial pentru bunurile cu o valabilitate de 2 ani și mai mulți;
  - b. - și de minim 80% din cel inițial pentru Bunurile cu o valabilitate de până la 2 ani.
2. Termenul de valabilitate restant al Bunurilor la momentul livrării, pentru medicamentele livrate de la 01.07.2025- 31.12.2025 va constitui:
  - a. - nu mai puțin de 40% din termenul de valabilitate inițial pentru bunurile cu o valabilitate de 2 ani și mai mulți;
  - b. - și de minim 60% din cel inițial pentru Bunurile cu o valabilitate de până la 2 ani.
3. Termenul de valabilitate al preparatelor de insulină umană și analogilor de insulină la momentul livrării ( cu respectare condițiilor speciale de păstrare) va constitui nu mai puțin de 13 luni.

Cu respect,

Director executiv Lismedfarm S.R.L.

Vlad Chitic

Contact: [vlad.chitic@lismedfarm.md](mailto:vlad.chitic@lismedfarm.md), +37379981005

## FORMULARUL STANDARD AL DOCUMENTULUI UNIC DE ACHIZIȚII EUROPEAN

1. Documentul unic de achiziții europene, (în continuare, DUAЕ) este o declarație pe proprie răspundere, prin care operatorul economic confirmă îndeplinirea criteriilor de calificare și selecție necesare în cadrul procedurilor de achiziție publică în Republica Moldova.
2. Formularul este completat, semnat electronic și transmis autorității contractante la depunerea ofertei.
3. Un DUAЕ depus de către operatorul economic în cadrul unei proceduri de achiziție publică anterioară poate fi reutilizat, cu condiția ca informațiile cuprinse în formular să fie corecte și valabile la data depunerii acestuia.
4. Ofertantul care prezintă în DUAЕ informații false sau documentele justificative prezentate nu confirmă informația indicată în documentul prezentat este exclus din procedura de achiziție publică și/sau poate răspunde conform legislației.
5. Formularul DUAЕ este constituit din 7 capitole, și anume:
  - 1) Capitolul I. Informații privind procedura de achiziție publică și autoritatea/entitatea contractantă;
  - 2) Capitolul II. Informații referitoare la operatorul economic;
  - 3) Capitolul III. Motive de excludere din cadrul procedurii de achiziție publică;
  - 4) Capitolul IV. Criteriile de calificare și selecție a operatorilor economici;
  - 5) Capitolul V. Indicații generale pentru criteriile de selecție a operatorilor economici;
  - 6) Capitolul VI. Preselecția candidaților pentru procedura de atribuire a contractului de achiziție publică;
  - 7) Capitolul VII. Declarații finale.
6. Prezentarea formularului DUAЕ la depunerea ofertei care nu este conform cu cerințele stabilite în Documentația de atribuire duce la respingerea ofertei.

### Capitolul I. Informații privind procedura de achiziție publică și autoritatea/entitatea contractantă

*Compartimentul se completează doar de către autoritatea/entitatea contractantă.*

| Cod poziție  | Conținutul cerinței  | Răspuns   |
|--|--|---|
| 1  | 2  | 3   |
| <b>A. Informații despre publicare</b>                    |  |   |
| 1A.1   | Numărul anunțului/invitației publicate în Buletinul achizițiilor publice, și după caz numărul anunțului publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene | ocds-b3wdp1-MD-1721999440012                              |
| <b>B. Identitatea autorității/entității contractante</b> |  |   |
| 1B.1   | Denumirea autorității/entității contractante   | CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE |
| 1B.2   | Număr unic de identificare (IDNO) a autorității/entității contractante   | 1016601000212   |

### Capitolul II. Informații referitoare la operatorul economic

*Compartimentul se completează doar de către operatorii economici.*

| Cod | Conținutul cerințelor | Răspuns |
|-----|-----------------------|---------|
|-----|-----------------------|---------|

| poziție  |  |   |
|--|--|---|
| 1  | 2  | 3   |
| <b>A. Informații privind operatorul economic</b> |  |   |
| 2A.1   | Denumirea operatorul economic  | Lismedfarm S.R.L.   |
| 2A.2   | Țara   | Republica Moldova   |
| 2A.3   | Cod poștal   | MD-2002   |
| 2A.4   | Oraș/Localitate  | Mun. Chisinau   |
| 2A.5   | Adresa juridică  | sos. Muncesti 167/B                                       |
| 2A.6   | Pagina web   | Lismedfarm.md   |
| 2A.7   | Persoana sau persoanele de contact   | Vlad Chitic   |
| 2A.7.1   | Telefon  | +37379981005  |
| 2A.7.2   | Adresa de e-mail   | vlad.chitic@lismedfarm.md                                 |
| 2A.8   | Număr unic de identificare (IDNO/IDNP)   | 1003600113573   |
| 2A.9   | Numărul cod TVA  | 0304618   |
| 2A.10  | Forma organizatorico-juridică a activității de antreprenariat  | Societate cu Răspundere Limitată                          |
| 2A.11  | Informația cu privire la numele acționarilor / asociaților / beneficiarului efectiv  |   |
| 2A.11.1  | Numele acționarilor / asociaților  | 100 % - Chitic Ecaterina                                  |
| 2A.11.2  | Numele beneficiarului efectiv<br><i>[beneficiar efectiv – persoană fizică ce deține sau controlează în ultimă instanță o persoană fizică sau juridică ori beneficiar al unei societăți de investiții sau administrator al societății de investiții, ori persoană în al cărei nume se desfășoară o activitate sau se realizează o tranzacție și/sau care deține, direct sau indirect, dreptul de proprietate sau controlul asupra a cel puțin 25% din acțiuni sau din dreptul de vot al persoanei juridice ori asupra bunurilor aflate în administrare fiduciară]</i> | 100% - Chitic Ecaterina                                   |
| 2A.11.3  | Cetățenia beneficiarului efectiv (legătură juridico-politică permanentă a persoanei fizice definite conform poziției 2A.11.2)  | Chitic Ecaterina – Republica Moldova (MD) și România (RO) |
| 2A.12  | Operatorul economic este: <ul style="list-style-type: none"> <li>• întreprindere mică</li> <li>• întreprindere mijlocie</li> <li>• și altele</li> </ul>  | Întreprindere mică  |
| 2A.13  | În cazul în care achiziția este rezervată: operatorul economic este un atelier protejat sau o întreprindere socială, sau va asigura executarea contractului în contextul programelor de angajare protejată?  | Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu                 |
| 2A.13.1  | Dacă da, care este procentul corespunzător de lucrători cu dizabilități sau defavorizați?  | 0   |
| 2A.13.2  | Specificați cărei sau căror categorii de lucrători cu dizabilități sau defavorizați le aparțin angajații în cauză?   | 0   |
| 2A.14  | Operatorul economic participă la procedura de achiziții publice împreună cu alți operatori economici?  | Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu                 |
| 2A.14.1  | Dacă Da, precizați rolul operatorului economic în cadrul grupului (lider, responsabil cu îndeplinirea unor sarcini specifice, etc).  | text  |
| 2A.14.2  | Numiți operatorii economici care participă la procedura respectivă de achiziție publică.   | text  |
| 2A.14.3  | Specificați denumirea grupului participant.  | text  |



*Notă. Dacă ați răspuns Da la întrebarea 2A.14, asigurați-vă ca operatorii economici menționați să prezinte un formular DUAE separat.*

| <b>B. Informații privind reprezentanții operatorului economic</b>   |  |   |
|---|--|---|
| Indicați numele persoanei (persoanelor) împuternicită (împuternicite) să îl reprezinte pe operatorul economic în scopurile prezentei proceduri de achiziție publică.  |  |   |
| 2B.1  | Nume și prenume  | Vlad Chitic                               |
| 2B.2  | Poziție/acționând în calitate de   | Director executiv                         |
| 2B.3  | Țară   | Republica Moldova                         |
| 2B.4  | Telefon  | 079981005                                 |
| 2B.5  | Adresa de e-mail   | vlad.chitic@lismedfarm.md                 |
| <b>C. Informații privind utilizarea capacităților altor entități</b>  |  |   |
| 2C.1  | Operatorul economic utilizează capacitățile altor entități pentru a satisface criteriile de selecție prevăzute în capitolul IV, precum și (dacă este cazul) criteriile și regulile menționate în capitolul V de mai jos? | Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu |
| <p><i>Notă. Dacă ați răspuns Da la întrebarea 2C.1, prezentați un formular DUAE separat care să cuprindă informațiile solicitate în secțiunile A și B din capitolul respectiv și din capitolul III pentru fiecare dintre entitățile în cauză, completat și semnat în mod corespunzător de entitățile în cauză. Atragem atenția asupra faptului că trebuie incluși, de asemenea, tehnicienii sau organismele tehnice implicate, indiferent dacă fac sau nu parte din întreprinderea operatorului economic, în special cei care răspund de controlul calității și, în cazul contractelor de achiziții publice de lucrări, tehnicienii sau organismele tehnice la care poate face apel operatorul economic în vederea executării lucrărilor. În măsura în care este relevant pentru capacitatea (capacitățile) specifică (specifice) utilizată (utilizate) de operatorul economic, includeți informațiile prevăzute în capitolele IV și V pentru fiecare dintre entitățile în cauză.</i></p> |  |   |
| <b>D. Informații privind subcontractanții pe ale căror capacități operatorul economic se bazează</b>  |  |   |
| 2D.1  | Operatorul economic intenționează să subcontracteze vreo parte din contract cu alți operatori economici?   | Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu |
| 2D.1.1  | <i>Dacă Da, enumerați subcontractanții propuși.</i>  | text                                      |

### Capitolul III. Motive de excludere din cadrul procedurii de achiziție publică

*Compartimentul se completează de către operatorii economici.*

| Cod poziție  | Conținutul cerințelor  | Răspuns                                   |
|--|--|---|
| <b>A. Motive referitoare la condamnări prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești</b> |  |   |
| 1  | 2  | 3   |
| 3A.1   | <p><b>Participare la o organizație criminală.</b><br/>Operatorul economic însuși sau orice persoană care este membru al organismului de administrare, de conducere sau de supraveghere al acestuia sau care are putere de reprezentare, de decizie sau de control în cadrul acestuia a făcut obiectul unei condamnări pronunțate printr-o hotărâre definitivă pentru participare la o organizație criminală, printr-o condamnare pronunțată cu cel mult cinci ani în urmă sau în care continuă să se aplice o perioadă de excludere prevăzută în mod direct în condamnare?</p> | Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu |
| 3A.2   | <p><b>Corupție.</b><br/>Operatorul economic însuși sau orice persoană care este membru al organismului de administrare, de conducere sau de supraveghere al acestuia sau care are putere de reprezentare, de decizie sau de control în cadrul acestuia a făcut obiectul unei condamnări pentru corupție pronunțate printr-o hotărâre definitivă, printr-o condamnare pronunțată cu cel mult cinci ani în</p>   | Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu |

|   |   |  |
|---|---|--|
|   | urmă sau în care continuă să se aplice o perioadă de excludere prevăzută în mod direct în condamnare?   |  |
| 3A.3  | <b>Fraude.</b><br>Operatorul economic însuși sau orice persoană care este membru al organismului de administrare, de conducere sau de supraveghere al acestuia sau care are putere de reprezentare, de decizie sau de control în cadrul acestuia a făcut obiectul unei condamnări pentru fraudă pronunțate printr-o hotărâre definitivă, printr-o condamnare pronunțată cu cel mult cinci ani în urmă sau în care continuă să se aplice o perioadă de excludere prevăzută în mod direct în condamnare?  | Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu      |
| 3A.4  | <b>Infraacțiunile teroriste sau infraacțiunile legate de activitățile teroriste.</b><br>Operatorul economic însuși sau orice persoană care este membru al organismului de administrare, de conducere sau de supraveghere al acestuia sau care are putere de reprezentare, de decizie sau de control în cadrul acestuia a făcut obiectul unei condamnări pentru infraacțiunile teroriste sau infraacțiunile legate de activități teroriste, pronunțate printr-o hotărâre definitivă, printr-o condamnare pronunțată cu cel mult cinci ani în urmă sau în care continuă să se aplice o perioadă de excludere prevăzută în mod direct în condamnare? | Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu      |
| 3A.5  | <b>Spălare de bani sau finanțarea terorismului.</b><br>Operatorul economic însuși sau orice persoană care este membru al organismului de administrare, de conducere sau de supraveghere al acestuia sau care are putere de reprezentare, de decizie sau de control în cadrul acestuia a făcut obiectul unei condamnări pentru infraacțiunile teroriste sau infraacțiunile legate de activități teroriste, pronunțate printr-o hotărâre definitivă, printr-o condamnare pronunțată cu cel mult cinci ani în urmă sau în care continuă să se aplice o perioadă de excludere prevăzută în mod direct în condamnare?                                  | Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu      |
| 3A.6  | <b>Exploatarea prin muncă a copiilor și alte forme de trafic de persoane.</b><br>Operatorul economic însuși sau orice persoană care este membru al organismului de administrare, de conducere sau de supraveghere al acestuia sau care are putere de reprezentare, de decizie sau de control în cadrul acestuia a făcut obiectul unei condamnări pronunțate printr-o hotărâre definitivă pentru exploatarea prin muncă a copiilor și alte forme de trafic de persoane, printr-o condamnare pronunțată cu cel mult cinci ani în urmă sau în care continuă să se aplice o perioadă de excludere prevăzută în mod direct în condamnare?              | Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu      |
| 3A.7  | În cazul că răspunsul este Da pentru cel puțin una din întrebările 3A.1 – 3A.6, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?  | Da      Nu                                     |
| 3A.7.1  | <i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>  | text   |
| <b>B. Motive privind plata impozitelor sau/și a contribuțiilor de asigurări sociale</b> |   |  |
|   | <b>Plata impozitelor</b>  |  |
| 3B.1  | Operatorul economic și-a onorat obligațiile cu privire la plata impozitelor, taxelor și contribuțiilor sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit?   | <input checked="" type="checkbox"/> Da      Nu |

|        |   |  |
|--------|---|--|
| 3B.1.1 | <i>Dacă Nu, în ce mod a fost stabilită obligația cu privire la plata impozitelor, taxelor și contribuțiilor sociale?</i>  | text   |
| 3B.1.2 | <i>În cazul în care, încălcarea cu referire la obligațiile privind plata impozitelor, taxelor și contribuțiilor sociale a fost stabilită printr-o hotărâre judecătorească sau administrativă, această decizie este definitivă?</i>  | Da Nu  |
| 3B.1.3 | <i>În cazul în care, încălcarea cu referire la obligațiile privind plata impozitelor, taxelor și contribuțiilor sociale a fost stabilită printr-o hotărâre judecătorească sau administrativă, precizați data și numărul deciziei.</i>   | text   |
| 3B.2   | Operatorul economic beneficiază, în condițiile legii, de eșalonarea obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale ori de alte facilități în vederea plății acestora, inclusiv a majorărilor de întârziere (penalităților) și/sau a amenzilor?<br><br>Notă: Se completează doar în cazul în care ați răspuns Nu, la întrebarea din 3B.1. | Da Nu  |
| 3B.2.1 | <i>Dacă Da, operatorul economic este în măsură să furnizeze actul privind eșalonarea obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale ori de alte facilități în vederea plății acestora?</i>   | Da Nu  |
| 3B.3   | Operatorul economic este în măsură să furnizeze un certificat cu privire la plata impozitelor sau să furnizeze informații privind onorarea obligațiilor fiscale?  | <input checked="" type="checkbox"/> Da Nu  |
| 3B.4   | Informațiile privind lipsa/existența restanțelor față de bugetul public național sunt disponibile gratuit pentru autorități, prin accesarea unei baze de date naționale? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.   | Adresa de internet:<br><a href="https://date.gov.md/open/company-details">https://date.gov.md/open/company-details</a><br>Autoritatea sau organismul emitent(ă):<br>Serviciul Fiscal de Stat al Republicii Moldova<br>Referința exactă a documentației:<br>Cautare prin codul fiscal |

### **C. Includerea în lista de interdicție a operatorilor economici**

|        |   |   |
|--------|---|---|
| 3C.1   | Operatorul economic este înscris în lista de interdicție a operatorilor economici?  | Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu |
| 3C.1.1 | <i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3C.1, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i> | Da Nu                                     |
| 3C.1.2 | <i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>  | text                                      |

### **D. Motive legate de insolvabilitate, conflicte de interese sau abateri profesionale**

|        |   |   |
|--------|---|---|
|        | <b>Obligațiile aplicabile în domeniul mediului, muncii și asigurărilor sociale</b>  |   |
| 3D.1   | Operatorul economic a încălcat obligațiile în domeniul mediului în ultimii 3 ani?   | Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu |
| 3D.1.1 | <i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.1, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a</i> | Da Nu                                     |



|        |   |  |
|--------|---|--|
|        | <i>demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>  |  |
| 3D.1.2 | <i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>  | text   |
| 3D.2   | Operatorul economic a încălcat obligațiile în domeniul social în ultimii 3 ani?   | Da <input type="checkbox"/> Nu <input checked="" type="checkbox"/> |
| 3D.2.1 | <i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.2, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i> | Da <input type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/>            |
| 3D.2.2 | <i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>  | text   |
| 3D.3   | Operatorul economic a încălcat obligațiile în domeniul muncii în ultimii 3 ani?   | Da <input type="checkbox"/> Nu <input checked="" type="checkbox"/> |
| 3D.3.1 | <i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.3, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i> | Da <input type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/>            |
| 3D.3.2 | <i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>  | text   |
|        | <b>Insolvabilitatea</b>   |  |
| 3D.4   | Operatorul economic este în situație de insolvabilitate sau de lichidare a activității antreprenoriale ca urmare a unei hotărâri judecătorești?   | Da <input type="checkbox"/> Nu <input checked="" type="checkbox"/> |
| 3D.4.1 | <i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.4, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i> | Da <input type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/>            |
| 3D.4.2 | <i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>  | text   |
|        | <b>Active administrate de lichidator</b>  |  |
| 3D.5   | Activele operatorului economic sunt administrate de un lichidator sau de o instanță?  | Da <input type="checkbox"/> Nu <input checked="" type="checkbox"/> |
| 3D.5.1 | <i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.5, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i> | Da <input type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/>            |
| 3D.5.2 | <i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>  | text   |
|        | <b>Activitățile economice sunt suspendate</b>   |  |
| 3D.6   | Activitățile economice ale operatorului economic sunt suspendate?   | Da <input type="checkbox"/> Nu <input checked="" type="checkbox"/> |
| 3D.6.1 | <i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.6, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i> | Da <input type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/>            |
| 3D.6.2 | <i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>  | text   |
|        | <b>Acorduri cu alți operatori economici care vizează denaturarea concurenței</b>  |  |
| 3D.7   | Operatorul economic, în ultimii 3 ani, a încheiat acorduri cu alți operatori economici care au ca obiect denaturarea concurenței, fapt constatat prin decizie a organului abilitat în acest sens?                 | Da <input type="checkbox"/> Nu <input checked="" type="checkbox"/> |
| 3D.7.1 | <i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.7, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i> | Da <input type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/>            |
| 3D.7.2 | <i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>  | text   |
|        | <b>Conflict de interese</b>   |  |
| 3D.8   | Operatorul economic se află într-o situație de conflict de interese care nu poate fi remediată?   | Da <input type="checkbox"/> Nu <input checked="" type="checkbox"/> |
| 3D.8.1 | <i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.8, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i> | Da <input type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/>            |
| 3D.8.2 | <i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>  | text   |
|        | <b>Etica profesională</b>   |  |
| 3D.9   | Operatorul economic a fost condamnat, în ultimii 3 ani, prin hotărâre definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru o faptă care   | Da <input type="checkbox"/> Nu <input checked="" type="checkbox"/> |

|         |   |  |
|---------|---|--|
|         | a adus atingere eticii profesionale sau pentru comiterea unei greșeli în materie profesională?  |  |
| 3D.9.1  | În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.9, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?  | Da Nu  |
| 3D.9.2  | Dacă Da, descrieți aceste măsuri.   | text   |
|         | <b>Integritatea</b>   |  |
| 3D.10   | Operatorul economic, în ultimii 3 ani, se face vinovat de o abatere profesională, care îi pune la îndoială integritatea?  | Da <input type="checkbox"/> Nu <input checked="" type="checkbox"/> |
| 3D.10.1 | În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.10, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere? | Da Nu  |
| 3D.10.2 | Dacă Da, descrieți aceste măsuri.   | text   |

#### Capitolul IV. Criteriile de calificare și selecție a operatorilor economici

Compartimentul se completează de către autoritatea/entitatea (coloana nr.2) contractantă și operatorii economici (coloana nr.3).

| Cod poziție  | Conținutul cerințelor   | Răspuns  |
|--|---|--|
| 1  | 2   | 3  |
| <b>A. Capacitatea de exercitare a activității profesionale</b> |   |  |
| 4A.1   | Operatorul economic este în măsură să furnizeze documentul/documentele prin care se va demonstra înregistrarea acestuia?  | <input checked="" type="checkbox"/> Da Nu  |
| 4A.1.1   | Dacă Da, indicați actele de înregistrare a activității antreprenoriale și genul (genurile) de activitate determinate de legislație, aferent obiectului procedurii de atribuire a contractului, în baza căreia întreprinderea are dreptul să execute viitorul contract de achiziție publică. | <p>Licenta seria A MMI Nr. 002359 din 19.02.2024 – activitatea farmaceutica;<br/> Certificat de bunele practici de distribuție a medicamentelor de uz uman nr. AMDM.MD.GDP.H. 002.2023 din 10.05.2023;<br/> Extras din Registrul de stat al Persoanelor Juridice nr. 119749 din 02.11.2023:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Comertul cu ridicarea produselor farmaceutice</li> <li>Comercul cu amanantul al produselor farmaceutice si de parfume</li> <li>Comertul cu</li> </ol> |

|            |   |  |
|------------|---|--|
|            |   | <p><i>ridicarea al<br/>parfumelor si<br/>produselor<br/>cosmetice</i></p> <p><i>4. Fabricarea<br/>produselor<br/>farmaceutice de<br/>baza</i></p> <p><i>5. Fabricarea<br/>preparatelor<br/>farmaceutice</i></p> <p><i>6. Importul,<br/>fabricarea,<br/>comercializarea,<br/>asistenta tehnica si<br/>(sau) reparatia<br/>dispozitivelor<br/>medicale si (sau) a<br/>opticii</i></p> <p><i>7. Comerțul cu<br/>ridicarea al<br/>produselor<br/>alimentare,<br/>bauturilor si<br/>produselor din<br/>tutun</i></p> <p><i>8. Comerțul cu<br/>amanuntul<br/>neefectuat prin<br/>magazine</i></p> <p><i>9. Intermedieri<br/>pentru vnzarea<br/>unui asortiment<br/>larg de parfumuri</i></p> <p><i>10. Comerțul cu<br/>ridicarea al<br/>marfurilor<br/>nealimentare de<br/>larg consum</i></p> <p><i>11. Activitatea de<br/>cercetarea a pietei<br/>si de sondaj al<br/>opinieii publice</i></p> <p><i>12. Publicitatea</i></p> <p>Notificarea privind<br/>initiarea activitatii de<br/>comert nr. 47299 din<br/>30.05.2018 pentru<br/>depozit farmaceutic</p> |
| 4A.1.<br>2 | <p><i>Actele de înregistrare a activității antreprenoriale, sunt disponibile gratuit pentru autorități dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.</i></p> | <p><i>Adresa de internet:</i><br/> <a href="https://dataset.gov.md/ro/dataset/11736-date-din-registrul-de-stat-al-unitatilor-de-drept-privind-">https://dataset.gov.md/ro/dataset/11736-date-din-registrul-de-stat-al-unitatilor-de-drept-privind-</a></p>   |



|        |   |   |
|--------|---|---|
|        |   | <a href="#">intreprinderile-inregistrate-in-repu</a>  |
|        |   | <i>Autoritatea sau organismul emitent(ă):<br/>Agenția De Guvernare Electronică</i>  |
|        |   | <i>Referința exactă a documentației:</i><br><a href="https://dataset.gov.md/dataset/a1f38191-f35c-4180-8d80-297851a08f60/resource/a523235f-11c9-44e9-af9b-3cd4ca0c3189/download/company-2024.05.20.xlsx">https://dataset.gov.md/dataset/a1f38191-f35c-4180-8d80-297851a08f60/resource/a523235f-11c9-44e9-af9b-3cd4ca0c3189/download/company-2024.05.20.xlsx</a> |
| 4A.2   | Activitatea antreprenorială deține o certificare și/sau o autorizare echivalentă aferent obiectului procedurii de atribuire a contractului, în cadrul unui sistem național?   | <input checked="" type="checkbox"/> Da      Nu  |
| 4A.2.1 | <i>Dacă Da, operatorul economic este în măsură să furnizeze documentul/documentele prin care se va demonstra certificarea și/sau autorizarea activității acestuia?</i>  | <input checked="" type="checkbox"/> Da      Nu  |
|        |   | <i>Adresa de internet:</i><br><a href="https://dataset.gov.md/ro/dataset/11736-date-din-registrul-de-stat-al-unitatilor-de-drept-privind-intreprinderile-inregistrate-in-repu">https://dataset.gov.md/ro/dataset/11736-date-din-registrul-de-stat-al-unitatilor-de-drept-privind-intreprinderile-inregistrate-in-repu</a>                                       |
| 4A.2.3 | <i>Actele privind certificarea sau autorizarea sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.</i>                             | <i>Autoritatea sau organismul emitent(ă):<br/>Agenția De Guvernare Electronică</i>  |
|        |   | <i>Referința exactă a documentației:</i><br><a href="https://dataset.gov.md/dataset/a1f38191-f35c-4180-8d80-297851a08f60/resource/a523235f-11c9-44e9-af9b-3cd4ca0c3189/download/company-2024.05.20.xlsx">https://dataset.gov.md/dataset/a1f38191-f35c-4180-8d80-297851a08f60/resource/a523235f-11c9-44e9-af9b-3cd4ca0c3189/download/company-2024.05.20.xlsx</a> |
| 4A.3   | Genurile de activitate, și/sau certificarea, și/sau autorizarea privind activitatea de întreprinzător, acoperă criteriile de selecție impuse de autoritatea/entitatea contractantă în anunțul/invitația de participare? | <input checked="" type="checkbox"/> Da      Nu  |

| <b>B. Capacitatea economică și financiară</b>     |  |   |
|---|--|---|
|   | <b>Declarații bancare</b>  |   |
| 4B.1  | Operatorul economic este în măsură să furnizeze declarații bancare sau, după caz, dovezi privind asigurarea riscului profesional în conformitate cu cerințele din documentația de atribuire?   | <input checked="" type="checkbox"/> Da      Nu  |
| 4B.1.1  | <i>Informația menționată la punctul 4B.1 este disponibilă gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea ei.</i>   | <i>Adresa de internet:</i><br> text   |
|   |  | <i>Autoritatea sau organismul emitent(ă):</i><br> text  |
|   |  | <i>Referința exactă a documentației:</i><br> text   |
|   | <b>Cifra de afaceri anuală (volumul vânzărilor)</b>  |   |
| 4B.2  | Operatorul economic este în măsură să demonstreze o cifră de afaceri anuală, după cum urmează:<br><br>Valoare ___ - ___ Perioada ___ - ___<br><br><i>Notă. Se completează de către autoritatea contractantă valoarea și perioada</i>       | <input checked="" type="checkbox"/> Da      Nu  |
| 4B.2.1  | <i>Specificați care este cifra de afaceri anuală, conform datelor din raportul financiar.</i>  | 94,511,274MDL<br>2023   |
|   | <b>Cifra de afaceri medie anuală</b>   |   |
| 4B.3  | Operatorul economic este în măsură să demonstreze o cifră medie anuală de afaceri, după cum urmează:<br><br>Valoare ___ - ___ Perioada ___ - ___<br><br><i>Notă. Se completează de către autoritatea contractantă valoarea și perioada</i> | <input checked="" type="checkbox"/> Da      Nu  |
| 4B.3.1  | <i>Specificați cifra de afaceri, conform datelor din raportul financiar.</i>   | 2021  |
|   |  | 84,401,052MDL   |
|   |  | 2022  |
|   |  | 95,300,233MDL   |
|   |  | 2023  |
|   |  | 94,511,274MDL   |
|   | <b>Raport financiar</b>  |   |
| 4B.4  | Operatorul economic este în măsură să furnizeze raportul financiar înregistrat, extrase din raportul financiar?  | <input checked="" type="checkbox"/> Da      Nu  |
| 4B.5  | Informațiile privind situația economică și financiară sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.   | <i>Adresa de internet:</i><br>Sfs.md  |
|   |  | <i>Autoritatea sau organismul emitent(ă):</i><br>Serviciul Fiscal de Stat al Republicii Moldova |
|   |  | <i>Referința exactă a documentației:</i><br> text   |
| <b>C. Capacitatea tehnică și/sau profesională</b> |  |   |
|   | Operatorul economic este în măsură să furnizeze documentele  | <input checked="" type="checkbox"/> Da      Nu  |

|        |  |   |
|--------|--|---|
| 4C.1   | solicitate de către autoritatea/entitatea contractantă în anunțul de participare, care demonstrează capacitatea tehnică și/sau profesională pentru executarea viitorului contract.   |   |
| 4C.1.1 | <i>Informațiile privind capacitatea tehnică și/sau profesională sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.</i>   | <i>Adresa de internet:</i><br><i>tender.gov.md/ro/contracte-atribuite</i><br><i>Autoritatea sau organismul emitent(ă):</i><br><i>Agenția Achiziții Publice</i><br><i>Referința exactă a documentației:</i><br><i>Informație poate fi găsită folosind numele companiei</i> |
|        | <b>Instalații tehnice și măsuri de asigurare a calității</b>   |   |
| 4C.2   | Operatorul economic este în măsură să furnizeze detalii referitoare la tehnicieni sau organismele tehnice, specificate în anunțul de participare/documentația de atribuire, pe care autoritatea/entitatea contractantă le poate solicita, în special cele responsabile de controlul calității în legătură cu acest exercițiu de achiziție publică? | <input checked="" type="checkbox"/> Da      Nu  |
| 4C.3   | Operatorul economic este în măsură să furnizeze o informație cu privire la sistemele de management și de trasabilitate utilizate în cadrul lanțului de aprovizionare?  | <input checked="" type="checkbox"/> Da      Nu  |
| 4C.3.1 | <i>Informațiile sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.</i>   | <i>Adresa de internet:</i><br> text <br><i>Autoritatea sau organismul emitent(ă):</i><br> text <br><i>Referința exactă a documentației:</i><br> text  |
|        | <b>Utilaje, instalații și echipament tehnic</b>  |   |
| 4C.4   | Operatorul economic dispune de utilaje și echipament necesar pentru îndeplinirea corespunzătoare a contractului de achiziție publică?  | <input checked="" type="checkbox"/> Da      Nu  |
| 4C.5   | Operatorul economic este în măsură să furnizeze o informație cu privire la dotările specifice, utilajul și echipamentul necesar pentru îndeplinirea contractului, conform cerințelor stabilite în anunțul de participare și documentația de atribuire?   | <input checked="" type="checkbox"/> Da      Nu  |
|        | <b>Pregătirea profesională și calificarea personalului</b>   |   |
| 4C.6   | Operatorul economic are în cadrul întreprinderii personal calificat conform cerințelor stabilite în anunțul de participare sau în documentația de atribuire?   | <input checked="" type="checkbox"/> Da      Nu  |
| 4C.7   | Operatorul economic este în măsură să furnizeze o informație privind personalul de specialitate propus pentru executarea contractului, conform cerințelor stabilite în anunțul de participare și documentația de atribuire?  | <input checked="" type="checkbox"/> Da      Nu  |
| 4C.8   | Indicați efectivele medii anuale de personal angajat din ultimii trei ani de activitate.   | 2021<br>24<br>2022<br>21<br>2023<br>23  |
|        | <b>Numărul membrilor personalului de conducere</b>   |   |



|   |  |  |
|---|--|--|
| 4C.9  | Indicați numărul membrilor personalului de conducere ale operatorului economic pe parcursul ultimilor trei ani.  | 2021   |
|   |  | 5  |
|   |  | 2022   |
|   |  | 2  |
|   |  | 2023   |
|   |  | 2  |
| <b>Mostre, descrieri, fotografii</b>                      |  |  |
| 4C.10   | Operatorul economic este în măsură să furnizeze eșantioane (mostre), descrieri și/sau fotografii ale produselor/serviciilor care urmează să fie furnizate/prestate, conform cerințelor stabilite în documentația de atribuire? | <input checked="" type="checkbox"/> Da      Nu   |
| <b>Pentru contractele de achiziție publică de lucrări</b> |  |  |
| 4C.11   | În perioada de referință, operatorul economic a îndeplinit lucrări specifice sau similare obiectului de achiziție indicat în anunțul de participare și în documentația de atribuire?   | Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu  |
| 4C.11.<br>1   | <i>Dacă Da, enumerați-le specificând descrierea lucrărilor, valoarea lor, data de începere, data procesului verbal de recepție la terminarea lucrărilor, beneficiarul și altă informație relevantă.</i>                        | text   |
|   |  |  |
|   |  |  |
|   |  |  |
| <b>Pentru contractele de achiziție publică de bunuri</b>  |  |  |
| 4C.12   | În perioada de referință, operatorul economic a efectuat livrări specifice obiectului de achiziție indicat în anunțul de participare și în documentația de atribuire?  | <input checked="" type="checkbox"/> Da      Nu   |
| 4C.12.<br>1   | <i>Dacă Da, enumerați-le specificând descrierea livrărilor, valoarea lor, data de începere, data furnizării, beneficiarul și altă informație relevantă.</i>  | <i>Achiziționarea centralizată de consumabile de laborator conform necesităților IMSP, pentru anul 2020 - 611.701,95 - 21.04.2020 – Mai multe IMSP-uri</i>   |
|   |  | <i>Achiziționarea echipamentelor de protecție în scopul diminuării consecințelor negative ale COVID-19 pentru anul 2020 (repetat) - 36.028.000,00 - 27.03.2020 - Centrul pentru achizitii publice centralizate in sanatate</i> |
|   |  | <i>Articole Parafarmaceutice si Consumabile pentru anul 2020 - 14.500,00 - 02.06.2020 - IMSP Spitalul de Traumatologie si Ortopedie</i>  |

|  |   |   |
|--|---|---|
|  |   | <i>Articole<br/>parafarmaceutice<br/>pentru anul 2020<br/>conform necesităților<br/>IMSP SCM 1 -<br/>10.504,70 -<br/>10.03.2020 - IMSP<br/>Spitalul Clinic<br/>Municipal nr 1</i> |
|  | <b>Pentru contractele de achiziție publică de servicii</b>  |   |
| 4C.13  | În perioada de referință, operatorul economic a prestat servicii similare cu obiectul de achiziție indicat în anunțul de participare și în documentația de atribuire?   | Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu   |
| 4C.13.<br>1                                  | <i>Dacă Da, enumerați-le specificând descrierea serviciilor, valoarea lor, durata de execuție, data începerii, beneficiarul și altă informație relevantă.</i>   | text  |
| 4C.14  | În cazul că răspunsul este Da pentru una din întrebările 4C.11 – 4C.13, puteți furniza dovezi prin care se va demonstra îndeplinirea lucrărilor, livrarea bunurilor, prestarea serviciilor similare conform cerințelor documentației de atribuire?                                  | Da      Nu  |
| <b>D. Standarde de asigurare a calității</b> |   |   |
| 4D.1   | Operatorul economic este în măsură să furnizeze certificate emise de organisme independente prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă standardele de asigurare a calității conform cerințelor stabilite în anunțul de participare și în documentația atribuire?    | <input checked="" type="checkbox"/> Da      Nu  |
| 4D.2   | Informațiile privind standardele de asigurare a calității, sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.   | Adresa de internet:<br> text  |
|  |   | Autoritatea sau organismul emitent(ă):<br> text   |
|  |   | Referința exactă a documentației:<br> text  |
| <b>E. Standarde de protecție a mediului</b>  |   |   |
| 4E.1   | Operatorul economic este în măsură să furnizeze certificate emise de organisme independente prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă standardele de protecție a mediului, conform cerințelor stabilite în anunțul de participare și în documentația de atribuire? | Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu   |
| 4E.2   | Informațiile privind standardele de protecția mediului, sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.  | Adresa de internet:<br> text  |
|  |   | Autoritatea sau organismul emitent(ă):<br> text   |
|  |   | Referința exactă a documentației:<br> text  |
| <b>F. Permitea controalelor</b>              |   |   |
| 4F.1   | Operatorul economic permite efectuarea verificărilor de către autoritatea/entitatea contractantă referitor la capacitățile economice și financiare, de producție sau tehnice privind executarea viitorului  | <input checked="" type="checkbox"/> Da      Nu  |

|  |                                |  |
|--|--------------------------------|--|
|  | contract de achiziție publică? |  |
|--|--------------------------------|--|

## Capitolul V. Indicații generale pentru criteriile de calificare și selecție

Compartimentul se completează de către autoritatea/entitatea contractantă (coloana nr.2) și operatorii economici (coloana nr.3).

| Cod poziție   | Conținutul cerințelor   | Răspuns  |
|---|---|--|
| 1   | 2   | 3  |
| <b>A. Îndeplinirea tuturor criteriilor de selecție impuse</b> |   |  |
| 5A.1  | Operatorul economic este în măsură să furnizeze în Sistemul informațional automatizat „Registrul de stat al achizițiilor publice” sau prin mijloace electronice, sau dacă e cazul, pe suport de hârtie autorității contractante: formularele, certificatele, avizele și alte documente indicate de către autoritatea/entitatea contractantă în anunțul de participare și în documentația de atribuire?<br>În termen de <b>3 zile</b> de la solicitare.<br><i>Notă. Numărul de zile se indică de către autoritatea contractantă ținând cont de cantitatea și caracterul documentelor solicitate.</i> | <input checked="" type="checkbox"/> Da      Nu |
| 5A.2  | Informațiile care să îi permită autorității/entității contractante să obțină documentele indicate în anunțul de participare și în documentația de atribuire, sunt disponibile gratuit și direct prin accesarea unei baze de date naționale în orice stat? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.  | Adresa de internet:<br> text                   |
|   |   | Autoritatea sau organismul emitent(ă)<br> text |
|   |   | Referința exactă a documentației:<br> text     |

## Capitolul VI. Preselecția candidaților pentru procedura de atribuire a contractului de achiziție publică

Compartimentul se solicită de către autoritatea contractantă doar în cadrul procedurilor de achiziție publică: licitația restrânsă, negociere, dialog competitiv și parteneriatul pentru inovare.

| Cod poziție   | Conținutul cerințelor   | Răspuns  |
|---|---|--|
| 1   | 2   | 3  |
| <b>A. Îndeplinirea tuturor criteriilor de selecție impuse</b> |   |  |
| 6A.1  | Operatorul economic/candidatul îndeplinește criteriile de selecție stabilite de către autoritatea contractantă în anunțul de participare și în documentația de atribuire.   | Da      Nu <input checked="" type="checkbox"/> |
| 6A.2  | Operatorul economic/candidatul dispune și este în măsură să furnizeze în Sistemul informațional automatizat „Registrul de stat al achizițiilor publice” sau prin mijloace electronice, sau dacă e cazul, pe suport de hârtie autorității contractante certificate sau alte forme de documente justificative, după cum este cerut în anunțul de participare și în documentația de atribuire. | <input checked="" type="checkbox"/> Da      Nu |

## Capitolul VII. Declarații finale

Operatorul economic declară că informațiile prezentate în capitolele II – V (după caz II-VI) sunt exacte și corect furnizate, cunoscând pe deplin consecințele cazurilor grave de declarații false.

Operatorul economic declară în mod oficial, că poate să furnizeze la solicitarea autorității/entității contractante fără întârziere, certificatele și documentele justificative solicitate, cu excepția cazului în care autoritatea/entitatea contractantă are posibilitatea de a obține documentele justificative în cauză direct prin accesarea unei baze de date relevante, care este disponibilă gratuit, cu condiția că operatorul economic să fi furnizat informațiile necesare (adresa de internet, autoritatea sau organismul

emitent(ă), referința exactă a documentației) care să îi permită autorității contractante sau entității contractante să facă acest lucru și se consimte accesul la informațiile menționate, în cazul în care acest lucru este necesar.

Operatorul economic declară în mod oficial că este de acord ca **CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE**, astfel cum este descrisă în capitolul I secțiunea A să obțină acces la documentele justificative privind informațiile pe care le-a furnizat în acest DUAE în scopul desfășurării procedurii de achiziție [ocds-b3wdp1-MD-1721999440012].  
(Se va completa și semna de către operatorul economic)

Nume: Vlad Chitic

Funcția: Director executiv

Data: 16.09.2024

Adresa: sos. Muncesti 167/B, mun. Chisinau, Republica Moldova

Semnătura

**I.P. "AGENȚIA SERVICII PUBLICE"**  
Departamentul înregistrare și licențiere a unităților de  
drept

**Extras**  
**din Registrul de stat al persoanelor juridice**  
nr. 119749 din 02.11.2023



Denumirea completă: **Societatea cu Răspundere Limitată "LISMEDFARM"**

Denumirea prescurtată: **"LISMEDFARM" S.R.L.**

Forma juridică de organizare: **Societate cu răspundere limitată**

Numărul de identificare de stat și codul fiscal: **1003600113573**

Data înregistrării de stat: **07.12.2001**

Sediu: **MD-2002, Șoseaua Muncești 167/B, mun. Chișinău, Republica Moldova**

Genurile de activitate:

- 1. Comerțul cu ridicata al produselor farmaceutice;**
- 2. Comerțul cu amănuntul al produselor farmaceutice și de parfumerie;**
- 3. Comerțul cu ridicata al parfumurilor și produselor cosmetice;**
- 4. Importul, fabricarea, comercializarea, asistența tehnică și (sau) reparația dispozitivelor medicale și (sau) a opticii;**
- 5. Comerțul cu ridicata al produselor alimentare, băuturilor și produselor din tutun;**
- 6. Comerțul cu amănuntul neefectuat prin magazine;**
- 7. Intermedieri pentru vânzarea unui asortiment larg de mărfuri;**
- 8. Comerțul cu ridicata al mărfurilor nealimentare de larg consum;**
- 9. Activități de cercetare a pieței și de sondaj al opiniei publice;**
- 10. Publicitate;**
- 11. Comerț cu ridicata cu cafea, ceai, cacao și condimente;**
- 12. Comerț cu amănuntul al articolelor medicale și ortopedice, în magazine specializate;**
- 13. Comerț cu amănuntul al produselor cosmetice și de parfumerie, în magazine specializate;**
- 14. Comerț cu amănuntul al produselor alimentare, băuturilor și produselor din tutun efectuat prin standuri, chioșcuri și piețe;**

Capitalul social: **918180 Lei**

Administrator(i): **CHITIC ECATERINA**

Asociați:

- 1. CHITIC ECATERINA, partea socială 918180 Lei, ce constituie 100%**

Beneficiari efectivi: **CHITIC ECATERINA**

Prezentul extras este eliberat în temeiul art. 34 al Legii nr.220/2007 privind înregistrarea de stat a persoanelor juridice și a întreprinzătorilor individuali și confirmă datele din Registrul de stat la data de 02.11.2023

Specialist coordonator

**Elena Clichici**

tel. 022-207832



## ORDIN DE PLATA

Nr. 2567

DATA EMITERII

17 septembrie 2024

TIP DOC : 1

PLATITI: 32429-16 LEI trei zeci si doua mii patru sute doua zeci si noua lei .16 bani

PLATITOR (R) "LISMEDFARM" SRL CODUL IBAN: MD73EX000000222401475MD  
COD FISCAL: 1003600113573

PRESTATORUL PLATITOR: B.C. "EXIMBANK" S.A. SUCURSALA NR.20 CHISINAU

BENEFICIAR (R) MF-TT CHISINAU-BUGETUL DE STAT CENTRUL  
PENTRU ACHIZITII CENTRALIZATE IN SANATATE CODUL IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA  
COD FISCAL: 1016601000212

PRESTATORUL BENEFICIAR: MINISTERUL FINANTELOR - TREZORERIA DE STAT

## DESTINATIA PLATII

/P102/32429.16 Plata pentru Garantia pentru oferta la LP nr. ocds-b3wdp1-MD-1721999440012 din  
17.09.2024TIPUL TRANSFERULUI  
NORMAL/URGENT

N

L.S.

COD TRANZACTIE:

DATA PRIMIRII:

DATA EXECUTARII:

101

17 septembrie 2024

17 septembrie 2024 06:12:35

SEMNATURA BANCII:

F6B762908B57223CFF44F177D8F402A3

SEMNATURILE EMITENTULUI

SEMNATURA BANCII

ECATERINA CHITIC  
CgyGLZBjZAE5/gM+SdUm25Jo7VtR4l/JT0Uos/Q=  
ECATERINA CHITIC  
CgyGLZBjZAE5/gM+SdUm25Jo7VtR4l/JT0Uos/Q=Inițiat în sistemul Eximbank Online și  
autorizat cu Semnătura Digitală

MOTIVUL REFUZULUI:



LISMEDFARM S.R.L.  
Șos. Muncești, 167/B, MD – 2002, mun. Chișinău, Republica Moldova  
c/f: 1003600113573, TVA: 0304618, web: <https://lismedfarm.md>  
tel.: 022-80-47-98, 022-55-64-38, 022-56-94-91, e-mail: [oficiu@lismedfarm.md](mailto:oficiu@lismedfarm.md)

Număr B-012/2021 din 22.04.2021

**Către: TOATE PERSOANELE INTERESATE**

### **Lista Fondatorilor**

Chitic Ecaterina Nicolai, anul nașterii: 30 decembrie 1969, cetățean al Republicii Moldova (MD),  
cod personal: 0970808153221.

Cotă: 100%

Cu respect,

Directorul companiei “Lismedfarm” SRL, Ecaterina Chitic

*Ex.: Vlad Chitic*

*Director executiv*

+373 799 81 005

[vlad.chitic@lismedfarm.md](mailto:vlad.chitic@lismedfarm.md)



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ  
 Фармацевтичне управління  
 Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України



"Державний реєстр лікарських засобів України"  
 Інформаційний фонд

Початкова | Статистика | Пошук лікарських засобів | Законодавство | Службовий вхід

Повідомлення про побічну реакцію на лікарські засоби, вакцини, туберкулін, та/або відсутність ефективності лікарських засобів, та/або несприятливу подію після імунізації/туберкулінодіагностики в режимі on-line надається через Автоматизовану інформаційну систему з фармаконагляду (АІСФ) за посиланням <https://aisf.dec.gov.ua>

**Лікарський засіб** (звичайний)

**Торгівельне найменування:**

СПИРТ МУРАШИНИЙ

**Виробник:**

ТОВ "Тернофарм", Україна

**Форма випуску (лікарська форма, сила дії (дозування), упаковка):**

розчин для зовнішнього застосування, спиртовий, по 50 мл у флаконах; по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картону

**Упаковки:**

| лікарська форма                                | доза | кількість в перв.уп. (шт., мл, г) | первинна упаковка | кількість первинних уп. | вторинна упаковка | кількість вторинних уп. | групова упаковка |
|--|------|-----------------------------------|-------------------|-------------------------|-------------------|-------------------------|------------------|
| розчин для зовнішнього застосування, спиртовий |      | 50 мл                             | флакон            | 1                       |                   |                         |                  |
| розчин для зовнішнього застосування, спиртовий |      | 50 мл                             | флакон            | 1                       | пачка з картону   | 1                       |                  |

**Реєстраційне посвідчення:**

UA/8420/01/01

**Наказ МОЗ**

№2779 від 02.12.2020

**Термін дії реєстраційного посвідчення:**

необмежений з 21.06.2018

**Заявник:**

ТОВ "Тернофарм", Україна

**Міжнародне непатентоване найменування:**

**Синонімічне найменування:**

Formic acid\*

**Склад діючих речовин:**

100 мл препарату містять кислоти мурашиної 1,4 г

|  |             |
|--|-------------|
| <b>АТС код:</b>  | M02AX10     |
| <b>Умови відпуску:</b>   | без рецепта |
| <b>Термін придатності:</b>   | 3 роки      |
| <b>Дозволено рекламування:</b>   | Так         |
| <b>Належність лікарського засобу до лікарських засобів, які закуповуються відповідно до абзацу сімнадцятого частини третьої статті 2 Закону України «Про здійснення державних закупівель»:</b> | Ні          |

Інструкція для медичного застосування



## Регистрационное удостоверение



| 1   | Номер <b>P N001578/01</b>  | Дата регистрации <b>16.06.2008</b>  | Разрешён ввод в гражданский оборот до <b>Бессрочный</b>   |           |               |                  |   |           |        |   |  |   |  |  |        |   |  |
|---|--|---|---|-----------|---------------|------------------|---|-----------|--------|---|--|---|--|--|--------|---|--|
| 2   | Дата переоформления <b>11.08.2022</b>  | Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата <b>Общество с ограниченной ответственностью "ПРОМОМЕД РУС" (ООО "ПРОМОМЕД РУС")</b>  | Страна <b>Россия</b>  |           |               |                  |   |           |        |   |  |   |  |  |        |   |  |
| 3   | Торговое наименование лекарственного препарата <b>БЕНЗИЛПЕНИЦИЛЛИН</b>                               |   |   |           |               |                  |   |           |        |   |  |   |  |  |        |   |  |
| 4   | Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <b>Бензилпенициллин</b> |   |   |           |               |                  |   |           |        |   |  |   |  |  |        |   |  |
| 5   | Формы выпуска  | <table border="1"> <thead> <tr> <th>Лекарственная форма</th> <th>Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">порошок для приготовления раствора для инъекций</td> <td rowspan="2">500000 ЕД</td> <td>3 года</td> <td>При температуре не выше 20 град., в оригинальной упаковке (пачка картонная/коробка картонная)</td> </tr> <tr> <td></td> <td> <ul style="list-style-type: none"> <li>500000 ЕД - флаконы - пачки картонные - По рецепту</li> <li>500000 ЕД - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>500000 ЕД - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>500000 ЕД - флаконы (50 шт.) - коробки картонные - для стационаров</li> </ul> </td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>3 года</td> <td>При температуре не выше 20 град., в оригинальной упаковке (пачка картонная/коробка картонная)</td> </tr> </tbody> </table> | Лекарственная форма   | Дозировка | Срок годности | Условия хранения | порошок для приготовления раствора для инъекций | 500000 ЕД | 3 года | При температуре не выше 20 град., в оригинальной упаковке (пачка картонная/коробка картонная) |  | <ul style="list-style-type: none"> <li>500000 ЕД - флаконы - пачки картонные - По рецепту</li> <li>500000 ЕД - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>500000 ЕД - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>500000 ЕД - флаконы (50 шт.) - коробки картонные - для стационаров</li> </ul> |  |  | 3 года | При температуре не выше 20 град., в оригинальной упаковке (пачка картонная/коробка картонная) |  |
| Лекарственная форма                             | Дозировка  | Срок годности   | Условия хранения  |           |               |                  |   |           |        |   |  |   |  |  |        |   |  |
| порошок для приготовления раствора для инъекций | 500000 ЕД  | 3 года  | При температуре не выше 20 град., в оригинальной упаковке (пачка картонная/коробка картонная)   |           |               |                  |   |           |        |   |  |   |  |  |        |   |  |
|   |  |   | <ul style="list-style-type: none"> <li>500000 ЕД - флаконы - пачки картонные - По рецепту</li> <li>500000 ЕД - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>500000 ЕД - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>500000 ЕД - флаконы (50 шт.) - коробки картонные - для стационаров</li> </ul> |           |               |                  |   |           |        |   |  |   |  |  |        |   |  |
|   |  | 3 года  | При температуре не выше 20 град., в оригинальной упаковке (пачка картонная/коробка картонная)   |           |               |                  |   |           |        |   |  |   |  |  |        |   |  |
|   | порошок для приготовления раствора для инъекций  | 1000000 ЕД  |   |           |               |                  |   |           |        |   |  |   |  |  |        |   |  |

|                                     |   |  |   |   |  |               |  |                             |   |
|-------------------------------------|---|--|---|---|--|---------------|--|-----------------------------|---|
|                                     |   |  |   |   |  |               |  |                             | <ul style="list-style-type: none"> <li>• 1000000 ЕД - флаконы - пачки картонные - По рецепту</li> <li>• 1000000 ЕД - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>• 1000000 ЕД - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>• 1000000 ЕД - флаконы (50 шт.) - коробки картонные - для стационаров</li> </ul> |
| 6                                   | Сведения о стадиях производства                   | № п/п  | Стадия производства   | Производитель                                     |  |               | Адрес производителя  | Страна                      |   |
|                                     |   | 1  | Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества) | Акционерное Общество "Биохимик" (АО "Биохимик")   |  |               | 430030, Республика Мордовия, г. Саранск, ул. Васенко, д. 15А   | Россия                      |   |
| 7                                   | Инструкция по применению лекарственного препарата |  |   |   |  |               |  |                             |   |
| <a href="#">Показать инструкции</a> |   |  |   |   |  |               |  |                             |   |
| 8                                   | Нормативная документация                          | № п/п  | Номер НД  |   | Год  | № изм         | Наименование   |                             |   |
|                                     |   | 1  | P N001578/01-110822   |   | 2022   |               | Бензилпенициллин   |                             |   |
| 9                                   | Фармако-терапевтическая группа                    | Фармако-терапевтическая группа   |   |   |  |               |  |                             |   |
|                                     |   | антибиотик-пенициллин биосинтетический                                       |   |   |  |               |  |                             |   |
| 10                                  | Анатомо-терапевтическая химическая классификация  | Код АТХ  |   | АТХ   |  |               |  |                             |   |
|                                     |   | J01CE01  |   | Бензилпенициллин                                  |  |               |  |                             |   |
| 11                                  | Фармацевтическая субстанция                       | Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование | Торг. наим.   | Производитель                                     | Адрес  | Срок годности | Условия хранения   | Фармакоп. статья / Номер НД | Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров   |
|                                     |   | бензилпенициллин натрия  |   | Акционерное Общество "Биохимик" (АО "Биохимик")   | 430030, Республика Мордовия, г. Саранск, ул. Васенко, д. 15А   | 3 года        | При температуре не выше 25 град., в герметичной упаковке   |                             | ~   |
|                                     |   | Бензилпенициллин   | Пенициллина G натриевая соль стерильная                           | СиЭсПиСи Чжунно Фармасыютикал (Шицзячжуан) Ко.Лтд | No. 47 Fengshou Road, Shijiazhuang City, Hebei Province, China | 4 года        | В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град., в стерильной, воздухонепроницаемой и герметичной упаковке | П N015390/01-200421         | ~   |
|                                     |   | Бензилпенициллин   | Пенициллина G натриевая соль стерильная-Фармаплант                | Чжаньси Донгфенг Фармацевтическая Корпорация, Лтд | 15 Dongfeng Road, Leping City, Jiangxi Province, China         | 4 года        | В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град.   | НД 42-12561-02              | ~   |



|    |                |   |   |
|----|----------------|---|---|
| 12 | Особые отметки | Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП<br>Наличие в лекарственном препарате наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года и Конвенцией о психотропных веществах 1971 года | <input type="checkbox"/> Да<br><input type="checkbox"/> ~ |
|----|----------------|---|---|



## Регистрационное удостоверение



|   |  |  |  |               |  |            |                                       |            |
|---|--|--|--|---------------|--|------------|---------------------------------------|------------|
| 1 | Номер  | ЛП-№(003861)-(РГ-RU)   | Дата регистрации   | 30.11.2023    | Дата решения   | 30.11.2023 | Разрешён ввод в гражданский оборот до | Бессрочный |
| 2 | Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата | Наименование   | Общество с ограниченной ответственностью "Эллара" (ООО "Эллара") |               |  |            |                                       |            |
|   |  | Страна   | Россия   |               |  |            |                                       |            |
| 3 | Торговое наименование лекарственного препарата   | КОКАРБОКСИЛАЗА-ЭЛЛАРА®   |  |               |  |            |                                       |            |
| 4 | Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование                 | Кокарбоксилаза   |  |               |  |            |                                       |            |
| 5 | Формы выпуска  | Лекарственная форма  | Дозировка  | Срок годности | Условия хранения   |            |                                       |            |
|   |  |  |  |               | Упаковки   |            |                                       |            |
|   |  | лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения | 50 мг  | 3 года        | В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.  |            |                                       |            |
|   |  |  |  |               | <ul style="list-style-type: none"> <li>• 50 мг - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>• 50 мг - ампулы (10 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (ампулы) 2 мл-10 шт./ - для стационаров</li> <li>• 50 мг - ампулы (125 шт.) - коробки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (ампулы) 2 мл-125 шт./ - для стационаров</li> <li>• 50 мг - ампулы (20 шт.) - пачки картонные - для стационаров</li> <li>• 50 мг - ампулы (25 шт.) - пачки картонные - для стационаров</li> <li>• 50 мг - ампулы (25 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (ампулы) 2 мл-25 шт./ - для стационаров</li> <li>• 50 мг - ампулы (250 шт.) - коробки картонные - для стационаров</li> <li>• 50 мг - ампулы (250 шт.) - коробки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (ампулы) 2 мл-250 шт./ - для стационаров</li> <li>• 50 мг - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>• 50 мг - ампулы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (ампулы) 2 мл-5 шт./ - По рецепту</li> <li>• 50 мг - ампулы (50 шт.) - пачки картонные - для стационаров</li> </ul> |            |                                       |            |

• 50 мг - ампулы (500 шт.) - коробки картонные - для стационаров

|    |   |  |   |   |   |               |  |                             |   |
|----|---|--|---|---|---|---------------|--|-----------------------------|---|
| 6  | Сведения о стадиях производства                   | № п/п  | Стадия производства                               | Производитель   | Адрес производителя   |               |  | Страна                      |   |
|    |   | 1  | Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка) | Общество с ограниченной ответственностью "Эллара" (ООО "Эллара")                | 601122, Владимирская область, Петушинский район, г. Покров, ул. Франца Штольверка, д.20, стр. 2 |               |  | Россия                      |   |
|    |   | 2  | Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)         | Общество с ограниченной ответственностью "Эллара" (ООО "Эллара")                | 601122, Владимирская область, Петушинский район, г. Покров, ул. Франца Штольверка, д.20, стр. 2 |               |  | Россия                      |   |
|    |   | 3  | Производитель (готовой ЛФ)                        | Общество с ограниченной ответственностью "Эллара" (ООО "Эллара")                | 601122, Владимирская область, Петушинский район, г. Покров, ул. Франца Штольверка, д.20, стр. 2 |               |  | Россия                      |   |
|    |   | 4  | Выпускающий контроль качества                     | Общество с ограниченной ответственностью "Эллара" (ООО "Эллара")                | 601122, Владимирская область, Петушинский район, г. Покров, ул. Франца Штольверка, д.20, стр. 2 |               |  | Россия                      |   |
| 7  | Инструкция по применению лекарственного препарата |  |   | <a href="#">Показать инструкции</a>   |   |               |  |                             |   |
| 8  | Нормативная документация                          | № п/п  | Номер НД  |   | Год   | № изм         | Наименование   |                             |   |
|    |   | 1  | ЛП-№(003861)-(РГ-RU)-301123                       |   | 2023  |               | Кокарбоксилаза-Эллара®                                       |                             |   |
| 9  | Фармако-терапевтическая группа                    | <b>Фармако-терапевтическая группа</b>  |   |   |   |               |  |                             |   |
|    |   | витамины; витамин В1 и его комбинации с витаминами В6 и В12; витамин В1 в комбинации с витаминами В6 и/или В12   |   |   |   |               |  |                             |   |
| 10 | Анатомо-терапевтическая химическая классификация  | <b>Код АТХ</b>   |   | <b>АТХ</b>  |   |               |  |                             |   |
|    |   | A11DA  |   | Витамин В1  |   |               |  |                             |   |
| 11 | Фармацевтическая субстанция                       | Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование   | Торг. наим.                                       | Производитель   | Адрес   | Срок годности | Условия хранения   | Фармакоп. статья / Номер НД | Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров |
|    |   | Кокарбоксилаза   |   | Мерк КГаА   | Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt, Germany   | 2 года        | При температуре не выше 25 град.                             |                             | ~   |
|    |   | Кокарбоксилаза   | Кокарбоксилазы гидрохлорид                        | Акционерное общество "Завод химреактивкомплект" (АО "Завод химреактивкомплект") | 142450, Московская обл., Ногинский район, г. Старая Купавна, ул. Дорожная, д. 1/22              | 3 года        | В защищенном от света месте, при температуре не выше 8 град. | ЛС-001228-160811            | ~   |
| 12 | Особые отметки                                    | Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП   |   |   |   |               |  |                             | <b>Нет</b>  |
|    |   | Наличие в лекарственном препарате наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации |   |   |   |               |  |                             | ~   |





## Регистрационное удостоверение



|   |  |  |  |  |   |        |
|---|--|--|--|--|---|--------|
| 1 | Номер <b>ЛП-№(000636)-(РГ-RU)</b>  | Дата регистрации <b>24.03.2022</b>   | Дата решения <b>01.04.2024</b>   |  |   |        |
|   | Дата переоформления <b>01.04.2024</b>  | Разрешён ввод в гражданский оборот до <b>Бессрочный</b>                                  |  |  |   |        |
| 2 | Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата | Наименование <b>Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ" (ООО "ГЕРОФАРМ")</b> | Страна <b>Россия</b>   |  |   |        |
| 3 | Торговое наименование лекарственного препарата   | <b>Кортексин®</b>  |  |  |   |        |
| 4 | Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование                 | <b>Полипептиды коры головного мозга скота</b>  |  |  |   |        |
| 5 | Формы выпуска  | Лекарственная форма  | Дозировка  |  |   |        |
|   |  |  | Срок годности  |  |   |        |
|   |  |  | Условия хранения   |  |   |        |
|   |  |  | Упаковки   |  |   |        |
|   | лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного введения                           | 10 мг  | 3 года   |  |   |        |
|   |  |  | В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.  |  |   |        |
|   |  |  | <ul style="list-style-type: none"> <li>• 22 мг - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>• 22 мг - флаконы 1-459 шт. - контейнеры полипропиленовые - In-Bulk</li> </ul> |  |   |        |
| 6 | Сведения о стадиях производства  | № п/п  | Стадия производства  | Производитель  | Адрес производителя   | Страна |
|   |  | 1  | Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)  | Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ" (ООО "ГЕРОФАРМ")           | Московская обл., г.о. Серпухов, г. Оболенск, тер. Квартал А, стр. 5 | Россия |
|   |  | 2  | Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)  | Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ" (ООО "ГЕРОФАРМ")           | Московская обл., г.о. Серпухов, г. Оболенск, тер. Квартал А, стр. 5 | Россия |
|   |  | 3  | Производитель (готовой ЛФ)   | Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ" (ООО "ГЕРОФАРМ")           | Московская обл., г.о. Серпухов, г. Оболенск, тер. Квартал А, стр. 5 | Россия |
|   |  | 4  | Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)  | Общество с ограниченной ответственностью Фирма "ФЕРМЕНТ" (ООО Фирма "ФЕРМЕНТ") | Московская обл., г.о. Красногорск, п. Мечниково, влд. 11, стр. 1    | Россия |
|   |  | 5  | Производитель (готовой ЛФ)   | Общество с ограниченной ответственностью Фирма "ФЕРМЕНТ" (ООО Фирма "ФЕРМЕНТ") | Московская обл., г.о. Красногорск, п. Мечниково, влд. 11, стр. 1    | Россия |

|    |   |   |  |  |   |                      |                         |                                    |  |
|----|---|---|--|--|---|----------------------|-------------------------|------------------------------------|--|
|    |   | 6   | Выпускающий контроль качества                  | Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ" (ООО "ГЕРОФАРМ") | г. Санкт-Петербург, г. Пушкин, Ячевский проезд, д. 4, стр. 1                  | Россия               |                         |                                    |  |
|    |   | 7   | Выпускающий контроль качества                  | Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ" (ООО "ГЕРОФАРМ") | Московская обл., г.о. Серпухов, г. Оболенск, тер. Квартал А, стр. 4, корп. 82 | Россия               |                         |                                    |  |
|    |   | 8   | Выпускающий контроль качества                  | Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ" (ООО "ГЕРОФАРМ") | Московская обл., г.о. Серпухов, г. Оболенск, тер. Квартал А, стр. 5           | Россия               |                         |                                    |  |
| 7  | Инструкция по применению лекарственного препарата | <a href="#">Показать инструкции</a>   |  |  |   |                      |                         |                                    |  |
| 8  | Нормативная документация                          | № п/п   | Номер НД                                       |  | Год   | № изм                | Наименование            |                                    |  |
|    |   | 1   | ЛП-№(000636)-(РГ-RU)-161023                    |  | 2023  |                      | Кортексин®              |                                    |  |
| 9  | Фармако-терапевтическая группа                    | <b>Фармако-терапевтическая группа</b>   |  |  |   |                      |                         |                                    |  |
|    |   | психоаналептики; психостимуляторы, средства, применяемые при синдроме дефицита внимания с гиперактивностью, и ноотропные препараты; другие психостимуляторы и ноотропные препараты  |  |  |   |                      |                         |                                    |  |
| 10 | Анатомо-терапевтическая химическая классификация  | <b>Код АТХ</b>  | <b>АТХ</b>                                     |  |   |                      |                         |                                    |  |
|    |   | N06BX   | Другие психостимуляторы и ноотропные препараты |  |   |                      |                         |                                    |  |
| 11 | Фармацевтическая субстанция                       | <b>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование</b>   | <b>Торг. наим.</b>                             | <b>Производитель</b>   | <b>Адрес</b>  | <b>Срок годности</b> | <b>Условия хранения</b> | <b>Фармакоп. статья / Номер НД</b> | <b>Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров</b> |
|    |   | Полипептиды коры головного мозга скота  |  | Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ" (ООО "ГЕРОФАРМ") | г. Санкт-Петербург, г. Пушкин, Ячевский проезд, д. 4, стр. 1                  | ~                    |                         |                                    | ~  |
| 12 | Особые отметки                                    | Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП  |  |  |   |                      |                         | <input type="checkbox"/> Да        |  |
|    |   | Наличие в лекарственном препарате наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года и Конвенцией о психотропных веществах 1971 года |  |  |   |                      |                         | <input type="checkbox"/> ~         |  |





[Zpět na vyhledávání / Detail léčivého přípravku / Detail varianty léčivého přípravku SMECTA \(0243242 - 3G POR PLV SUS 30\)](#)

**ZÁKLADNÍ  
INFORMACE****DOPROVODNÉ  
TEXTY****CENY A  
ÚHRADY****UVÁDĚNÍ  
NA TRH****DOVOZ VE  
ZVLÁŠTNÍM  
REŽIMU****KONTAKTY**

Kód SÚKL

0243242

Registrovaný název LP

SMECTA

Doplňek názvu

3G POR PLV SUS 30

Síla

3G

Léková forma

Prášek pro perorální suspenzi

Velikost balení

30

Druh obalu

Sáček

Cesta podání

Perorální podání

Jazyk obalu



Způsob vyaeje

bez lékařského předpisu (OTC)

Léčivá látka

DIOSMEKTIT

ATC skupina

A07BC05

Název ATC skupiny

DIOSMEKTIT

Doping

Seznam všech LP s označením pro doping a bližší informace o dopingu jsou dostupné [zde](#).

Ochranné prvky (OP)

NE

Stav registrace

registrovaný léčivý přípravek

Registrační číslo

49/212/93-C

MRP číslo

Typ registrace

registrace národním postupem

Právní základ registrace

Samostatná registrace (čl. 8(3) směrnice 2001/83/ES)

Držitel rozhodnutí o registraci

Ipsen Consumer Healthcare, Boulogne- Billancourt

Země držitele



## Základní informace



## Doprovodné texty



## Ceny a úhrady



## Uvádění na trh



## Dovoz ve zvláštním režimu



## Kontakty



Aktualizace registračních údajů:  
9.9.2024 11:00:00 PM  
Aktualizace cenových a úhradových  
údajů: 1.9.2024 12:00:00 AM

Technické dotazy a připomínky prosím zasílejte [zde](#).  
Odborné dotazy prosím zasílejte pomocí kontaktního  
formuláře [zde](#).

PL 1.2.0

[back](#) | Browse in the document output | [next](#)

## General Information

BfArM: AMIce-ÖFF/ Medicines © BfArM

|                     |   |
|---------------------|---|
| Entry number        | 2100555                                 |
| Drug name           | Haloperidol-ratiopharm 2 mg/ml solution |
| Calculated strength | -                                       |
| Dosage form         | Oral solution                           |

## Administrative data

### Marketing Authorisation Holder\*, Marketability

|                                     |                 |
|-------------------------------------|-----------------|
| Marketing Authorisation Holder Name | ratiopharm GmbH |
| Authorization holder PU number      | 3087881         |
| Roadworthiness                      | Yes             |

### Regulatory information

|  |            |
|--|------------|
| Approval number/registration number            | 555.00.00  |
| Date of approval/registration (effective date) | 29.04.1979 |
| status   | extended   |
| Date of extension (effective date)             | 26.04.2004 |

\*The term "authorisation holder" also includes holders of a registration and parallel distributors of central authorisations (and possibly others).

## composition

|  |   |
|--|---|
| Number of parts (Pharmaceutical products, PPT) | 1 |
|--|---|

### Part 1 - Oral solution

|   |                 |
|---|-----------------|
| name                                    | -               |
| Dosage form in PPT                      | Oral solution   |
| Application type                        | oral            |
| Quantity reference quantity             | 100 milliliters |
| Number of active ingredients in the PPT | 1               |

**Active ingredients - amount of substance per 100 milliliters**

| ASK No. | Fabric name | power | Set operator | Amount of substance | Maximum amount of substance | Unit of measurement | remark | No. |
|---------|-------------|-------|--------------|---------------------|-----------------------------|---------------------|--------|-----|
| 00609   | Haloperidol | -     | n/a          | 0.2                 | -                           | grams               | -      | 1   |

**Pharmaceutical central numbers**

|                                      |   |
|--------------------------------------|---|
| Pharmaceutical central numbers (PZN) | - |
|--------------------------------------|---|

[back](#) | Browse in the document output | [next](#)



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ  
 Фармацевтичне управління  
 Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України



**"Державний реєстр лікарських засобів України"**  
**Інформаційний фонд**

[Початкова](#) | [Статистика](#) | [Пошук лікарських засобів](#) | [Законодавство](#) | [Службовий вхід](#)

Повідомлення про побічну реакцію на лікарські засоби, вакцини, туберкулін, та/або відсутність ефективності лікарських засобів, та/або несприятливу подію після імунізації/туберкулінодіагностики в режимі on-line надається через Автоматизовану інформаційну систему з фармаконагляду (АІСФ) за посиланням <https://aisf.dec.gov.ua>

**Лікарський засіб** (звичайний)

**Торгівельне найменування:**

ПУСТИРНИКА НАСТОЙКА

**Виробник:**

ТОВ "Тернофарм", Україна

**Форма випуску (лікарська форма, сила дії (дозування), упаковка:**

настойка по 25 мл у флаконах-крапельницях скляних або у флаконах полімерних; по 25 мл у флаконі-крапельниці скляному або у флаконі полімерному; по 1 флакону-крапельниці скляному або флакону полімерному в пачці з картону

**Упаковки:**

| лікарська форма | доза | кількість в перв.уп. (шт., мл, г) | первинна упаковка          | кількість первинних уп. | вторинна упаковка | кількість вторинних уп. | групова упаковка |
|-----------------|------|-----------------------------------|----------------------------|-------------------------|-------------------|-------------------------|------------------|
| настойка        |      | 25 мл                             | флакон-крапельниця скляний | 1                       |                   |                         |                  |
| настойка        |      | 25 мл                             | флакон-крапельниця скляний | 1                       | пачка з картону   | 1                       |                  |
| настойка        |      | 25 мл                             | флакон полімерний          | 1                       |                   |                         |                  |
| настойка        |      | 25 мл                             | флакон полімерний          | 1                       | пачка з картону   | 1                       |                  |

**Реєстраційне посвідчення:**

UA/8404/01/01

**Наказ МОЗ**

№2779 від 02.12.2020

**Термін дії реєстраційного посвідчення:**

необмежений з 17.01.2018

**Заявник:**

ТОВ "Тернофарм", Україна



**Міжнародне непатентоване найменування:****Синонімічне найменування:**

Leonurus\*\*

**Склад діючих речовин:**

1 флакон містить настойки трави пустирника (tinctura herbae Leonuri) (1:5) (екстрагент - етанол 70 %) 25 мл

**АТС код:**

N05CM

**Умови відпуску:**

без рецепта

**Термін придатності:**

4 роки

**Дозволено рекламування:**

Так

**Належність лікарського засобу до лікарських засобів, які закуповуються відповідно до абзацу сімнадцятого частини третьої статті 2 Закону України «Про здійснення державних закупівель»:**

Ні

Інструкція для медичного застосування



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ  
 Фармацевтичне управління  
 Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України



"Державний реєстр лікарських засобів України"  
 Інформаційний фонд

Початкова | Статистика | Пошук лікарських засобів | Законодавство | Службовий вхід

Повідомлення про побічну реакцію на лікарські засоби, вакцини, туберкулін, та/або відсутність ефективності лікарських засобів, та/або несприятливу подію після імунізації/туберкулінодіагностики в режимі on-line надається через Автоматизовану інформаційну систему з фармаконагляду (АІСФ) за посиланням <https://aisf.dec.gov.ua>

**Лікарський засіб** (звичайний)

**Торгівельне найменування:**

МЕНОВАЗИН

**Виробник:**

ТОВ "Тернофарм" (виробництво за повним циклом (включаючи первинне та вторинне пакування); відповідальний за контроль та випуск серії), Україна  
 ТОВ "Мікрофарм" (виробництво за повним циклом (включаючи первинне та вторинне пакування); відповідальний за контроль та випуск серії), Україна

**Форма випуску (лікарська форма, сила дії (дозування), упаковка):**

розчин для зовнішнього застосування, спиртовий по 40 мл у флаконах або у флаконах з механічним розпилювачем; по 40 мл у флаконі або у флаконі з механічним розпилювачем; по 1 флакону в пачці

**Упаковки:**

| лікарська форма                                | доза | кількість в перв.уп. (шт., мл, г) | первинна упаковка                | кількість первинних уп. | вторинна упаковка | кількість вторинних уп. | групова упаковка |
|--|------|-----------------------------------|----------------------------------|-------------------------|-------------------|-------------------------|------------------|
| розчин для зовнішнього застосування, спиртовий |      | 40 мл                             | флакон                           | 1                       |                   |                         |                  |
| розчин для зовнішнього застосування, спиртовий |      | 40 мл                             | флакон з механічним розпилювачем | 1                       |                   |                         |                  |
| розчин для зовнішнього застосування, спиртовий |      | 40 мл                             | флакон                           | 1                       | пачка             | 1                       |                  |
| розчин для зовнішнього застосування, спиртовий |      | 40 мл                             | флакон з механічним розпилювачем | 1                       | пачка             | 1                       |                  |

**Реєстраційне посвідчення:**

UA/8480/01/01

**Наказ МОЗ**

№1648 від 19.09.2023

**Термін дії реєстраційного посвідчення:**

необмежений з 03.01.2018

**Заявник:**

ТОВ "Тернофарм", Україна

**Міжнародне непатентоване найменування:****Синонімічне найменування:**

Comb drug

**Склад діючих речовин:**

100 мл розчину містить бензокаїну 1 г, прокаїну гідрохлориду 1 г, ментолу рацемічного 2,5 г

**АТС код:**

M02AX

**Умови відпуску:**

без рецепта

**Термін придатності:**

2 роки

**Дозволено рекламування:**

Так

**Належність лікарського засобу до лікарських засобів, які закуповуються відповідно до абзацу сімнадцятого частини третьої статті 2 Закону України «Про здійснення державних закупівель»:**

Ні

Інструкція для медичного застосування



[Zpět na vyhledávání / Detail léčivého přípravku / Detail varianty léčivého přípravku](#)  
FORTRANS  
(0243409 - POR PLV SOL 4)

**ZÁKLADNÍ  
INFORMACE****DOPROVODNÉ  
TEXTY****CENY A  
ÚHRADY****UVÁDĚNÍ  
NA TRH****DOVOZ VE  
ZVLÁŠTNÍM  
REŽIMU****KONTAKTY**

Kód SÚKL

0243409

Registrovaný název LP

FORTRANS

Doplňek názvu

POR PLV SOL 4

Síla

Léková forma

Prášek pro perorální roztok

Velikost balení

4

Druh obalu

Sáček

Cesta podání

Perorální podání

**Způsob výdeje**

na lékařský předpis (Rx)

**Léčivá látka**

MAKROGOL 4000, CHLORID SODNÝ, CHLORID DRASELNÝ, HYDROGENUHLIČITAN SODNÝ,...

**ATC skupina**

A06AD15

**Název ATC skupiny**

MAKROGOL

**Doping**Seznam všech LP s označením pro doping a bližší informace o dopingu jsou dostupné [zde](#).**Ochranné prvky (OP)**

ANO

**Stav registrace**

registrovaný léčivý přípravek

**Registrační číslo**

61/1281/93-C

**MRP číslo****Typ registrace**

registrace národním postupem

**Právní základ registrace**

Samostatná registrace (čl. 8(3) směrnice 2001/83/ES)

**Držitel rozhodnutí o registraci**

Ipsen Consumer Healthcare, Boulogne- Billancourt

**Základní informace****Doprovodné texty****Ceny a úhrady****Uvádění na trh****Dovoz ve zvláštním režimu****Kontakty**

Aktualizace registračních údajů:  
9.9.2024 11:00:00 PM  
Aktualizace cenových a úhradových  
údajů: 1.9.2024 12:00:00 AM

Technické dotazy a připomínky prosím zasílejte **zde**.  
Odborné dotazy prosím zasílejte pomocí kontaktního  
formuláře **zde**.

PL 1.2.0

# CERTIFICATE OF A PHARMACEUTICALS PRODUCT

This certificate conforms to the format recommended by the World Health Organization (general instructions and explanatory notes attached)

Certificate No : **MFG/WHO GMP/COPP/2022/4198211598**

Valid Up To : **21/04/2025**

Exporting (Certifying) Country : **India**

Importing (Requesting) Country : **Malaysia**

1 Name and dosage form of products : (Brand Name if any) : **Methylene Blue Injection USP 10mg/ml**

1.1 Active ingredient(s)<sup>2</sup> and amount(s) per unit dose<sup>3</sup>: **Each ml Contains**

| Composition     | Ingredients         | Standards | Strength | UOM       | Equivalent to |
|-----------------|---------------------|-----------|----------|-----------|---------------|
| API             | Methylene Blue      | USP       | 10       | Milligram |               |
| Vehicle/Solvent | Water for Injection | USP       | 0        | QS        |               |

1.2 Is this product licensed to be placed on the market for use in the exporting country?<sup>5</sup>

**Yes**

1.3 Is the product actually on the market in the exporting country?

**Yes**

|        |   |        |  |
|--------|---|--------|--|
| 2A.1   | No. of Product license <sup>7</sup> and Date of issue<br><b>Product License IN Form 28 bearing no. G/28/946 Date of Issue : 19/08/2019</b>      | 2B.1   | Applicant for certificate (name and address):<br><b>Not Applicable</b>   |
| 2A.2   | Product License holder :(Name and address)<br><b>DIVINE LABORATORIES PVT LTD, BLOCK NO.471, DABHASA, TAL.- PADRA, DIST.- VADODARA - 391 440</b> | 2B.2   | Status of Applicant:<br><b>Not Applicable</b>  |
| 2A.3   | Status of Product-license holder <sup>8</sup> :<br><b>manufactures the dosage form</b>  | 2B.2.1 | For categories b & c have the name and address of the Manufacturer producing the dosage form are:<br><b>Not Applicable</b> |
| 2A.3.1 | For category b and c the name and address of the manufacturer producing the dosage form are <sup>9</sup><br><b>Not Applicable</b>               | 2B.3   | Why is marketing authorization lacking?<br><b>Not Applicable</b>   |
| 2A.4   | Is Summary Basis of Approval appended <sup>10</sup> ?<br><b>Not Applicable</b>  | 2B.4   | Remarks: <sup>13</sup><br><b>Not Applicable</b>  |
| 2A.5   | Is the attached, officially approved product information complete and consonant with the license <sup>11</sup> ?<br><b>Not Applicable</b>       | 2B.5   | Applicant for certificate, if different from license holder: <sup>12</sup><br><b>Not Applicable</b>                        |
| 2A.6   | Applicant for certificate, if different from license holder: <sup>12</sup><br><b>No</b>   |        |  |

3 Does the certifying authority arrange for periodic inspection of the manufacturing plant in which the dosage form is produced<sup>14</sup>? **Yes**

3.1 Periodicity of routine inspection (years) :

**Once in a Year**

3.2 Has the manufacturer of this type of dosage form been inspected?

**Yes**

3.3 Do the facilities and operations conform to GMP as recommended by World Health Organization<sup>15</sup>?

**Yes**

4 Does the information submitted by the applicant satisfy the certifying authority on all aspects of the manufacture of the products<sup>16</sup>?

**Not Applicable**

## Address of Certifying Authority :

The Commissioner  
Food & Drugs Control Administration,  
Gujarat State, Jivraj Mehta Bhavan,  
Block No. 8, 1st Floor, Gandhinagar (INDIA)  
Tel: +91-79232-53 417,  
Fax: +91-79232-253400

Name & Signature :

**RAVAT H. L.**

**Deputy Commissioner**

Food & Drugs Control Administration  
Gujarat State - Gandhinagar

Date of Issue : **10/7/2022 12:00:00 AM**



Reg ID : 617144

Doc ID: COPP4798011138

Print Date : 07/10/2022 02:28 PM

Page 1 of 2

**Signature valid**

Digitally signed by  
Date: 2022.10.07  
14:31:40 +05:30  
Reason: Sign  
Location: AHD



## General Instructions

Please refer to the guidelines for full instruction on how to complete this form and information on the implementation of the Scheme. The forms are available for generation by computer. They should always be submitted as hard copy, with responses presented in type rather than hand written.

Additional sheets should be appended, as necessary, to accommodate remarks and explanations.

### Explanatory notes

1. This certificate, which is in 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 their provision is subject to the agreement of the product–licence 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 licence.
6. Section 2A and 2B are mutually exclusive.
7. Indicate, when applicable, if the licence 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 be provided only with the consent of the product–licence 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 licence. If the production site is changed the licence must be updated or it will cease to be valid.

10. This refers to the document, prepared by some national regulatory authorities, that summarizes the technical basis on which the product has been licenced.
11. This refers to product information approved by the competent national regulator, authority, such as a Summary of Product Characteristics ( SPC).
12. In this circumstance, permission for issuing the certificate is required from the product licence 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 :
  - (a) the product has been developed exclusively for the treatment of conditions – particularly tropical diseases – not endemic in the country of export:
  - (b) the product has been reformulated with a view to improving its stability under tropical conditions:
  - (c) the product has been reformulated to exclude excipients not approved for use in pharmaceutical products in the country of import:
  - (d) the product has been reformulated to meet a different maximum dosage limit for an active ingredient:
  - (e) any other reason, please specify.
14. Not applicable means that the manufacture is taking place in a country other than that 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 third–second report of the Expert Committee on Specifications for Pharmaceutical Preparations (WHO Technical Report Series, No. 823, 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. The section is to be completed when the product–licence holder or applicant conforms to status (b) or (c) as described in note 7 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.

The layout for this Model Certificate is available on diskette in WordPerfect from the Division of Drug Management and Policies. World Health Organization, 1211 Geneva 27, Switzerland.



Reg ID : 617144

Doc ID: COPP4798011138

Print Date : 07/10/2022 02:28 PM

Page 2 of 2

Signature valid

Digitally signed by  
Date: 2022.10.07  
14:31:40 +05:30  
Reason: Sign  
Location: AHD





# Food & Drugs Control Administration

BLOCK NO. 8, 1<sup>ST</sup> FLOOR, Dr. JIVRAJ MEHTA BHAVAN,  
GANDHINAGAR, GUJARAT STATE, INDIA. PIN : 382010



Certificate No. : **22043274**

On the basis of the inspection carried out on **14-15/03/2022 & 13/04/2022** we certify that the site indicated on this certificate complies with Good Manufacturing Practices for the dosage forms, categories and activities listed in Table 1.

1 Name & Address of site : **DIVINE LABORATORIES PVT. LTD.**  
**BLOCK NO. - 471, DABHASA, TAL - PADRA,**  
**CITY - DABHASA DIST. - VADODARA**  
**GUJARAT STATE, INDIA**

2 Manufacturer's Licence number : **G/1296** **G/946**

3 Table : 1

| Dosage Form (s)   | Category (ies) | Activity (ies) |
|---|----------------|----------------|
| Parenteral (SVP Ampoules & Vials) Ophthalmic Preparations, External Preparation (Ointment / Gel / Liquid , Cream / Lotion / Nasal Drops / Mouth Wash) | General        | Manufacturer   |
|   |                |                |
|   |                |                |

The responsibility for the quality of the individual batches of the pharmaceutical products manufactured through this process lies with the manufacturer.

This certificate remains valid until **21/04/2025** 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

Format of this certificate is as per WHO TRS No. 908 of 2003.

### Address of certifying authority

Food & Drugs Control Administration, Block No. 8, 1<sup>ST</sup> floor, Dr. Jivraj Mehta Bhavan, Gandhinagar, Gujarat State, India. - Pin : 382010

Name & function of : **(Dr. H. G. KOSHIA)**  
responsible Person **Commissioner**

Email : **comfdca@gujarat.gov.in**

Phone : **91-79-23253417, Fax : 91-79-232-53400**

Date : **22/04/2022**





## Регистрационное удостоверение



|   |  |  |   |  |   |  |              |            |
|---|--|--|---|--|---|--|--------------|------------|
| 1 | Номер  | ЛП-№(003650)-(РГ-RU)                               | Дата регистрации                                  | 10.11.2023   | Дата окончания действия   | 10.11.2028   | Дата решения | 10.11.2023 |
|   |  |  |   |  | Разрешён ввод в гражданский оборот до                                     | 5 лет  |              |            |
| 2 | Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата | Наименование                                       | Акционерное общество "Бинергия" (АО "Бинергия")   |  |   |  |              |            |
|   |  | Страна   | Россия  |  |   |  |              |            |
| 3 | Торговое наименование лекарственного препарата   | Ницерголин-Бинергия                                |   |  |   |  |              |            |
| 4 | Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование                 | Ницерголин   |   |  |   |  |              |            |
| 5 | Формы выпуска  | Лекарственная форма                                | Дозировка   | Срок годности  | Условия хранения  |  |              |            |
|   |  | лиофилизат для приготовления раствора для инъекций | 4 мг  | 4 года   | Упаковки<br>В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. |  |              |            |
|   |  |  |   | <ul style="list-style-type: none"> <li>4 мг - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>4 мг - ампулы (4 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>4 мг - ампулы (4 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: натрия хлорида раствор 0.9% (ампулы) 5 мл-4 шт./ - По рецепту</li> <li>4 мг - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>4 мг - ампулы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: натрия хлорида раствор 0.9% (ампулы) 5 мл-5 шт./ - По рецепту</li> <li>4 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту</li> <li>4 мг - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>4 мг - флаконы (4 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>4 мг - флаконы (4 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: натрия хлорида раствор 0.9% (ампулы) 5 мл-4 шт./ - По рецепту</li> <li>4 мг - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> </ul> |   |  |              |            |
| 6 | Сведения о стадиях производства  | № п/п  | Стадия производства                               | Производитель  |   | Адрес производителя  |              | Страна     |
|   |  | 1  | Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка) | Федеральное казенное предприятие "Армавирская биологическая фабрика" (ФКП "Армавирская биофабрика")  |   | 352212, Краснодарский край, Новокубанский район, п. Прогресс, ул. Мечникова, д. 11 |              | Россия     |

|    |   |   |   |   |  |                      |  |                                    |  |
|----|---|---|---|---|--|----------------------|--|------------------------------------|--|
|    |   | 2   | Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку) | Федеральное казенное предприятие "Армавирская биологическая фабрика" (ФКП "Армавирская биофабрика") | 352212, Краснодарский край, Новокубанский район, п. Прогресс, ул. Мечникова, д. 11 | Россия               |  |                                    |  |
|    |   | 3   | Производитель (готовой ЛФ)                | Федеральное казенное предприятие "Армавирская биологическая фабрика" (ФКП "Армавирская биофабрика") | 352212, Краснодарский край, Новокубанский район, п. Прогресс, ул. Мечникова, д. 11 | Россия               |  |                                    |  |
|    |   | 4   | Выпускающий контроль качества             | Федеральное казенное предприятие "Армавирская биологическая фабрика" (ФКП "Армавирская биофабрика") | 352212, Краснодарский край, Новокубанский район, п. Прогресс, ул. Мечникова, д. 11 | Россия               |  |                                    |  |
| 7  | Инструкция по применению лекарственного препарата | <input type="button" value="Показать инструкции"/>  |   |   |  |                      |  |                                    |  |
| 8  | Нормативная документация                          | № п/п<br>1  | Номер НД<br>ЛП-№(003650)-(РГ-RU)-101123   |   | Год<br>2023  | № изм.               | Наименование<br>Ницерголин-Бинергия                    |                                    |  |
| 9  | Фармако-терапевтическая группа                    | <b>Фармако-терапевтическая группа</b>   |   |   |  |                      |  |                                    |  |
|    |   | альфа-адреноблокатор  |   |   |  |                      |  |                                    |  |
| 10 | Анатомо-терапевтическая химическая классификация  | <b>Код АТХ</b>  |   | <b>АТХ</b>  |  |                      |  |                                    |  |
|    |   | C04AE02   |   | Ницерголин  |  |                      |  |                                    |  |
| 11 | Фармацевтическая субстанция                       | <b>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование</b>   | <b>Торг. наим.</b>                        | <b>Производитель</b>  | <b>Адрес</b>   | <b>Срок годности</b> | <b>Условия хранения</b>                                | <b>Фармакоп. статья / Номер НД</b> | <b>Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров</b> |
|    |   | Ницерголин  | Ницерголин                                | Тева Чешские Предприятия с.р.о.   | Ostravska 305/29, 747 70 Opava-Komarov, Czech Republic                             | 3 года               | В защищенном от света месте, при температуре 2-8 град. | П N013368/01-140722                | ~  |
| 12 | Особые отметки                                    | Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП  |   |   |  |                      |  | <input type="button" value="Нет"/> |  |
|    |   | Наличие в лекарственном препарате наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года и Конвенцией о психотропных веществах 1971 года |   |   |  |                      |  | <input type="button" value="~"/>   |  |



**AIFA Medicinali**  
Agenzia Italiana del Farmaco

[Home](#) / [Risultati](#) / [Dettagli](#)

## NORMIX 200 mg COMPRESSA RIVESTITA CON FILM

Azienda titolare: ALFASIGMA S.P.A.



[Foglio Illustrativo](#)



[Riassunto Caratteristiche Prodotto](#)

### Principi Attivi

- RIFAXIMINA

### ATC

- A07AA11 - RIFAXIMINA

### Vie di somministrazione

- ORALE

### Forma farmaceutica


Compressa rivestita con film

## Confezioni




**"200 mg compresse rivestite con film» 12 compresse in blister  
PVC/PE/PVDC/Al**

AIC

 025300029

Data autorizzazione

 15/06/1987

Classe di rimborsabilità

A A Totale Carico Del Ssn.


Regime di Fornitura

 Soggetto a Prescrizione Medica

IN COMMERCIO

**"200 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC-PE-PVDC/AL**

AIC

 025300070

Data autorizzazione

 02/06/2024**Classe di rimborsabilità**

C Non Negoziata

**Regime di Fornitura** Soggetto a Prescrizione Medica**L'AGENZIA**[Home Page](#)[FarmaciLine](#)[Partecipazione e  
soddisfazione utenti](#)[Accesso civico](#)[Modulistica](#)[Amministrazione](#)[Trasparente](#)[Atti di notifica](#)[Pubblicità legale](#)[TrovaNormeFarmaco](#)[Bandi di Concorso](#)[Bandi di Gara e Contratti](#)**CONTATTI**

Via del Tritone, 181 00187

Roma

[Contatti](#)[Contatti PEC](#)

Partita IVA: 08703841000

Codice Fiscale:  
97345810580

Codice IPA AIFA: aifa\_rm

Codice IPA UCB: UFE1TR

**SEGUICI SU****FEED RSS**[Scarica l'APP  
Medicinali AIFA](#)

[Note legali](#)

[Social Media Policy](#)

[Dichiarazione di accessibilità](#)

[Obiettivi di accessibilità](#)

[Statistiche sito](#)

[Privacy](#)

[Servizi Online](#)





## Регистрационное удостоверение



|   |  |                      |  |  |            |   |  |            |  |                                       |            |  |
|---|--|----------------------|--|--|------------|---|--|------------|--|---------------------------------------|------------|--|
| 1 | Номер  | ЛП-№(004790)-(РГ-RU) |  | Дата регистрации   | 05.03.2024 |   | Дата решения   | 05.03.2024 |  | Разрешён ввод в гражданский оборот до | Бессрочный |  |
| 2 | Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата | Наименование         | Акционерное общество "Татхимфармпрепараты" (АО "Татхимфармпрепараты" ) |  |            |   | Страна   | Россия     |  |                                       |            |  |
| 3 | Торговое наименование лекарственного препарата   | Тетрациклин          |  |  |            |   |  |            |  |                                       |            |  |
| 4 | Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование                 | Тетрациклин          |  |  |            |   |  |            |  |                                       |            |  |
| 5 | Формы выпуска  | Лекарственная форма  | Дозировка  | Срок годности  |            | Условия хранения  |  |            |  |                                       |            |  |
|   |  | мазь глазная         | 1%   | 3 года; после вскрытия - 6 нед   |            | В защищенном от света месте, при температуре не выше 15 град. |  |            |  |                                       |            |  |
| 6 | Сведения о стадиях производства  | № п/п                | Стадия производства  | Производитель  |            |   | Адрес производителя  |            |  | Страна                                |            |  |
|   |  | 1                    | Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)                     | Акционерное общество "Татхимфармпрепараты" (АО "Татхимфармпрепараты" ) |            |   | 420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260 |            |  | Россия                                |            |  |
|   |  | 2                    | Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)                              | Акционерное общество "Татхимфармпрепараты" (АО "Татхимфармпрепараты" ) |            |   | 420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260 |            |  | Россия                                |            |  |
|   |  | 3                    | Производитель (готовой ЛФ)   | Акционерное общество "Татхимфармпрепараты" (АО "Татхимфармпрепараты" ) |            |   | 420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260 |            |  | Россия                                |            |  |
|   |  | 4                    | Выпускающий контроль качества  | Акционерное общество "Татхимфармпрепараты" (АО "Татхимфармпрепараты" ) |            |   | 420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260 |            |  | Россия                                |            |  |

|    |   |  |   |  |  |  |   |  |   |
|----|---|--|---|--|--|--|---|--|---|
| 7  | Инструкция по применению лекарственного препарата | <a href="#">Показать инструкции</a>  |   |  |  |  |   |  |   |
| 8  | Нормативная документация                          | № п/п<br>1   | Номер НД<br>ЛП-№(004790)-(РГ-RU)-050324                           |  |  | Год<br>2024  | № изм   | Наименование<br>Тетрациклин  |   |
| 9  | Фармако-терапевтическая группа                    | <p style="text-align: center;"><b>Фармако-терапевтическая группа</b></p> Препараты для лечения заболеваний глаз. Противомикробные препараты. Антибиотики. Тетрациклин  |   |  |  |  |   |  |   |
| 10 | Анатомо-терапевтическая химическая классификация  | <p style="text-align: center;"><b>Код АТХ</b></p> S01AA09  |   | <p style="text-align: center;"><b>АТХ</b></p> Тетрациклин  |  |  |   |  |   |
| 11 | Фармацевтическая субстанция                       | <p style="text-align: center;"><b>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование</b></p> Тетрациклин   | <p style="text-align: center;"><b>Торг. наим.</b></p> Тетрациклин | <p style="text-align: center;"><b>Производитель</b></p> Акционерное общество "Татхимфармпрепараты" (АО "Татхимфармпрепараты" ) | <p style="text-align: center;"><b>Адрес</b></p> 420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260 | <p style="text-align: center;"><b>Срок годности</b></p> 2 года | <p style="text-align: center;"><b>Условия хранения</b></p> В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. | <p style="text-align: center;"><b>Фармакоп. статья / Номер НД</b></p> ФС 000996-110518 | <p style="text-align: center;"><b>Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров</b></p> ~ |
| 12 | Особые отметки                                    | Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП <input type="text" value="Да"/>   |   |  |  |  |   |  |   |
|    |   | Наличие в лекарственном препарате наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года и Конвенцией о психотропных веществах 1971 года <input type="text" value="~"/> |   |  |  |  |   |  |   |



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ  
 Фармацевтичне управління  
 Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України



**"Державний реєстр лікарських засобів України"**  
**Інформаційний фонд**

[Початкова](#) | [Статистика](#) | [Пошук лікарських засобів](#) | [Законодавство](#) | [Службовий вхід](#)

Повідомлення про побічну реакцію на лікарські засоби, вакцини, туберкулін, та/або відсутність ефективності лікарських засобів, та/або несприятливу подію після імунізації/туберкулінодіагностики в режимі on-line надається через Автоматизовану інформаційну систему з фармаконагляду (АІСФ) за посиланням <https://aisf.dec.gov.ua>

**Лікарський засіб (звичайний)**

**Торгівельне найменування:**

ВАЛЕРІАНИ НАСТОЙКА

**Виробник:**

ТОВ "Тернофарм", Україна

**Форма випуску (лікарська форма, сила дії (дозування), упаковка):**

настойка по 25 мл у скляних флаконах-крапельниця або полімерних флаконах; по 1 флакону в пачці з картону; по 25 мл у скляних флаконах-крапельниця або у полімерних флаконах

**Упаковки:**

| лікарська форма | доза | кількість в перв.уп. (шт., мл, г) | первинна упаковка          | кількість первинних уп. | вторинна упаковка | кількість вторинних уп. | групова упаковка |
|-----------------|------|-----------------------------------|----------------------------|-------------------------|-------------------|-------------------------|------------------|
| настойка        |      | 25 мл                             | флакон-крапельниця скляний | 1                       |                   |                         |                  |
| настойка        |      | 25 мл                             | флакон-крапельниця скляний | 1                       | пачка з картону   | 1                       |                  |
| настойка        |      | 25 мл                             | флакон полімерний          | 1                       |                   |                         |                  |
| настойка        |      | 25 мл                             | флакон полімерний          | 1                       | пачка з картону   | 1                       |                  |

**Реєстраційне посвідчення:**

UA/8419/01/01

**Наказ МОЗ**

№2854 від 10.12.2020

**Термін дії реєстраційного посвідчення:**

необмежений з 05.06.2018

**Заявник:**

ТОВ "Тернофарм", Україна

|  |  |
|--|--|
| <b>Міжнародне непатентоване найменування:</b>  | Valerianae radix   |
| <b>Синонімічне найменування:</b>   |  |
| <b>Склад діючих речовин:</b>   | 1 флакон містить настойки з кореневищ та коренів валеріани (Valerianae rhizoma cum radicibus) (1 : 5) (екстрагент - етанол 70 %) - 25 мл;<br>1 мл містить 20 крапель |
| <b>АТС код:</b>  | N05CM09  |
| <b>Умови відпуску:</b>   | без рецепта  |
| <b>Термін придатності:</b>   | 5 років  |
| <b>Дозволено рекламування:</b>   | Так  |
| <b>Належність лікарського засобу до лікарських засобів, які закуповуються відповідно до абзацу сімнадцятого частини третьої статті 2 Закону України «Про здійснення державних закупівель»:</b> | Ні   |

[Інструкція для медичного застосування](#)

## Recipisa

Respondent

Codul fiscal: 1003600113573, denumire: LISMEDFARM S.R.L.

A prezentat raportul: RSF1\_21

Pentru perioada fiscala: A/2023

Data prezentarii: 14.05.2024

Marca temporală a raportului înregistrat în Sistemul de Raportare Electronică și expediat pentru procesare în Sistemul Informațional al BNS : 14.05.2024 10:08:46

## Recipisa 2

Respondent

Codul fiscal: 1003600113573, denumire: LISMEDFARM S.R.L.

A prezentat raportul: RSF1\_21

Pentru perioada fiscala: A/2023

Data prezentarii: 14.05.2024

Marca temporală a raportului înregistrat în Sistemul Informațional al BNS : 16.05.2024 10:54:00

Biroul Național de Statistică (BNS) a recepționat varianta electronică a raportului, expediat de DVs. Urmează verificarea și validarea raportului de către specialistul BNS pe domeniu.

**SITUAȚIILE FINANCIARE**

pentru perioada 01.01.2023 - 31.12.2023

**Entitatea:** LISMEDFARM S.R.L.**Cod CUIÎO:** 38183026**Cod IDNO:** 1003600113573

Sediul:

**MD:** 2002**Raionul(municipiul):** 103, DDF BOTANICA**Cod CUATM:** 0110, SEC.BOTANICA**Strada:** sos. Muncesti, 167/B, mun. Chisinau**Activitatea principală:** G4646, Comert cu ridicata al produselor farmaceutice**Forma de proprietate:** 15, Proprietatea privată**Forma organizatorico-juridică:** 530, Societăți cu răspundere limitată

Date de contact:

**Telefon:** 022804799**WEB:****E-mail:** contabil@lismedfarm.md**Numele și coordonatele al contabilului-șef:** DI (dna) Alii Veronica Tel.**Numărul mediu al salariaților în perioada de gestiune:** 23 persoane.**Persoanele responsabile de semnarea situațiilor financiare\*** Chitic Ecaterina

Unitatea de măsură: leu

**BILANȚUL**la 31.12.2023

Anexa 1

| Nr. cpt. | Indicatori                                      | Cod rd. | Sold la                         |                                 |
|----------|---|---------|---------------------------------|---------------------------------|
|          |   |         | Începutul perioadei de gestiune | Sfârșitul perioadei de gestiune |
| 1        | 2   | 3       | 4                               | 5                               |
|          | <b>A C T I V</b>                                |         |                                 |                                 |
| A.       | <b>ACTIVE IMOBILIZATE</b>                       |         |                                 |                                 |
|          | <b>I. Imobilizări necorporale</b>               |         |                                 |                                 |
|          | 1. Imobilizări necorporale în curs de execuție  | 010     | 0                               | 0                               |
|          | 2. Imobilizări necorporale în exploatare, total | 020     | 11906                           | 12503                           |
|          | din care:                                       |         |                                 |                                 |
|          | 2.1. concesiuni, licențe și mărci               | 021     | 0                               | 0                               |
|          | 2.2. drepturi de autor și titluri de protecție  | 022     | 0                               | 0                               |
|          | 2.3. programe informatice                       | 023     | 11906                           | 12503                           |

|   |     |         |         |
|---|-----|---------|---------|
| 2.4. alte immobilizări necorporale  | 024 | 0       | 0       |
| 3. Fond comercial   | 030 | 0       | 0       |
| 4. Avansuri acordate pentru immobilizări necorporale  | 040 | 0       | 0       |
| <b>Total immobilizări necorporale</b><br>(rd.010 + rd.020 + rd.030 + rd.040)                          | 050 | 11906   | 12503   |
| <b>II. Immobilizări corporale</b>   |     |         |         |
| 1. Immobilizări corporale în curs de execuție   | 060 | 0       | 0       |
| 2. Terenuri   | 070 | 233698  | 233698  |
| 3. Mijloace fixe, total   | 080 | 8841484 | 8281249 |
| din care:   |     |         |         |
| 3.1. clădiri  | 081 | 7716121 | 7425976 |
| 3.2. construcții speciale   | 082 | 270381  | 142218  |
| 3.3. mașini, utilaje și instalații tehnice  | 083 | 198435  | 171970  |
| 3.4. mijloace de transport  | 084 | 614026  | 497069  |
| 3.5. inventar și mobilier   | 085 | 10503   | 5757    |
| 3.6. alte mijloace fixe   | 086 | 32018   | 38259   |
| 4. Resurse minerale   | 090 | 0       | 0       |
| 5. Active biologice immobilizate  | 100 | 0       | 0       |
| 6. Investiții imobiliare  | 110 | 0       | 0       |
| 7. Avansuri acordate pentru immobilizări corporale  | 120 | 0       | 0       |
| <b>Total immobilizări corporale</b><br>(rd.060 + rd.070 + rd.080 + rd.090 + rd.100 + rd.110 + rd.120) | 130 | 9075182 | 8514947 |
| <b>III. Investiții financiare pe termen lung</b>  |     |         |         |
| 1. Investiții financiare pe termen lung în părți neafiliate   | 140 | 0       | 0       |
| 2. Investiții financiare pe termen lung în părți afiliate, total                                      | 150 | 0       | 0       |
| din care:   |     |         |         |
| 2.1. acțiuni și cote de participație deținute în părțile afiliate                                     | 151 | 0       | 0       |
| 2.2 împrumuturi acordate părților afiliate  | 152 | 0       | 0       |
| 2.3 împrumuturi acordate aferente intereselor de participare  | 153 | 0       | 0       |
| 2.4 alte investiții financiare  | 154 | 0       | 0       |
| <b>Total investiții financiare pe termen lung</b><br>(rd.140 + rd.150)                                | 160 | 0       | 0       |
| <b>IV. Creanțe pe termen lung și alte active immobilizate</b>   |     |         |         |
| 1. Creanțe comerciale pe termen lung  | 170 | 0       | 0       |
| 2. Creanțe ale părților afiliate pe termen lung   | 180 | 0       | 0       |
| inclusiv: creanțe aferente intereselor de participare   | 181 | 0       | 0       |
| 3. Alte creanțe pe termen lung  | 190 | 0       | 0       |



|    |  |     |          |          |
|----|--|-----|----------|----------|
|    | 4. Cheltuieli anticipate pe termen lung  | 200 | 0        | 0        |
|    | 5. Alte active imobilizate   | 210 | 0        | 0        |
|    | <b>Total creanțe pe termen lung și alte active imobilizate</b><br>(rd.170 + rd.180 + rd.190 + rd.200 + rd.210)           | 220 | 0        | 0        |
|    | <b>TOTAL ACTIVE IMOBILIZATE</b><br>(rd.050 + rd.130 + rd.160 + rd.220)   | 230 | 9087088  | 8527450  |
| B. | <b>ACTIVE CIRCULANTE</b>   |     |          |          |
|    | <b>I. Stocuri</b>  |     |          |          |
|    | 1. Materiale și obiecte de mică valoare și scurtă durată   | 240 | 25806    | 16440    |
|    | 2. Active biologice circulante   | 250 | 0        | 0        |
|    | 3. Producția în curs de execuție   | 260 | 0        | 0        |
|    | 4. Produse și mărfuri  | 270 | 19326489 | 19273484 |
|    | 5. Avansuri acordate pentru stocuri  | 280 | 5040292  | 5411036  |
|    | <b>Total stocuri</b><br>(rd.240 + rd.250 + rd.260 + rd.270 + rd.280)   | 290 | 24392587 | 24700960 |
|    | <b>II. Creanțe curente și alte active circulante</b>   |     |          |          |
|    | 1. Creanțe comerciale curente  | 300 | 15129505 | 8162767  |
|    | 2. Creanțe ale părților afiliate curente   | 310 | 0        | 0        |
|    | inclusiv: creanțe aferente intereselor de participare  | 311 | 0        | 0        |
|    | 3. Creanțe ale bugetului   | 320 | 3461127  | 4105302  |
|    | 4. Creanțele ale personalului  | 330 | 31000    | 35582    |
|    | 5. Alte creanțe curente  | 340 | 33345    | 268035   |
|    | 6. Cheltuieli anticipate curente   | 350 | 14153    | 8132     |
|    | 7. Alte active circulante  | 360 | 0        | 0        |
|    | <b>Total creanțe curente și alte active circulante</b><br>(rd.300 + rd.310 + rd.320 + rd.330 + rd.340 + rd.350 + rd.360) | 370 | 18669130 | 12579818 |
|    | <b>III. Investiții financiare curente</b>  |     |          |          |
|    | 1. Investiții financiare curente în părți neafiliate   | 380 | 0        | 0        |
|    | 2. Investiții financiare curente în părți afiliate, total  | 390 | 0        | 0        |
|    | din care:  |     |          |          |
|    | 2.1. acțiuni și cote de participație deținute în părțile afiliate  | 391 | 0        | 0        |
|    | 2.2. împrumuturi acordate părților afiliate  | 392 | 0        | 0        |
|    | 2.3. împrumuturi acordate aferente intereselor de participare  | 393 | 0        | 0        |
|    | 2.4. alte investiții financiare în părți afiliate  | 394 | 0        | 0        |
|    | <b>Total investiții financiare curente</b><br>(rd.380 + rd.390)  | 400 | 0        | 0        |
|    | <b>IV. Numerar și documente bănești</b>  | 410 | 1975580  | 4939169  |
|    | <b>TOTAL ACTIVE CIRCULANTE</b><br>(rd.290 + rd.370 + rd.400 + rd.410)  | 420 | 45037297 | 42219947 |

|    |  |     |          |          |
|----|--|-----|----------|----------|
|    | <b>TOTAL ACTIVE</b><br>(rd.230 + rd.420)   | 430 | 54124385 | 50747397 |
|    | <b>P A S I V</b>   |     |          |          |
|    | <b>CAPITAL PROPRIU</b>   |     |          |          |
|    | <b>I. Capital social și neînregistrat</b>  |     |          |          |
|    | 1. Capital social  | 440 | 918181   | 918181   |
|    | 2. Capital nevărsat  | 450 | ( 0      | ( 0      |
|    | 3. Capital neînregistrat   | 460 | 0        | 0        |
|    | 4. Capital retras  | 470 | ( 0      | ( 0      |
|    | 5. Patrimoniul primit de la stat cu drept de proprietate                                     | 480 | 0        | 0        |
|    | <b>Total capital social și neînregistrat</b><br>(rd.440 + rd.450 + rd.460 + rd.470 + rd.480) | 490 | 918181   | 918181   |
|    | <b>II. Prime de capital</b>  | 500 | 0        | 0        |
|    | <b>III. Rezerve</b>  |     |          |          |
|    | 1. Capital de rezervă  | 510 | 0        | 0        |
|    | 2. Rezerve statutare   | 520 | 4050     | 4050     |
|    | 3. Alte rezerve  | 530 | 0        | 0        |
|    | <b>Total rezerve</b><br>(rd.510 + rd.520 + rd.530)   | 540 | 4050     | 4050     |
|    | <b>IV. Profit (pierdere)</b>   |     |          |          |
|    | 1. Corecții ale rezultatelor anilor precedenți   | 550 | X        | 0        |
|    | 2. Profit nerepartizat (pierdere neacoperită) al anilor precedenți                           | 560 | 35800350 | 35800350 |
|    | 3. Profit net (pierdere netă) al perioadei de gestiune                                       | 570 | X        | 7948680  |
|    | 4. Profit utilizat al perioadei de gestiune  | 580 | X        | ( 0      |
|    | <b>Total profit (pierdere)</b><br>(rd.550 + rd.560 + rd.570 + rd.580)                        | 590 | 35800350 | 43749030 |
|    | <b>V. Rezerve din reevaluare</b>   | 600 | 0        | 0        |
|    | <b>VI. Alte elemente de capital propriu</b>  | 610 | 0        | 0        |
|    | <b>TOTAL CAPITAL PROPRIU</b><br>(rd.490 + rd.500 + rd.540 + rd.590 + rd.600 + rd.610)        | 620 | 36722581 | 44671261 |
| D. | <b>DATORII PE TERMEN LUNG</b>  |     |          |          |
|    | 1. Credite bancare pe termen lung  | 630 | 0        | 0        |
|    | 2. Împrumuturi pe termen lung  | 640 | 8026112  | 0        |
|    | din care:  |     |          |          |
|    | 2.1. împrumuturi din emisiunea de obligațiuni  | 641 | 0        | 0        |
|    | inclusiv: împrumuturi din emisiunea de obligațiuni convertibile                              | 642 | 0        | 0        |

|    |  |     |          |          |
|----|--|-----|----------|----------|
|    | 2.2. alte împrumuturi pe termen lung   | 643 | 8026112  | 0        |
|    | 3. Datorii comerciale pe termen lung   | 650 | 0        | 0        |
|    | 4. Datorii față de părțile afiliate pe termen lung   | 660 | 0        | 0        |
|    | inclusiv: datorii aferente intereselor de participare  | 661 | 0        | 0        |
|    | 5. Avansuri primite pe termen lung   | 670 | 0        | 0        |
|    | 6. Venituri anticipate pe termen lung  | 680 | 0        | 0        |
|    | 7. Alte datorii pe termen lung   | 690 | 0        | 0        |
|    | <b>TOTAL DATORII PE TERMEN LUNG</b><br>(rd.630 + rd.640 + rd.650 + rd.660 + rd.670 + rd.680 + rd.690)                              | 700 | 8026112  | 0        |
|    | <b>DATORII CURENTE</b>   |     |          |          |
|    | 1. Credite bancare pe termen scurt   | 710 | 0        | 0        |
|    | 2. Împrumuturi pe termen scurt, total  | 720 | 0        | 195000   |
|    | din care:  |     |          |          |
|    | 2.1. împrumuturi din emisiunea de obligațiuni  | 721 | 0        | 0        |
|    | inclusiv: împrumuturi din emisiunea de obligațiuni convertibile  | 722 | 0        | 0        |
|    | 2.2. alte împrumuturi pe termen scurt  | 723 | 0        | 195000   |
|    | 3. Datorii comerciale curente  | 730 | 8938350  | 5467214  |
|    | 4. Datorii față de părțile afiliate curente  | 740 | 0        | 0        |
|    | inclusiv: datorii aferente intereselor de participare  | 741 | 0        | 0        |
|    | 5. Avansuri primite curente  | 750 | 72026    | 41705    |
|    | 6. Datorii față de personal  | 760 | 0        | 0        |
|    | 7. Datorii privind asigurările sociale și medicale   | 770 | 72075    | 65727    |
|    | 8. Datorii față de buget   | 780 | 43974    | 39618    |
|    | 9. Datorii față de proprietari   | 790 | 0        | 0        |
|    | 10. Venituri anticipate curente  | 800 | 0        | 0        |
|    | 11. Alte datorii curente   | 810 | 249267   | 266872   |
|    | <b>TOTAL DATORII CURENTE</b><br>(rd.710 + rd.720 + rd.730 + rd.740 + rd.750 + rd.760 + rd.770 + rd.780 + rd.790 + rd.800 + rd.810) | 820 | 9375692  | 6076136  |
|    | <b>PROVIZIOANE</b>   |     |          |          |
|    | 1. Provizioane pentru beneficiile angajaților  | 830 | 0        | 0        |
|    | 2. Provizioane pentru garanții acordate cumpărătorilor/clientilor  | 840 | 0        | 0        |
|    | 3. Provizioane pentru impozite   | 850 | 0        | 0        |
|    | 4. Alte provizioane  | 860 | 0        | 0        |
|    | <b>TOTAL PROVIZIOANE</b><br>(rd.830 + rd.840 + rd.850 + rd.860)  | 870 | 0        | 0        |
|    | <b>TOTAL PASIVE</b><br>(rd.620 + rd.700 + rd.820 + rd.870)   | 880 | 54124385 | 50747397 |
| E. |  |     |          |          |
| F. |  |     |          |          |

## SITUAȚIA DE PROFIT ȘI PIERDERE

de la 01.01.2023 până la 31.12.2023

| Indicatori   | Cod rd. | Perioada de gestiune |          |
|--|---------|----------------------|----------|
|  |         | precedenta           | curenta  |
| 1  | 2       | 3                    | 4        |
| Venituri din vânzări, total  | 010     | 95300233             | 94511274 |
| din care:  |         |                      |          |
| venituri din vânzarea produselor și mărfurilor   | 011     | 95299733             | 94510774 |
| venituri din prestarea serviciilor și executarea lucrărilor  | 012     | 500                  | 500      |
| venituri din contracte de construcție  | 013     | 0                    | 0        |
| venituri din contracte de leasing  | 014     | 0                    | 0        |
| venituri din contracte de microfinanțare   | 015     | 0                    | 0        |
| alte venituri din vânzări  | 016     | 0                    | 0        |
| Costul vânzărilor, total   | 020     | 84519235             | 83418200 |
| din care:  |         |                      |          |
| valoarea contabilă a produselor și mărfurilor vândute  | 021     | 84519235             | 83418200 |
| costul serviciilor prestate și lucrărilor executate terților   | 022     | 0                    | 0        |
| costuri aferente contractelor de construcție   | 023     | 0                    | 0        |
| costuri aferente contractelor de leasing   | 024     | 0                    | 0        |
| costuri aferente contractelor de microfinanțare  | 025     | 0                    | 0        |
| alte costuri aferente vânzărilor   | 026     | 0                    | 0        |
| <b>Profit brut (pierdere brută) (rd.010 - rd.020)</b>  | 030     | 10780998             | 11093074 |
| Alte venituri din activitatea operațională   | 040     | 8316357              | 6145998  |
| Cheltuieli de distribuire  | 050     | 4965557              | 5501258  |
| Cheltuieli administrative  | 060     | 1259190              | 1811450  |
| Alte cheltuieli din activitatea operațională   | 070     | 192839               | 413353   |
| <b>Rezultatul din activitatea operațională: profit (pierdere) (rd.030 + rd.040 - rd.050 - rd.060 - rd.070)</b> | 080     | 12679769             | 9513011  |
| Venituri financiare, total   | 090     | 2138571              | 1650996  |
| din care:  |         |                      |          |
| venituri din interese de participare   | 091     | 0                    | 0        |
| inclusiv: veniturile obținute de la părțile afiliate   | 092     | 0                    | 0        |
| venituri din dobânzi   | 093     | 1830                 | 0        |
| inclusiv: veniturile obținute de la părțile afiliate   | 094     | 0                    | 0        |
| venituri din alte investiții financiare pe termen lung   | 095     | 12028                | 0        |
| inclusiv: veniturile obținute de la părțile afiliate   | 096     | 0                    | 0        |
| venituri aferente ajustărilor de valoare privind investițiile financiare pe termen lung și curente             | 097     | 0                    | 0        |
| venituri din ieșirea investițiilor financiare  | 098     | 0                    | 0        |

|   |     |          |         |
|---|-----|----------|---------|
| venituri aferente diferențelor de curs valutar și de sumă   | 099 | 2124713  | 1650996 |
| Cheltuieli financiare, total  | 100 | 2070177  | 2097377 |
| din care:   |     |          |         |
| cheltuieli privind dobânzile  | 101 | 0        | 0       |
| inclusiv: cheltuielile aferente părților afiliate   | 102 | 0        | 0       |
| cheltuieli aferente ajustărilor de valoare privind investițiile financiare pe termen lung și curente        | 103 | 0        | 0       |
| cheltuieli aferente ieșirii investițiilor financiare  | 104 | 0        | 0       |
| cheltuieli aferente diferențelor de curs valutar și de sumă   | 105 | 1905887  | 2097377 |
| <b>Rezultatul: profit (pierdere) financiar(ă)</b><br>(rd.090 - rd.100)                                      | 110 | 68394    | -446381 |
| Venituri cu active imobilizate și excepționale  | 120 | 5310     | 16635   |
| Cheltuieli cu active imobilizate și excepționale  | 130 | 0        | 9135    |
| <b>Rezultatul din operațiuni cu active imobilizate și excepționale: profit (pierdere)</b> (rd.120 - rd.130) | 140 | 5310     | 7500    |
| <b>Rezultatul din alte activități: profit (pierdere)</b><br>(rd.110 + rd.140)                               | 150 | 73704    | -438881 |
| <b>Profit (pierdere) pînă la impozitare</b> (rd.080 + rd.150)   | 160 | 12753473 | 9074130 |
| Cheltuieli privind impozitul pe venit   | 170 | 1565939  | 1125450 |
| <b>Profit net (pierdere netă) al perioadei de gestiune</b> (rd.160 - rd.170)                                | 180 | 11187534 | 7948680 |

## SITUAȚIA MODIFICĂRILOR CAPITALULUI PROPRIU

de la 01.01.2023 pînă la 31.12.2023

Anexa 3

| Nr. d/o | Indicatori   | Cod rd | Sold la începutul perioadei de gestiune | Majorări | Diminuări | Sold la sfîrșitul perioadei de gestiune |
|---------|--|--------|---|----------|-----------|---|
| 1       | 2  | 3      | 4                                       | 5        | 6         | 7                                       |
|         | <b>Capital social și neînregistrat</b>   |        |   |          |           |   |
|         | 1. Capital social  | 010    | 918181                                  | 0        | 0         | 918181                                  |
|         | 2. Capital nevărsat  | 020    | ( 0 )                                   | ( 0 )    | ( 0 )     | ( 0 )                                   |
|         | 3. Capital neînregistrat   | 030    | 0                                       | 0        | 0         | 0                                       |
| I.      | 4. Capital retras  | 040    | ( 0 )                                   | ( 0 )    | ( 0 )     | ( 0 )                                   |
|         | 5. Patrimoniul primit de la stat cu drept de proprietate                                     | 050    | 0                                       | 0        | 0         | 0                                       |
|         | <b>Total capital social și neînregistrat</b><br>(rd.010 + rd.020 + rd.030 + rd.040 + rd.050) | 060    | 918181                                  | 0        | 0         | 918181                                  |
| II.     | <b>Prime de capital</b>  | 070    | 0                                       | 0        | 0         | 0                                       |

|      |   |     |          |         |       |          |
|------|---|-----|----------|---------|-------|----------|
|      | <b>Rezerve</b>  |     |          |         |       |          |
| III. | 1. Capital de rezervă   | 080 | 0        | 0       | 0     | 0        |
|      | 2. Rezerve statutare  | 090 | 4050     | 0       | 0     | 4050     |
|      | 3. Alte rezerve   | 100 | 0        | 0       | 0     | 0        |
|      | <b>Total rezerve</b><br>(rd.080 + rd.090 + rd.100)                                    | 110 | 4050     | 0       | 0     | 4050     |
|      | <b>Profit (pierdere)</b>  |     |          |         |       |          |
| IV.  | 1. Corecții ale rezultatelor anilor precedenți  | 120 | X        | 0       | 0     | 0        |
|      | 2. Profit nerepartizat (pierdere neacoperită) al anilor precedenți                    | 130 | 35800350 | 0       | 0     | 35800350 |
|      | 3. Profit net (pierdere netă) al perioadei de gestiune                                | 140 | X        | 7948680 | 0     | 7948680  |
|      | 4. Profit utilizat al perioadei de gestiune   | 150 | X        | ( 0 )   | ( 0 ) | ( 0 )    |
|      | <b>Total profit (pierdere)</b><br>(rd.120 + rd.130 + rd.140 + rd.150)                 | 160 | 35800350 | 7948680 | 0     | 43749030 |
| V.   | <b>Rezerve din reevaluare</b>   | 170 | 0        | 0       | 0     | 0        |
| VI.  | <b>Alte elemente de capital propriu</b>   | 180 | 0        | 0       | 0     | 0        |
|      | <b>Total capital propriu</b><br>(rd.060 + rd.070 + rd.110 + rd.160 + rd.170 + rd.180) | 190 | 36722581 | 7948680 | 0     | 44671261 |

## SITUAȚIA FLUXURILOR DE NUMERAR

de la 01.01.2023 pînă la 31.12.2023

Anexa 4

| Indicatori  | Cod rd | Perioada de gestiune |          |
|---|--------|----------------------|----------|
|   |        | precedentă           | curentă  |
| 1   | 2      | 3                    | 4        |
| <b>Fluxuri de numerar din activitatea operațională</b>  |        |                      |          |
| Încasări din vânzări  | 010    | 66148952             | 68770563 |
| Plăți pentru stocuri și servicii procurate  | 020    | 69150464             | 55643548 |
| Plăți către angajați și organe de asigurare socială și medicală   | 030    | 2343801              | 2837398  |
| Dobînzii plătite  | 040    | 0                    | 0        |
| Plata impozitului pe venit  | 050    | 1172166              | 1529028  |
| Alte încasări   | 060    | 4428799              | 4374981  |
| Alte plăți  | 070    | 3008563              | 10063332 |
| <b>Fluxul net de numerar din activitatea operațională</b><br>(rd.010 - rd.020 - rd.030 - rd.040 - rd.050 + rd.060 - rd.070) | 080    | -5097243             | 3072238  |
| <b>Fluxuri de numerar din activitatea de investiții</b>   |        |                      |          |
| Încasări din vânzarea activelor imobilizate   | 090    | 0                    | 0        |
| Plăți aferente intrărilor de active imobilizate   | 100    | 0                    | 0        |

|  |     |          |         |
|--|-----|----------|---------|
| Dobânzi încasate   | 110 | 1830     | 0       |
| Dividende încasate   | 120 | 0        | 0       |
| inclusiv: dividende încasate din străinătate   | 121 | 0        | 0       |
| Alte încasări (plăți)  | 130 | 0        | 0       |
| <b>Fluxul net de numerar din activitatea de investiții</b><br>(rd.090 - rd.100 + rd.110 + rd.120 ± rd.130) | 140 | 1830     | 0       |
| <b>Fluxuri de numerar din activitatea financiară</b>   |     |          |         |
| Încasări sub formă de credite și împrumuturi   | 150 | 399000   | 1575432 |
| Plăți aferente rambursării creditelor și împrumuturilor  | 160 | 430000   | 1385014 |
| Dividende plătite  | 170 | 1730709  | 0       |
| inclusiv: dividende plătite nerezidenților   | 171 | 0        | 0       |
| Încasări din operațiuni de capital   | 180 | 0        | 0       |
| Alte încasări (plăți)  | 190 | 1796     | 0       |
| <b>Fluxul net de numerar din activitatea financiară</b><br>(rd.150 - rd.160 - rd.170 + rd.180 ± rd.190)    | 200 | -1759913 | 190418  |
| <b>Fluxul net de numerar total</b><br>(± rd.080 ± rd.140 ± rd.200)   | 210 | -6855326 | 3262656 |
| Diferențe de curs valutar favorabile (nefavorabile)  | 220 | 351213   | -299067 |
| <b>Sold de numerar la începutul perioadei de gestiune</b>  | 230 | 8479693  | 1975580 |
| <b>Sold de numerar la sfârșitul perioadei de gestiune</b><br>(± rd.210 ± rd.220 + rd.230)                  | 240 | 1975580  | 4939169 |

## Documente atașate - Notă explicativă (fișierul pdf)



Nota explicativa la RSF1 LISMEDFARM no com.signed.signed.pdf

### 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-1721999440012 din 17.09.2024

Obiectul de achiziție: **“Achiziționarea medicamentelor necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) și instituțiilor bugetare care prestează servicii medicale și sociale pentru anul 2025 (Lista suplimentară nr. 1)”**

|        | 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 |            | <b>Bunuri</b>   |                    |            |                        |                      |               |             |   |                              |           |
| 4      | 33600000-6 | Acidum formicum 1.4% 50 ml  | Flacon             | 5851       | 7.2                    | 7.776                | 42127.2000    | 45497.3760  | Conform pct.12 din anunțul de participare și Anexa nr.1 atașată la propunerea financiară. | MD23TRPCCC518430B01859AA     | 0         |
| 28     | 33600000-6 | Benzylicillinum 1000000UI   | Flacon             | 11208      | 15.04                  | 16.2432              | 168568.32     | 182053.786  | Conform pct.12 din anunțul de participare și Anexa nr.1 atașată la propunerea financiară. | MD23TRPCCC518430B01859AA     | 0         |
| 55     | 33600000-6 | Cocarboxylasum 50 mg+2 ml   | Fiola              | 11870      | 16.58                  | 17.9064              | 196804.6      | 212548.968  | Conform pct.12 din anunțul de participare și Anexa nr.1 atașată la propunerea financiară. | MD23TRPCCC518430B01859AA     | 0         |
| 56     | 33600000-6 | Cortexinum 10 mg  | Flacon             | 1490       | 37.5                   | 40.5                 | 55875         | 60345       | Conform pct.12 din anunțul de participare și Anexa nr.1 atașată la propunerea financiară. | MD23TRPCCC518430B01859AA     | 0         |
| 57     | 33600000-6 | Cortexinum 5 mg   | Flacon             | 2250       | 35.25                  | 38.07                | 79312.5       | 85657.5     | Conform pct.12 din anunțul de participare și Anexa nr.1 atașată la propunerea financiară. | MD23TRPCCC518430B01859AA     | 0         |
| 70     | 33600000-6 | Diosmectitum 3 g  | Plic               | 1440       | 2.9                    | 3.132                | 4176          | 4510.08     | Conform pct.12 din anunțul de participare și Anexa nr.1 atașată la propunerea financiară. | MD23TRPCCC518430B01859AA     | 0         |
| 83     | 33600000-6 | Ethylmethylhydroxypyridine succinate 125 mg   | Comprimat          | 2100       | 1.705                  | 1.8414               | 3580.5        | 3866.94     | Conform pct.12 din anunțul de participare și Anexa nr.1 atașată la propunerea financiară. | MD23TRPCCC518430B01859AA     | 0         |
| 100    | 33600000-6 | Haloperidolum 2 mg/ml 30 ml   | Flacon             | 1263       | 27.45                  | 29.646               | 34669.35      | 37442.898   | Conform pct.12 din anunțul de participare și Anexa nr.1 atașată la propunerea financiară. | MD23TRPCCC518430B01859AA     | 0         |
| 128    | 33600000-6 | Leonuris cardiaca L.* 25 ml   | Flacon             | 976        | 8.79                   | 9.4932               | 8579.04       | 9265.3632   | Conform pct.12 din anunțul de participare și Anexa nr.1 atașată la propunerea financiară. | MD23TRPCCC518430B01859AA     | 0         |
| 129    | 33600000-6 | Levomentholum+ Procainum+ Benzocainum (analog Menovazin) 25 mg + 10 mg + 10 mg/ml 40 ml | Flacon             | 1117       | 9.58                   | 10.3464              | 10700.86      | 11556.9288  | Conform pct.12 din anunțul de participare și Anexa nr.1 atașată la propunerea financiară. | MD23TRPCCC518430B01859AA     | 0         |
| 136    | 33600000-6 | Macrogolum 64 g sau 73,69 g   | Plic               | 5950       | 42.95                  | 46.386               | 255552.5      | 275996.7    | Conform pct.12 din anunțul de participare și Anexa nr.1 atașată la propunerea financiară. | MD23TRPCCC518430B01859AA     | 0         |
| 141    | 33600000-6 | Meldonium 500 mg  | Bucata             | 29900      | 2.16                   | 2.3328               | 64584         | 69750.72    | Conform pct.12 din anunțul de participare și Anexa nr.1 atașată la propunerea financiară. | MD23TRPCCC518430B01859AA     | 0         |



|              |            |   |           |       |        |          |                   |                   |   |                              |   |
|--------------|------------|---|-----------|-------|--------|----------|-------------------|-------------------|---|------------------------------|---|
| 147          | 33600000-6 | Methylthioninum hydrochloridum 10 mg/ml 1-10 ml | Mililitru | 520   | 157.27 | 169.8516 | 81780.4           | 88322.832         | Conform pct.12 din anunțul de participare și Anexa nr.1 atașată la propunerea financiară. | MD23TRPCCC518<br>430B01859AA | 0 |
| 158          | 33600000-6 | Naftifinum/Naftifini hydrochloridum 10 mg/ml    | Mililitru | 1600  | 5.5    | 5.94     | 8800              | 9504              | Conform pct.12 din anunțul de participare și Anexa nr.1 atașată la propunerea financiară. | MD23TRPCCC518<br>430B01859AA | 0 |
| 168          | 33600000-6 | Nicergolinum 4 mg+5 ml                          | Flacon    | 6160  | 70.44  | 76.0752  | 433910.4          | 468623.232        | Conform pct.12 din anunțul de participare și Anexa nr.1 atașată la propunerea financiară. | MD23TRPCCC518<br>430B01859AA | 0 |
| 169          | 33600000-6 | Nimesulidum 100 mg                              | Comprimat | 23750 | 0.82   | 0.8856   | 19475             | 21033             | Conform pct.12 din anunțul de participare și Anexa nr.1 atașată la propunerea financiară. | MD23TRPCCC518<br>430B01859AA | 0 |
| 181          | 33600000-6 | Oxymetazolinum 0.25 mg/ml                       | Mililitru | 3095  | 2.5    | 2.7      | 7737.5            | 8356.5            | Conform pct.12 din anunțul de participare și Anexa nr.1 atașată la propunerea financiară. | MD23TRPCCC518<br>430B01859AA | 0 |
| 182          | 33600000-6 | Oxymetazolinum 0.5 mg/ml                        | Mililitru | 6045  | 2.95   | 3.186    | 17832.75          | 19259.37          | Conform pct.12 din anunțul de participare și Anexa nr.1 atașată la propunerea financiară. | MD23TRPCCC518<br>430B01859AA | 0 |
| 205          | 33600000-6 | Rifaximinum 200 mg                              | Comprimat | 1600  | 17.93  | 19.3644  | 28688             | 30983.04          | Conform pct.12 din anunțul de participare și Anexa nr.1 atașată la propunerea financiară. | MD23TRPCCC518<br>430B01859AA | 0 |
| 218          | 33600000-6 | Streptocidum + Norsulfazolom 0.025+0.025 g/ml   | Mililitru | 18440 | 1.19   | 1.2852   | 21943.6           | 23699.088         | Conform pct.12 din anunțul de participare și Anexa nr.1 atașată la propunerea financiară. | MD23TRPCCC518<br>430B01859AA | 0 |
| 229          | 33600000-6 | Tetracyclinum 1% 5 g                            | Tub       | 1759  | 24.39  | 26.3412  | 42902.01          | 46334.1708        | Conform pct.12 din anunțul de participare și Anexa nr.1 atașată la propunerea financiară. | MD23TRPCCC518<br>430B01859AA | 0 |
| 244          | 33600000-6 | Valeriana officinalis L. 25-30 ml               | Flacon    | 3762  | 9      | 9.72     | 33858             | 36566.64          | Conform pct.12 din anunțul de participare și Anexa nr.1 atașată la propunerea financiară. | MD23TRPCCC518<br>430B01859AA | 0 |
| <b>TOTAL</b> |            |   |           |       |        |          | <b>1621457.53</b> | <b>1751174.13</b> |   |                              |   |

Semnat: \_\_\_\_\_ Numele, Prenumele: Vlad Chitic 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-1721999440012 din 17.09.2024

Obiectul achiziției: **“Achiziționarea medicamentelor necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) și instituțiilor bugetare care prestează servicii medicale și sociale pentru anul 2025 (Lista suplimentară nr.1)”**

|                | Denumirea bunurilor/serviciilor | Denumirea modelului bunului/serviciului                   | 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  |
| <b>Nr. Lot</b> | <b>Bunuri</b>                   |   |                 |  |  |  |  |
| 4              | Acidum formicum 1.4% 50 ml      | Acid formic (Спирт Мурашиний) sol. cut. 1.4% 50 ml N1     | Ucraina         | Ternofarm SRL                                    | ATC M02AX10. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon. | ATC M02AX10. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon. | PIC/S GMP, autorizat în țara de origine        |
| 28             | Benzylpenicillinum 1000000UI    | Benzylpenicillin pulb./sol.inj. 1000000UI                 | Rusia           | Biochimic SAD (deținător CÎM - Promomed Rus SRL) | ATC J01CE01. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura flacon.    | ATC J01CE01. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura flacon.    | GMP, autorizat în țara de origine              |
| 55             | Cocarboxylasum 50 mg+2 ml       | Cocarboxylaza-Ellara pulbere+solv/sol. inj. 50mg+2ml N5+5 | Rusia           | Ellara SRL                                       | ATC A11DA. Forma farmaceutica Pulbere+solv/sol.inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.  | ATC A11DA. Forma farmaceutica Pulbere+solv/sol.inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.  | GMP, autorizat în țara de origine              |
| 56             | Cortexinum 10 mg                | Cortexin® liof./sol. inj. 10 mg N5x2                      | Rusia           | Geropharm SRL                                    | ATC N06BX. Forma farmaceutica Liof./sol.inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura flacon.        | ATC N06BX. Forma farmaceutica Liof./sol.inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura flacon.        | GMP, autorizat în țara de origine              |
| 57             | Cortexinum 5 mg                 | Cortexin® liof./sol. inj. 5 mg N5x2                       | Rusia           | Geropharm SRL                                    | ATC N06BX. Forma farmaceutica Liof./sol.inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura flacon.        | ATC N06BX. Forma farmaceutica Liof./sol.inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura flacon.        | GMP, nr. înreg. 29128                          |
| 70             | Diosmectitum 3 g                | Smecta pulbere/susp.oral a 3g N20                         | Franța          | Beaufour Ipsen Industrie                         | ATC A07BC05. Forma farmaceutica Pulbere/susp.orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic. | ATC A07BC05. Forma farmaceutica Pulbere/susp.orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic. | EU GMP, autorizat în Spațiul Economic European |

|     |   |  |                   |                                     |   |  |  |
|-----|---|--|-------------------|-------------------------------------|---|--|--|
| 83  | Ethylmethylhydroxypyridine succinate<br>125 mg  | Mexilek comp.<br>125 mg N10x6                            | Republica Belarus | Lekpharm SRL                        | ATC N07XX. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.                           | ATC N07XX. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.            | GMP, nr. înreg. 29041                          |
| 100 | Haloperidolum 2 mg/ml 30 ml   | Haloperidol-ratiopharm sol. orală 2mg/ml 30ml N1         | Germania          | Merckle GmbH                        | ATC N05AD01. Forma farmaceutica Solutie orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.                         | ATC N05AD01. Forma farmaceutica Solutie orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.          | EU GMP, autorizat în Spațiul Economic European |
| 128 | Leonuris cardiaca L.* 25 ml   | Tinctura leonuri (Пустирника настойка) tinctura 25 ml N1 | Ucraina           | Ternofarm SRL                       | ATC N05CM. Forma farmaceutica Tinctura. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.                                | ATC N05CM. Forma farmaceutica Tinctura. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.                 | PIC/S GMP, autorizat în țara de origine        |
| 129 | Levomentholum+ Procainum+ Benzocainum (analog Menovazin) 25 mg + 10 mg + 10 mg/ml 40 ml | Меновазин (Меновазин) sol. cut. 40 ml N1                 | Ucraina           | Ternofarm SRL                       | ATC M02AX10. Forma farmaceutica Solutie cutanată. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.                      | ATC M02AX10. Forma farmaceutica Solutie cutanată. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.       | PIC/S GMP, autorizat în țara de origine        |
| 136 | Macrogolum 64 g sau 73,69 g   | Fortrans pulb./sol. orală 64g N4                         | Franța            | Beaufour Ipsen Industrie            | ATC A06AD15. Forma farmaceutica Pulbere/sol.orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic.                       | ATC A06AD15. Forma farmaceutica Pulbere/sol.orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic.        | EU GMP, autorizat în Spațiul Economic European |
| 141 | Meldonium 500 mg  | Meldonat-LF capsule 500 mg N10x6                         | Republica Belarus | Lekpharm SRL                        | ATC C01EB22. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucată.                    | ATC C01EB22. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucată.                | GMP, nr. înreg. 29312                          |
| 147 | Methylthionium hydrochloridum 10 mg/ml 1-10 ml  | Methylene Blue Injection USP sol. inj. 10 mg/ml 1 ml     | India             | Divine Laboratories Private Limited | ATC V03AB17. Forma farmaceutica Solutie injectabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura mililitru.                   | ATC V03AB17. Forma farmaceutica Solutie injectabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura mililitru.    | GMP, autorizat în țara de origine              |
| 158 | Naftifinum/Naftifini hydrochloridum 10 mg/ml  | Нафтифинă Flumed soluție cutanată 10 mg/ml 10 ml N1      | Republica Moldova | SC Flumed-Farm SRL                  | ATC D01AE22. Forma farmaceutica Solutie cutanată sau Spray cutanat. Mod de administrare extern. Unitatea de masura mililitru. | ATC D01AE22. Forma farmaceutica Solutie cutanată Mod de administrare extern. Unitatea de masura mililitru.     | GMP, nr. înreg. 27793                          |
| 168 | Nicergolinum 4 mg+5 ml  | Nicergolin-Binergia Pulbere+solv/sol. inj 4 mg+5 ml N5+5 | Rusia             | Binergia SA                         | ATC C04AE02. Forma farmaceutica Pulbere+solv/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.                | ATC C04AE02. Forma farmaceutica Pulbere+solv/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon. | GMP, autorizat în țara de origine              |
| 169 | Nimesulidum 100 mg  | Nisit comp. 100mg N10x2                                  | Republica Belarus | Lekpharm SRL                        | ATC M01AX17. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.                         | ATC M01AX17. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.          | GMP, nr. înreg. 25874                          |
| 181 | Oxymetazolinum 0.25 mg/ml   | Rinospray spray nazal, soluție 0,25 mg/ml 10 ml N1       | Republica Moldova | SC Flumed-Farm SRL                  | ATC R01AA05. Forma farmaceutica Spray nazal, soluție. Mod de administrare intranasal. Unitatea de masura mililitru.           | ATC R01AA05. Forma farmaceutica Spray nazal Mod de administrare intranasal. Unitatea de masura mililitru.      | GMP, nr. înreg. 28997                          |

|              |   |   |                   |                         |   |   |  |
|--------------|---|---|-------------------|-------------------------|---|---|--|
| 182          | Oxymetazolinum 0.5 mg/ml                      | Rinospray spray nazal, soluție 0,5 mg/ml 10 ml N1                 | Republica Moldova | SC Flumed-Farm SRL      | ATC R01AA05. Forma farmaceutica Spray nazal, soluție. Mod de administrare intranazal. Unitatea de masura mililitru.   | ATC R01AA05. Forma farmaceutica Spray nazal. Mod de administrare intranazal. Unitatea de masura mililitru.            | GMP, nr. înreg. 28998                          |
| 205          | Rifaximinum 200 mg                            | Normix comp. film. 200mg N28                                      | Italia            | Alfasigma S.p.A.        | ATC A07AA11. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.                 | ATC A07AA11. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.                 | EU GMP, autorizat în Spațiul Economic European |
| 218          | Streptocidum + Norsulfazolum 0.025+0.025 g/ml | Ingalipt spray bucofaringian, soluție 0,025 g/0,025 g/ml 30 ml N1 | Republica Moldova | SC Flumed-Farm SRL      | ATC R02AA20. Forma farmaceutica Spray bucofaringian. Mod de administrare bucofaringian. Unitatea de masura mililitru. | ATC R02AA20. Forma farmaceutica Spray bucofaringian. Mod de administrare bucofaringian. Unitatea de masura mililitru. | GMP, nr. înreg. 27620                          |
| 229          | Tetracyclinum 1% 5 g                          | Tetracyclin ung. oftalm. 1% 5g N1                                 | Rusia             | Tathimfarmpreparati SAD | ATC S01AA09. Forma farmaceutica Unguent oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.                 | ATC S01AA09. Forma farmaceutica Unguent oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.                 | GMP, autorizat în țara de origine              |
| 244          | Valeriana officinalis L. 25-30 ml             | Tinctura Valerianae (Валериани настойка) 25ml N1                  | Ucraina           | Ternofarm SRL           | ATC N05CM09. Forma farmaceutica Tinctura. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.                      | ATC N05CM09. Forma farmaceutica Tinctura. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.                      | PIC/S GMP, autorizat în țara de origine        |
| <b>TOTAL</b> |   |   |                   | <b>N/A</b>              |   |   |  |

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

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



## 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 quantumul 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 dezbaterile 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 insolvență, 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 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.

