

**LISMEDFARM S.R.L.**

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

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

CERERE DE PARTICIPARE

Către Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate, MD-2005, MOLDOVA,
mun.Chișinău, locality, mun. Chișinău MD-2005, bd. Grigore 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-1754897396628 din 02.09.2025, 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 2026 (Lista de bază, repetat 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 29.08.2025

Cu stimă,

Ofertant/candidat

Vlad Chitic, director executiv

Lismedfarm S.R.L.

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-1754897396628											
Obiectul de achiziție: “Achiziționarea medicamentelor necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) și instituțiilor bugetare care prestează servicii medicale și sociale pentru anul 2026 (Lista de bază, repetat 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		Bunuri									
30	33600000-6	Chloramphenicolum 10% 25 g	Tub	7659	13.6	14.688	104162.400	112495.392	Conform pct.12 din anunțul de participare și Anexa nr.1 atașată la propunerea financiară.	MD23TRPCCC518 430B01859AA	0
		TOTAL					104162.400	112495.392			

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Chitic Vlad În calitate de: Director executiv
Ofertantul: Lismedfarm SRL Adresa: 167/B, SOS. MUNCESTI, MD-2002 CHISINAU, REPUBLICA MOLDOVA

Anexa1 la propunerea financiară

	2026	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).	
Condiții de livrare conform graficului de livrare	Ianuarie	Livrarea bunurilor se va efectua obligatoriu în tranșe și la bonul de comanda emis de Beneficiar, după cum urmează: 1. În baza tranșelor se vor livra 60%, în tranșe egale, datarea și cuantumul acestora vor fi expres indicate în scrisoarea de câștigător, prima livrare se va realiza în decurs de 60 zile de la data intrării în vigoare a contractului de achiziții publice, iar ultima tranșă se va livra nu mai târziu de 15 decembrie 2026.	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 60 de zile.	Livrarea bunurilor se va efectua obligatoriu în tranșe și la bonul de comanda emis de Beneficiar, după cum urmează: 1. În baza tranșelor se vor livra 60%, în tranșe egale, datarea și cuantumul acestora vor fi expres indicate în scrisoarea de câștigător, prima livrare se va realiza în decurs de 30 zile de la data intrării în vigoare a contractului de achiziții publice, iar ultima tranșă se va livra nu mai târziu de 15 decembrie 2026.	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				
	Martie				
	Aprilie				
	Mai				
	Iunie				
	Iulie				
	August				
	Septembrie				
	Octombrie				
	Noiembrie				
	pînă la 15 Decembrie				
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	În baza bonurilor de comandă se vor livra 40%, în termen de 20 zile de la emiterea bonului de comandă de către IMSP. Cantitățile solicitate în baza bonurilor de comandă vor reieși din necesitățile reale ale Beneficiarului. Cumulativ bonurile de comandă nu vor depăși 40% din cantitatea total contractată.		În baza bonurilor de comandă se vor livra 40%, în termen de 20 zile de la emiterea bonului de comandă de către IMSP. Cantitățile solicitate în baza bonurilor de comandă vor reieși din necesitățile reale ale Beneficiarului. Cumulativ bonurile de comandă nu vor depăși 40% din cantitatea total contractată.	

Note:

1. Condiții de livrare speciale

1.1. În cazul în care Furnizorul nu respectă condițiile de livrare conform graficului indicat în Anexa nr. 3 din contract, Beneficiarul este în drept să refuze recepționarea bunurilor nelivrate. Se interzice livrarea mărfurilor întârziate, de către Furnizor, contrar voinței Beneficiarului.

1.2. În situația în care această neexecutare a livrării a cauzat prejudicii sau a afectat continuitatea activității sale, Beneficiarul se obligă ca, în termen de 10 zile de la expirarea termenului de livrare prevăzut în grafic, să informeze CAPCS și Furnizorul, printr-un demers oficial, indicând măsurile întreprinse pentru asigurarea continuității activității.

1.3. Pe parcursul anului Beneficiarul plasează în mod obligatoriu în adresa Furnizorului bon/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”.

1.4. În cazul în care Beneficiarul necesită livrarea unimomentană a unei cantități de bunuri care depășește cumulativ cantitatea conform unei tranșei de livrare și cantitatea totală, care poate fi comandată, conform bonului de comandă livrare, Beneficiarul este obligat să înștiințeze în acest sens Furnizorul cu 60 de zile calendaristice înainte de livrare (în cazul medicamentelor neautorizate în Republica Moldova, medicamentelor biologice și medicamentelor cu conținut de substanțe psihotrope, stupefiante și precursori care cad sub incidența prevederilor Hotărârii Guvernului nr. 1088/2004 – cu 90 de zile calendaristice înainte de livrare).

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

1.6. Livrarea bunurilor conform graficului 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;

1.7. Pentru IMSP Centre de sănătate, Centre de plasament/reabilitare/recuperare, IMSP Centre stomatologice raionale, Cabinete individuale ale medicilor de familie și Centre ale medicilor de familie, în cazul contractelor de achiziții publice a căror valoare totală nu depășește 10 000 lei (cu TVA), livrarea se va realiza într-o (1) tranșă. Termenul de livrare într-o singură tranșă, se va realiza, nu mai târziu de 90 zile de la data intrării în vigoare a contractului, în mod tacit. În cazul necesității întemeiate de livrare a 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 cazul în care se solicită livrarea în 2 tranșe, atunci aceasta se realizează după cum urmează: 1 tranșă – nu mai târziu de 90 zile de la data intrării în vigoare a contractului, 2 tranșă – nu mai târziu de 30 septembrie 2026.

Acest punct poate fi aplicat și de către ceilalți Beneficiari, în baza unei solicitări în acest sens, prin intermediul unui demers oficial, în termen de până la 10 zile din data intrării în vigoare a contractului.

1.8. 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, unitate individuală extrasă din ambalajul primar sau secundar, etc.), fiind totodată respectat cuantumul minim indicat în graficul de livrare;

*Ambalaje secundare integrale nu presupune cutii colective/pentru depozitare angro.

1.9. 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.

1.10. În cazul medicamentelor biologice similare neautorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii ofertelor (cu excepția medicamentelor, locul de producere al cărora a fost inspectat de către una din țările membre ale PIC/S, confirmat prin certificatul GMP, emis de către autoritățile de reglementare din această țară), Furnizorul este obligat să prezinte în adresa Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale Certificatul de calitate (al medicamentului respectiv), emis de către un Laborator pentru controlul calității medicamentelor, care face parte din rețeaua de laboratoare de control al medicamentelor de pe lângă Comisia Europeană sau laboratorul pentru controlul medicamentelor precalificat OMS care include parametrii de calitate conform ICH Q6.

2. Condiții speciale de predare - primire

2.1. Conform prevederilor pct. 2.1. din partea generală a contractului livrarea se realizează în condiții Inconterms 2020 DDP (Delivered Duty Paid). ce presupune că toate riscurile și

2.1.1.1. Obligațiile vânzătorului: a) organizarea și suportarea integrală a transportului până la locul de livrare; b) asigurarea descărcării mărfii la locul indicat, inclusiv la etaje superioare, dacă este cazul, prin utilizarea mijloacelor proprii sau a subcontractanților; c) utilizarea echipamentelor adecvate pentru manipularea mărfurilor (ex. cărucioare, lifuri mobile, platforme); d) asigurarea integrității și calității produselor până la recepția finală de către beneficiar.

2.1.2. Obligațiile beneficiarului:

- a) asigurarea prezenței personalului desemnat și instruit pentru realizarea recepției cantitative și calitative a produselor, la data și ora comunicate;
- b) verificarea conformității mărfii cu comanda și documentele de livrare;
- c) confirmarea recepției prin semnătură și ștampilă;
- d) facilitarea accesului pe teritoriul instituției conform procedurilor interne.

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: ocde-b3wdp1-MD-1754897396628

Obiectul achiziției: “**Achiziționarea medicamentelor necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) și instituțiilor bugetare care prestează servicii medicale și sociale pentru anul 2026**
(Lista de bază, repetat 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
Nr. Lot	Bunuri						
30	Chloramphenicolum 10% 25 g	Sintomicin liniment 10% 25g N1	Ucraina	Lubnypharm SA	ATC D06AX02. Forma farmaceutica Liniment. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	ATC D06AX02. Forma farmaceutica Liniment. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	Neautorizat în RM, Autorizat în țara de origine, PIC/S GMP

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

Ofertantul: Lismedfarm SRL Adresa: 167/B, SOS. MUNCEȘTI, MD-2002 CHISINAU, REPUBLICA MOLDOVA



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 dirigintelui **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



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	MD73EX0000000222401475MD
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.
№

1608573

Din
От

27.08.2025 16:08



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

11.09.2025 16:08



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 соответствие 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 27.08.2025 16:08

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) și este semnat electronic de către posesorul acestui portal și are același 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)

Сертификат скачен с Правительственного Портала Гражданина и Юридических Лиц (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)



LISMEDFARM S.R.L.

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

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

DECLARAȚIE PRIVIND VALABILITATEA OFERTEI

Către Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate, 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 2026 (Lista de bază, repetat nr. 1)** (se indică obiectul achiziției) **prin procedura de achiziție Licitație deschisă** (tipul procedurii de achiziție), pentru o durată de 90 (nouăzeci) zile, (durata în litere și cifre), respectiv până la data de 31/12/2025 (ziua/luna/anul), și ea va rămâne obligatorie pentru noi și poate fi acceptată oricând înainte de expirarea perioadei de valabilitate.

Data completării 29.08.2025

Cu stimă,

Ofertant/candidat

Vlad Chitic, director executiv

Lismedfarm S.R.L.



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

DECLARAȚIE

Către Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate, MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, or. Chișinău, str. G. Vieru 22/2

Stimați domni,

Declarăm următoarele pentru LP nr. ocds-b3wdp1-MD-1754897396628 din 29.08.2025:

1. Termenul de valabilitate restant al Bunurilor la momentul livrării, pentru medicamentele livrate de la 01.01.2026 - 30.06.2026, 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 01.07.2026- 31.12.2026 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.

Data completării 29.08.2025

Cu stimă,

Ofertant/candidat

Vlad Chitic, director executiv

Lismedfarm S.R.L.



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

APROBAT
prin Ordinul
Ministrului Finanțelor
nr. 146 din 24.11.2020

FORMULARUL STANDARD AL DOCUMENTULUI UNIC DE ACHIZIȚII EUROPEAN

1. Documentul unic de achiziții europene, (în continuare, DUAE) 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 DUAE 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 DUAE 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 DUAE 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 DUAE 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
A. Informații despre publicare		
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-1754897396628
B. Identitatea autorității/entității contractante		
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 poziție	Conținutul cerințelor	Răspuns
1	2	3
A. Informații privind operatorul economic		
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 <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: • întreprindere mică • întreprindere mijlocie • și altele	Întreprindere mijlocie
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	☐ Da ☒ Nu

	angajare protejată?	
2A.13.1	<i>Dacă da, care este procentul corespunzător de lucrători cu dizabilități sau defavorizați?</i>	0
2A.13.2	<i>Specificați cărei sau căror categorii de lucrători cu dizabilități sau defavorizați le aparțin angajații în cauză?</i>	0
2A.14	Operatorul economic participă la procedura de achiziții publice împreună cu alți operatori economici?	☐ Da ☒ Nu
2A.14.1	<i>Dacă Da, precizați rolul operatorului economic în cadrul grupului (lider, responsabil cu îndeplinirea unor sarcini specifice, etc).</i>	text
2A.14.2	<i>Numiți operatorii economici care participă la procedura respectivă de achiziție publică.</i>	text
2A.14.3	<i>Specificați denumirea grupului participant.</i>	text
<i>Notă. Dacă ați răspuns Da la întrebarea 2A.14, asigurați-vă ca operatorii economici menționați să prezinte un formular DUAE separat.</i>		
B. Informații privind reprezentanții operatorului economic		
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
C. Informații privind utilizarea capacităților altor entități		
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 ☒ Nu
<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>		
D. Informații privind subcontractanții pe ale căror capacități operatorul economic se bazează		
2D.1	Operatorul economic intenționează să subcontracteze vreo parte din contract cu alți operatori economici?	☐ Da ☒ 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
A. Motive referitoare la condamnări prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești		

1	2	3
3A.1	Participare la o organizație criminală. 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?	☐ Da ☒ Nu
3A.2	Corupție. 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 urmă sau în care continuă să se aplice o perioadă de excludere prevăzută în mod direct în condamnare?	☐ Da ☒ Nu
3A.3	Fraude. 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 ☒ Nu
3A.4	Infrațiuni teroriste sau infracțiuni legate de activitățile teroriste. 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 infracțiuni teroriste sau infracțiuni 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 ☒ Nu
3A.5	Spălare de bani sau finanțarea terorismului. 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 infracțiuni teroriste sau infracțiuni 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 ☒ Nu

3A.6	Exploatarea prin muncă a copiilor și alte forme de trafic de persoane. 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 exploatare 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 ☒ 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. Motive privind plata impozitelor sau/și a contribuțiilor de asigurări sociale		
	Plata impozitelor	
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?	☒ 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? 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?	☒ Da ☐ Nu
3B.4	Informațiile privind lipsa/existența restanțelor față de bugetul	Adresa de internet:

	public național sunt disponibile gratuit pentru autorități, prin accesarea unei baze de date naționale? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.	https://date.gov.md/open/company-details
		Autoritatea sau organismul emitent(ă): Serviciul Fiscal de Stat al Republicii Moldova
		Referința exactă a documentației: 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 ☒ 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>	
D. Motive legate de insolvabilitate, conflicte de interese sau abateri profesionale		
	Obligațiile aplicabile în domeniul mediului, muncii și asigurărilor sociale	
3D.1	Operatorul economic a încălcat obligațiile în domeniul mediului în ultimii 3 ani?	☐ Da ☒ 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 demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	☐ Da ☐ Nu
3D.1.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	
3D.2	Operatorul economic a încălcat obligațiile în domeniul social în ultimii 3 ani?	☐ Da ☒ Nu
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 ☐ Nu
3D.2.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	
3D.3	Operatorul economic a încălcat obligațiile în domeniul muncii în ultimii 3 ani?	☐ Da ☒ Nu
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 ☐ Nu
3D.3.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	
	Insolvabilitatea	
3D.4	Operatorul economic este în situație de insolvabilitate sau de lichidare a activității antreprenoriale ca urmare a unei hotărâri judecătorești?	☐ Da ☒ Nu
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 ☐ Nu

3D.4.2	Dacă Da, descrieți aceste măsuri.	text
	Active administrate de lichidator	
3D.5	Activele operatorului economic sunt administrate de un lichidator sau de o instanță?	☐ Da ☒ Nu
3D.5.1	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?	☐ Da ☐ Nu
3D.5.2	Dacă Da, descrieți aceste măsuri.	text
	Activitățile economice sunt suspendate	
3D.6	Activitățile economice ale operatorului economic sunt suspendate?	☐ Da ☒ Nu
3D.6.1	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?	☐ Da ☐ Nu
3D.6.2	Dacă Da, descrieți aceste măsuri.	text
	Acorduri cu alți operatori economici care vizează denaturarea concurenței	
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 ☒ Nu
3D.7.1	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?	☐ Da ☐ Nu
3D.7.2	Dacă Da, descrieți aceste măsuri.	text
	Conflict de interese	
3D.8	Operatorul economic se află într-o situație de conflict de interese care nu poate fi remediată?	☐ Da ☒ Nu
3D.8.1	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?	☐ Da ☐ Nu
3D.8.2	Dacă Da, descrieți aceste măsuri.	text
	Etica profesională	
3D.9	Operatorul economic a fost condamnat, în ultimii 3 ani, prin hotărâre definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru o faptă care a adus atingere eticii profesionale sau pentru comiterea unei greșeli în materie profesională?	☐ Da ☒ Nu
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
	Integritatea	
3D.10	Operatorul economic, în ultimii 3 ani, se face vinovat de o abatere profesională, care îi pune la îndoială integritatea?	☐ Da ☒ Nu
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
A. Capacitatea de exercitare a activității profesionale		
4A.1	Operatorul economic este în măsură să furnizeze documentul/documentele prin care se va demonstra înregistrarea acestuia?	☒ Da ☐ Nu
4A.1.1	<i>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.</i>	<i>Licenta seria A MMI Nr. 002359 din 19.02.2024 – activitatea farmaceutica; Certificat de bunele practici de distribuție a medicamentelor de uz uman nr. AMDM.MD.GD P.H.003.2025 din 09.04.2025; Extras din Registrul de stat al Persoanelor Juridice nr. 119749 din 02.11.2023:</i> <i>1. Comerțul cu ridicarea produselor farmaceutice</i> <i>2. Comerțul cu amanantul al produselor farmaceutice și de parfume</i> <i>3. Comerțul cu ridicarea al parfumelor și produselor cosmetice</i> <i>4. Fabricarea produselor farmaceutice de baza</i> <i>5. Fabricarea preparatelor farmaceutice</i>

		6. Importul, fabricarea, comercializare a, asistenta tehnica si (sau) reparatia dispozitivelor medicale si (sau) a opticii 7. Comerțul cu ridicarea al produselor alimentare, bauturilor si produselor din tutun 8. Comerțul cu amanuntul neefectuat prin magazine 9. Intermedieri pentru vinzarea unui asortiment larg de parfumuri 10. Comerțul cu ridicarea al marfurilor nealimentare de larg consum 11. Activitatea de cercetarea a pietei si de sondaj al opiniei publice 12. Publicitate a Notificarea privind initierea activitatii de comerț nr. 47299 din 30.05.2018 pentru depozit farmaceutic
4A.1. 2	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.	Adresa de internet: https://dataset.gov.md/ro/dataset/11736-date-din-registrul-de-stat-

		al-unitatilor-de-drept-privind-intreprinderile-inregistrate-in-repu Autoritatea sau organismul emitent(ă): Agenția De Guvernare Electronică Referința exactă a documentației: https://dataset.gov.md/ro/dataset/11736-date-din-registrul-de-stat-al-unitatilor-de-drept-privind-intreprinderile-inregistrate-in-repu/resource/8b8f1066-85d1-43a7-bccf-b744095b5b0c
4A.2	Activitatea antreprenorială deține o certificare și/sau o autorizare echivalentă aferent obiectului procedurii de atribuire a contractului, în cadrul unui sistem național?	☒ 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>	☒ Da ☐ Nu
4A.2.3	Actele privind certificarea sau autorizarea sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.	Adresa de internet: https://dataset.gov.md/ro/dataset/11736-date-din-registrul-de-stat-al-unitatilor-de-drept-privind-intreprinderile-inregistrate-in-repu Autoritatea sau organismul emitent(ă):

		Agenția De Guvernare Electronică Referința exactă a documentației: https://dataset.gov.md/ro/dataset/11736-date-din-registrul-de-stat-al-unitatilor-de-drept-privind-intreprinderile-inregistrate-in-repu/resource/8b8f1066-85d1-43a7-bccf-b744095b5b0c
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?	☒ Da ☐ Nu
B. Capacitatea economică și financiară		
	Declarații bancare	
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?	☒ Da ☐ Nu
4B.1.1	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.	Adresa de internet: Autoritatea sau organismul emitent(ă): Referința exactă a documentației:
	Cifra de afaceri anuală (volumul vânzărilor)	
4B.2	Operatorul economic este în măsură să demonstreze o cifră de afaceri anuală, după cum urmează: Valoare ____ - Perioada ____ - ____ Notă. Se completează de către autoritatea contractantă valoarea și perioada	☒ Da ☐ Nu
4B.2.1	Specificați care este cifra de afaceri anuală, conform datelor din raportul financiar.	91,811,254 MDL 2024
	Cifra de afaceri medie anuală	
4B.3	Operatorul economic este în măsură să demonstreze o cifră medie anuală de afaceri, după cum urmează:	☒ Da ☐ Nu

	Valoare ____ - ____ Perioada ____ - ____ <i>Notă. Se completează de către autoritatea contractantă valoarea și perioada</i>	
4B.3.1	<i>Specificați cifra de afaceri, conform datelor din raportul financiar.</i>	2022
		95,300,233MDL
		2023
		94,511,274MDL
		2024
		91,811,254 MDL
	Raport financiar	
4B.4	Operatorul economic este în măsură să furnizeze raportul financiar înregistrat, extrase din raportul financiar?	☒ 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.	Adresa de internet: Sfs.md
		Autoritatea sau organismul emitent(ă): Serviciul Fiscal de Stat al Republicii Moldova
		Referința exactă a documentației: text
C. Capacitatea tehnică și/sau profesională		
4C.1	Operatorul economic este în măsură să furnizeze documentele solicitate de către autoritatea/entitatea contractantă în anunțul de participare, care demonstrează capacitatea tehnică și/sau profesională pentru executarea viitorului contract.	☒ Da ☐ Nu
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>	Adresa de internet: https://tender.gov.md/ro/contracte-atribuite
		Autoritatea sau organismul emitent(ă): Agenția Achiziții Publice
		Referința exactă a documentației: Informație poate fi găsită folosind denumirea companiei
	Instalații tehnice și măsuri de asigurare a calității	

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?	☒ 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?	☒ Da ☐ Nu
4C.3.1	Informațiile sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.	Adresa de internet: text
		Autoritatea sau organismul emitent(ă): text
		Referința exactă a documentației: text
	Utilaje, instalații și echipament tehnic	
4C.4	Operatorul economic dispune de utilaje și echipament necesar pentru îndeplinirea corespunzătoare a contractului de achiziție publică?	☒ 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?	☒ Da ☐ Nu
	Pregătirea profesională și calificarea personalului	
4C.6	Operatorul economic are în cadrul întreprinderii personal calificat conform cerințelor stabilite în anunțul de participare sau în documentația de atribuire?	☒ 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?	☒ Da ☐ Nu
4C.8	Indicați efectivele medii anuale de personal angajat din ultimii trei ani de activitate.	2022
		22
		2023
		23
		2024
		27
	Numărul membrilor personalului de conducere	
4C.9	Indicați numărul membrilor personalului de conducere ale operatorului economic pe parcursul ultimilor trei ani.	2022
		2
		2023
		2
		2024
		2
	Mostre, descrieri, fotografii	
4C.10	Operatorul economic este în măsură să furnizeze eșantioane (mostre), descrieri și/sau fotografii ale produselor/serviciilor care	☒ Da ☐ Nu

	urmează să fie furnizate/prestate, conform cerințelor stabilite în documentația de atribuire?	
	Pentru contractele de achiziție publică de lucrări	
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 ☒ Nu
4C.11.1	<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
	Pentru contractele de achiziție publică de bunuri	
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?	☒ Da ☐ Nu
4C.12.1	<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>

		Articole parafarmaceutice pentru anul 2020 conform necesităților IMSP SCM 1 - 10.504,70 - 10.03.2020 - IMSP Spitalul Clinic Municipal nr 1
	Pentru contractele de achiziție publică de servicii	
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 ☒ Nu
4C.13.1	Dacă Da, enumerați-le specificând descrierea serviciilor, valoarea lor, durata de execuție, data începerii, beneficiarul și altă informație relevantă.	
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
D. Standarde de asigurare a calității		
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?	☒ 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: Autoritatea sau organismul emitent(ă): Referința exactă a documentației:
E. Standarde de protecție a mediului		
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 ☒ 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:

		Autoritatea sau organismul emitent(ă): text
		Referința exactă a documentației: text
F. Permitearea controalelor		
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 contract de achiziție publică?	☒ Da ☐ Nu

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
A. Îndeplinirea tuturor criteriilor de selecție impuse		
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? În termen de 3 zile de la solicitare. <i>Notă. Numărul de zile se indică de către autoritatea contractantă ținând cont de cantitatea și caracterul documentelor solicitate.</i>	☒ 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: text Autoritatea sau organismul emitent(ă): text Referința exactă a documentației: 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
A. Îndeplinirea tuturor criteriilor de selecție impuse		
6A.1	Operatorul economic/candidatul îndeplinește criteriile de selecție	Da ☐ Nu ☒

	stabilite de către autoritatea contractantă în anunțul de participare și în documentația de atribuire.	
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.	☒ 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-1754897396628].
(Se va completa și semna de către operatorul economic)

Nume: Vlad Chitic

Funcția: Director executiv

Data: 29.08.2025

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. 179677 din 11.06.2025



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 11.06.2025

Specialist coordonator

Elena Clichici

tel. 022-207832

ORDIN DE PLATA		Nr.	137	DATA EMITERII	01 septembrie 2025	TIP DOC : 1	
PLATITI:	2083-25	LEI	doua mii opt zeci si trei lei ,25 bani				
PLATITOR	(R) "LISMEDFARM" SRL			CODUL IBAN:	MD73EX0000000222401475MD		
				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				TIPUL TRANSFERULUI			
/P102/2083.25 Plata pentru Garantia pentru oferta la LP nr. ocds-b3wdp1-MD-1754897396628 din 02.08.2025				NORMAL/URGENT			
COD TRANZACTIE:				N			
DATA PRIMIRII:				L.S.			
DATA EXECUTARII:							
101							
SEMNATURA BANCII:				SEMNATURILE EMITENTULUI			
2B9E4095C53BA038B4B4BC4A4A3DA2EB							
SEMNATURA BANCII				ECATERINA CHITIC			
				mv9OWU9nukAiAl/rT2sQym9rNcK4nZcS1+U7GgA=			
				ECATERINA CHITIC			
				mv9OWU9nukAiAl/rT2sQym9rNcK4nZcS1+U7GgA=			
				Inițiat în sistemul Eximbank Online și			
MOTIVUL REFUZULUI:				autorizat cu Semnătura Digitală			

REPUBLICA



MOLDOVA



LICENȚĂ

Seria A MMI

Nr. 002359

Denumirea autorității de licențiere

Agenția Medicamentului și Dispozitivelor
Medicale

Denumirea, forma juridică de organizare,
adresa juridică a titularului de licență/
Numele, prenumele și adresa persoanei fizice

“LISMEDFARM S.R.L.”
Republica Moldova, mun. Chișinău, sec.
Botanica, str-la Muncești, 167, bloc. B

Data adoptării deciziei de înregistrare
a titularului de licență

07.12.2001

Numărul de identificare de stat al unității
de drept (IDNO)/Numărul de identificare
de stat al persoanei fizice (IDNP)

1003600113573

Genul de activitate

Activitatea farmaceutică

Data eliberării/prelungirii licenței

19.02.2024

Valabilă până la

18.02.2029

Semnătura conducătorului
autorității de licențiere

Lina Gudima
semnat electronic

L..Ș.

Notă: Licența este valabilă numai cu anexa autenticată de autoritatea de licențiere,
în care sunt indicate condițiile de licențiere pentru genul de activitate specificat în licență.

ANEXĂ LA LICENȚA

Seria A MMI

Nr. 002359

Titularul de licență "LISMEDFARM S.R.L."

Titularul de licență este obligat să respecte următoarele condiții de licențiere pentru desfășurarea activității:

Condiții de licențiere:

Asigurarea informării consumatorilor în mod complet, corect și precis asupra caracteristicilor produselor farmaceutice, privind calitatea și inofensivitatea medicamentelor (Art. 24 al Legii nr. 105-XV din 13.03.2003 privind protecția consumatorilor, Art.18 al Legii nr.1456-XII din 25.05.1993 cu privire la activitatea farmaceutică);

Asistența cu medicamente de bună calitate. Medicamentele și produsele parafarmaceutice eliberate populației trebuie să corespundă cerințelor Farmacopeei sau altei documentații tehnico-normative aprobate de Ministerul Sănătății (Art. 18 alin. (3) al Legii nr.1456-XII din 25.05.1993 cu privire la activitatea farmaceutică);

Cetățenii străini și apatrizii care au studii farmaceutice pot exercita activitatea farmaceutică, după echivalarea și recunoașterea documentelor de studii în modul stabilit de lege, în aceleași condiții ca și cetățenii Republicii Moldova (Art. 22 alin. (3) al Legii nr.1456-XII din 25.05.1993 cu privire la activitatea farmaceutică);

Depozitele farmaceutice, farmaciile și filialele acestora sînt conduse numai de farmaciști. Ca excepție, farmaciile și filialele farmaciilor amplasate în localitățile rurale pot fi conduse de laboranți-farmacisti care au calificarea corespunzătoare cerințelor stabilite de Ministerul Sănătății (Art. 22 alin. (2) al Legii nr.1456-XII din 25.05.1993 cu privire la activitatea farmaceutică);

Desfășurarea activității licențiate în conformitate cu cadrul legislativ și normativ (Legea nr. 160 din 22.07.2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător; Legea nr. 1456 din 25.05.1993 cu privire la activitatea farmaceutică.);

Disponerea de spații pentru desfășurarea activității licențiate ce le aparțin cu drept de proprietate privată sau în alte spații luate în locațiune, inclusiv ale instituțiilor medico-sanitare publice, cu gen de activitate în domeniul ocrotirii sănătății, care corespund cerințelor actelor legislative și normative în vigoare privind parteneriatul public-privat (Art. 4 alin.(4) al Legii ocrotirii sănătății nr. 411-XIII din 28.03.1995);

Distribuirea angro a medicamentelor se efectuează prin intermediul întreprinderilor autohtone de producție farmaceutică, laboratoarelor de microproducție și depozitelor farmaceutice care dețin licența respectivă, eliberată în conformitate cu legislația în vigoare (Art. 201 alin. (2) al Legii nr. 1456-XII din 25.05.1993 cu privire la activitatea farmaceutică);

Distribuirea cu amănuntul a medicamentelor se efectuează prin intermediul farmaciilor comunitare care dețin licența respectivă, eliberată în conformitate cu legislația în vigoare (Art. 201 alin. (3) al Legii nr. 1456-XII din 25.05.1993 cu privire la activitatea farmaceutică);

Eliberarea substanțelor stupefiante și psihotrope pentru consum individual numai cu rețete medicale speciale (Art. 15 alin. (1) al Legii nr. 382-XIV din 06.05.1999 cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a precursorilor);

Exercitarea activității farmaceutice de către specialiști cu studii farmaceutice superioare sau medii și calificarea corespunzătoare cerințelor stabilite de Ministerul Sănătății; în instituțiile medico-sanitare publice din localitățile rurale, în care nu există asistență farmaceutică, activitatea farmaceutică în cadrul filialelor de categoria a II-a ale farmaciilor, ca excepție, poate fi exercitată de lucrători medicali care posedă cunoștințe practice în domeniul farmaceutic (Art. 22 alin. (1) și (21) și Art. 27 alin. (1) ale Legii nr.1456-XII din 25.05.1993 cu privire la activitatea farmaceutică)

Farmaciile (filialele) nou-fondate vor fi amplasate la o distanță de cel puțin 250 de metri (cale accesibilă) de la farmacia (filiala) existentă și la o distanță de cel puțin 500 de metri (cale accesibilă) de la farmacia existentă cu funcție de preparare a medicamentelor extemporale (Art. 19 alin. (4) al Legii nr. 1456-XII din 25.05.1993 cu privire la activitatea farmaceutică);

Farmaciile nou-fondate vor fi înființate conform Planului Național de Amplasare a Farmaciilor (Art. 19 alin. (6) al Legii nr. 1456-XII din 25.05.1993 cu privire la activitatea farmaceutică).

În municipii, orașe, centre raionale și alte localități cu statut de oraș o farmacie se înființează la un număr de la 3000 pînă la 4000 de locuitori (Art. 19 alin. (5) al Legii nr. 1456-XII din 25.05.1993 cu privire la activitatea farmaceutică);

Instituțiile și întreprinderile farmaceutice de stat și private sînt supuse evaluării și acreditării, în mod obligatoriu, o dată în 5 ani (Art. 11 alin. (1) al Legii nr. 552-XV din 18.10.2001 privind evaluarea și acreditarea în sănătate);

Neadmiterea comercializării medicamentelor fără reflectarea circuitului acestora în sistemul informațional automatizat de evidență a circulației medicamentelor (Art. 20^a alin. (4) al Legii nr. 1456-XII din 25.05.1993 cu privire la activitatea farmaceutică; Hotărîrea Guvernului nr. 85 din 25.01.2006 cu privire la implementarea Sistemului informațional automatizat „Nomenclatorul de stat al

ANEXĂ LA LICENȚA

Seria A MMI

Nr. 002359

medicamentelor”);

Neadmiterea conducerii prin cumul a întreprinderii și/sau instituției farmaceutice de către farmacist (diriginte) și laborant-farmacist (șef de filială). Neadmiterea conducerii prin cumul a unității farmaceutice de către farmacist (laborant-farmacist) Art.143 lit. e) și Art. 22 alin.(4) ale Legii nr.1456-XII din 25.05.1993 cu privire la activitatea farmaceutică.

Neadmiterea producerii, depozitării și comercializării medicamentelor falsificate (contrafăcute) și cu termenul de valabilitate expirat (Art. 6 alin. (4) și (7) al Legii nr.105-XV din 13.03.2003 privind protecția consumatorilor);

Respectarea cerințelor de formare a prețurilor la medicamente, alte produse farmaceutice (Art. 20 alin. (1) și (2) al Legii nr.1456-XII din 25.05.1993 cu privire la activitatea farmaceutică; Hotărârea Guvernului nr. 603 din 02.07.1997 despre aprobarea Regulamentului privind formarea prețurilor la medicamente, articole de uz medical și alte produse farmaceutice);

Respectarea cerințelor tehnice față de încăperile și obiectivele în care se păstrează substanțe stupefiante, psihotrope și/sau precursori (Hotărârea Guvernului nr. 128 din 06.02.2006 cu privire la aprobarea Cerințelor tehnice față de încăperile și obiectivele în care se păstrează substanțe stupefiante, psihotrope și/sau precursori);

Respectarea regulilor și normativelor privind spațiul, amplasarea și dotarea încăperilor unității farmaceutice, regimului sanitar-epidemiologic și a securității antiincendiară (Hotărârea Guvernului nr. 504 din 12.07.2012 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind dotarea și exploatarea farmaciilor și depozitelor farmaceutice; Art. 7 al Legii nr. 845-XII din 03.01.1992 cu privire la antreprenariat și întreprinderi; Art. 10 lit.a);

Un farmacist (laborant-farmacist) poate să conducă numai o unitate farmaceutică (Art. 22 alin. (4) al Legii nr.1456-XII din 25.05.1993 cu privire la activitatea farmaceutică);

Adresa de desfasurare a activitatii:

Adresa: Sub genuri de activitate

1. mun. Chișinău, sec. Botanica, șos. Muncești, 167, bloc. b farmacist-diriginte: Chitic Ecaterina, în cadrul depozitului farmaceutic

- - inclusiv cu dreptul de activitate cu substanțe stupefiante, psihotrope și precursori

1. mun. Chișinău, str. Muncești, 167/B, farmacist-diriginte: Chitic Ecaterina; în cadrul depozitului farmaceutic, inclusiv cu dreptul de achiziționare, păstrare și eliberare a preparatelor stupefiante, psihotrope și precursori;

2. mun. Chișinău, str. Miron Costin, 7; farmacist-diriginte: Meachișeva Alla; în cadrul farmaciei de forme industriale, inclusiv cu dreptul de achiziționare, păstrare și eliberare a preparatelor stupefiante, psihotrope și precursori;

3. mun. Chișinău, bd. Cuza-Vodă, 30/1; șef de filială: Barda Vladimir; filiala farmaciei de forme industriale, inclusiv cu dreptul de achiziționare, păstrare și eliberare a preparatelor psihotrope și precursori;

4. mun. Chișinău, str. Muncești, 167/B; șef de filială: Iskra Natalia; filiala de categoria I a farmaciei de forme industriale, inclusiv cu dreptul de achiziționare, păstrare și eliberare a preparatelor stupefiante, psihotrope și precursori;

5. r-l Sîngerei, s. Prepețița, șef de filială: Novoloaca Ana; filiala de categoria II a farmaciei de forme industriale, cu excepția dreptului de achiziționare, păstrare și eliberare a preparatelor stupefiante, psihotrope și precursori;

6. or. Râșcani, str. 31 August, 1989, 16, bloc A; șef de filială: Gaidău Ecaterina; filiala de categoria I a farmaciei de forme industriale, inclusiv cu dreptul de achiziționare, păstrare și eliberare a preparatelor psihotrope și precursori.

7. mun. Chișinău, str. Butucului, 14, șef de filială: Fratovcean Ludmila, în cadrul filialei de farmacie de forme industriale, inclusiv cu dreptul de achiziționare, păstrare și eliberare a preparatelor psihotrope și precursori.

**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

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

Recipisa

Respondent

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

A prezentat raportul: RSF1_21

Pentru perioada fiscala: A/2024

Data prezentarii: 16.05.2025

Marca temporală a raportului înregistrat în Sistemul de Raportare Electronică și expediat pentru procesare în Sistemul Informațional al BNS : 16.05.2025 12:52:03

Recipisa 2

Respondent

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

A prezentat raportul: RSF1_21

Pentru perioada fiscala: A/2024

Data prezentarii: 16.05.2025

Marca temporală a raportului înregistrat în Sistemul Informațional al BNS : 20.05.2025 13:24:55

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 01.01.2024 - 31.12.2024

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: 27 persoane.

Persoanele responsabile de semnarea situațiilor financiare* Chitic Ecaterina

Unitatea de măsură: leu

BILANȚUL

la 31.12.2024

Anexa 1

Nr. cpt.	Indicatori	Cod rd.	Sold la	
			Începutul perioadei de gestiune	Sfârșitul perioadei de gestiune
1	2	3	4	5
	A C T I V			
A.	ACTIVE IMOBILIZATE			
	I. Imobilizări necorporale			
	1. Imobilizări necorporale în curs de execuție	010	0	0
	2. Imobilizări necorporale în exploatare, total	020	12503	17036
	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	12503	14329

2.4. alte imobilizări necorporale	024	0	2707
3. Fond comercial	030	0	0
4. Avansuri acordate pentru imobilizări necorporale	040	0	0
Total imobilizări necorporale (rd.010 + rd.020 + rd.030 + rd.040)	050	12503	17036
II. Imobilizări corporale			
1. Imobilizări corporale în curs de execuție	060	0	0
2. Terenuri	070	233698	233698
3. Mijloace fixe, total	080	8281249	7791320
din care:			
3.1. clădiri	081	7425976	7135832
3.2. construcții speciale	082	142218	105173
3.3. mașini, utilaje și instalații tehnice	083	171970	146690
3.4. mijloace de transport	084	497069	380111
3.5. inventar și mobilier	085	5757	2902
3.6. alte mijloace fixe	086	38259	20612
4. Resurse minerale	090	0	0
5. Active biologice imobilizate	100	0	0
6. Investiții imobiliare	110	0	0
7. Avansuri acordate pentru imobilizări corporale	120	0	0
Total imobilizări corporale (rd.060 + rd.070 + rd.080 + rd.090 + rd.100 + rd.110 + rd.120)	130	8514947	8025018
III. Investiții financiare pe termen lung			
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
Total investiții financiare pe termen lung (rd.140 + rd.150)	160	0	0
IV. Creanțe pe termen lung și alte active imobilizate			
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
	Total creanțe pe termen lung și alte active imobilizate (rd.170 + rd.180 + rd.190 + rd.200 + rd.210)	220	0	0
	TOTAL ACTIVE IMOBILIZATE (rd.050 + rd.130 + rd.160 + rd.220)	230	8527450	8042054
B.	ACTIVE CIRCULANTE			
	I. Stocuri			
	1. Materiale și obiecte de mică valoare și scurtă durată	240	16440	25577
	2. Active biologice circulante	250	0	0
	3. Producția în curs de execuție	260	0	0
	4. Produse și mărfuri	270	19273484	20390077
	5. Avansuri acordate pentru stocuri	280	5411036	9384472
	Total stocuri (rd.240 + rd.250 + rd.260 + rd.270 + rd.280)	290	24700960	29800126
	II. Creanțe curente și alte active circulante			
	1. Creanțe comerciale curente	300	8162767	7750825
	2. Creanțe ale părților afiliate curente	310	0	0
	inclusiv: creanțe aferente intereselor de participare	311	0	0
	3. Creanțe ale bugetului	320	4105302	4196314
	4. Creanțele ale personalului	330	35582	60000
	5. Alte creanțe curente	340	268035	63671
	6. Cheltuieli anticipate curente	350	8132	7591
	7. Alte active circulante	360	0	0
	Total creanțe curente și alte active circulante (rd.300 + rd.310 + rd.320 + rd.330 + rd.340 + rd.350 + rd.360)	370	12579818	12078401
	III. Investiții financiare curente			
	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
	Total investiții financiare curente (rd.380 + rd.390)	400	0	0
	IV. Numerar și documente bănești	410	4939169	9081997
	TOTAL ACTIVE CIRCULANTE (rd.290 + rd.370 + rd.400 + rd.410)	420	42219947	50960524

	TOTAL ACTIVE (rd.230 + rd.420)	430	50747397	59002578
	P A S I V			
	CAPITAL PROPRIU			
	I. Capital social și neînregistrat			
	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
	Total capital social și neînregistrat (rd.440 + rd.450 + rd.460 + rd.470 + rd.480)	490	918181	918181
	II. Prime de capital	500	0	0
	III. Rezerve			
	1. Capital de rezervă	510	0	0
	2. Rezerve statutare	520	4050	4050
	3. Alte rezerve	530	0	0
	Total rezerve (rd.510 + rd.520 + rd.530)	540	4050	4050
	IV. Profit (pierdere)			
	1. Corecții ale rezultatelor anilor precedenți	550	X	0
	2. Profit nerepartizat (pierdere neacoperită) al anilor precedenți	560	43749030	43642650
	3. Profit net (pierdere netă) al perioadei de gestiune	570	X	6897971
	4. Profit utilizat al perioadei de gestiune	580	X	(0)
	Total profit (pierdere) (rd.550 + rd.560 + rd.570 + rd.580)	590	43749030	50540621
	V. Rezerve din reevaluare	600	0	0
	VI. Alte elemente de capital propriu	610	0	0
	TOTAL CAPITAL PROPRIU (rd.490 + rd.500 + rd.540 + rd.590 + rd.600 + rd.610)	620	44671261	51462852
D.	DATORII PE TERMEN LUNG			
	1. Credite bancare pe termen lung	630	0	0
	2. Împrumuturi pe termen lung	640	0	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	0	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	940402
	TOTAL DATORII PE TERMEN LUNG (rd.630 + rd.640 + rd.650 + rd.660 + rd.670 + rd.680 + rd.690)	700	0	940402
E.	DATORII CURENTE			
	1. Credite bancare pe termen scurt	710	0	0
	2. Împrumuturi pe termen scurt, total	720	195000	0
	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	195000	0
	3. Datorii comerciale curente	730	5467214	4322630
	4. Datorii față de părțile afiliate curente	740	0	0
	inclusiv: datorii aferente intereselor de participare	741	0	0
	5. Avansuri primite curente	750	41705	1870508
	6. Datorii față de personal	760	0	0
	7. Datorii privind asigurările sociale și medicale	770	65727	93405
	8. Datorii față de buget	780	39618	48489
	9. Datorii față de proprietari	790	0	0
	10. Venituri anticipate curente	800	0	0
	11. Alte datorii curente	810	266872	264292
	TOTAL DATORII CURENTE (rd.710 + rd.720 + rd.730 + rd.740 + rd.750 + rd.760 + rd.770 + rd.780 + rd.790 + rd.800 + rd.810)	820	6076136	6599324
F.	PROVIZIOANE			
	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
	TOTAL PROVIZIOANE (rd.830 + rd.840 + rd.850 + rd.860)	870	0	0
	TOTAL PASIVE (rd.620 + rd.700 + rd.820 + rd.870)	880	50747397	59002578

SITUAȚIA DE PROFIT ȘI PIERDERE

de la 01.01.2024 până la 31.12.2024

Indicatori	Cod rd.	Perioada de gestiune	
		precedenta	curenta
1	2	3	4
Venituri din vânzări, total	010	94511274	91811254
din care:			
venituri din vânzarea produselor și mărfurilor	011	94510774	91601712
venituri din prestarea serviciilor și executarea lucrărilor	012	500	209542
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	83418200	80373428
din care:			
valoarea contabilă a produselor și mărfurilor vândute	021	83418200	80373428
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
Profit brut (pierdere brută) (rd.010 - rd.020)	030	11093074	11437826
Alte venituri din activitatea operațională	040	6145998	3623746
Cheltuieli de distribuie	050	5501258	5504905
Cheltuieli administrative	060	1811450	1540113
Alte cheltuieli din activitatea operațională	070	413353	420487
Rezultatul din activitatea operațională: profit (pierdere) (rd.030 + rd.040 - rd.050 - rd.060 - rd.070)	080	9513011	7596067
Venituri financiare, total	090	1650996	1322265
din care:			
venituri din interese de participare	091	0	0
inclusiv: veniturile obținute de la părțile afiliate	092	0	0
venituri din dobânzi	093	0	0
inclusiv: veniturile obținute de la părțile afiliate	094	0	0
venituri din alte investiții financiare pe termen lung	095	0	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	1650996	1322265
Cheltuieli financiare, total	100	2097377	1106059
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	2097377	1104464
Rezultatul: profit (pierdere) financiar(ă) (rd.090 - rd.100)	110	-446381	216206
Venituri cu active imobilizate și excepționale	120	16635	26100
Cheltuieli cu active imobilizate și excepționale	130	9135	0
Rezultatul din operațiuni cu active imobilizate și excepționale: profit (pierdere) (rd.120 - rd.130)	140	7500	26100
Rezultatul din alte activități: profit (pierdere) (rd.110 + rd.140)	150	-438881	242306
Profit (pierdere) pînă la impozitare (rd.080 + rd.150)	160	9074130	7838373
Cheltuieli privind impozitul pe venit	170	1125450	940402
Profit net (pierdere netă) al perioadei de gestiune (rd.160 - rd.170)	180	7948680	6897971

SITUAȚIA MODIFICĂRILOR CAPITALULUI PROPRIU

de la 01.01.2024 pînă la 31.12.2024

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
I.	Capital social și neînregistrat					
	1. Capital social	010	918181	0	0	918181
	2. Capital nevărsat	020	(0)	(0)	(0)	(0)
	3. Capital neînregistrat	030	0	0	0	0
	4. Capital retras	040	(0)	(0)	(0)	(0)
	5. Patrimoniul primit de la stat cu drept de proprietate	050	0	0	0	0
	Total capital social și neînregistrat (rd.010 + rd.020 + rd.030 + rd.040 + rd.050)	060	918181	0	0	918181
II.	Prime de capital	070	0	0	0	0

III.	Rezerve					
	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
	Total rezerve (rd.080 + rd.090 + rd.100)	110	4050	0	0	4050
IV.	Profit (pierdere)					
	1. Corecții ale rezultatelor anilor precedenți	120	X	0	0	0
	2. Profit nerepartizat (pierdere neacoperită) al anilor precedenți	130	43749030	0	106380	43642650
	3. Profit net (pierdere netă) al perioadei de gestiune	140	X	6897971	0	6897971
	4. Profit utilizat al perioadei de gestiune	150	X	(0)	(0)	(0)
	Total profit (pierdere) (rd.120 + rd.130 + rd.140 + rd.150)	160	43749030	6897971	106380	50540621
V.	Rezerve din reevaluare	170	0	0	0	0
VI.	Alte elemente de capital propriu	180	0	0	0	0
	Total capital propriu (rd.060 + rd.070 + rd.110 + rd.160 + rd.170 + rd.180)	190	44671261	6897971	106380	51462852

SITUAȚIA FLUXURILOR DE NUMERAR
de la 01.01.2024 până la 31.12.2024

Anexa 4

Indicatori	Cod rd	Perioada de gestiune	
		precedentă	curentă
1	2	3	4
Fluxuri de numerar din activitatea operațională			
Încasări din vânzări	010	68770563	72039504
Plăți pentru stocuri și servicii procurate	020	55643548	61003919
Plăți către angajați și organe de asigurare socială și medicală	030	2837398	3443935
Dobânzi plătite	040	0	0
Plata impozitului pe venit	050	1529028	0
Alte încasări	060	4374981	5628993
Alte plăți	070	10063332	8872642
Fluxul net de numerar din activitatea operațională (rd.010 - rd.020 - rd.030 - rd.040 - rd.050 + rd.060 - rd.070)	080	3072238	4348001
Fluxuri de numerar din activitatea de investiții			
Încasări din vânzarea activelor imobilizate	090	0	0
Plăți aferente intrărilor de active imobilizate	100	0	0

Dobânzi încasate	110	0	0
Dividende încasate	120	0	0
inclusiv: dividende încasate din străinătate	121	0	0
Alte încasări (plăți)	130	0	0
Fluxul net de numerar din activitatea de investiții (rd.090 - rd.100 + rd.110 + rd.120 ± rd.130)	140	0	0
Fluxuri de numerar din activitatea financiară			
Încasări sub formă de credite și împrumuturi	150	1575432	55582
Plăți aferente rambursării creditelor și împrumuturilor	160	1385014	275000
Dividende plătite	170	0	99997
inclusiv: dividende plătite nerezidenților	171	0	0
Încasări din operațiuni de capital	180	0	0
Alte încasări (plăți)	190	0	0
Fluxul net de numerar din activitatea financiară (rd.150 - rd.160 - rd.170 + rd.180 ± rd.190)	200	190418	-319415
Fluxul net de numerar total (± rd.080 ± rd.140 ± rd.200)	210	3262656	4028586
Diferențe de curs valutar favorabile (nefavorabile)	220	-299067	114242
Sold de numerar la începutul perioadei de gestiune	230	1975580	4939169
Sold de numerar la sfârșitul perioadei de gestiune (± rd.210 ± rd.220 + rd.230)	240	4939169	9081997

Documente atașate - Notă explicativă (fișierul pdf)



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

**LISMEDFARM S.R.L.**

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

PROCURĂ nr. 18 din 03.11.2023

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

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

Pentru utilizarea scopului menționat, mandatarului i se oferă:

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

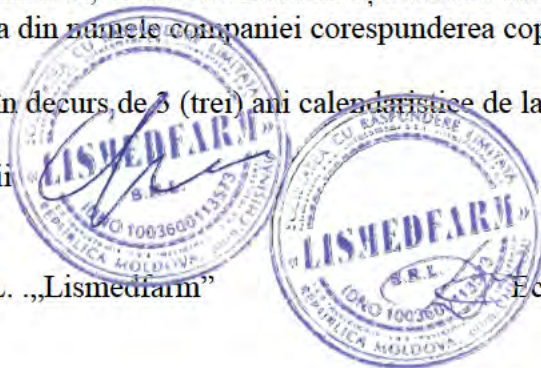
- muncă, stabilind condițiile acestor contracte, va efectua operațiunile ce se impun cu casa(ele) de marcat, va putea semna contracte de asociere, colaborare, participațiune, contracte comerciale, cu privire la activitatea societății. Va efectua operațiuni comerciale, va achiziționa și distribui marfă,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

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

Specimenul semnăturii

Administratorul S.R.L. „Lismedfarm”

Ecaterina Chitic.





МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ УКРАИНЫ
 Фармацевтическое управление
 Государственный экспертный центр Министерства здравоохранения Украины
"Государственный реестр лекарственных средств Украины"
 Информационный фонд



Начальная | Статистика | Поиск лекарственных средств | Законодательство | Служебный вход

Сообщение о побочной реакции на лекарственные средства, вакцины, туберкулин и/или отсутствие эффективности лекарственных средств и/или неблагоприятное событие после иммунизации/туберкулинодиагностики в режиме on-line предоставляется через Автоматизированную информационную систему по фармаконадзору (АИСФ) по ссылке <https://aisfuac>.

Лекарственное средство (обычное)

Торговое наименование:	СИНТОМИЦИН						
Производитель:	АО "Лубнифарм", Украина						
Форма выпуска (врачебная форма, сила действия (дозировка), упаковка:	линимент 10%; по 25 г в тубах; по 1 тубе в пачке из картона						
Упаковки:							
лекарственная форма	доза	количество в перв.уп. (шт., мл, г)	первичная упаковка	количество первичных уп.	вторичная упаковка	количество вторичных уп.	групповая упаковка
линимент	100 мг/г	25 г	туба	1	пачка из картона	1	
Регистрационное удостоверение:	UA/4683/01/02						
Приказ Минздрава	№548 от 23.03.2021						
Срок действия регистрационного удостоверения:	с 23.03.2021 по 23.03.2026						
Заявитель:	АО "Лубнифарм", Украина						
Международное непатентованное наименование:	Chloramphenicol						
Синонимическое наименование:							
Состав действующих веществ:	1 г линимента содержит хлорамфеникола (синтомицина) - 100 мг.						
АТС код:	D06AX02						
Условия отпуска:	без рецепта						
Срок годности:	2 года						
Разрешено рекламирование:	Да						
Принадлежность лекарственного средства к лекарственным средствам, которые закупаются в соответствии с абзацем семнадцатого части третьей статьи 2 Закона Украины «Об осуществлении государственных закупок»:	Нет						

Инструкция по медицинскому применению



УКРАЇНА
UKRAINE

СЕРТИФІКАТ ВІДПОВІДНОСТІ УМОВ ВИРОБНИЦТВА ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
ВИМОГАМ НАЛЕЖНОЇ ВИРОБНИЧОЇ ПРАКТИКИ

CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE

Сертифікат №: // Certificate No:

039/2025/GMP

Строк дії до: // Valid till:

28.02.2028

Частина 1
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками (Держлікслужба) засвідчує: Найменування виробника, місцезнаходження: Акціонерне товариство "Лубнифарм" Україна, 37500, Полтавська обл., місто Лубни, вулиця Барвінкова, будинок 16 Найменування виробничої(их) дільниці(ць): Акціонерне товариство "Лубнифарм" Цех № 2 – з виробництва галенових препаратів та рідких лікарських засобів; Дільниця з виробництва лікарських засобів цеху № 2 – з виробництва галенових препаратів та рідких лікарських засобів; Цех № 3 – з виробництва м'яких лікарських форм та рідких лікарських засобів; Цех № 4 – з виробництва твердих лікарських форм; Цех № 4 – з виробництва твердих лікарських форм (дільниця приготування № 2 та дільниця фасування № 2); Цех № 6 з переробки лікарської рослинної сировини. Місце провадження діяльності: Україна, 37500, Полтавська обл., місто Лубни, вулиця Барвінкова, будинок 16 Ліцензія на виробництво лікарських засобів в Україні від 21.01.2014 серія АВ № 598075.

Part 1
State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control (SMDC) confirms the following: Manufacturer's name, registered place of business: Joint Stock Company "Lubnypharm" Ukraine, 37500, 16, Barvinkova str., Lubny, Poltava region Name(s) of manufacturing site(s): Joint Stock Company "Lubnypharm" Workshop No. 2 – production of galenic drugs and liquid medicines; Section for the production of medicines workshop No. 2 – production of galenic drugs and liquid medicines; Workshop No. 3 – production of soft dosage forms and liquid medicines; Workshop No. 4 – production of solid dosage forms; Workshop No. 4 – production of solid dosage forms (preparation unit No. 2 and packaging unit No. 2); Workshop No. 6 processing of medicinal plant raw materials. Manufacturing site address: Ukraine, 37500, 16, Barvinkova str., Lubny, Poltava region Manufacturing authorization for medicinal products in Ukraine from 21.01.2014 AB № 598075.

Голова Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

Роман ІСАЄНКО

підпис відповідальної особи, печатка

24.04.2025 Дата/Date

Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

Адреса: проспект Берестейський, 120-А, м. Київ, Україна, 03115

Тел.: +38(044) 422-55-77

Факс: +38(044) 422-55-77

mailto: dls@dls.gov.ua



Head of the State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control

Roman ISAENKO

signature of the Executive officer (see left)

State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control

Address: 120-A, Beresteiska avenue, Kyiv 03115, Ukraine

Phone: +38(044) 422-55-77

Fax: +38(044) 422-55-77

This English translation is for reference only and is not part of the official certificate

Місце виробництва систематично проходить інспектування зі встановленою періодичністю на відповідність вимогам GMP згідно зі встановленим порядком.

За результатами інспектування цього виробника, останнє з яких було проведене

20.02.2025 – 28.02.2025

встановлено, що він відповідає вимогам належної виробничої практики, зазначеним в

Настанові СТ-Н МОЗУ 42-4.0:2020
“Лікарські засоби. Належна виробнича практика”,
(нормативний акт)

що відповідають вимогам належної практики при виробництві і контролі якості Системи співробітництва фармацевтичних інспекцій (PIC/S), директивам ЄС та рекомендаціям Всесвітньої організації охорони здоров'я відносно продукції, що призначена для торгівлі та дистрибуції в країні походження або для експорту.

Цей сертифікат відображає стан виробничої дільниці на момент інспектування, зазначеного вище, і не може використовуватися для підтвердження відповідності, якщо з моменту проведення цього інспектування пройшло більше ніж 3 роки.

Цей сертифікат включає частини 1, 2 та додаток. Чинність цього сертифіката може бути підтверджена органом, що його видав.

Facilities of above mentioned manufacturer are subject to GMP inspections at suitable intervals in accordance with the National certification procedure.

From the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on

20.02.2025 – 28.02.2025

it is considered that it complies with the Good Manufacturing Practice requirements referred to in the

Guide 42-4.0:2020
“Medicinal products. Good manufacturing practice”,
(name of regulation document)

which is harmonized with the requirements of Good practices in the manufacture and quality control of the Pharmaceutical Inspection Convention/Co-operation Scheme (PIC/S), EU Directives, and World Health Organization recommendations in respect of products to be sold or distributed within the county of origin or to be exported.

This certificate reflects the status of the manufacturing site at the time of the inspection noted above and should not be relied upon to reflect the compliance status if more than 3 years have elapsed since the date of that inspection.

This certificate includes the Parts 1, 2 and Annex. The authenticity of this certificate may be verified with the issuing authority.

Частина 2
Лікарські засоби для людини
1. ВИРОБНИЧІ ОПЕРАЦІЇ - ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ
1.2. Нестерильні лікарські засоби
1.2.1. Нестерильні лікарські засоби (виробничі операції для наступних лікарських форм)
1.2.1.5. Рідини для зовнішнього застосування
1.2.1.6. Рідини для внутрішнього застосування
1.2.1.8. Інші тверді лікарські форми (порошки, збори)
1.2.1.11. М'які (в т.ч. лікарські засоби, які містять сульфаніламід)

Part 2
Human Medicinal Products
1. MANUFACTURING OPERATIONS - MEDICINAL PRODUCTS
1.2. Non-sterile products
1.2.1. Non-sterile products (processing operations for the following dosage forms)
1.2.1.5. Liquids for external use
1.2.1.6. Liquids for internal use
1.2.1.8. Other solid dosage forms (powders, herbal mixes)
1.2.1.11. Semi-solids (including medicines containing sulfanilamides)

Голова Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

Роман ІСАЄНКО

підпис відповідальної особи, печатка

29/04/2025 Дата/Date

Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

Адреса: проспект Берестейський, 120-А, м. Київ, Україна, 03115

Тел.: +38(044) 422-55-77

Факс: +38(044) 422-55-77

mailto: dls@dls.gov.ua

М.П.

Head of the State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control

Roman ISAIENKO

signature of the Executive officer (see left)

State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control

Address: 120-A, Beresteiska avenue, Kyiv 03115, Ukraine

Phone: +38(044) 422-55-77

Fax: +38(044) 422-55-77

This English translation is for reference only and is not part of the official certificate

1.2.1.13. Таблетки (у т.ч. лікарські засоби, які містять сульфаніламід)
1.3. Біологічні лікарські засоби
<i>1.3.1. Біологічні лікарські засоби</i>
1.3.1.6. Препарати, екстраговані з тканин людини або тварин
1.4. Інші лікарські засоби або виробнича діяльність
<i>1.4.1. Виробництво:</i>
1.4.1.1. Лікарські засоби з рослинної сировини
1.6. Проведення випробувань в рамках контролю якості
1.6.2. Мікробіологічні: мікробіологічна чистота
1.6.3. Фізичні/хімічні
2. ВИРОБНИЧІ ОПЕРАЦІЇ - АКТИВНІ ФАРМАЦЕВТИЧНІ ІНГРЕДІЄНТИ
2.2. Отримання активного фармацевтичного інгредієнта з природних джерел
2.2.1. Отримання речовини з рослин
2.5. Ступені загальної обробки
2.5.1 Ступені фізичної обробки (екстрагування та випарювання)
2.5.2. Первинне пакування (закупорювання / герметизація активного фармацевтичного інгредієнта пакувальним матеріалом, який знаходиться в прямому контакті з речовиною)
2.5.3. Вторинне пакування (розміщення герметичної первинної упаковки всередині зовнішнього пакувального матеріалу або контейнера. Це також включає в себе будь-яке маркування матеріалу для ідентифікації або простежуваності (нумерація серії) активного фармацевтичного інгредієнта)
2.6. Проведення випробувань в рамках контролю якості
2.6.1. Фізичні/хімічні випробування
2.6.2. Мікробіологічні випробування (виключаючи випробування стерильності)

1.2.1.13. Tablets (including medicines containing sulfanilamides)
1.3. Biological medicinal products
<i>1.3.1. Biological medicinal products</i>
1.3.1.6. Human or animal extracted products
1.4. Other products or processing activity
<i>1.4.1. Manufacture of:</i>
1.4.1.1. Herbal products
1.6. Quality control testing
1.6.2. Microbiological: non-sterility
1.6.3. Chemical/Physical
2. MANUFACTURING OPERATIONS - ACTIVE SUBSTANCES
2.2. Extraction of Active Substance from Natural Sources
2.2.1. Extraction of substance from plant source
2.5. General Finishing Steps
2.5.1. Physical processing steps (extraction and evaporation)
2.5.2. Primary Packaging (enclosing / sealing the active substance within a packaging material which is in direct contact with the substance)
2.5.3. Secondary Packaging (placing the sealed primary package within an outer packaging material or container. This also includes any labelling of the material which could be used for identification or traceability (lot numbering) of the active substance)
2.6. Quality Control Testing
2.6.1. Physical / Chemical testing
2.6.2. Microbiological testing (excluding sterility testing)

Голова Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

Роман ІСАЄНКО

підпис відповідальної особи, печатка

24/04/2025 Data/Date

Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

Адреса: проспект Берестейський, 120-А, м. Київ, Україна, 03115

Тел.: +38(044) 422-55-77

Факс: +38(044) 422-55-77

mailto: dls@dls.gov.ua

Head of the State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control

Roman ISAIENKO

signature of the Executive officer (see left)



State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control

Address: 120-A Beresteiska avenue, Kyiv 03115, Ukraine

Phone: +38(044) 422-55-77

Fax: +38(044) 422-55-77

This English translation is for reference only and is not part of the official certificate

ПЕРЕЛІК ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЗАРЕЄСТРОВАНИХ АБО ЗАПЛАНОВАНИХ ДО РЕЄСТРАЦІЇ В УКРАЇНІ

LIST OF PRODUCTS, AUTHORISED OR PLANNED TO BE AUTHORISED IN UKRAINE

Додаток до сертифіката
Annex to certificate

039/2015/6мр

Від
from

24.04.2015

виробник

Акціонерне товариство "Лубнифарм"

Цех №2 – з виробництва галенових препаратів та рідких лікарських засобів;
Дільниця з виробництва лікарських засобів цеху №2 – з виробництва галенових препаратів та рідких лікарських засобів;
Цех №3 – з виробництва м'яких лікарських форм та рідких лікарських засобів;
Цех №4 – з виробництва твердих лікарських форм;
Цех №4 – з виробництва твердих лікарських форм (дільниця приготування №2 та дільниця фасування №2);
Цех №6 з переробки лікарської рослинної сировини
Адреса місця провадження діяльності:
Україна, 37500 Полтавська обл., місто Лубни, вулиця Барвінкова, будинок 16

manufacturer

Joint Stock Company "Lubnypharm"

Workshop No. 2 – production of galenic drugs and liquid medicines;
Section for the production of medicines workshop No. 2 – production of galenic drugs and liquid medicines;
Workshop No. 3 – production of soft dosage forms and liquid medicines;
Workshop No. 4 – production of solid dosage forms;
Workshop No. 4 – production of solid dosage forms (preparation unit No. 2 and packaging unit No. 2);
Workshop No. 6 processing of medicinal plant raw materials.
Manufacturing site address:
Ukraine, 37500, 16, Barvinkova str., Lubny, Poltava region

до сертифіката
to certificate

039/2015/6мр

строком дії до

valid till

28.02.2028

№ з/п	Назва лікарського засобу			Реєстраційне посвідчення (торгова ліцензія) № _____ (в Україні)
	Назва та лікарська форма лікарського засобу (українською мовою)	Назва та лікарська форма лікарського засобу (англійською мовою)	Міжнародна непатентована назва діючої(их) речовини(ин), у тому числі їх перелік – для багатокомпонентних (комбінованих) – англійською мовою	
Виробництво за повним циклом				
1	АНАЛЬГІН, таблетки по 500 мг, по 10	ANALGIN, tablets of 500 mg, 10 tablets	Metamizole sodium	UA/8374/01/01

Голова Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

Роман ІСАЄНКО

підпис відповідальної особи, печатка

24/04/2015 Дата/Date

Head of the State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control

Roman ISAIENKO

signature of the Executive officer (see left)

State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control

Address: 120-A, Beresteiska avenue, Kyiv 03115, Ukraine

Phone: +38(044) 422-55-77

Fax: +38(044) 422-55-77

This English translation is for reference only and is not part of the official certificate

Сторінка/Сторінок/1/18

Page/Pages

**ПЕРЕЛІК ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЗАРЕЄСТРОВАНИХ АБО ЗАПЛАНОВАНИХ ДО
РЕЄСТРАЦІЇ В УКРАЇНІ**
LIST OF PRODUCTS, AUTHORISED OR PLANNED TO BE AUTHORISED IN UKRAINE

Додаток до сертифіката
Annex to certificate

039/2025/6 мр

від 24.04.2025
from

№ з/п	Назва лікарського засобу			Реєстраційне посвідчення (торгова ліцензія) № _____ (в Україні)
	Назва та лікарська форма лікарського засобу (українською мовою)	Назва та лікарська форма лікарського засобу (англійською мовою)	Міжнародна непатентована назва діючої(их) речовини(ин), у тому числі їх перелік – для багатокомпонентних (комбінованих) – англійською мовою	
	таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері, по 1 або по 10 блістерів у пачці	in blisters; 10 tablets in a blister, 1 or 10 blisters in a pack		
2	АНТИТРОМБ , мазь 1 % по 30 г у тубі; по 1 тубі у пачці з картону	ANTITROMB , ointment 1% of 30 g in a tube; 1 tube in a cardboard pack	-	UA/7941/01/01
3	АСКОРБІНОВА КИСЛОТА , таблетки жувальні по 50 мг по 10 таблеток у блістері; по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пачці з картону	ASCORBIC ACID , tablets ruminats 50 mg, 10 tablets in a blister; 10 tablets in a blister, 5 blisters in a pack of cardboard	Ascorbic acid (vit C)	UA/0003/01/01
4	АСКОФЕН Л , таблетки; по 6 таблеток у блістерах; по 6 таблеток у блістері; по 10 блістерів у пачці; по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері; по 10 блістерів у пачці по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у пачці	ASKOPHEN L , tablets; 6 tablets in blisters; 6 tablets in blister; 10 blisters in a pack; 10 tablets in blisters; 10 tablets in blister; 10 blisters in a pack of 10 tablets in a blister; 1 blister in a pack	Acetylsalicylic acid, combinations excl. Psycholeptics	UA/8791/01/01
5	АСКОФЕН-ЕКСТРА , таблетки, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в пачці	ASKOPHEN-EKSTRA , tablets, 10 tablets in a blister; 1 blister in a pack	Acetylsalicylic acid, combinations excl. Psycholeptics	UA/7541/01/01
6	АЦЕТИЛСАЛЦИЛОВА КИСЛОТА , таблетки по 500 мг, по 10 таблеток у блістерах; по 10	ACETYLSALICYLIC ACID , tablets 500 mg, 10 tablets in blisters; 10 tablets in blisters, 1 or 10 blisters in a pack	Acetylsalicylic acid	UA/5708/01/01

**Голова Державної служби України з
лікарських засобів та контролю за
наркотиками**

Роман ІСАЄНКО

підпис відповідальної особи, печатка

24.04.2025 Дата/Date

**Державна служба України з лікарських засобів та
контролю за наркотиками**

Адреса: проспект Берестейський, 120-А, м. Київ, Україна,
03115

Тел.: +38(044) 422-55-77

Факс: +38(044) 422-55-77

mailto: dls@dls.gov.ua

**Head of the State Service of Ukraine
on Medicines and Drugs Control**

Roman ISAIENKO

signature of the Executive officer (see left)

State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control

Address: 120-A, Beresteiska avenue, Kyiv 03115, Ukraine

Phone: +38(044) 422-55-77

Fax: +38(044) 422-55-77

This English translation is for reference only and is not part of the
official certificate

**ПЕРЕЛІК ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЗАРЕЄСТРОВАНИХ АБО ЗАПЛАНОВАНИХ ДО
РЕЄСТРАЦІЇ В УКРАЇНІ**
LIST OF PRODUCTS, AUTHORISED OR PLANNED TO BE AUTHORISED IN UKRAINE

Додаток до сертифіката
Annex to certificate

039/2025/ЄМІР

від
from

24.04.2025

№ з/п	Назва лікарського засобу			Реєстраційне посвідчення (торгова ліцензія) № _____ (в Україні)
	Назва та лікарська форма лікарського засобу (українською мовою)	Назва та лікарська форма лікарського засобу (англійською мовою)	Міжнародна непатентована назва діючої(их) речовини(ин), у тому числі їх перелік – для багатокомпонентних (комбінованих) – англійською мовою	
	таблеток у блістерах, по 1 або по 10 блістерів у пачці			
7	БЕРЕЗИ БРУНЬКИ , бруньки, по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом	GEMMAE BETULAE , buds of 50 g in packs with inner bag	-	UA/8273/01/01
8	ВАЛЕРІАНА , настойка для перорального застосування по 25 мл у флаконах-крапельницях скляних, по 100 мл у флаконах скляних, по 100 мл у флаконі скляному, по 1 флакону в пачці з картону	VALERIANA , tincture for oral use, 25 ml in glass dropper bottles, 100 ml in glass bottles, 100 ml in a glass bottle, 1 bottle in a cardboard pack	Valerianae radix	UA/5387/01/01
9	ВАЛЕРІАНИ ЕКСТРАКТ , таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг, по 10 таблеток у блістерах; по 50 таблеток у блістерах; по 50 таблеток у контейнерах; по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в пачці	VALERIANAE EXTRACT , coated tablets, 20 mg, 10 tablets in blisters; 50 tablets in blisters; 50 tablets in containers; 10 tablets in a blisters, 5 blisters in a pack	Valerianae radix	UA/8994/01/01
10	ВАЛЕРІАНИ КОРЕНЕВИЩА З КОРЕНЯМИ , кореневища з коренями; по 40 г та 50 г у пачках з внутрішнім пакетом	RHIZOMATA CUM RADICIBUS VALERIANAE , rhizomes with roots; 40 g and 50 g in packs with inner bag	Valerianae radix	UA/5387/02/01
11	ВАЛІДОЛ- ЛУБНИФАРМ ,	VALIDOL- LUBNYPHARM ,	-	UA/4697/01/01

**Голова Державної служби України з
лікарських засобів та контролю за
наркотиками**

Роман ІСАЄНКО

підпис відповідальної особи, печатка

24.04.2025 Дата/Date

**Державна служба України з лікарських засобів та
контролю за наркотиками**

Адреса: проспект Берестейський, 120-А, м. Київ, Україна,
03115

Тел.: +38(044) 422-55-77

Факс: +38(044) 422-55-77

mailto: dls@dls.gov.ua

**Head of the State Service of Ukraine
on Medicines and Drugs Control**

Roman ISAIENKO

signature of the Executive officer (see left)

State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control

Address: 120-A, Beresteiska avenue, Kyiv 03115, Ukraine

Phone: +38(044) 422-55-77

Fax: +38(044) 422-55-77

This English translation is for reference only and is not part of the
official certificate

**ПЕРЕЛІК ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЗАРЕЄСТРОВАНИХ АБО ЗАПЛАНОВАНИХ ДО
РЕЄСТРАЦІЇ В УКРАЇНІ**
LIST OF PRODUCTS, AUTHORISED OR PLANNED TO BE AUTHORISED IN UKRAINE

Додаток до сертифіката
Annex to certificate

039/2015/6 ш Р

від
from 24.04.2015

№ з/п	Назва лікарського засобу			Реєстраційне посвідчення (торгова ліцензія) № _____ (в Україні)
	Назва та лікарська форма лікарського засобу (українською мовою)	Назва та лікарська форма лікарського засобу (англійською мовою)	Міжнародна непатентована назва діючої(их) речовини(ин), у тому числі їх перелік – для багатокомпонентних (комбінованих) – англійською мовою	
	таблетки по 60 мг, по 6 або 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері; по 1 або 10 блістерів у пачці з картону	tablets of 60 mg, 6 or 10 tablets in blisters; 10 tablets in a blister; 1 or 10 blisters in a cardboard pack		
12	ГЛОДУ НАСТОЙКА , настойка для перорального застосування; по 25 мл або по 100 мл у флаконах	CRATAEGI TINCTURA , tincture for oral use in 25 ml or 100 ml in bottles	Crataegus glycosides	UA/7464/01/01
13	ДЕКСКЕТОПРОФЕН , таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг, по 10 таблеток у блістері; по 10 таблеток у блістері, по 1, 3, 5 або 10 блістерів у пачці	DEXKETOPROFEN , film-coated tablets of 25 mg, 10 tablets in a blister; 10 tablets in a blister, 1, 3, 5 or 10 blisters in a pack	Dexketoprofen	UA/19114/01/01
14	ДИКЛОСАН , гель по 40 г у тубі; по 1 тубі у пачці з картону	DIKLOSAN , gel, 40 g in a tube; 1 tube in a pack of cardboard	-	UA/5712/01/01
15	ДИКЛОФЕНАК , гель 50 мг/г; по 35 г або по 40 г у тубах; по 35 г, 40 г або 100 г у тубі, по 1 тубі в пачці з картону	DICLOFENAC , gel 50 mg/g; 35 g or 40 g in tubes; 35 g, 40 g or 100 g in a tube, 1 tube in a cardboard pack	Diclofenac	UA/19686/01/01
16	ДИМЕКСИД , рідина для зовнішнього застосування по 50 мл або по 100 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картону; по 50 мл або по 100 мл у флаконі	DIMEXIDE , liquid for external use, 50 ml or 100 ml in a bottle; 1 bottle in a cardboard pack; 50 ml or 100 ml in a bottle	Dimethyl sulfoxide	UA/9117/01/01

**Голова Державної служби України з
лікарських засобів та контролю за
наркотиками**

Роман ІСАЄНКО

підпис відповідальної особи, печатка

24/04/2015 Дата/Date

**Державна служба України з лікарських засобів та
контролю за наркотиками**

Адреса: проспект Берестейський, 120-А, м. Київ, Україна,
03115

Тел.: +38(044) 422-55-77

Факс: +38(044) 422-55-77

mailto: dls@dls.gov.ua

**Head of the State Service of Ukraine
on Medicines and Drugs Control**

Roman ISAIENKO

signature of the Executive officer (see left)

State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control

Address: 120-A, Beresteiska avenue, Kyiv 03115, Ukraine

Phone: +38(044) 422-55-77

Fax: +38(044) 422-55-77

This English translation is for reference only and is not part of the
official certificate

**ПЕРЕЛІК ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЗАРЕЄСТРОВАНИХ АБО ЗАПЛАНОВАНИХ ДО
РЕЄСТРАЦІЇ В УКРАЇНІ**
LIST OF PRODUCTS, AUTHORISED OR PLANNED TO BE AUTHORISED IN UKRAINE

Додаток до сертифіката
Annex to certificate

039/2025/ЄМР

від
from

24.04.2025

№ з/п	Назва лікарського засобу			Реєстраційне посвідчення (торгова ліцензія) № _____ (в Україні)
	Назва та лікарська форма лікарського засобу (українською мовою)	Назва та лікарська форма лікарського засобу (англійською мовою)	Міжнародна непатентована назва діючої(их) речовини(ин), у тому числі їх перелік – для багатокомпонентних (комбінованих) – англійською мовою	
17	ДИМЕТИЛСУЛЬФОКС ИД, гель 50 %, по 40 г у тубі; по 1 тубі в пачці з картону	DIMETHYLSULFOXIDE, gel 50%, 40 g in a tube; 1 tube in a cardboard pack	Dimethyl sulfoxide	UA/19735/01/01
18	ДРОТАВЕРИНУ ГІДРОХЛОРИД, таблетки по 40 мг по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері; по 2 або по 3 блістери в пачці з картону	DROTAVERINE HYDROCHLORIDE, tablets 40 mg, 10 tablets in blisters; 10 tablets in a blister; 2 or 3 blisters in a pack of cardboard	Drotaverine	UA/0834/01/01
19	ДУБА КОРА, кора по 50 г або по 100 г у пачках з внутрішнім пакетом	QUERCUS CORTEX, bark 50 g or 100 g in packs with inner bag	-	UA/8278/01/01
20	ЕВКАЛІПТ, настойка для зовнішнього та внутрішнього застосування; по 25 мл у флаконах-крапельницях; по 25 мл у флаконі- крапельниці; по 1 флакону-крапельниці в пачці; по 100 мл у флаконах	EUCALIPTUS, tincture for external and internal use; 25 ml in dropper bottles; 25 ml in dropper bottle; 1 dropper bottle in a pack; 100 ml in bottles	-	UA/7019/01/01
21	ЕВКАЛІПТА ПРУТОВИДНОГО ЛИСТЯ, листя по 50 г або по 75 г у пачці з внутрішнім пакетом	EUCALYPTI VIMINALIS FOLIUM, leaves 50 g or 75 g in a pack with an inner bag	-	UA/8540/01/01

**Голова Державної служби України з
лікарських засобів та контролю за
наркотиками**

Роман ІСАЄНКО

підпис відповідальної особи, печатка

24.04.2025 Дата/Date

**Державна служба України з лікарських засобів та
контролю за наркотиками**

Адреса: проспект Берестейський, 120-А, м. Київ, Україна,
03115

Тел.: +38(044) 422-55-77

Факс: +38(044) 422-55-77

mailto: dls@dls.gov.ua

**Head of the State Service of Ukraine
on Medicines and Drugs Control**

Roman ISAIENKO

signature of the Executive officer (see left)

State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control

Address: 120-A, Beresteiska avenue, Kyiv 03115, Ukraine

Phone: +38(044) 422-55-77

Fax: +38(044) 422-55-77

This English translation is for reference only and is not part of the
official certificate

ПЕРЕЛІК ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЗАРЕЄСТРОВАНИХ АБО ЗАПЛАНОВАНИХ ДО РЕЄСТРАЦІЇ В УКРАЇНІ
LIST OF PRODUCTS, AUTHORISED OR PLANNED TO BE AUTHORISED IN UKRAINE

Додаток до сертифіката
Annex to certificate

039/2025/ВШР

від 24.04.2025
from

№ з/п	Назва лікарського засобу			Реєстраційне посвідчення (торгова ліцензія) № _____ (в Україні)
	Назва та лікарська форма лікарського засобу (українською мовою)	Назва та лікарська форма лікарського засобу (англійською мовою)	Міжнародна непатентована назва діючої(их) речовини(ин), у тому числі їх перелік – для багатокомпонентних (комбінованих) – англійською мовою	
22	ЕЛЕУТЕРОКОК , екстракт рідкий для перорального застосування, спиртовий; по 40 мл у флаконах скляних; по 50 мл у флаконах скляних або полімерних; по 50 мл у флаконі скляному або полімерному в пачці з картону; по 100 мл у флаконах скляних; по 100 мл у флаконі скляному в пачці з картону; по 20 кг у бутлях скляних	ELEUTHEROCOCC , liquid extract for oral use, alcohol; 40 ml in glass bottles; 50 ml in glass or polymer bottles; 50 ml in a glass or polymer bottle in a cardboard box; 100 ml in glass bottles; 100 ml in a glass bottle in a cardboard box; 20 kg in glass bottles	-	UA/4566/01/01
23	ЕНАЛАПРИЛ , таблетки по 10 мг, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці з картону	ENALAPRIL , tablets 10 mg, 10 tablets in a blister; 2 blisters in a pack of cardboard	Enalapril	UA/1195/01/02
24	ЕСПОЛ , мазь, по 30 г у тубі алюмінієвій; по 1 тубі з аплікатором в пачці з картону	ESPOL , ointment 30 g in a aluminum tube; 1 tube with applicator in a pack of cardboard	-	UA/11695/01/01
25	ЕСФАТИЛ , гель, по 40 г у тубі; по 1 тубі в пачці з картону	ESPHATIL , gel, 40 g in a tube; 1 tube in a pack of cardboard	Heparin, combinations	UA/2105/01/01
26	ЕХІНАЦЕЇ ПУРПУРНОЇ ЕКСТРАКТ РІДКИЙ , екстракт; по 30 мл, 50 мл або 100 мл у флаконах скляних; по 30 мл, 50 мл,	EXTRACTUM ECHINACEAE PURPUREAE FLUIDUM , extract; 30 ml, 50 ml or 100 ml in glass bottles; 30 ml, 50	-	UA/6079/02/01

Голова Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

Роман ІСАЄНКО

підпис відповідальної особи, печатка

24.04.2025 Дата/Date

Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

Адреса: проспект Берестейський, 120-А, м. Київ, Україна, 03115

Тел.: +38(044) 422-55-77

Факс: +38(044) 422-55-77

mailto: dls@dls.gov.ua

Head of the State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control

Roman ISAIENKO

signature of the Executive officer (see left)



State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control

Address: 120-A, Beresteiska avenue, Kyiv 03115, Ukraine

Phone: +38(044) 422-55-77

Fax: +38(044) 422-55-77

This English translation is for reference only and is not part of the official certificate

ПЕРЕЛІК ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЗАРЕЄСТРОВАНИХ АБО ЗАПЛАНОВАНИХ ДО РЕЄСТРАЦІЇ В УКРАЇНІ
LIST OF PRODUCTS, AUTHORISED OR PLANNED TO BE AUTHORISED IN UKRAINE

Додаток до сертифіката
Annex to certificate

039/2025/611P

від
from

24.04.2025

№ з/п	Назва лікарського засобу			Реєстраційне посвідчення (торгова ліцензія) № _____ (в Україні)
	Назва та лікарська форма лікарського засобу (українською мовою)	Назва та лікарська форма лікарського засобу (англійською мовою)	Міжнародна непатентована назва діючої(их) речовини(ин), у тому числі їх перелік – для багатокомпонентних (комбінованих) – англійською мовою	
	або 100 мл у флаконі скляному, по 1 флакону в пачці з картону	ml or 100 ml in a glass bottle, 1 bottle in a cardboard pack		
27	ЕХІНАЦЕЯ - ЛУБНИФАРМ , таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 або 3 блістери у пачці з картону	ECHINACEA-LUBNYPHARM , film-coated tablets of 100 mg each 10 tablets in a blister; 2 or 3 blisters in a cardboard pack	-	UA/6079/01/01
28	ЖЕНЬШЕНЬ , настойка для перорального застосування по 50 мл у флаконі скляному або полімерному, по 1 флакону у пачці з картону; по 100 мл у флаконі скляному; по 100 мл у флаконі скляному, по 1 флакону у пачці з картону; по 50 мл у флаконі скляному або полімерному; по 17 кг у бутлях	GINSENG , tincture for oral use 50 ml in a glass or polymer bottle, 1 bottle in a cardboard box; 100 ml in a glass bottle; 100 ml in a glass bottle, 1 bottle in a cardboard box; 50 ml in a glass or polymer bottle; 17 kg in bottles	-	UA/5394/01/01
29	ЗВІРОБОЮ ТРАВА , трава по 50 г або 75 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці з картону	HYPERICI HERBA , herb 50 g or 75 g in packs with inner bag; 1,5 g in a filter bag; 20 filter bags in a cardboard pack	-	UA/8280/01/01
30	ЗОПІКЛОН , таблетки по 7,5 мг по 10	ZOPICLONE , tablets 7,5 mg, 10 tablets in a	Zopiclone	UA/6301/01/01

Голова Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

Роман ІСАЄНКО

підпис відповідальної особи, печатка

24.04.2025 Дата/Date

Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

Адреса: проспект Берестейський, 120-А, м. Київ, Україна, 03115

Тел.: +38(044) 422-55-77

Факс: +38(044) 422-55-77

mailto: dls@dls.gov.ua

Head of the State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control

Roman ISAIENKO

signature of the Executive officer (see left)

State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control

Address: 120-A, Beresteiska avenue, Kyiv 03115, Ukraine

Phone: +38(044) 422-55-77

Fax: +38(044) 422-55-77

This English translation is for reference only and is not part of the official certificate

**ПЕРЕЛІК ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЗАРЕЄСТРОВАНИХ АБО ЗАПЛАНОВАНИХ ДО
РЕЄСТРАЦІЇ В УКРАЇНІ**
LIST OF PRODUCTS, AUTHORISED OR PLANNED TO BE AUTHORISED IN UKRAINE

Додаток до сертифіката
Annex to certificate

039/2025/ЄМР

від
from

24.04.2025

№ з/п	Назва лікарського засобу			Регістраційне посвідчення (торгова ліцензія) № _____ (в Україні)
	Назва та лікарська форма лікарського засобу (українською мовою)	Назва та лікарська форма лікарського засобу (англійською мовою)	Міжнародна непатентована назва діючої(их) речовини(ин), у тому числі їх перелік – для багатокомпонентних (комбінованих) – англійською мовою	
	таблеток у блістері; по 1,2 або 3 блістери у пачці	blister; 1, 2 or 3 blisters in a pack		
31	КАЛЕНДУЛИ КВІТКИ , квітки по 25 г, 40 г або 50 г або 55 г у пачках з внутрішнім пакетом з цільною сировиною; по 25 г, 40 г або 50 г або 55 г у пачках з внутрішнім пакетом з подрібненою сировиною; по 1,5 г у фільтр-пакеті, по 20 фільтр-пакетів у пачці з картону	CALENDULAE FLORES , flowers 25 g, 40 g or 50 g or 55 g in packs with an inner bag with whole raw materials; 25 g, 40 g or 50 g or 55 g in packs with an inner bag with crushed raw materials; 1.5 g in a filter bag, 20 filter bags in a pack of cardboard	-	UA/8282/01/01
32	КАЛЕНДУЛИ МАЗЬ , мазь по 40 г в банках; по 30 г в тубах; по 30 г у тубі; по 1 тубі в пачці з картону	CALENDULA OINTMENT , ointment 40 g in jars; 30 g in tubes; 30 g in a tube; 1 tube in a cardboard pack	-	UA/6780/01/01
33	КАЛЕНДУЛИ НАСТОЙКА , настойка для зовнішнього та внутрішнього застосування; по 50 мл, 40 мл або 100 мл у флаконах скляних; по 100 мл у флаконі скляному, по 1 флакону в пачці з картону	CALENDULAE TINCTURA , tincture for external and internal use; 50 ml, 40 ml or 100 ml in glass bottles; 100 ml in a glass bottle, 1 bottle in a cardboard pack	-	UA/6780/02/01
34	КАЛІЮ ОРОТАТ , таблетки по 500 мг по 10 таблеток у блістерах	KALII OROTAS , tablets 500 mg, 10 tablets in blisters	-	UA/9207/01/01

**Голова Державної служби України з
лікарських засобів та контролю за
наркотиками**

Роман ІСАЄНКО

підпис відповідальної особи, печатка

24/04/2025 Дата/Date

**Державна служба України з лікарських засобів та
контролю за наркотиками**

Адреса: проспект Берестейський, 120-А, м. Київ, Україна,
03115

Тел.: +38(044) 422-55-77

Факс: +38(044) 422-55-77

mailto: dls@dls.gov.ua

**Head of the State Service of Ukraine
on Medicines and Drugs Control**

Roman ISAIENKO

signature of the Executive officer (see left)



State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control

Address: 120-A, Beresteiska avenue, Kyiv 03115, Ukraine

Phone: +38(044) 422-55-77

Fax: +38(044) 422-55-77

This English translation is for reference only and is not part of the
official certificate

ПЕРЕЛІК ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЗАРЕЄСТРОВАНИХ АБО ЗАПЛАНОВАНИХ ДО РЕЄСТРАЦІЇ В УКРАЇНІ
LIST OF PRODUCTS, AUTHORISED OR PLANNED TO BE AUTHORISED IN UKRAINE

Додаток до сертифіката
Annex to certificate

039/2025/6MF

від
from

24.04.2025

№ з/п	Назва лікарського засобу			Реєстраційне посвідчення (торгова ліцензія) № _____ (в Україні)
	Назва та лікарська форма лікарського засобу (українською мовою)	Назва та лікарська форма лікарського засобу (англійською мовою)	Міжнародна непатентована назва діючої(их) речовини(ин), у тому числі їх перелік – для багатокомпонентних (комбінованих) – англійською мовою	
35	КАЛЬЦІО ГЛЮКОНАТ , таблетки по 500 мг по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 10 блістерів у пачці з картону	CALCI GLUCONAS , tablets 500 mg, 10 tablets in blisters; 10 tablets in a blister; 1 or 10 blisters in a cardboard pack	Calcium gluconate	UA/6048/01/01
36	КАРДІОСЕД , краплі оральні, по 25 мл, по 40 мл, або по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картону	CARDIOSED , oral drops, 25 ml, 40 ml, or 50 ml in a bottle; 1 bottle in a cardboard pack	-	UA/18003/01/01
37	ЛЕВОМЕКОЛЬ , мазь по 25 г або 40 г у тубах; по 25 г або 40 г або 100 г у тубі; по 1 тубі в пачці з картону	LEVOMECOL , ointment 25 g or 40 g in tubes; 25 g or 40 g or 100 g in tube; 1 tube in a pack of cardboard	-	UA/2647/01/01
38	ЛЕВОФЛОКСАЦИН , таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 500 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 або 10 блістерів у пачці з картону	LEVOFLOXACIN , film-coated tablets of 500 mg, 10 tablets in a blister; 1 or 10 blisters in a cardboard pack	Levofloxacin	UA/20040/01/01
39	ЛЕПЕХИ КОРЕНЕВИЩА , кореневища по 30 г або 50 г у пачках з внутрішнім пакетом	CALAMUS RHIZOMES , rhizomes 30 g or 50 g in packs with inner bag	-	UA/9367/01/01
40	ЛЕСПЕНЕФРИЛ-ЛУБНИФАРМ , розчин оральний по 100	LESPENEFRIIL-LUBNYPHARM , oral solution of 100 ml in vials in a cardboard pack	-	UA/19188/01/01

Голова Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

Роман ІСАЄНКО

підпис відповідальної особи, печатка

14/04/2025 Дата/Date

Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

Адреса: проспект Берестейський, 120-А, м. Київ, Україна, 03115

Тел.: +38(044) 422-55-77

Факс: +38(044) 422-55-77

mailto: dls@dls.gov.ua

Head of the State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control

Roman ISAIENKO

signature of the Executive officer (see left)



State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control

Address: 120-A Beresteiska avenue, Kyiv 03115, Ukraine

Phone: +38(044) 422-55-77

Fax: +38(044) 422-55-77

This English translation is for reference only and is not part of the official certificate

**ПЕРЕЛІК ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЗАРЕЄСТРОВАНИХ АБО ЗАПЛАНОВАНИХ ДО
РЕЄСТРАЦІЇ В УКРАЇНІ**
LIST OF PRODUCTS, AUTHORISED OR PLANNED TO BE AUTHORISED IN UKRAINE

Додаток до сертифіката
Annex to certificate

039/2025/ВМР

від
from

24.04.2025

№ з/п	Назва лікарського засобу			Реєстраційне посвідчення (торгова ліцензія) № _____ (в Україні)
	Назва та лікарська форма лікарського засобу (українською мовою)	Назва та лікарська форма лікарського засобу (англійською мовою)	Міжнародна непатентована назва діючої(их) речовини(ин), у тому числі їх перелік – для багатокомпонентних (комбінованих) – англійською мовою	
	мл у флаконах у пачці з картону			
41	ЛЬОНУ НАСІННЯ , насіння по 100 г, 200 г у пачках з внутрішнім пакетом	LINI SEMEN , seeds 100 g, 200 g in packs with inner bag	-	UA/9368/01/01
42	МЕНОВАЗИН , розчин для зовнішнього застосування, спиртовий по 40 мл або по 100 мл у флаконах скляних або полімерних; по 50 мл у кулькових флаконах	MENOVASIN , solution for external use, alcohol, 40 ml or 100 ml in glass or polymer bottles; 50 ml in ball bottles	-	UA/8824/01/01
43	МЕТРОНІДАЗОЛ , таблетки по 250 мг по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері; по 2 або 5 блістерів у пачці з картону	METRONIDAZOLE , tablets 250 mg, 10 tablets in blisters; 10 tablets in a blister; 2 or 5 blisters in a cardboard pack	Metronidazole	UA/6538/01/01
44	МЕФЕНАМІНОВА КИСЛОТА , таблетки по 500 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1, 2 або 10 блістерів в пачці з картону	MEFENAMIC ACID , tablets of 500 mg, 10 tablets in a blister, 1, 2 or 10 blisters in a cardboard pack	Mefenamic acid	UA/20104/01/01
45	МУЧНИЦІ ЛИСТЯ , листя по 50 г у пачці з внутрішнім пакетом	UVAE URSI FOLIUM , leaves 50 g in packs with inner bag	-	UA/9131/01/01
46	М'ЯТИ ПЕРЦЕВОЇ ЛИСТЯ ,	MENTHAE PIPERITAE FOLIUM ,	-	UA/8285/01/01

**Голова Державної служби України з
лікарських засобів та контролю за
наркотиками**

Роман ІСАЄНКО

підпис відповідальної особи, печатка

24.04.2025 Дата/Date

**Державна служба України з лікарських засобів та
контролю за наркотиками**

Адреса: проспект Берестейський, 120-А, м. Київ, Україна,
03115

Тел.: +38(044) 422-55-77

Факс: +38(044) 422-55-77

mailto: dls@dls.gov.ua



**Head of the State Service of Ukraine
on Medicines and Drugs Control**

Roman ISAIENKO

signature of the Executive officer (see left)

М.П.

State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control

Address: 120-A, Beresteiska avenue, Kyiv 03115, Ukraine

Phone: +38(044) 422-55-77

Fax: +38(044) 422-55-77

This English translation is for reference only and is not part of the
official certificate

ПЕРЕЛІК ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЗАРЕЄСТРОВАНИХ АБО ЗАПЛАНОВАНИХ ДО РЕЄСТРАЦІЇ В УКРАЇНІ

LIST OF PRODUCTS, AUTHORISED OR PLANNED TO BE AUTHORISED IN UKRAINE

Додаток до сертифіката
Annex to certificate

039/2025/6чР

від
from 24.04.2025

№ з/п	Назва лікарського засобу			Реєстраційне посвідчення (торгова ліцензія) № (в Україні)
	Назва та лікарська форма лікарського засобу (українською мовою)	Назва та лікарська форма лікарського засобу (англійською мовою)	Міжнародна непатентована назва діючої(их) речовини(ин), у тому числі їх перелік – для багатокомпонентних (комбінованих) – англійською мовою	
	листя по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом	leaves 50 g in packs with inner bag		
47	М'ЯТИ ПЕРЦЕВОЇ НАСТОЙКА , настойка, по 25 мл у флаконах	MENTHAE PIPERITAE TINCTURA , tincture, 25 ml in bottles	-	UA/19798/01/01
48	НІМЕСУЛІД , таблетки по 100 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1, 2, 3 або 10 блістерів у пачці з картону; по 10 таблеток у блістерах	NIMESULIDE , tablets of 100 mg, 10 tablets in a blister, 1, 2, 3 or 10 blisters in a cardboard pack; 10 tablets in blisters	Nimesulide	UA/5536/01/01
49	НІМЕСУЛІД , гель 10 мг/г; по 30 г, 40 г або 100 г у тубах; по 30 г, 40 г або 100 г у тубі, по 1 тубі в пачці з картону	NIMESULIDE , gel 10 mg/g; 30 g, 40 g or 100 g in tubes; 30 g, 40 g or 100 g in a tube, 1 tube in a cardboard pack	Nimesulide	UA/5536/02/01
50	НІСТАТИНОВА МАЗЬ , мазь, 100000 ОД/г по 15 г у тубі; по 1 тубі у пачці з картону	NYSTATINI OINTMENT , ointment, 100000 IU/g, 15 g in a tube; 1 tube in a pack cardboard	Nystatin	UA/8829/01/01
51	ОКСОЛІН , мазь 0,25 % по 10 г тубі; по 1 тубі в пачці з картону	OXOLIN , ointment 0,25%, 10 g in a tube; 1 tube in a pack of cardboard	-	UA/8112/01/01
52	ОЛІЯ НАСІННЯ ГАРБУЗА , олія, по 50 мл або по 100 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картону	PUMPKIN SEED'S OIL , oil 50 ml or 100 ml in a bottle; 1 bottle in a pack of cardboard	-	UA/7818/01/01

Голова Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

Роман ІСАЄНКО

підпис відповідальної особи, печатка

24.04.2025 Дата/Date

Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

Адреса: проспект Берестейський, 120-А, м. Київ, Україна, 03115

Тел.: +38(044) 422-55-77

Факс: +38(044) 422-55-77

mailto: dls@dls.gov.ua

Head of the State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control

Roman ISAIENKO

signature of the Executive officer (see left)

State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control

Address: 120-A, Beresteiska avenue, Kyiv 03115, Ukraine

Phone: +38(044) 422-55-77

Fax: +38(044) 422-55-77

This English translation is for reference only and is not part of the official certificate

Сторінка/Сторінок/11/18

Page/Pages

**ПЕРЕЛІК ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЗАРЕЄСТРОВАНИХ АБО ЗАПЛАНОВАНИХ ДО
РЕЄСТРАЦІЇ В УКРАЇНІ**
LIST OF PRODUCTS, AUTHORISED OR PLANNED TO BE AUTHORISED IN UKRAINE

Додаток до сертифіката
Annex to certificate

039/2025/ЄМР

від
from

24.04.2025

№ з/п	Назва лікарського засобу			Реєстраційне посвідчення (торгова ліцензія) № _____ (в Україні)
	Назва та лікарська форма лікарського засобу (українською мовою)	Назва та лікарська форма лікарського засобу (англійською мовою)	Міжнародна непатентована назва діючої(их) речовини(ин), у тому числі їх перелік – для багатокомпонентних (комбінованих) – англійською мовою	
53	ПАРАЦЕТАМОЛ , таблетки по 200 мг по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері; по 10 блістерів у пачці	PARACETAMOL , tablets of 200 mg, 10 tablets in blisters; 10 tablets in a blister; 10 blisters in a pack	Paracetamol	UA/5877/01/01
54	ПАРАЦЕТАМОЛ , таблетки по 325 мг по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері; по 10 блістерів у пачці	PARACETAMOL , tablets 325 mg, 10 tablets in blisters; 10 tablets in a blister; 10 blisters in a pack	Paracetamol	UA/17677/01/01
55	ПЕРЕЦЬ СТРУЧКОВИЙ , екстракт густий (субстанція) у металевих флягах для фармацевтичного застосування	PEPPER LEGUMINOUS , extract spissum (substance) in metal flasks for pharmaceutical use	-	UA/5686/01/01
56	ПІВОНІЇ НАСТОЙКА , настойка; по 50 мл, 100 мл або 110 мл у флаконах	PAEONIAE TINCTURA , tincture; 50 ml, 100 ml or 110 ml in bottles	-	UA/19130/01/01
57	ПОДОРОЖНИКА СІК , рідина оральна, по 100 мл у флаконі скляному; по 1 флакону в пачці з картону	PLANTAIN'S JUICE , oral liquid, 100 ml in a glass bottle; 1 bottle in a cardboard pack	-	UA/4624/01/01
58	ПРИСИПКА ДИТЯЧА , порошок нашкірний, 0,1 г/г по 40 г або 50 г у банках	ASPERSIO PUERILIS , skin powder, 0,1 g/g, 40 g or 50 g in jars	-	UA/3599/01/01
59	ПРИЧЕПИ ТРАВА , трава, по 40 г або 50 г у пачках з внутрішнім	BIDENTIS HERBA , herb, 40 g or 50 g in packs with inner bag, 1,5 g in filter	-	UA/8286/01/01

**Голова Державної служби України з
лікарських засобів та контролю за
наркотиками**

Роман ІСАЄНКО

підпис відповідальної особи, печатка

24/04/2025 Дата/Date

**Державна служба України з лікарських засобів та
контролю за наркотиками**

Адреса: проспект Берестейський, 120-А, м. Київ, Україна,
03115

Тел.: +38(044) 422-55-77

Факс: +38(044) 422-55-77

mailto: dls@dls.gov.ua

**Head of the State Service of Ukraine
on Medicines and Drugs Control**

Roman ISAIENKO

signature of the Executive officer (see left)



State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control

Address: 120-A, Beresteiska avenue, Kyiv 03115, Ukraine

Phone: +38(044) 422-55-77

Fax: +38(044) 422-55-77

This English translation is for reference only and is not part of the
official certificate

**ПЕРЕЛІК ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЗАРЕЄСТРОВАНИХ АБО ЗАПЛАНОВАНИХ ДО
РЕЄСТРАЦІЇ В УКРАЇНІ**
LIST OF PRODUCTS, AUTHORISED OR PLANNED TO BE AUTHORISED IN UKRAINE

Додаток до сертифіката
Annex to certificate

039/2025/ЄШР

Від
from

24.04.2025

№ з/п	Назва лікарського засобу			Реєстраційне посвідчення (торгова ліцензія) № _____ (в Україні)
	Назва та лікарська форма лікарського засобу (українською мовою)	Назва та лікарська форма лікарського засобу (англійською мовою)	Міжнародна непатентована назва діючої(их) речовини(ин), у тому числі їх перелік – для багатокомпонентних (комбінованих) – англійською мовою	
	пакетом, по 1,5 г у фільтр- пакеті; по 20 фільтр- пакетів у пачці з картону	bag; 20 filter bags in a cardboard pack		
60	ПРОПОЛІСУ НАСТОЙКА , настойка по 25 мл або по 100 мл у флаконах скляних; по 100 мл у флаконах полімерних; по 100 мл у флаконі скляному або полімерному, по 1 флакону в пачці з картону	PROPOLISI TINCTURA , tincture of 25 ml or 100 ml in glass bottles; 100 ml in polymer bottles; 100 ml in a glass or polymer bottle, 1 bottle in a cardboard pack	-	UA/19030/01/01
61	ПУСТИРНИК , таблетки по 14 мг, по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері; по 4 блістери в пачці	LEONURUS , tablets 14 mg, 10 tablets in blisters; 10 tablets in a blister; 4 blisters in a pack	-	UA/14854/01/01
62	ПУСТИРНИКА НАСТОЙКА , настойка для внутрішнього застосування, по 25 мл або 100 мл у флаконах скляних, по 25 мл або по 100мл у флаконі скляному; по 1 флакону в пачці з картону	LEONURI CARDIACAE TINCTURA , tincture for internal use, 25 ml or 100 ml in glass bottles, 25 ml or 100 ml in a glass bottle; 1 bottle in a cardboard pack	-	UA/7318/01/01
63	ПУСТИРНИКА ТРАВА , трава, по 50 г, 100 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-	LEONURI CARDIACAE HERBA , herb, 50 g, 100 g in packs with inner bag; 1,5 g in filter	-	UA/8287/01/01

**Голова Державної служби України з
лікарських засобів та контролю за
наркотиками**

Роман ІСАЄНКО

підпис відповідальної особи, печатка

24.04.2025 Дата/Date

**Державна служба України з лікарських засобів та
контролю за наркотиками**

Адреса: проспект Берестейський, 120-А, м. Київ, Україна,
03115

Тел.: +38(044) 422-55-77

Факс: +38(044) 422-55-77

mailto: dls@dls.gov.ua

**Head of the State Service of Ukraine
on Medicines and Drugs Control**

Roman ISAIENKO

signature of the Executive officer (see left)

State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control

Address: 120-A, Beresteiska avenue, Kyiv 03115, Ukraine

Phone: +38(044) 422-55-77

Fax: +38(044) 422-55-77

This English translation is for reference only and is not part of the
official certificate

Сторінка/Сторінок/13/18

Page/Pages

**ПЕРЕЛІК ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЗАРЕЄСТРОВАНИХ АБО ЗАПЛАНОВАНИХ ДО
РЕЄСТРАЦІЇ В УКРАЇНІ**
LIST OF PRODUCTS, AUTHORISED OR PLANNED TO BE AUTHORISED IN UKRAINE

Додаток до сертифіката
Annex to certificate

039/2025/ЄМР

від
from

24.04.2025

№ з/п	Назва лікарського засобу			Реєстраційне посвідчення (торгова ліцензія) № _____ (в Україні)
	Назва та лікарська форма лікарського засобу (українською мовою)	Назва та лікарська форма лікарського засобу (англійською мовою)	Міжнародна непатентована назва діючої(их) речовини(ин), у тому числі їх перелік – для багатокомпонентних (комбінованих) – англійською мовою	
	пакеті; по 20 фільтр- пакетів у пачці з картону	bag; 20 filter bags in a cardboard pack		
64	РИБ'ЯЧИЙ ЖИР , рідини оральна по 50 мл або по 100 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картону; по 50 мл або 100 мл у банці; по 1 банці в пачці з картону	FISH OIL , oral liquid, 50 ml or 100 ml in a bottle; 1 bottle in a cardboard pack; 50 ml or 100 ml in a jar; 1 jar in a cardboard pack	Omega-3-triglycerides incl. other esters and acids	UA/8747/01/01
65	РИЦИНОВА ОЛІЯ , олія по 30 мл, або по 50 мл, або по 100 мл у флаконах скляних або полімерних	CASTOR OIL , oil 30 ml, or 50 ml, or 100 ml in glass or polymer bottles	Castor oil	UA/8737/01/01
66	РОМАШКИ КВІТКИ , квітки по 40 г або по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр- пакеті, по 20 фільтр- пакетів у пачці з картону, по 1,5 г у фільтр-пакеті, по 25 фільтр-пакетів у пачці з картону	MATRICARIAE FLORES , flowers 40 g or 50 g in packs with inner bag; 1,5 g in a filter bag, 20 filter bags in a cardboard pack, 1,5 g in a filter bag, 25 filter bags in a cardboard pack	-	UA/8288/01/01
67	РОТОКАН , екстракт рідкий; по 55 мл або 110 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці	ROTOCAN , liquid extract; 55 ml or 110 ml in a bottle; 1 bottle in a pack	-	UA/4607/01/01
68	СЕНАДЕКСИН , таблетки по 70 мг; по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері; по 10 блістерів у пачці	SENADEXIN , tablets 70 mg; 10 tablets in blisters; 10 tablets in a blister; 10 blisters in a pack	Senna glycosides	UA/5432/01/01

Голова Державної служби України з
лікарських засобів та контролю за
наркотиками

Роман ІСАЄНКО

підпис відповідальної особи, печатка

30/04/2025 Дата/Date

Державна служба України з лікарських засобів та
контролю за наркотиками

Адреса: проспект Берестейський, 120-А, м. Київ, Україна,
03115

Тел.: +38(044) 422-55-77

Факс: +38(044) 422-55-77

mailto: dls@dls.gov.ua

Head of the State Service of Ukraine
on Medicines and Drugs Control

Roman ISAIENKO

signature of the Executive officer (see left)

State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control

Address: 120-A, Beresteiska avenue, Kyiv 03115, Ukraine

Phone: +38(044) 422-55-77

Fax: +38(044) 422-55-77

This English translation is for reference only and is not part of the
official certificate

ПЕРЕЛІК ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЗАРЕЄСТРОВАНИХ АБО ЗАПЛАНОВАНИХ ДО РЕЄСТРАЦІЇ В УКРАЇНІ

LIST OF PRODUCTS, AUTHORISED OR PLANNED TO BE AUTHORISED IN UKRAINE

Додаток до сертифіката
Annex to certificate

039/2025/611P

від
from

24.04.2025

№ з/п	Назва лікарського засобу			Реєстраційне посвідчення (торгова ліцензія) № (в Україні)
	Назва та лікарська форма лікарського засобу (українською мовою)	Назва та лікарська форма лікарського засобу (англійською мовою)	Міжнародна непатентована назва діючої(их) речовини(ин), у тому числі їх перелік – для багатокомпонентних (комбінованих) – англійською мовою	
69	СЕНАДЕКСИН-ФОРТЕ , таблетки по 140 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 або 10 блістерів у пачці; по 10 таблеток у блістері	SENADEXIN-FORTE , tablets 140 mg; 10 tablets in a blister; 2 or 10 blisters in a pack; 10 tablets in a blister	Senna glycosides	UA/16128/01/01
70	СЕНИ ЛИСТЯ , листя, по 50 г, 100 г у пачках із внутрішнім пакетом; по 2 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці з картону	SENNAE FOLIUM , leaves, 50 g, 100 g in packs with inner bag; 2 g in filter bag; 20 filter bags in a cardboard pack	-	UA/8289/01/01
71	СИНТОМИЦИН , лінімент 5 % по 25 г у тубі, по 1 тубі в пачці	SYNTHOMYCIN , liniment 5% 25 g in a tube, 1 tube in a pack	Chloramphenicol	UA/4683/01/01
72	СИНТОМИЦИН , лінімент 10 %; по 25 г у тубах; по 1 тубі у пачці з картону	SYNTHOMYCIN , liniment 10%; 25 g in tubes; 1 tube in a cardboard pack	Chloramphenicol	UA/4683/01/02
73	СПОРИШУ ТРАВА , трава, по 50 г або 100 г у пачках з внутрішнім пакетом	POLYGONI AVICULARIS HERBA , herb, 50 g or 100 g in packs with inner bag	-	UA/9371/01/01
74	СТРЕПТОЦИД , лінімент 5 %, по 30 г у тубі; по 1 тубі у пачці з картону	STREPTOCID , liniment 5%, 30 g in a tube; 1 tube in a cardboard pack	Sulfanilamide	UA/4611/01/01
75	СТРЕПТОЦИД , мазь 10 % по 25 г у банках скляних; по 25 г у тубі; по 1 тубі у пачці з картону	STREPTOCID , ointment 10% 25 g in glass jars; 25 g in a tube; 1 tube in a pack of cardboard	Sulfanilamide	UA/4611/02/01

Голова Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

Роман ІСАЄНКО

підпис відповідальної особи, печатка

24.04.2025 Дата/Date

Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

Адреса: проспект Берестейський, 120-А, м. Київ, Україна, 03115

Тел.: +38(044) 422-55-77

Факс: +38(044) 422-55-77

mailto: dls@dls.gov.ua

Head of the State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control

Roman ISAIENKO

signature of the Executive officer (see left)

State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control

Address: 120-A, Beresteiska avenue, Kyiv 03115, Ukraine

Phone: +38(044) 422-55-77

Fax: +38(044) 422-55-77

This English translation is for reference only and is not part of the official certificate

Сторінка/Сторінок/15/18

Page/Pages

ПЕРЕЛІК ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЗАРЕЄСТРОВАНИХ АБО ЗАПЛАНОВАНИХ ДО РЕЄСТРАЦІЇ В УКРАЇНІ
LIST OF PRODUCTS, AUTHORISED OR PLANNED TO BE AUTHORISED IN UKRAINE

Додаток до сертифіката
Annex to certificate

039/2025/64P

від
from 24.04.2025

№ з/п	Назва лікарського засобу			Реєстраційне посвідчення (торгова ліцензія) № (в Україні)
	Назва та лікарська форма лікарського засобу (українською мовою)	Назва та лікарська форма лікарського засобу (англійською мовою)	Міжнародна непатентована назва діючої(их) речовини(ин), у тому числі їх перелік – для багатокомпонентних (комбінованих) – англійською мовою	
76	СТРЕПТОЦИД , таблетки по 300 мг, по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері, по 1 або по 10 блістерів у пачці	STREPTOCID , tablets 300 mg, 10 tablets in blisters; 10 tablets in a blister, 1 or 10 blisters in a pack	Sulfanilamide	UA/6759/01/01
77	ТЕРБІНАФІН , крем 1 % по 15 г у тубі, по 1 тубі в пачці з картону	TERBINAFINE , cream 1%, 15 g in a tube, 1 tube in a cardboard pack	Terbinafine	UA/6688/02/01
78	ТЕРБІНАФІН , таблетки по 250 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у пачці з картону	TERBINAFINE , tablets 250 mg; 10 tablets in a blister; 1 blister in a pack of cardboard	Terbinafine	UA/6688/01/01
79	ТОРАСЕМІД , таблетки по 10 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у пачці	TORASEMIDE , tablets 10 mg, 10 tablets in a blister, 3 blisters in a pack	Toraseamide	UA/18191/01/01
80	ФАСТИН , мазь по 25 г у тубі; по 1 тубі в пачці з картону	FASTIN , ointment 25 g in a tube; 1 tube in a pack of cardboard	-	UA/4614/01/01
81	ФТАЛАЗОЛ , таблетки по 500 мг по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері; по 10 блістерів у пачці	PHTHALAZOL , tablets of 500 mg, 10 tablets in blisters; 10 tablets in a blister; 10 blisters in a pack	Phthalylsulfathiazole	UA/5442/01/01
82	ХВОЦА ПОЛЬОВОГО ТРАВА , трава, по 50 г або 100 г у пачках з внутрішнім пакетом	EQUISETI ARVENSIS HERBA , herb, 50 g or 100 g in packs with inner bag	-	UA/9374/01/01
83	ЦИНКУ МАЗЬ , мазь 10%; по 25 г або по	OINTMENT ZINCI , ointment 10%; 25 g or 40 g in	-	UA/5724/01/01

Голова Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

Роман ІСАЄНКО

підпис відповідальної особи, печатка

24.04.2025 Дата/Date

Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

Адреса: проспект Берестейський, 120-А, м. Київ, Україна, 03115

Тел.: +38(044) 422-55-77

Факс: +38(044) 422-55-77

mailto: dls@dls.gov.ua

Head of the State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control

Roman ISAIENKO

signature of the Executive officer (see left)



State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control

Address: 120-A, Beresteiska avenue, Kyiv 03115, Ukraine

Phone: +38(044) 422-55-77

Fax: +38(044) 422-55-77

This English translation is for reference only and is not part of the official certificate

ПЕРЕЛІК ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЗАРЕЄСТРОВАНИХ АБО ЗАПЛАНОВАНИХ ДО РЕЄСТРАЦІЇ В УКРАЇНІ
LIST OF PRODUCTS, AUTHORISED OR PLANNED TO BE AUTHORISED IN UKRAINE

Додаток до сертифіката
Annex to certificate

039/2025/6MP

від 24.04.2025
from

№ з/п	Назва лікарського засобу			Реєстраційне посвідчення (торгова ліцензія) № (в Україні)
	Назва та лікарська форма лікарського засобу (українською мовою)	Назва та лікарська форма лікарського засобу (англійською мовою)	Міжнародна непатентована назва діючої(их) речовини(ин), у тому числі їх перелік – для багатокомпонентних (комбінованих) – англійською мовою	
	40 г у банках зі скла; по 25 г або по 40 г у банці зі скла; по 1 банці в пачці з картону; по 25 г у тубах; по 25 г у тубі; по 1 тубі в пачці з картону	glass jars; 25 g or 40 g in a glass jar; 1 jar in a pack of cardboard; 25 g in tubes; 25 g in a tube; 1 tube in a pack of cardboard		
84	ЦИТРАМОН У , таблетки по 6 таблеток у блістерах; по 6 таблеток у блістері; по 10 блістерів у пачці; по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 10 блістерів у пачці	CITRAMON U , tablets of 6 tablets in blisters; 6 tablets in a blister; 10 blisters in a pack; 10 tablets in blisters; 10 tablets in a blister; 1 or 10 blisters in a pack	Acetylsalicylic acid, combinations excl. psycholeptics	UA/5535/01/01
85	ЦИТРАМОН-ФОРТЕ , таблетки, по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері, по 10 блістерів у пачці	CITRAMONUM-FORTE , tablets, 10 tablets in blisters; 10 tablets in a blister, 10 blisters in a pack	Acetylsalicylic acid, combinations excl. psycholeptics	UA/12823/01/01
86	ЧИСТОТІЛУ ТРАВА , трава по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5 г в фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці	CHELIDONII HERBA , herb, 50 g in packs with inner bag; 1,5 g in filter bag; 20 filter bags in a pack	-	UA/8293/01/01
87	ШАВЛІЇ ЛИСТЯ , листя, по 40 г або по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом	SALVIAE OFFICINALIS FOLIUM , leaves, 40 g or 50 g in packs with inner bag	-	UA/8566/01/01
88	ШАВЛІЇ НАСТОЙКА , настойка, по 25 мл або 40 мл у флаконах	SALVIAE TINCTURA , tincture, 25 ml or 40 ml in bottles	-	UA/19780/01/01

Голова Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

Роман ІСАЄНКО

підпис відповідальної особи, печатка

24.04.2025 Дата/Date

Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

Адреса: проспект Берестейський, 120-А, м. Київ, Україна, 03115

Тел.: +38(044) 422-55-77

Факс: +38(044) 422-55-77

mailto: dls@dls.gov.ua

Head of the State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control

Roman ISAIENKO

signature of the Executive officer (see left)

State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control

Address: 120-A, Beresteiska avenue, Kyiv 03115, Ukraine

Phone: +38(044) 422-55-77

Fax: +38(044) 422-55-77

This English translation is for reference only and is not part of the official certificate

Сторінка/Сторінок/17/18

Page/Pages

**ПЕРЕЛІК ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЗАРЕЄСТРОВАНИХ АБО ЗАПЛАНОВАНИХ ДО
РЕЄСТРАЦІЇ В УКРАЇНІ**
LIST OF PRODUCTS, AUTHORISED OR PLANNED TO BE AUTHORISED IN UKRAINE

Додаток до сертифіката
Annex to certificate

039/2025/ЄШР

від 24.04.2025
from

№ з/п	Назва лікарського засобу			Реєстраційне посвідчення (торгова ліцензія) № _____ (в Україні)
	Назва та лікарська форма лікарського засобу (українською мовою)	Назва та лікарська форма лікарського засобу (англійською мовою)	Міжнародна непатентована назва діючої(их) речовини(ин), у тому числі їх перелік – для багатокомпонентних (комбінованих) – англійською мовою	
89	ШИПШИНІ ПЛОДИ, плоди по 100 г, 150 г у пачках з внутрішнім пакетом	ROSAE FRUCTUS, fruits of 100 g, 150 g in packs with an inner bag	-	UA/9376/01/01

**Голова Державної служби України з
лікарських засобів та контролю за
наркотиками**

Роман ІСАЄНКО

підпис відповідальної особи, печатка

24.04.2025 Дата/Date

**Державна служба України з лікарських засобів та
контролю за наркотиками**

Адреса: проспект Берестейський, 120-А, м. Київ, Україна,
03115

Тел.: +38(044) 422-55-77

Факс: +38(044) 422-55-77

mailto: dls@dls.gov.ua

**Head of the State Service of Ukraine
on Medicines and Drugs Control**

Roman ISAIENKO

signature of the Executive officer (see left)



State Service of Ukraine on Medicines and Drugs Control

Address: 120-A, Beresteiska avenue, Kyiv 03115, Ukraine

Phone: +38(044) 422-55-77

Fax: +38(044) 422-55-77

This English translation is for reference only and is not part of the
official certificate