

Termenii și condițiile de livrare

Denumirea “Consolidarea controlului Tuberculozei și reducerea mortalității cauzate de SIDA în Republica Moldova” (16-23-24)

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

Pachet nr.: [#313/GD/H](#)

Furnizor/Ofertant: **Lismedfarm SRL**

Data: **17.03.2025**

1. **Prețuri și termene de livrare** *[se completează de către Furnizor]*

Furnizorul recunoaște că va fi de asemenea responsabil pentru:

- a) Livrarea bunurilor la adresele destinatarului (conform comanda – distribuție).

Lotul I. “Produse farmaceutice si igienice”:

Nr	Articol (DCI, doza, forma)	Unitate de măsură	Canti-te	Preț per unitate DDP Chișinău u, <u>MDL</u> (TVA 0)	Preț total DDP Chișinău, <u>MDL</u> (TVA 0)	Termenul de livrare
1.	Miramistin Sol. Cutan., 0,1mg/ml, 50ml	Flacon	150	63.80	9570.00	Prima livrare în cel mult 30 zile calendaristice din data contractului
2.	Valeriana 30mg, comp. film.	Compri mate	120 000	0.318	38160.00	
3.	Revit, (combinație) drajeuri	Drajeuri	110 000	0.130	14300.00	
4.	Dezinfectant pentru mâini Sol. Cutan.100ml	Flacon	2 000	16.10	32200.00	
5.	Apa de mare, Spray nazal, 2,1 %, 30ml	Flacon	2 200	32.20	70840.00	
6.	Ruj igienic (4,8g /5,5 ml)	Tub	2 000	17.95	35900.00	
7.	Șervețele intime (12x19cm)	Șervețele	5 000	0.26	1300.00	
TOTAL:					202270.00	

Notă: În caz de discrepanță între prețul unitar și totalul derivat din prețul unitar, corectarea se va face conform prevederilor punctului 8 (iii) din Invitația pentru prezentarea ofertei de preț.

* *Cantitățile solicitate sunt estimative și pot fi modificate, până la 15% din valoarea totală a contractului.*

2. **Prețul Fix:** Prețurile indicate mai sus sunt fixe și nu fac obiectul niciunei ajustări în timpul executării contractului. Confirmăm că prețurile **nu includ** taxele vamale, accizele, taxele pentru efectuarea procedurilor vamale și taxa pe valoarea adăugată (TVA) din Republica Moldova.

3. **Tara de origine:** Bunurile oferite trebuie să provină din țările membre ale Băncii Mondiale și se solicita să furnizați un certificat de origine pentru fiecare articol.

4. **Programul de livrare:** Produsele vor fi livrate în 1-2 tranșe, în baza Notei de Comandă transmisă Furnizorului de către Cumpărător(UCIMP), la adresa proiectelor/ONG-urilor care desfășoară activități de atenuare a riscurilor pe întreg teritoriul Republicii Moldova (malul drept). Cantitatea

și nomenclatura de produse per tip, în fiecare livrare va fi diferită, în funcție de solicitările primite de la beneficiari. Livrarea trebuie finalizată conform condițiilor de livrare din Termenii și condițiile de livrare din momentul semnării contractului.

5. Legislația aplicabilă: Contractul va fi interpretat în conformitate cu legile din țara Cumpărătorului.
6. Soluționarea litigiilor: Cumpărătorul și Furnizorul vor depune toate eforturile pentru a rezolva pe cale amiabilă, prin negocieri directe informale, orice neînțelegere sau litigiu între ei în temeiul sau în legătură cu Contractul. În cazul unui litigiu între Cumpărător și Furnizor, litigiul va fi soluționat în conformitate cu prevederile legilor din țara Cumpărătorului.
7. Livrarea și Documentele: La expedierea bunurilor, Furnizorul va notifica Cumpărătorului prin email sau fax detaliile complete ale expedierii, inclusiv numărul contractului, descrierea bunurilor, cantitatea etc.
8. Plata facturii dvs. se va efectua la 100% contra livrării bunurilor, prin transfer bancar în favoarea Băncii Furnizorului, în termen de zece (10) zile bancare de la recepționarea bunurilor și a serviciilor conexe prevăzute de punctul 1 din acești Termeni și condiții de livrare (denumite în continuare „Serviciile conexe”), confirmate prin semnarea unui act de recepție finală pentru bunuri și servicii conexe emis de Cumpărător și confirmat de Destinatar/beneficiar final (denumit în continuare „Actul de Recepție Finală”).
9. Garanție: Bunurile oferite trebuie să fie acoperite de garanția producătorului (perioada de valabilitate) așa cum este indicat în Anexa A la Termenii și condițiile de furnizare de la data Actului de Recepție Finală. **Vă rugăm să specificați perioada de garanție și termenii în detaliu, conform cerințelor din Anexa A.**
10. Autorizația producătorului. Cumpărătorul poate solicita Furnizorului înainte de atribuirea contractului să furnizeze autorizația producătorului pentru bunurile contractate.
11. Instrucțiuni privind ambalarea și marcarea: Furnizorul va asigura ambalarea standard a bunurilor după cum este necesar, prevenind prejudicierea sau deteriorarea acestora în timpul tranzitului către destinația lor finală, așa cum este indicat în Contract.
12. Defecte: Toate defectele vor fi corectate de către Furnizor fără niciun cost pentru Cumpărător în termen de 30 de zile de la data notificării de către Cumpărător.
13. Forță majoră: Furnizorului nu îi vor fi aplicate penalități sau rezilierea contractului pentru carențe dacă și în măsura în care întârzierea sa în executare sau altă neîndeplinire a obligațiilor asumate prin Contract sunt rezultatul unui eveniment de forță majoră.

În sensul acestei clauze, „Forță Majoră” înseamnă un eveniment care nu poate fi controlat de Furnizor și care nu implică vina sau neglijența Furnizorului și care nu este previzibil. Astfel de evenimente pot include, dar fără a se limita la, actul Cumpărătorului în calitatea sa suverană, războaie sau revoluții, incendii, inundații, epidemii, restricții de carantină și embargouri de mărfuri.

Dacă apare o situație de forță majoră, Furnizorul va notifica prompt Cumpărătorul în scris despre această situație și cauza acesteia. Cu excepția cazului în care Cumpărătorul solicită altfel în scris, Furnizorul va continua să își îndeplinească obligațiile în temeiul Contractului, în măsura în care este rezonabil din punct de vedere practic, și va căuta toate mijloacele alternative rezonabile de executare care nu sunt împiedicate de evenimentul de forță majoră.

14. Specificațiile tehnice necesare

(i) **Descriere generală**

- a. Toate bunurile trebuie să fie noi, nefolosite, dintre cele mai recente și actuale modele, încorporând toate îmbunătățirile recente ale designului și materialelor, cu excepția cazului în care se prevede altfel în aceste specificații.

(ii) **Detalii specifice și standarde tehnice - conform Anexei A la Termenii și condițiile de furnizare**

Furnizorul confirmă corespunderea cu specificațiile de mai sus (*În caz de abateri furnizorul va enumera toate aceste abateri*).

15. Neexecutarea: Cumpărătorul poate anula Contractul în cazul în care Furnizorul nu livrează bunurile și nu furnizează Serviciile conexe, în conformitate cu termenii și condițiile de mai sus, în pofida unei notificări de 10 zile oferite de către Cumpărător, fără a-și asuma nicio răspundere față de Furnizor.
16. Întârzieri: În cazul în care Furnizorul nu reușește să livreze oricare sau toate bunurile până la data livrării sau să efectueze Serviciile conexe în perioada specificată în Contract (așa cum este prevăzut în Termenii de livrare de mai sus), Cumpărătorul poate, fără a afecta toate celelalte clauze în temeiul Contractului, deduce din Prețul Contractului, drept despăgubiri forfetare, o sumă echivalentă cu **0,1%** din prețul oferit al bunurilor întârziate sau al serviciilor neexecutate pentru fiecare zi lucrătoare sau parte din aceasta de întârziere până la livrarea sau executarea efectivă, până la o deducere maximă de zece (**10%**) din Prețul Contractului.
17. Frauda și corupția: Politica Fondului Global este de a cere ca toți ofertanții, furnizorii și contractanții și agenții acestora (fie că sunt declarați sau nu), personalul, subcontractanții, subconsultanții, furnizorii de servicii în cadrul contractelor finanțate de Fondul Global să respecte cel mai înalt standard de etică în timpul achiziției și executării unor astfel de contracte.¹ În aceste circumstanțe, Fondul Global a elaborat un **Cod de Conduită pentru Furnizori** care are ca scop să asigure că Furnizorii și Reprezentanții Furnizorilor vor participa la procesul de achiziții într-o manieră transparentă, echitabilă, responsabilă și onestă, inclusiv prin respectarea tuturor legilor și reglementărilor aplicabile privind concurența loială precum și a standardelor recunoscute de bune practici în achiziții. Documentul detaliat (Code of Conduct for Suppliers / Codul de Conduită pentru Furnizori) poate fi găsit și trebuie citit pe website-ul: <https://www.theglobalfund.org/en/governance-policies/>
18. În calitate de ofertant, confirmăm prin prezenta că am citit Codul de Conduită pentru Furnizori (Code of Conduct for Suppliers), așa cum este menționat în clauza 17 de mai sus și prin semnătura noastră de mai jos ne asumăm responsabilitatea pentru acțiunile întreprinse de noi în cadrul acestei achiziții.

FURNIZOR/OFETANT:	LISMEDFARM SRL
Adresa Furnizorului:	167/B, SOS. MUNCESTI, MD-2002 CHISINAU, RM
Semnătura autorizată:	_____
Numele și funcția semnatarului:	DIRECTOR, CHITIC ECATERINA

Data: 18.03.2025

L.Ș.

¹ În acest context, orice acțiune întreprinsă de un ofertant, furnizor, contractant sau de orice al lor personal, agenți, subcontractanți, subconsultanți, furnizori de servicii, furnizori și/sau angajații acestora în vederea influențării asupra procesului de achiziție sau a executării contractului pentru un avantaj necuvenit este improprie.

Detalii specifice și standarde tehnice

Lotul I. "Produse farmaceutice si igienice":

№	Denumire produs	Specificații tehnice (minime obligatorii) solicitate	Descrierea bunuri oferite (DCI, forma farm., doza, unitate ambalaj, număr înregistrare MD, etc.)	Producător și țara de origine
1.	Miramistin Sol. Cutan., 0,1mg/ml, 50ml	Soluție cutanată de Miramistina (în recalcul la substanță anhidra) – 0,1 mg/ml (0.01%) câte 50 ml în flacoane cu aplicator urologic. Câte 1 flacon în cutie, împreună cu instrucțiunea pentru administrare	Soluție cutanată de Miramistina (în recalcul la substanță anhidra) – 0,1 mg/ml (0.01%) câte 60 ml în flacoane cu aplicator urologic (se oferă un flacon de 60 ml în loc de 50 ml, 10 ml în bonus). Denumire completă: Miramistin® soluție 0,1mg/ml 60ml (Flumed)	Flumed-Farm SRL, Republica Moldova
2.	Valeriana 30mg, comprimate filmate	Comprimate filmate, 30mg, a câte N 20x5 (sau 10x10) în blistere	Comprimate filmate, 30mg, a câte N 20x5 în blistere Cod medicament înregistrat în Nomenclator de Stat al Medicamentelor: 9200700551 Denumire completă: Valeriana comprimate filmate 30mg N100 (20x5)	Sopharma AD, Bulgaria
3.	Revit, (combinație) drajeuri	Drajeuri a câte N 100 în flacon sau blistere	Drajeuri a câte N 100 în flacon Aviz de notificare ANSP nr. 01/73 din 28.08.2019 Denumire completă: RevitABC draje 500mg N100	BioZdraVit SRL, Belarus
4.	Dezinfectant pentru mâini Sol. Cutan.100ml	Soluție antibacteriană (PT 1) cu conținut de alcool etilic 60-80%, pentru dezinfectarea și menținerea igienei mâinilor prin frecare. Ațiunea dezinfectantului: Virucidă: EN 14476 Bactericidă: EN 13127, EN 1500 Micobactericidă: EN 43 48 Fungicidă/levuricidă EN 1 3 624 Cerințe tehnice: - expoziția ≤ 30 sec.	Soluție antibacteriană (PT 1) cu conținut de alcool etilic 60-80%, pentru dezinfectarea și menținerea igienei mâinilor prin frecare. Ațiunea dezinfectantului: Virucidă: EN 14476 Bactericidă: EN 13127, EN 1500 Micobactericidă: EN 14348 Fungicidă/levuricidă EN 13624 Cerințe tehnice: - expoziția ≤ 30 sec.	Luxfarmol SRL, Republica Moldova

		<ul style="list-style-type: none"> - dotat cu dozator - produs gel sau lichid; - produs gata pentru utilizare - testat la toleranta dermatologica. Ambalat a câte 100ml în flacon cu pulverizator/ dozator.	<ul style="list-style-type: none"> - dotat cu dozator - produs lichid; - produs gata pentru utilizare - testat la toleranta dermatologica. Ambalat a câte 100ml în flacon cu pulverizator/ dozator. Nr. de inregistrare 00240 din 12/14/2021. Denumire completă: Farmol-Cid dezinfecant lichid antiviral 100ml	
5.	Apa de mare, Spray nazal, 2,1 %, 30ml	Spray nazal 30ml, soluția conține: Sare de mare 2,1 %, Tub de plastic, N 1	Spray nazal, 2.1 %, 30ml, Flacon de sticla, N 1 Denumire completă: Apă de mare spray nazal 2.1% 30ml N1	Flumed-Farm SRL, Republica Moldova
6.	Ruj igienic (4,8g /5,5 ml)	Tub din plastic, 4,8g /5,5 ml, N 1	Tub din plastic, 4,8g /5,5 ml, N 1 Denumire completă: Balsam igienic pentru buze/Ruj de buze LoveLabelo 4.8g /5.5 ml N1	Jinhua Spring Cosmetics Co. Ltd, China
7.	Șervețele intime (12x19cm)	fără alcool si săpun, hipoalergice, testate dermatologic; dimensiune șervețel -12x19cm <u>Număr șervețele per ambalaj: 10 – 20 bucăți</u>	fără alcool si săpun, hipoalergice, dimensiune șervețel - 12x19cm <u>Număr șervețele per ambalaj: 20 bucăți</u> Denumire completă: Șervețele intime Freshmaker 12x19cm N20	Fulya Kozmetik Islak Mendil Imalat Ve Paz LTD. STI, Turcia
Cerințe de calitate si Certificare obligatorii		<ol style="list-style-type: none"> 1. Medicamente oferite sunt Autorizate în Republica Moldova și incluse în Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor (<i>se va specifica nr. înregistrare MD</i>) - se aplica pentru produse care sunt atribuite la medicamente în conformitate cu legislația RM în vigoare. 2. In cazul produselor igienice si/sau dezinfectante (soluții cutanate): <ul style="list-style-type: none"> - se vor oferi produs Autorizat(înregistrat) de către Agenția Națională pentru Sănătate Publica(ANSP) în conform HG 344 din 10.06.2020 (<i>se va specifica nr. înregistrare MD</i>); - se va prezenta Certificat de conformitate(<i>certificat igienic sau aviz sanitar</i>) sau echivalentul acestuia ce confirma calitatea produsului conform standardelor EN aplicate. 3. Instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba de stat sau rusă - copie sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului. 4. CE Declarație de conformitate cu Directiva 93/42/EEC pentru produse medicale sau CE Declarație de conformitate cu Directiva 76/768/EEC pentru produse cosmetice. 		

5. Toate certificatele prezentate trebuie să fie valabile la data deschiderii ofertelor.

Termenul de valabilitate restant va fi **nu mai mic de 75%** din termenul de valabilitate total la data livrării – va fi confirmat prin Declarația ofertantului.

Produsele vor fi ambalate în ambalaj original al producătorului și vor fi însoțite de instrucțiuni pentru administrare în limba Română și Rusă.

**Număr unități per ambalaj este orientativ, în oferta se va propune în dependența de tipul de ambalaj al produselor, autorizate/disponibile pe piața MD. La evaluare se va considera preț per unitate de măsură: comprimat, șervețel, tub, flacon.*

- **Toate bunurile vor fi testate de beneficiar.**
- **Acceptarea bunurilor și semnarea actelor de recepție va avea loc după testarea pozitivă efectuată de beneficiar.**

Furnizor: LISMEDFARM SRL

(denumirea companie)

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

Tel: 022569491, 022569490, 0-796-81-005 Fax: N/A

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

Semnătura autorizată: _____

Numele și funcția semnatarului: DIRECTOR, CHITIC ECATERINA

Data: 17.03.2025

L.Ș.

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.



**Departamentul Tehnologiilor Informaționale al Republicii Moldova
Camera Înregistrării de Stat**

DECIZIE

privind înregistrarea întreprinderii

07.12.2001

Dosar Nr. 104123414

mun. Chisinau

Prin cererea depusa la 06.12.2001 s-a solicitat înregistrarea întreprinderii.

SOCIETATEA CU RASPUNDERE LIMITATA "LISMEDFARM"

Examinind actele prezentate:

1. Cerere de înregistrare a SOCIETATII CU RASPUNDERE LIMITATA "LISMEDFARM" din 06.12.2001
2. Chitanta din 04.12.2001 pentru taxa de stat
3. Chitanta din 04.12.2001 pentru consultatie
4. Chitanta din 04.12.2001 pentru taxa de timbru
5. Chitanta din 04.12.2001 pentru extras din registru
6. Copia cecului nr. 40584 din 06.12.2001 pentru perfectarea documentelor
7. Chitanta din 03.12.2001 pentru rezervarea denumirii
8. Chitanta din 03.12.2001 pentru verificarea denumirii
9. Dovada de verificare a denumirii nr. 3833 din 05.12.2001
10. Certificat de aprobarea denumirii din Centrul de Terminologie din 05.12.2001
11. Statutul SOCIETATII CU RASPUNDERE LIMITATA "LISMEDFARM"
12. Declaratie de constituire din 04.12.2001
13. Certificat bancar pentru deschiderea contului temporar nr. 02/4 din 06.12.2001
14. Cerere pentru autentificarea semnaturii fondatorului
15. Copia actului de identitate managerului Chitic Sergiu Mihail

si constatind, ca sint respectate cerintele legale ce tin de constituirea si înregistrarea întreprinderii, în temeiul art.14 al Legii nr.1265-XIV din 05.10.2000 cu privire la înregistrarea de stat a întreprinderilor si organizatiilor, Registratorul de stat

DECIDE:

A admite cererea de înregistrare.

A înregistra întreprinderea si a trece în Registrul de stat al întreprinderilor si organizatiilor urmatoarele date:

Numarul de înregistrare: 104123414 *din* 07.12.2001

Forma juridica de organizare: Societate cu raspundere limitata

Denumirea: SOCIETATEA CU RASPUNDERE LIMITATA "LISMEDFARM"

Sediul: MD-2043, bd.Traian 2, ap.(of.) 53, mun.Chisinau, Republica Moldova

Managerul principal:

Chitic Sergiu, nascut(a) la 26.06.1969,

Codul de identitate 0970808153287, domiciliat(a)

MD-2043, bd.Traian 2, ap. 53, mun.Chisinau, Republica Moldova

Codul fiscal: 34916019

Genurile principale de activitate:

1. Comert cu ridicata al produselor farmaceutice, medicale si ortopedice

2. Comert cu ridicata al produselor farmaceutice
3. Comert cu amanuntul al produselor farmaceutice si medicale, al produselor cosmetice si de toaleta
4. Comert cu ridicata al produselor cosmetice si de parfumerie, sapunului si detergentilor
5. Fabricarea preparatelor farmaceutice, a substantelor chimice, medicale si a produselor medicale vegetale

Fondator(i):

1. Chitic Sergiu, nascut(a) la 26.06.1969,
Codul de identitate 0970808153287, domiciliat(a)
MD-2043, bd.Traian 2, ap. 53, mun.Chisinau, Republica Moldova

Capitalul social al intreprinderii constituie: 5400 lei,
care se divizeaza in 1 cote de participatie si este depus astfel:

1. cota de participare in valoare de 5400 lei, reprezinta aportul asociatului
Chitic Sergiu, respectiv 100% din capitalul social.

Cerificat: A 165222

Data eliberarii: 10.12.2001

Termenul de activitate al intreprinderii este nelimitat.

Prezenta Decizie este intocmita in doua exemplare, care au aceasi valoare juridica, dintre care un exemplar se pastreaza la Camera Inregistrarii de Stat in dosarul de arhiva al intreprinderii, iar celalalt se elibereaza solicitantului.

Registrator de Stat



L. SVIREPOVA



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

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

Declarație

Declarăm următoarele pentru #313/GD/H:

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

Cu respect,

Director executiv Lismedfarm S.R.L.

Vlad Chitic

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

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

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



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

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

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

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

Data înregistrării de stat: **07.12.2001**

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

Genurile de activitate:

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

Capitalul social: **918180 Lei**

Administrator(i): **CHITIC ECATERINA**

Asociați:

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

Beneficiari efectivi: **CHITIC ECATERINA**

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

Specialist coordonator

Elena Clichici

tel. 022-207832



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII, MUNCII
ȘI PROTECȚIEI SOCIALE
AL REPUBLICII MOLDOVA**

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ, ТРУДА
И СОЦИАЛЬНОЙ ЗАЩИТЫ РЕСПУБЛИКИ МОЛДОВА

**AGENȚIA NAȚIONALĂ PENTRU SĂNĂTATE PUBLICĂ
НАЦИОНАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ОБЩЕСТВЕННОГО ЗДОРОВЬЯ**

MD-2028, mun. Chișinău, str. Gheorghe. Asachi, 67-a
Tel. + 373 22 574501, fax + 373 22 729725
IDNO 1018601000021

E-mail: ansp@ansp.md; anticamera@ansp.md

DOCUMENTAȚIE MEDICALĂ / Медицинская документация
FORMULAR / Форма Nr. 303-2/e
APROBAT DE MSMPS al RM / Утверждена МЗТСЗ РМ
31.10.11 Nr. 828

Centrul de încercări de laborator acreditat de către
Centrul Național de Acreditare din Republica Moldova MOLDAC
Испытательный лабораторный центр аккредитованный
Национальным Аккредитационным Центром РМ MOLDAC
Certificat nr. L1-044 din 17.02.2018 valabil până la 16.02.2022
Acreditat în Sistemul Ministerului Sănătății, Muncii
și Protecției Sociale al RM
Аккредитованный в системе Министерства Здравоохранения, Труда и
Социальной Защиты Республики Молдова
Certificat nr. 2293 din 24.10.2014, valabil până la 24.10.2019

AVIZ SANITAR

PENTRU PRODUSELE ALIMENTARE ȘI NEALIMENTARE Nr. P-4785/2020

Санитарное заключение для пищевых и непищевых продуктов

din/om "13" martie a.l. 2020

Prin prezentul aviz sanitar se confirmă că producerea, importul, utilizarea și desfacerea produselor / echipamentelor

Настоящим санитарным заключением подтверждается, что производство, ввоз, использование и реализация продукции / оборудования
Miramistin 0,1 mg/ml, soluție cutanată 60 ml

sunt conforme Regulamentului (lor) sanitar (e) / соответствуют санитарному (ым) регламенту (ам) (se va indica denumirea completă a Regulamentului (lor) sanitar (e) / указать полное наименование санитарного (ых) регламента (ов))

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

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

Republica Moldova, "FLUMED-FARM"SRL

Destinatarul avizului sanitar / получатель санитарного заключения

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

Ca temei pentru recunoașterea conformității produselor Regulamentului (lor) sanitar (e) menționat (e) a servit /

Основанием для признания продукции указанному (ым) санитарному (ым) регламенту (ам) послужило

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

Caracteristica sanitară a produselor / санитарная характеристика продукции:

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

conform raportului încercărilor de laborator nr.553 din 28.02.2020

Domeniu de utilizare / Область применения:

producere, întreținere cutanată

Condițiile necesare de utilizare, depozitare, transportare, măsurile de securitate / Необходимые условия использования, хранения, транспортировки, меры безопасности:

plasarea pe piață în condițiile respectării legislației în vigoare în Republica Moldova

AVIZUL SANITAR este valabil pînă la / Санитарное Заключение действительно до: 30 martie 2023

DIRECTORUL AGENȚIEI NAȚIONALE PENTRU SĂNĂTATE PUBLICĂ



Nicolae FURTUNĂ

(numele, prenumele / Ф.И.О.)



(semnătura / подпись)

ANSP/HA03

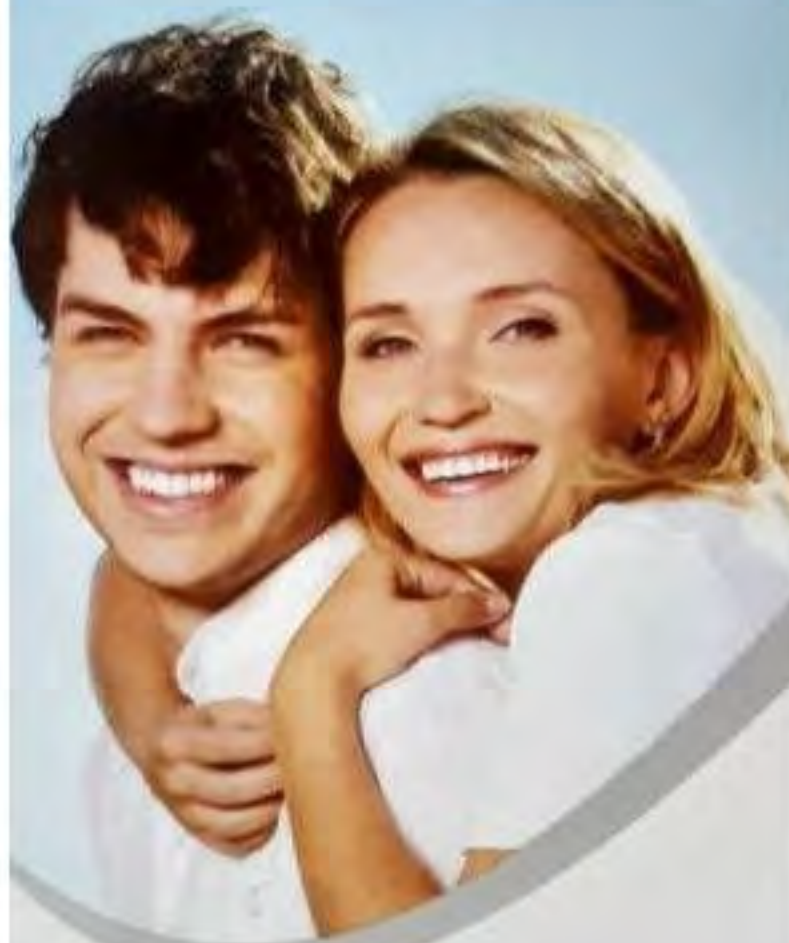
0001025

03

10-XVI-09

ex:Șt.Constantinoviți
tel: 574 679

 FlumedFarm



Miramistin

0,1 mg/ml

Soluție cutanată

60 ml

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

Denumirea comercială: MIRAMISTIN 0,1 mg/ml.

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

Forma de prezentare: soluție cutanată.

Compoziție:

1 ml soluție conține:

miramistin 0,1 mg;

excipienți: apă purificată.

Recomandări pentru utilizare:

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

Proprietăți:

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

Doze și mod de administrare:

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

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

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

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

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

Indicații speciale de utilizare:



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

Doze și mod de administrare:

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

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

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

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

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

Atenționări și precauții speciale de utilizare:

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

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

Copii. Nu se utilizează în pediatrie.

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

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

Condiții de păstrare:

A se păstra la temperaturi sub 25°C.

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

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor!

A nu se congela!

Termen de valabilitate:

3 ani.

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

Numele și adresa producătorului:

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



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

Торговое название: МИРАМИСТИН 0,1 мг/мл.

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

Форма выпуска: раствор для местного применения.

Состав:

1 мл раствора содержит мирамистин 0,1 мг;

вспомогательные вещества: вода очищенная.

Рекомендации по применению:

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

Свойства:

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

Способ применения и дозы:

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

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

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

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

Стоматология. Раствор мирамистина...

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

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

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

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

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

Меры предосторожности и особенности применения:

Средство не оказывает местнораздражающего действия и не обладает аллергизирующими свойствами.

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

Дети. Не применяют в педиатрической практике.

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

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

Условия хранения:

Хранить при температуре до 25°C.

Хранить в оригинальной упаковке для защиты от света и влаги.

Хранить в недоступном для детей месте.

Не замораживать!

Срок годности:

3 года.

Не использовать после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Название и адрес производителя:

КП, Флумед-Фарм" ООО

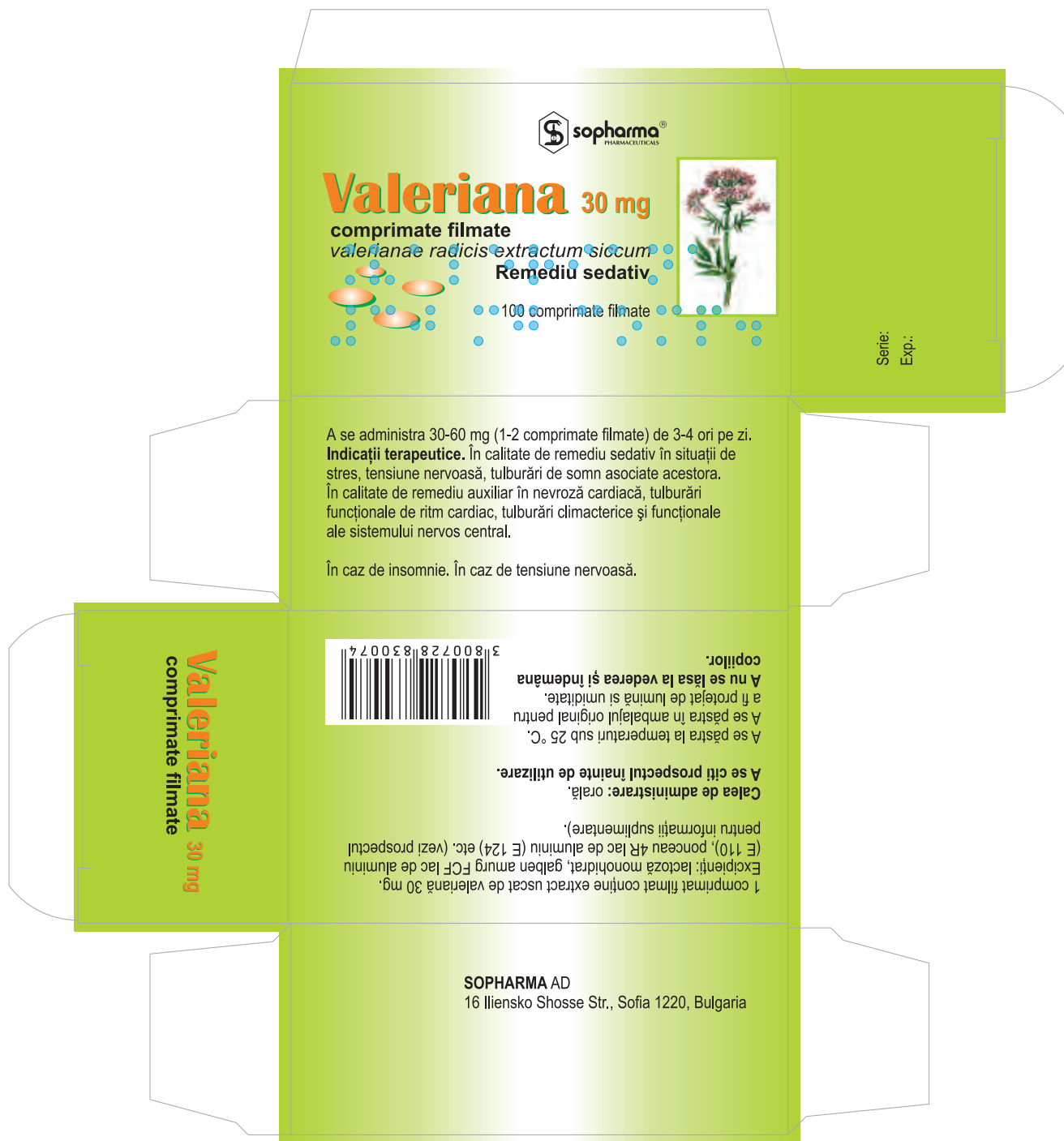
Республика Молдова,

мун. Кишинев

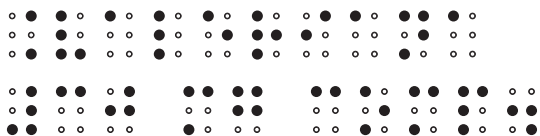
ул. Четатя Алба, 176

тел.: (+37322) 52 14 52





VALERIANA
30 mg comp.



Информационная панель	ПАЧКА КАРТОННАЯ
Лекарственный препарат	Валериана
Лекарственная форма	таблетка, покрытая оболочкой
Дозировка	30 мг
Количество в одной упаковке	100 таблеток, покрытых оболочкой
Страна	Молдова
Цвет	СМΥΚ
Размер пачки (ширина/глубина/высота)	81/51/35 мм
Версия	0.1/29.06.2018



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

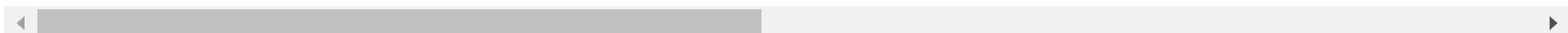
Nomenclatorul medicamentului

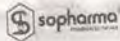


Detalii	Cod medicament	Denumire comercială valeriana	Formă farmaceutică	Doză	Volum	Divizare n20x5	DCI	ATC	
Detalii	9200700551	Valeriana	comprimate filmate	30 mg		N20x5	Valerianae ra...	N05CM09	

Items per page: 25 ▼

1 - 1 of 1





PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU
CONSUMATOR/PACIENT

Valeriana 30 mg comprimate filmate

extract uscat de odolean

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră. Utilizați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă după 15 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Valeriana și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Valeriana
3. Cum să utilizați Valeriana
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Valeriana
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Valeriana și pentru ce se utilizează

Valeriana este un medicament care face parte din grupul medicamentelor sedative și somnifere. Aceasta calmează sistemul nervos, elimină tensiunea și contribuie la un somn ușor.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Valeriana

Nu utilizați Valeriana:

- dacă sunteți alergic la substanța activă sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerare la pct. 6).

Atenționări și precauții

Fiți atenți când utilizați Valeriana

Aceasta nu se administrează copiilor cu vârsta sub 12 ani, deoarece nu există date cu privire la siguranța și eficiența la această vârstă.

Puteți manifesta intoleranță față de mirosul specific de valeriană.

Valeriana împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente, inclusiv cele obținute fără prescripție medicală.

Până în prezent nu sunt cunoscute interacțiunile medicamentoase ale Valeriane cu alte medicamente.

Valeriana împreună cu alimente și băuturi și alcool

Utilizarea Valeriane nu depinde de produse alimentare. Evitați administrarea simultană cu alcoolul.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Nu există date clinice cu privire la utilizarea Valeriane în timpul sarcinii și alăptării. Studiile experimentale la animale nu sunt suficiente, prin urmare, Valeriana nu este recomandată spre utilizare în timpul sarcinii și alăptării.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nu se recomandă utilizarea Valeriane imediat înainte de conducerea sau lucrul cu utilajele datorită efectului sedativ slab.

Valeriana conține lactoză.

Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

Valeriana conține coloranți E 110 și E 124.

Pot provoca reacții alergice.

3. Cum să utilizați Valeriana

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Dacă nu este indicat altfel, boza recomandată pentru adulți și copii cu vârsta mai mare de 12 ani este: 1-2 comprimate 3-4 ori pe zi. Comprimatele trebuie luate în întregi cu o cantitate suficientă de lichid.

Pentru a adormi mai ușor, tabletele luate o singură doză cu o oră înainte de somn.

Pentru a atinge efectul optim se recomandă a continua tratamentul timp de 2-4 săptămâni. Dacă simptomele se mențin sau s-au agravat, consultați medicul după două săptămâni de tratament.



tratament, adresați-vă medicului.

Dacă luați Valeriana mai mult decât trebuie

Dacă Dvs. luați neintenționat 1 sau 2 comprimate de Valeriana mai mult decât este prescris, în mod normal acest lucru nu va duce la consecințe serioase.

Au fost raportate cazuri unice de supradozaj după administrarea unei doze mai mari de 20 ori decât doza maximă terapeutică (comprimate de 20 g). În astfel de cazuri pot apărea următoarele stări: oboseală, crampe abdominale, tremurarea mâinilor, pupile dilatate, în cazurile date este necesar de a înceta imediat administrarea medicamentului și de adresat medicului. Dvs. ați putea avea nevoie de tratament simptomatic.

Dacă uitați să luați Valeriana

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată. Continuați tratamentul conform instrucțiunilor de utilizare. În cazul apariției întrebărilor cu privire la folosirea acestui produs, adresați-vă medicului sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele. Reacțiile adverse sunt foarte rare la luarea Valerianei în doze terapeutice.

Cu frecvență necunoscută (nu pot fi estimate din datele disponibile)

- tulburările gastrointestinale.

Dacă observați reacții adverse, altele decât cele descrise în acest prospect, vă rugăm să consultați medicul sau farmacistul.

Dacă observați careva reacții adverse, adresați-vă medicului, farmacistului sau asistentului medical. Acestea ar putea fi oricare, decât cele indicate în acest prospect. Dvs. de asemenea puteți raporta și reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de comunicații. Prin raportarea efectelor adverse, puteți primi mai multă informație cu privire la siguranța acestui medicament.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amed.md sau e-mail: farmacovigilenta@amed.md. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea

de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Valeriana

A se păstra la temperaturi sub 25 °C.

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

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor. Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Valeriana

Substanță activă: extract uscat de valeriană.

1 comprimat filmat conține extract uscat de valeriană 30 mg. *Celelalte componente sunt:* celuloză microcristalină; lactoză monohidrat; copovidonă; dioxid de siliciu, coloidal anhidru; stearat de magneziu; înveliș filmat Opadry II portocaliu 85F33211 (alcool polivinil, macrogol 3350, dioxid de titan (E 171), talc, galben amurg FCF lac de aluminiu (E 110), oxid galben de fier (E 172), ponceau 4R lac de aluminiu (E 124).

Cum arată Valeriana și conținutul ambalajului

Descrierea medicamentului

Comprimate filmate rotunde, biconvexe cu diametrul de 7 mm, de culoare oranj – bej cu un miros specific de valeriană.

Conținutul ambalajului

10 sau 20 comprimate filmate în un blister de PVC/fole de aluminiu.

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

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

SOPHARMA AD

16 Iliensko Shosse Str., Sofia 1220, Bulgaria.

Fabricantul

SOPHARMA AD

Industrial zone, 2800 Sandanski, Bulgaria.

Acest prospect a fost revizuit în Iulie 2020.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amed.md/>



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII, MUNCII ȘI PROTECȚIEI SOCIALE AL REPUBLICII MOLDOVA
AGENȚIA NAȚIONALĂ PENTRU SĂNĂTATE PUBLICĂ

MD 2028, mun. Chișinău, str. Gh. Asachi 67A, Tel. +373 22 574 501; Fax. + 373 22 729 725,
<http://www.ansp.md>, e-mail: office@ansp.md, IDNO 1007601001123

28.08.2019 Nr. 01/43
La nr. _____ din _____

AVIZ DE NOTIFICARE

În conformitate cu prevederile Hotărârii Guvernului nr. 538 din 02.09.2009 „Pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind suplimentele alimentare”, Ordinului Ministerului Sănătății nr. 263 din 30.03.2014 „Cu privire la implementarea Hotărârii Guvernului nr. 538 din 02.09.2009”, Ordinului Ministerului Sănătății, Muncii și Protecției Sociale nr.784 din 22.06.2018 ”Cu privire la modificarea și completarea ordinului Ministerului Sănătății nr. 263 din 30.03.2014”, urmare examinării materialelor prezentate **se autorizează** plasarea pe piața Republicii Moldova a următorului produs:

Denumirea produsului: **РЕВИТАБС**

Forma de comercializare: **100 drajeuri a câte 500 mg fiecare**

Domeniu de utilizare: **supliment alimentar**

Compoziție / drajeu: **vitamina C - 35,0 mg; vitamina B₁ – 1,0 mg; vitamina B₂ – 1,0 mg; vitamina A - 0,8 mg.**

Producător: **ООО «БиоЗдраВит», Республика Беларусь, Минская обл., 222518 г. Борисов, ул. Братьев Вайнрубов, д.43, оф. 1; тел.: +375 44 533 22 08; e-mail: info@biozdravit.net**

Deținătorul notificării/Importator: **RICA-FARM SRL, MD-2075; mun. Chișinău, str. Igor Vieru, 16/1 ap.119; adresa depozitului: mun. Chișinău, bd. Mircea cel Bătrân, 21; tel. (022) 489 229; fax. (022) 489 240; e-mail: ricafarm@yahoo.com**

Este interzisă inscripționarea ambalajului/și sau prospectului produsului cu proprietăți de prevenire, tratare sau vindecare a unor boli sau să se facă referire la asemenea proprietăți.

Acest act devine nul în situația modificării compoziției și calității produsului

Director interimar

Nicolae FURTUNĂ



ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ
Биологически активная добавка к пище
«РЕВИТАБС»

Форма выпуска

Драже по 500 мг.

По 50 или 100, или 150, или 200 драже в банки полимерные, снабженные крышками с контролем первого вскрытия или в тару стеклянную с крышкой;

По 10, или 15, или 20 драже в контурную ячейковую упаковку.

По 2, или 3, или 5, или 10 контурных ячейковых упаковок в пачку.

Состав: сахар, L-аскорбиновая кислота, мука пшеничная, патока крахмальная, масло подсолнечное, тиамин гидрохлорид, рибофлавин, ретинола ацетат, агент антислеживающий (тальк), масло мяты перечной, воск пчелиный.

Содержание биологически активных веществ в БАД: Витамин А (ретинола ацетат)* - 0,8mg, Витамин В₁ (тиамин гидрохлорид) – 1,0mg, Витамин В₂ (рибофлавин) – 1,0mg, Витамин С (аскорбиновая кислота) – 35mg.

Назначение

Дополнительный источник витаминов А, В₁, В₂, С; для поддержания функциональной активности организма.

Рекомендации по применению: принимать внутрь, детям и взрослым по 1 драже в день после еды. Курс приема – 1-2 месяца.

Противопоказания

Индивидуальная непереносимость компонентов.

Срок годности 2 года с даты изготовления. Не использовать после истечения срока годности.

Условия хранения

В защищенном от прямого солнечного света месте, при температуре не выше 25 °С и относительной влажности не выше 80 %.

ТУ ВУ 691925450.006-2019.

Не является лекарственным средством.

Места реализации определяются национальным законодательством государств-членов Евразийского экономического союза.

Изготовитель/Организация, принимающая претензии от потребителей на территории ЕАЭС: ООО «БиоЗдраВит», 222518, Минская область, г. Борисов, ул. братьев Вайнрубов, д. 43



Data înregistrării	Nr. Certificatului/Nr. Certificatului prin SIA GEAP	Denumirea comercială	Producător	Țara de origine a produsului	Solicitant	Denumirea substanței(ilor) active	Concentrația (%; g; v; g/v)	Nr. CE	Nr. CAS	Grupa produsului	Tipul de produs	Utilizarea	Modificarea /Anularea
12/14/2021	00240	FARMOL-CID	„Luxfarmol” SRL	Republica Moldova	„Luxfarmol” SRL	Alcool etilic Sarurilor cuaternare de amoniu Albastru de metilen	70-75% 0.1-0.2% 0.00009%	200-578-6 235-186-4 200-515-2	64-17-5 12125-02-9 61-73-4	1	1,2,3,4		valabil pînă la 14.12.2028

Dezinfectant lichid antiviral Farmol-Cid 100ml. (codul produsului 380894900)

«**Farmol-Cid**» — este destinat pentru tratarea igienică și rapidă a mâinilor și a prelucrării diverselor suprafețe din activitatea cotidiană, în condiții casnice de igienă sporită, acolo unde dezinfectarea reprezintă măsura de bază la prevenirea focarelor de infecție prin tratarea mâinilor personalului medical: în instituțiile pentru copii în domeniul sănătății, instituțiile școlare și preșcolare, instituțiile de asigurare socială (aziluri pentru bătrâni sau persoane cu dizabilități), angajații din comerț, unităților de alimentație publică, servicii comunale, inventar pentru îngrijirea bolnavilor, în rețelele de farmacii și spitale, în rețelele comerciale, în instituțiile publice, în locuri aglomerate (stadioane, restaurante, puncte vamale și frontieră), precum și pentru subunitățile armatei și poliției.

Dezinfectarea rapidă mai este solicitată în instituțiile medicale, la întreprinderile industriei alimentare și de alimentație publică, mese de laboratoare, fotolii stomatologice, utilaje medicinale, mijloace medicale de transport, camere frigorifice în domeniul sănătății și industriei alimentare. Dezinfectantul reprezintă o soluție gata de utilizare, limpede, de nuanță albastrui deschis, cu un miros caracteristic de alcool și o aromă slab parfumată.

Componente active: alcool etilic — 70-75%, clorură de benzalconiu — 0.1-0,2%, albastru de metilen. Dezinfectantul este o soluție gata de utilizare.

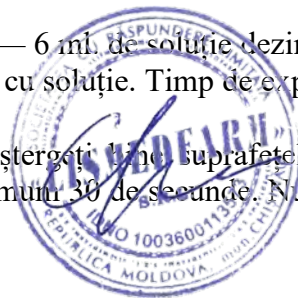
Mod de aplicare:

Dezinfectarea igienică a mâinilor: aplicați pe mâini nu mai puțin de 3 ml. de soluție dezinfectantă și masați ușor până la uscare completă. Timpul de expunere — nu mai puțin de 30 de secunde. Acordați o atenție deosebită unghiilor și spațiilor interdigitale.

Dezinfectarea chirurgicală a mâinilor: aplicați repetat pe mâini 3 — 6 ml. de soluție dezinfectantă. Este important ca toată suprafața pentru dezinfectare să fie acoperită cu soluție. Timp de expunere — 3 minute. Dezinfectarea se aplică atât pe mâini, cât și pe antebraț.

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

Termen de valabilitate a dezinfectantului — 5 ani.



Agenția Națională pentru Sănătatea Publică



**CERTIFICAT
DE ÎNREGISTRARE DE STAT/AUTORIZARE SANITARĂ
AL PRODUSULUI BIOCID**

Nr. 00240 data/luna/anul 14.12.2021

Solicitant: For titular „**LUXFARMOL**” S.R.L.

Adresa juridică: str. Ferapontievsciaia, 1, mun Comrat, Uta Gagauzia, Republica Moldova

Nr. de identificare de stat – codul fiscal 1008611001268

În conformitate cu HG nr. 344 din 10.06.2020 și în baza ordinului ANSP nr. 203 din 13.12.2021
(nr., data/luna/anul)

emis în baza documentației înaintate, s-a decis că următorul produs biodistructiv poate fi fabricat sau **comercializat și utilizat** în Republica Moldova, conform prevederilor legislației în vigoare.

Denumirea comercială a produsului: Farmol -Cid

1. Date de identificare ale produsului:

1.1 Categoria de produs: biocid

- Grupa principală: 1

- Tip de produs: 1, 2, 3, 4

1.2 Utilizare: Pentru dezinfectia mâinilor, suprafețelor, obiectelor de inventar și a echipamentelor din domeniul sănătății publice și industriei alimentare. Produs are activitatea: Bactericidă: Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Enterococcus Hirae, Escherichia coli; Escherichia coli K12; Fungicidă/levuricidă: Candida albicans, Aspergillus brasiliensis; Virucidă: Adenovirus type 5; Tuberculocidă: Mycobacterium terrae.

1.3 Forma de condiționare și ambalare: lichid, ambalaj – flacoane din polietilenă, sticlă sau din oțel inoxidabil cu o capacitate de 30 ml, 40 ml, 50 ml, 60 ml, 70 ml, 80 ml, 90 ml, 100 ml, 150 ml, 200 ml, 330 ml, 450 ml, 500 ml, 750 ml, 1 l, 5 l, 10 l, 20 l, 30 l, 50 l, 60 l, 100 l, 150 l, 200 l, 500 l, 1000 l și în vrac (în cisterne)

1.4 Conținut în substanțe active: Alcool etilic 70– 75%

Săriilor cuaternare de amoniu 0,1– 0,2 %

Albastru de metilen -0,00009%

1.5 Categoriile de utilizatori: profesionali, industriali, populație

1.6 Informații privind reglementările aplicabile: HG nr. 344 din 10.06.2020.

2. Date de identificare ale producătorului:

2.1 Firma: „LUXFARMOL” S.R.L.

2.2 Adresa: str. Gagarin, 28a, R. Taraclia, o. Tvardița, Republica Moldova

Valabilitatea certificatului de înregistrare data/luna/anul 14. 12. 2028


Compoziția, parametrii de calitate ai produsului și domeniul de utilizare sunt cei prevăzuți în documentația tehnică, care a stat la baza eliberării prezentului certificat, conform Raportului de evaluare nr. 227 din 08.12.2021.

Orice modificare a datelor de identificare a produsului biocid, duce în mod automat la anularea certificatului de înregistrare.



Director

Nicolae JELAMSCHI

 **Pharmed Farm**

APĂ DE MARE

2,1 %

SPRAY NAZAL
soluție



30 ml

farmacie.md
Farmacia personala 

APĂ DE MARE 2,1% SPRAY NAZAL 30ML

Описание: прозрачная, бесцветная жидкость.

Форма выпуска: спрей назальный, раствор.

Состав:

100 мл спрея содержат:

морская соль 2,1 г;

вспомогательные вещества: раствор бензалкония хлорида, вода очищенная.

Рекомендации по применению:

- для уменьшения отека слизистой оболочки носовой полости и снятия заложенности носа;
- для уменьшения проявлений местного воспалительного процесса в носовой полости и как средство для улучшения носового дыхания;
- как средство для ежедневного увлажнения слизистой оболочки носа для сохранения ее защитных физиологических свойств в условиях повышенной сухости воздуха;
- для вывода аллергенов и гаптенов со слизистой оболочки носа;
- для очистки слизистой оболочки носа от болезнетворных бактерий и вирусов и облегчения состояния пациента;
- для очистки слизистой оболочки носа от пыли, аллергенов и других факторов загрязнения воздуха;
- для сохранения физиологических характеристик слизистой оболочки носа лицам, живущим и работающим в помещениях с кондиционером и / или центральным отоплением, в измененных микроклиматических условиях;
- для лиц, у которых слизистая оболочка верхних дыхательных путей постоянно подвергается вредным воздействиям (курильщики, водители транспортных средств, рабочие горячих или запыленных цехов, люди, живущие в регионах с суровыми климатическими условиями);
- для подготовки к введению в полость носа лекарственных средств (для улучшения их всасывания);
- для восстановления физиологического состояния слизистой оболочки.

Свойства:

- снимает заложенность носа и ощущение давления в носовых пазухах;
- уменьшает отек слизистой оболочки носовой полости;
- улучшает функцию мерцательного эпителия, что усиливает резистентность слизистой оболочки полости носа и придаточных пазух к проникновению болезнетворных бактерий и вирусов;
- способствует очищению слизистой оболочки носа от пыли, аллергенов и инфицированного назального секрета;
- способствует разжижению слизи и нормализации ее образования бокаловидными клетками слизистой оболочки носа;
- помогает восстановить проходимость и нормальное функционирование дыхательных путей;
- ускоряет выздоровление при заболеваниях носоглотки и придаточных пазух носа;
- помогает в нормализации pH назального секрета.

Способ применения и дозы:

Взрослым: по 1-3 впрыскивания в каждую ноздрю 2-3 раза в день.

Детям старше 3-х лет: по 1-2 впрыскивания в каждую ноздрю 2-3 раза в день.



Для орошения нажмите на распылитель и немного подождите, пока препарат не подействует, а затем прочистите нос, осторожно выдыхая воздух через него.

Не запрокидывайте голову назад - это может привести к попаданию раствора в горло, что может вызвать дискомфорт.

После каждого использования аппликатор промыть водой и высушить.

При длительном применении, не вызывает привыкания.

Меры предосторожности и особенности применения:

Обладает раздражающими свойствами. В случае контакта с глазами тщательно промыть глаза водой.

Препарат содержит бензалкония хлорид, который является раздражающим веществом, и может вызывать локальные побочные эффекты.

Ограничения применения во время беременности и кормления грудью не известны.

Не влияет на скорость реакции при управлении транспортными средствами и работе с другими механизмами.



Условия хранения:

Хранить при температуре до 25°C.

Хранить в оригинальной упаковке для защиты от света и влаги.

Хранить в недоступном для детей месте!

Срок годности:

3 года.

Не использовать после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Название и адрес производителя:

КП „Флумед-Фарм” ООО

Республика Молдова, мун. Кишинев

ул. Четатя Албэ, 176

тел.: (+37322) 52 14 52

www.flumedfarm.md

LOVE Labelo



FRUITY SHINE

Efect hidratant
Ruj de buze igienic

Vitaminele A și E
cu aromă de căpșuni

Fruity shine

Vitaminele A și E
cu aromă de căpșuni

Buzele sunt cele mai seducătoare aspecte ale feței feminine, așadar pielea delicată din această zonă merită o îngrijire atentă și eficientă. Buzele suferă adesea de uscăciune și fisuri, probleme cauzate de obiceiul de a le mușca, schimbările climatice drastice, vântul sau vremea rece și utilizarea frecventă a rujurilor cu efect matifiant. Compoziția produsului este îmbogățită cu ingrediente naturale valoroase, care asigură hidratarea profundă și înmuierea țesuturilor. Vitaminele E și A activează procesul de regenerare și protejează epiderma de efectele negative ale factorilor de mediu.

Ingrediente: Vasellinum Album, Paraffinum Liquidum, Paraffin, Copernicia Cerifera Wax, Cera Alba, Ricinus Communis Oil, Vaccinium Macrocarpon Fruit Extract, Vaccinium Vitis Idaea Fruit Extract, Bht, Tocopheryl Acetate, Methylparaben, Retinyl Palmitate, Arachis Hypogaea (Peanut) Oil, Tocopherol, Parfum, Benzophenone - 3, Geraniol, [+/-] Ci 45410, Ci 15985.

Avertizări: Numai pentru uz extern. A nu se lăsa la îndemâna copiilor. A se păstra la loc uscat, la temperatura camerei și ferit de acțiunea directă a razelor solare. A nu se utiliza după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

Importator: Rica-Farm SRL, Republica Moldova, Chișinău, bd.

Mircea cel Bătrân, 21. Tel 022 48 92 29

Exportator: Jinhua Spring Cosmetics Co., Ltd.

Lot.:LB101

Prod.:04.2023

Termen de valabilitate: 5 ani

Produs în China



4.8g/5.5ml

LOVELABELLO





MINISTERUL SĂNĂȚII AL REPUBLICII MOLDOVA
AGENȚIA NAȚIONALĂ PENTRU SĂNĂȚATE PUBLICĂ



MD 2028, mun. Chișinău, str. Gh. Asachi 67A, Tel. +373 22 574 501, <https://ansp.md> e-mail:
office@ansp.gov.md IDNO:1018601000021

Nr. 01-24-1126 din 05.03.2025

La nr. 1516 din 05.03.2025

”RICA-FARM” SRL

mun. Chișinău, str. Igor Vieru, 16/1, of.
119, Republica Moldova

email: ricafarm@yahoo.com

Urmare examinării formularului de notificare și actelor conexe depuse de DVS în calitate de importator pentru produsul cosmetic destinat aplicării pe buze – **ruj igienic Love Labelo (4,8g; 5,5ml)**, producător Jinhua Spring Cosmetics Co., Ltd., adresa: Plant 2, Jinxi Economic Development Zone, Wucheng District, Jinhua City, Zhejiang Province, Jinhua, Zhejiang, China, Agenția Națională pentru Sănătate Publică vă informează că notificarea a fost recepționată și înregistrată în sistemul unic de evidență cu nr. **1126/05.03.2025**.

Director adjunct

Vasile GUȘTIUC

Ex. Mocanu Anna
Tel.: 022-574-329

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII AL REPUBLICII MOLDOVA
 МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
 РЕСПУБЛИКИ МОЛДОВА
 AGENȚIA NAȚIONALĂ PENTRU SĂNĂTATE PUBLICĂ
 НАЦИОНАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ОБЩЕСТВЕННОГО
 ЗДОРОВЬЯ
 MD-2028, mun. Chișinău, str. Gheorghe. Asachi, 67 a
 Tel. + 373 22 574501, fax + 373 22 729725
 IDNO 1018601000021
 e-mail: office@ansp.gov.md

DOCUMENTAȚIE MEDICALĂ/ Медицинская документация
 FORMULAR/ Форма Nr. 303-2/e
 APROBAT DE MS al RM / Утверждена МЗ РМ Nr. 828
 от 31.10.11
 Centrul de încercări de laborator acreditat de către Centrul
 Național de Acreditare din Republica Moldova MOLDAC
 Испытательный лабораторный центр аккредитованный
 Национальным Аккредитационным Центром РМ MOLDAC
 Certificat nr. LI-044 din 17.02.2018 valabil până la 16.02.2026

AVIZ SANITAR
PENTRU PRODUSELE ALIMENTARE ȘI NEALIMENTARE Nr. P-20085/2024
Санитарное заключение для пищевых и непищевых продуктов
din/от 21 iunie 2024

Prin prezentul aviz sanitar se confirmă că producerea, importul, utilizarea și desfacerea produselor / echipamentelor
Настоящим санитарным заключением подтверждается что производство, ввоз, использование и реализация продукции / оборудования
 Șervețele și prosoape umede m.c.FRESHMAKER, NEMDIL, FRESHRUNY, EKO FRESHMAKER

sunt conforme Regulamentului (lor) sanitar (e) / соответствуют санитарному (ым) регламенту (ам) (se va indica denumirea completă a
Regulamentului (lor) sanitar (e) / указать полное наименование санитарного (ых) регламента (ов)
 IM 341/2014

Organizația-producătoare/importatoare, țara de origine / организация произв./импортер, страна происхождения
 FULYA KOZMETIK ISLAK MENDIL IMALAT VE PAZ. LTD. ŞTI □TURCIA

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

Temei pentru recunoașterea conformității produselor Regulamentului (lor) sanitar (e) menționat (e) a servit /
Основанием для признания продукции указанному (ым) санитарному (ым) регламенту (ам) послужило
 Demers, contract nr.13-12 din 14.03.12, facturi, certificat ISO, Aviz sanitar nr. P-17525/2023, raport a încercărilor de
 laborator nr.51018112-51018113 din 21-06-24, nr. 51018114 din 14-06-25, nr. 51018115 din 17-06-24
 (a enumera documentele de însoțire, buletinele de analiză / перечислить сопроводительные док., протоколы исслед.)

Caracteristica sanitară a produselor / санитарная характеристика продукции:
Parametrii (factorii) / показатели (факторы) **Normativul sanitar / санитарный норматив**
 conform raportului încercărilor de laborator nr.51018112-51018113 din 21-06-24, nr. 51018114 din 14-06-25, nr. 51018115
 din 17-06-24

Domeniu de utilizare / Область применения:
 igienă, întreținere

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

AVIZUL SANITAR este valabil până la / Санитарное заключение действительно до: 30.06.2025

DIRECTORUL AGENȚIEI NAȚIONALE PENTRU SĂNĂTATE PUBLICĂ

Nicolae Jelamschi

Digitally signed by Jelamschi Nicolae
 Date: 2024.06.21 14:04:36 EEST
 Reason: MoldSign Signature
 Location: Moldova





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



FUYA
 KÖZMETİK
 Islak Mendil İmalat ve Pazarlama Ltd. Şti.
 Kırca Osmanoğlu Mah. Küçük Ayazma Cad. No:17
 Esenyurt / İstanbul - TÜRKİYE



İçerik/Ingredients/Ingrédients/Состав/Склад

<p>TR Alkoholsuz ıslak mendil. GB Alcohol free wet wipes. FR Lingette humide sans alcool. PL Nie zawiera alkoholu chusteczki. ES Sin alcohol toallitas. TR Увлажняющая салфетка без спирта. DE Vlážné mramice bez alkoholu. HR Otkrivajući i navlažujući kožu i bezbedno može da ih koristiti cela porodica. PT Produto: Fulya Kozmetik Zemlja poreklo: Turska Uvoznik za Srbiju: EUROKOSMETIKA, Kruševac, Srbija Tel: 064/21 85 637 Sastav proizvoda i rok trajanja odštampan na pakovanju SI Senza alcool salviettine. D Alkoholfreie feuchttücher. CS Neosahující alkohol ubrousky. SR Neosahující alkohol uterky.</p>	<p>MT Bez alkohole vlažne maramice. HR Mokro maramice bezalkoholna. AL Pecetë e njomë pa alkol. RU Не содержит алкоголь. Влажные салфетки. DE Влажни почистващи кърпички. TR Без алкохолни влажни мaramичина. SE Alkoholösa fuktiga rengöringsduvor. MD Servetele umede pentru îngrijire intimă. UK Ню contain alcohol. IMPORTATOR & DISTRIBUTOR UNIC IN RM: FPC Tehelan SRL, mun. Chişinău, str. Doina 199/1, tel: +373 22 80 66 80 IT Alkoholsuz Nam Romahajlar GE ალკოგოლის გარეშე სველი საღებავები გამოიყენება 0,3 გრამზე</p>	<p>TR Alkoholsuz Öl Elyaglyk IT Neosahující Alkohol Ubrousky HU Freshmaker intim törölkendő Forg. Savannah Hungary Kft. Telephely:1027. Budapest, Kelen u.4. Email:savannahkft@savannahkft.com, t-online.hu. Min.megfízsi: lásd a csom. hátlapján Szalmazási és Törökországi Összetevők/Ingredients/İçerik MD Servetele umede, intime FRESHMAKER, produse în Republica Moldova și au pH regulat. Pentru uz general, pentru îngrijirea și curățarea și îngrijirea pielii. Distribuitor în România: UNIC IMPORTATOR & DISTRIBUTOR UNIC IN RM: FPC Tehelan SRL, mun. Chişinău, str. Doina 199/1, tel: +373 22 80 66 80 E-mail:unicrom@unicrom.ro W. www.unicrom.ro Compoziție servetele material neșters, 20% alcool, pH regulat. SR Intimne higijenske vlažne maramice Proizvodilo: FULYA Kozmetik Zem ja porekloje Turska Uvoznic: FREE LINE d.o.o.Bata vóle dtaulim Zepadja/Beograd 011/3739-202 www.free-line.ro.ro Rok trajanja odštampan na pakovanju TR Intim hijyen için uygundur. MD Servetele umede, intime FRESHMAKER, produse în Republica Moldova și au pH regulat. Pentru uz general, pentru îngrijirea și curățarea și îngrijirea pielii. Distribuitor în România: UNIC IMPORTATOR & DISTRIBUTOR UNIC IN RM: FPC Tehelan SRL, mun. Chişinău, str. Doina 199/1, tel: +373 22 80 66 80 E-mail:unicrom@unicrom.ro W. www.unicrom.ro Compoziție servetele material neșters, 20% alcool, pH regulat.</p>
--	--	--



Warning: It is not comestible
 Dikkat: Bu ürün yemeye elverişli değildir
 Atención: No es comestible/Hariçten Kullanılır.

FUYA
 K O Z M E T İ K

Islak Mendil İmalat ve Pazarlama Ltd. Şti.
 Kırış Osmangazi Mah. Küçük Ayazma Cad. No:17
 Esenyurt / İstanbul - TÜRKİYE
 Tel: +90 212 689 28 28 (pbx) Fax: +90 212 689 82 28
 fulya@fulyakozmetik.com.tr
 fulyakozmetik@yahoo.co.uk
 www.fulyakozmetik.com

İçerik/Ingredients/Ingrédients/Cocraa/Склад
 المكونات / Ingredientes / Ingrediente
 Aqua, Benzyl Alcohol, Parfum, Propylene Glycol, Cocamidopropyl
 Betaine, PEG-7 Glyceryl Cocoate, Benzoic Acid, Tetrasodium
 Edta, Tocopheryl Acetate, Citric Acid, Dehydroacetic Acid,
 Polysorbate 20.
 Ape, Alcool Benzil, Parfum, Propilen Glicol, Cocamidopropil
 Betaina, Gliceril Cocoat PEG-7, Acid Benzoic, Tetrasodium
 Edta, Tocofeni, Acetat, Acid Citric, Acid Dehidroacetic,
 Polisorbat 20.
 ماء، كحول البنزيل، العطر، برولين الجليكول، كوكو اميدوپروپيل
 بيتاين، بيج 7 = غليسيرين، ابي كوكوات، حمض الازويك، ايتا
 سونديوم، ايتا، ابي كوكوات، اسيد السيتريك، اسيد
 ديهايدرواسيتيك، بوليسوربات 20

* Keep out of children
 * Discontinue use if rash develops or skin becomes irritated.
 * Do not flush wipes in toilet.
 * Dispose of used wipes properly.

AVOID EYE CONTACT
 تجنب ملامسة المنتج للعين
 E.U.R.P.: S.C. TURKROM S.A. CALEA MUNTENIEI
 DN2, FOCSANI, VRANCEA-ROMANIA
 Tel: +40 237 94 9 000 Email: turkrom@turkrom.ro

Made in Türkiye

69 817 871600
 CODE 19131
 TURKEY
 EAC

PD: 09.23
 ED: 08.26
 P. NO. 19.2

Proizvođač: Fulya Kozmetik Zemia poreklo:
 Turška Livoznik za Srbiju: EUPOKOZMETIKA,
 Kruševac, Srbija. Tel: 064/21 85 637. Sastav:
 proizvod i rok trajanja odštampan na pakovanju
 1) Senza alcohol salivnetine.
 2) Alkoholfrei feuchttücher.
 3) Neosahujú alkohol ubrosky.
 4) Neosahujú alkohol ubrosky.

MD Servetele umede pentru ingrijire intima.
 Nu contin alcool. IMPORTATOR SI DISTRIBUTOR
 UNIC IN RM: PPC Tehellen SRL, mun. Chisinau, str.
 Doina 199/1, tel: +373 22 80 66 80
 1) Alkogolsuz Nam Romalchalar
 2) Alkogolsuz Nam Romalchalar
 3) Алкогольсүз бәдәндә бәдәндә
 бәдәндә бәдәндә бәдәндә

DN2, Judei Vrancea, Tel:0040 237 212 396 Fax: +40 237 212 397
 E-mail: turkrom@turkrom.ro Web: www.turkrom.ro
 servetele material netesut, 20% viscopol, 80% polipropilena
 2) Istirne higijenske vlažne i osušivače P. Izvođač:
 FUYA Kozmetik Zemia poreklo: Turška Livoznik
 FREE LINE d.o.o. Batagički duri 5m Zilina, Zagreb
 0113739-202 www.free-lin.com.hr Rok trajanja
 odštampan na pakovanju

