

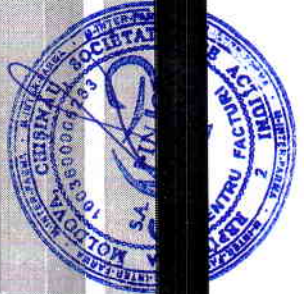
## REGISTRUL DE STAT AL DISPOZITIVELOR MEDICALE



Tip	Descriere	Denumire	Depozitar	Loca	Clasificarea	Tara	Produs	Reprezentant	Valid	Data
1.3. Certificatul CE	Certificat CE	DEZINFECTANT GENERAL INSTRUMENTAR STERILIZABIL	QUATRODES® UNITIF	IL		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07,PS-01,RG04-212	03-08-2018
1.2. Declaratia de conformitate CE	Declarati de conformitate CE	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETELE DISPOZITIVELOR MEDICALE	VELODES® SILK	250 ML		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07,PS-01,RG04-212	03-08-2018
1.2. Declaratia de conformitate CE	Declarati de conformitate CE	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETELE DISPOZITIVELOR MEDICALE	VELODES® SILK	15 ML		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07,PS-01,RG04-212	03-08-2018
1.3. Certificatul CE	Certificat CE	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETELE DISPOZITIVELOR MEDICALE	VELODES® SILK	50 ML		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07,PS-01,RG04-212	03-08-2018
		DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETELE DISPOZITIVELOR MEDICALE	VELODES® SILK	5 L		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07,PS-01,RG04-212	03-08-2018
		DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETELE DISPOZITIVELOR MEDICALE	VELODES® SILK	500 ML		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07,PS-01,RG04-212	03-08-2018
		DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETELE DISPOZITIVELOR MEDICALE	VELODES® SILK	1 L		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07,PS-01,RG04-212	03-08-2018
		DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETELE DISPOZITIVELOR MEDICALE	VELOX® FOAM EXTRA	5 L, CANISTRĂ		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07,PS-01,RG04-212	03-08-2018
		DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETELE DISPOZITIVELOR MEDICALE	VELOX® FOAM EXTRA	1 L, SPRAY		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07,PS-01,RG04-212	03-08-2018
		DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETELE DISPOZITIVELOR MEDICALE	VELOX® WIPES	ȘERVETELE, N100		Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07,PS-01,RG04-212	03-08-2018

Страница 2 из 3 (Всего элементов: 30) 1 2 3

Создание (Representant) M-INTER) И.Солерман (Producteur) J.med) 03/08/2018





Contracte atribuite | Agent x | https://etender.gov.md/ x | WinningCard.pdf x | https://etender.gov.md/ x | 89.32.230.138:8081. x | 89.32.230.138:8081. x |

← → ↻ 🔍 Не защищено | 89.32.230.138:8081 | Поиск в Интернете | Google | Google | Google | Google |

Сервисы | Mail.Ru | Google | Google | Google | Google |

Объекты в продаже | Загрузки | Fiv | Redirecting | chemical-products-r | Search Results | Регистр материалов | Другие закладки



## REGISTRUL DE STAT AL DISPOZITIVELOR MEDICALE

№	Denumire	Den denimic	Abord	Teza	Productiva	Reprezentant	Ordn	Data
DM00001222	FLUORADJUG-APICIBENTAR	550-MEDI-DEBITE	3x4x1cm, 150 PCS	Germania	BEH-MEDI-MEDICAL SOLUTIONS GMBH	M-INTER-FARMA S.A.	A07-PS-01-RG04-254	18-11-2016
DM00003779	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETELE DISPOZITIVELOR MEDICALE	MEDI@ SPRAY	5 L, CANISTRĂ	Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07-PS-01-RG04-212	03-08-2018
DM00003779	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETELE DISPOZITIVELOR MEDICALE	MEDI@ SPRAY	1 L, SPRAY	Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07-PS-01-RG04-212	03-08-2018
DM00003780	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETELE DISPOZITIVELOR MEDICALE	QUATRODES@ EXTRA	1 L, FLACON CU DOZATOR	Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07-PS-01-RG04-212	03-08-2018
DM00003780	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETELE DISPOZITIVELOR MEDICALE	QUATRODES@ EXTRA	5 L, CANISTRĂ	Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07-PS-01-RG04-212	03-08-2018
DM00014504	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETELE DISPOZITIVELOR MEDICALE	QUATRODES@ FORTE	1 L	Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07-PS-01-RG04-212	03-08-2018
DM00014504	DEZINFECTANT PENTRU SUPRAFETELE DISPOZITIVELOR MEDICALE	QUATRODES@ FORTE	5 L	Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07-PS-01-RG04-212	03-08-2018
DM00003780	DEZINFECTANT PENTRU INSTRUMENTAR STOMATOLOGIC	QUATRODES@ PRESS	1 L, FLACON CU DOZATOR	Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07-PS-01-RG04-212	03-08-2018
DM00003780	DEZINFECTANT PENTRU INSTRUMENTAR STOMATOLOGIC	QUATRODES@ PRESS	5 L, CANISTRĂ	Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07-PS-01-RG04-212	03-08-2018
DM00014505	DEZINFECTANT PENTRU INSTRUMENTAR STOMATOLOGIC	QUATRODES@ UNIT NF	5 L	Polonia	MEDI-SEPT SP. Z O.O.	M-INTER-FARMA S.A.	A07-PS-01-RG04-212	03-08-2018

Страница 1 из 3 (Всего элементов: 30) | 1 | 2 | 3

AGENTIA MEDICAMENTULUI SI DISPOZITIVELOR MEDICALE





## CERTYFIKAT WE / EC CERTIFICATE

zgodny z 93/42/EWG Załącznik II<sub>(b.p. 4)</sub> / acc. 93/42/EEC Annex II<sub>(w.o. 4)</sub>

Niniejszym zaświadcza się, że firma / This certifies, that the company

**Medi-Sept Sp. z o.o**  
ul. Konopnica 159c, PL / 21-030 Motycz

dla kategorii wyrobów klasy IIa i IIb / for the product category class IIa i IIb  
(Lista wyrobów patrz załącznik 1 / List of products see annex 1)

**Wyroby medyczne do dezynfekcji.**

**Medical devices for disinfection.**

stosuje system zapewnienia jakości w projektowaniu, produkcji i kontroli końcowej wymienionych wyrobów zgodny z wymaganiami Załącznika II (z wyłączeniem sekcji 4) dyrektywy 93/42/EWG. Dodatkowo, przy znaku CE musi zostać naniesiony numer identyfikacyjny jednostki notyfikowanej. Ważność tego certyfikatu zależy od utrzymania systemu zapewnienia jakości zgodnego z wymaganiami dyrektywy i jego nadzorowania przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z Załącznikiem II, rozdział 5. Certyfikat nie może być przenoszony pod żadnym warunkiem.

has established a quality system for design, production and final testing acc. to the requirements of Annex II (excluding section 4) of the directive 93/42/EEC. Additional to the CE-marking the notification number of the Notified Body has to be affixed. The validity of this certificate is based on the maintenance of the quality system in accordance with the requirements of the directive and its surveillance by the Notified Body according Annex II section 5. The certificate may not be transferred under any circumstances.

Nr rej. / Reg.-No. TNP/MDD/0131/4125/2015

Raport nr / Report No.: PL4125/2018-10

Ważny od / Valid from 02-02-2018

Ważny do / Valid until 01-02-2021



Jowita Juźwiak  
Jednostka Certyfikująca Wyroby Medyczne /  
Certification body for medical devices

Jednostka notyfikowana Numer identyfikacyjny 2274  
Notified Body ID. No. 2274

Katowice, 07-01-2019



TÜV NORD Polska Sp. z o.o.  
ul. Mickiewicza 29 40-085 Katowice

+48 32 786 46 46 Fax +48 32 786 46 01  
www.tuv-nord.pl, biuro@tuv-nord.pl

Dopuszcza się kopiowania certyfikatu tylko w niezmienionej postaci. / Copies of this certificate only without changes.



# ZAŁĄCZNIK nr 1, strona 1 z 3 / ANNEX No. 1, page 1 of 3

do certyfikatu numer rejestracyjny / to Certificate Registration No.: **TNP/MDD/0131/4125/2015**

Raport nr / Report No.: PL4125/2018-10

Ważny od / Valid from **02-02-2018**

Ważny do / Valid until **01-02-2021**

Typ / Type	Wyroby / Products	Klasa / Class	UMDN
Wyroby medyczne do dezynfekcji / medical devices for disinfection	Velox Top AF neutral	Ila	16748
	Velox Top AF grapefruit	Ila	16748
	Medi Spray neutral	Ila	16748
	Direct Spray SL	Ila	16748
	Medi Spray tea tonic	Ila	16748
	Velox Spray neutral	Ila	16748
	Dr. Mayer Green Neutral	Ila	16748
	Velox Spray tea tonic	Ila	16748
	Dr. Mayer Green Tonic	Ila	16748
	Velox Foam Extra	Ila	16748
	Direct Foam Extra	Ila	16748
	Dr Mayer Sonic Sensitive	Ila	16748
	Velox Foam Prim	Ila	16748
	Velox Foam	Ila	16748
	Velox Rapid	Ila	16748
	Velodes Silk	Ila	16748
	Velox Wipes	Ila	18776
	Velox Wipes NA	Ila	18776
	Direct Wipes NA	Ila	18776
	Dr. Mayer Energy Sensitive	Ila	18776
	Quatrades Strong	Ila	16748
	Quatrades Extra	Ila	16748
	Quatrades Forte	Ila	16748
Quatrades Unit	Ila	16748	
Quatrades Unit NF	Ila	16748	
Direct Unit NF	Ila	16748	

  
Jowita Juzwiak  
Jednostka Certyfikująca Wyroby Medyczne /  
Certification body for medical devices

Jednostka notyfikowana Numer identyfikacyjny 2274  
Notified Body ID. No. 2274

Katowice, 07-01-2019





# ZAŁĄCZNIK nr 1, strona 2 z 3 / ANNEX No. 1, page 2 of 3

do certyfikatu numer rejestracyjny / to Certificate Registration No.: **TNP/MDD/0131/4125/2015**

Raport nr / Report No.: PL4125/2018-10

Ważny od / Valid from **02-02-2018**

Ważny do / Valid until **01-02-2021**

Typ / Type	Wyroby / Products	Klasa / Class	UMDN
Wyroby medyczne do dezynfekcji / medical devices for disinfection	Quatrodos Press	Ila	16748
	Quatrodos One	Ila	16748
	Quatro Basic	Ila	16748
	Viruton Strong	Iib	16748
	Viruton Extra	Iib	16748
	Dr. Mayer Ezo-Extreme	Iib	16748
	Viruton Forte	Iib	16748
	Direct Forte SL	Iib	16748
	Viruton Classic	Iib	16748
	Viruton Pulver	Iib	16748
	Viruton Bohr	Iib	16748
	Direct Bohr SL	Iib	16748
	Dr. Mayer Roth	Iib	16748
	Viruton Pre	Iib	16748
	Viruton Foam	Iib	16748
	Effective Pulver	Iib	16748
	Effective Rotary	Iib	16748
	Effective Suck	Ila	16748
	Effective Suck NF	Ila	16748
	Effective Wipes	Ila	18776
	Effective Wipes Aroma	Ila	18776
	Effective Wipes NO ALCOHOL	Ila	18776
	Effective Instru	Iib	16748
	Effective Instru Extra	Iib	16748
	Effective Spray neutral	Ila	16748
	Effective Spray tea tonic	Ila	16748

*Juzwiak*  
Jowita Juzwiak

Jednostka Certyfikująca Wyroby Medyczne /  
Certification body for medical devices

Jednostka notyfikowana Numer identyfikacyjny 2274  
Notified Body ID. No. 2274

Katowice, 07-01-2019



TUV NORD Polska Sp. z o.o.  
ul. Mickiewicza 29 40-085 Katowice

+48 32 786 46 46, Fax +48 32 786 46 01  
www.tuv-nord.pl, biuro@tuv-nord.pl

Dopuszcza się kopiowania certyfikatu tylko w niezmienionej postaci. / Copies of this certificate only without changes.



# ZALĄCZNIK nr 1, strona 3 z 3 / ANNEX No. 1, page 3 of 3

do certyfikatu numer rejestracyjny / to Certificate Registration No.: **TNP/MDD/0131/4125/2015**

Raport nr / Report No.: PL4125/2018-10

Ważny od / Valid from **02-02-2018**

Ważny do / Valid until **01-02-2021**

Typ / Type	Wyroby / Products	Klasa / Class	UMDN
Wyroby medyczne do dezynfekcji / medical devices for disinfection	Effective Sensitive Foam	Ila	16748
	Dr. Mayer Eze-Forte	Ilb	16748
	Dr. Mayer KeraSept	Ilb	16748
	Dr. Mayer Hydra Forte	Ila	16748
	Dr. Mayer Sonic neutral	Ila	16748
	Dr. Mayer Sonic grapefruit	Ila	16748
	Dr. Mayer Energy	Ila	18776
	Dr. Mayer AspiClear	Ila	16748
	MEDISEPT Chusteczki do dezynfekcji powierzchni	Ila	18776
	MEDISEPT Proszek do dezynfekcji obuwia rehabilitacyjnego	Ila	16748
	MEDISEPT Proszek do dezynfekcji zabawek rehabilitacyjnych, wkładek i poduszek ortopedycznych	Ila	16748
	MEDISEPT Spray do dezynfekcji butów	Ila	16748
	Podoline Espuma desinfectante superficies	Ila	16748
	Podoline Spray desinfectante superficies	Ila	16748
	Podoline Toallitas desinfectantes sin Alcohol	Ila	18776
	Podoline Desinfectante instrumental listo para usar	Ilb	16748
	Podoline Desinfectante instrumental Plus	Ilb	16748
	Podoline Desinfectante instrumental	Ilb	16748
	Saiko Drill	Ilb	16748
	Saiko Sept	Ilb	16748
	Saiko Sept Extra	Ilb	16748
	Saiko Sept Pulver	Ilb	16748
	Saiko Suck	Ila	16748
	Saiko Wipes	Ila	18776
	Saiko Zid	Ila	16748

*Juzwiak*  
Jowita Juzwiak

Jednostka Certyfikująca Wyroby Medyczne /  
Certification body for medical devices

Jednostka notyfikowana Numer identyfikacyjny 2274  
Notified Body ID. No. 2274

Katowice, 07-01-2019







Importator în REPUBLICA MOLDOVA:

S.A. "M-INTER-FARMA", Mun. Chișinău, str. Grenoble 23,21

Tel. (022) 904-006, 904-005, Fax: (022) 904-007. [www.minterfarma.md](http://www.minterfarma.md)

Număr de înregistrare de stat a dispozitivelor medicale Nr. DM000145052

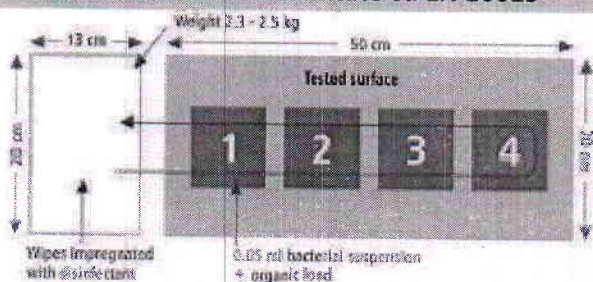
# Velox<sup>®</sup> Wipes

Șervețele pe bază de alcool pentru curățarea și dezinfectarea suprafețelor echipamentului medical

- Spectru larg microbiocid deja în 30 sec.
- Proprietăți excelente de curățare
- Delicat, parfum proaspăt de grapefruit sau mandarină

Presaturat cu formulă pe bază de alcool, Velox Wipes este concomitent pentru curățare și dezinfectant. Indicată pentru dezinfectarea rapidă a suprafețelor mici, suprafețelor echipamentului medical greu accesibile, fotoliilor, paturilor, pieselor stomatologice înainte de sterilizare, portamprentelor protetice și amprentelor din silicon. Asemenea și pentru suprafețele ce vin în contact cu produsele alimentare.

Metodologie în conformitate cu EN 16615



Effective according to EN 16615 in 30 sec



## Caracteristicile produsului:

- Testat în conformitate cu standardele noi pentru produsele dezinfectante (EN 14885)
- Spectru larg de acțiune antimicrobiană incl. bacterii, mycobacterii, fungi, virusuri.
- Proprietăți excepționale de curățare
- Toleranță înaltă asupra materialelor (fără aldehide și fenoli).
- Delicat, miros proaspăt.

## Beneficii:

- Eficiență garantată și siguranță în utilizare.
- Reducerea înaltă a riscului de infecție.
- Efect rapid pe suprafețele subiecte de infecție.
- Abilitatea de a fi aplicat pe un număr mare de materiale.
- Efect de îmborsărire.
- Econom.









## Instrucțiune de utilizare a produsului dezinfectant

# Medi® Spray



**Produs pe bază de alcool, gata de utilizare pentru curățarea și dezinfectarea rapidă a suprafețelor mici și al echipamentului medical**

**Medi Spray** este destinat pentru dezinfectarea suprafețelor mici a dispozitivelor medicale neinvazive, inclusiv banchetele și scaunele de tratament, dispozitivelor și aparatelor medicale și chirurgicale, echipamentelor de reabilitare și altor suprafețe greu accesibile al echipamentului medical, dulapurilor și mobilierului pacienților. Se recomandă în special pentru suprafețe din sticlă și suprafețe lucioase. Produsul poate fi aplicat și pe suprafețele ce vin în contact cu produsele alimentare.

Deasemeni este recomandat pentru dezinfectarea pieselor de mână stomatologice (înainte de sterilizare), la fel și a tavelor pentru

amprente de dentare și amprentelor din silicon. Nu conține aldehide și fenol. Componentele produsului selectate cu precizie asigură un spectru larg biodistructiv în timp scurt și curățare perfectă a suprafețelor fără să lase scame.

### Instrucțiuni de utilizare:

Pulverizați suprafața cu soluție de la distanța de aprox. 30 cm., se asigură că este în întregime acoperită cu soluție și se lasă să-și facă efectul. Apoi ștergeți suprafața cu un șervet din hârtie. Suprafața nu necesită clătire cu apă și se usucă rapid fără a lăsa urme. A nu utiliza pe suprafețe sensibile la alcool (ex. sticla acrilică). Indicat doar pentru uz profesional.

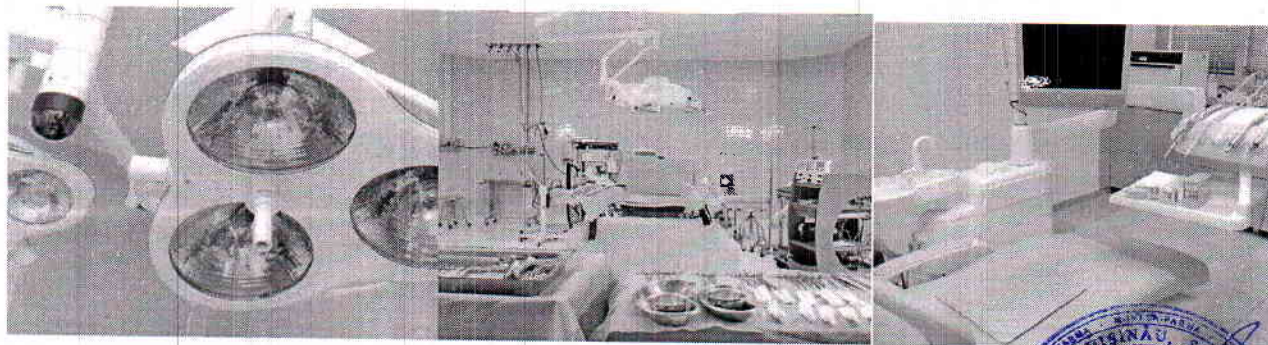
**Substanțe active:** 100 gr. de preparat conțin: 63.7 g etanol, 6.3 g propan-2-ol.

**Ambalaj:** Flacon 1 L. spray, canistra 5 L.

### Activitatea microbiologică:

Eficacitatea:	EN 14885	Condiții	
		curat	murdar
Bacteria (including MRSA)	EN 13727	30 s	30 s
Fungi ( <i>C. albicans</i> )	EN 13624	15 s	15 s
Mycobacteria ( <i>M.terrae</i> )	EN 14348	30 s	1 min.
Virusuri încapsulate (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, Herpes simplex, Ebola)	EN 14476	30 s	1 min.
Rota virus	EN 14476	30 s	1 min.
Noro virus	EN 14476	30 s	30 s

### DOMENII DE UTILIZARE



**Reprezentant oficial în Republica MOLDOVA**



**S.A. M-INTER-FARMA**

**MD 2025 Mun. Chisinau, str. Grenoble 21**

**Tel: (022) 904 - 006, 904 - 005, Fax: 904 - 007**



***Număr de înregistrare de stat a dispozitivelor medicale Nr. DM000037795, DM000037796***



# NICA - AMICID

## PRODUS DEZINFECTANT



Certificat ISO 9001-2001, Certificat de inregistrare in R.Moldova Nr.00249 din 22.02.2016

### Produsul NICA-AMICID este destinat pentru:

- ▶ dezinfectarea si dereticarea suprafetelor in incaperi, aparatelor, dispozitivelor, lengeriei, veselei, obiectelor de ingrijire a bolnavilor, incaltamintei, dezinfectarea (inclusiv asociata cu tratarea presterilizatorie), tratarea presterilizatorie si finala a articolelor de uz medical manual si automatizat;
- ▶ dezinfectarea deseurilor medicale, materiilor organice;
- ▶ efectuarea curateniilor generale;
- ▶ combaterea mucegaiului;
- ▶ dezinfectarea sistemelor de aerisire si ventilare si de conditionare a aerului
- ▶ dezinfectarea echipamentului de salubritate, WC-urilor autonome si biologice, transportului sanitar;
- ▶ dezinfectarea de nivel inalt a endoscoapelor;
- ▶ sterilizarea articolelor de uz medical;

**Produsul NICA - AMICID** prezinta actiune bactericida fata de bacteriile gram pozitive si gram negative (inclusiv micobacteriile tuberculozei), virulicida (asupra tuturor virusurilor-patogeni ai omului, inclusiv virusurile hepatitelor enterale si parenterale (inclusiv hepatitelor A, B si C), HIV, poliomielitei, adenovirusurilor, virusurilor "pneumoniei atipice" (SARS), gripei "aviare" H5N1, gripei "porcine", gripei umane etc.), fungicida - asupra levurilor din genul *Candida*, dermatofitilor din genul *Trichophyton*, ciupercilor de mucegai, agentilor patogeni ai infectiilor nosocomiale (intraspitalicesti), infectiilor anaerobe. Produsul poseda activitate sporicida.

**Compozitie:** Produsul NICA - AMICID prezinta un lichid de la incolor la galben, se admite aparitia unui mic precipitat in procesul de depozitare indelungata. In calitate de substante active contine: N, N-bis-(3-aminopropil) dodecilamina - 2%, clorura de didecildimetil amoniu - 8%, polihexametilen guanidina hidroclorid - 1,8% si alte componente functionale. PH- ul solutiei apoase de 1% este 8,0 - 10,0.

**Termenul de valabilitate** al preparatului - 5 ani, a solutiilor de lucru a preparatului - 28 zile.

Produsul poseda proprietati detergente, nu deterioreaza obiectele tratate, nu decoloreaza tesaturile, nu fixeaza poluarile organice, nu corodeaza instrumentarul medical, nu necesita conditii speciale de depozitare si pastrare, este putin toxic, dupa actiunea asupra pielii se atribuie la clasa a 4-a de compusi putin toxici.

**Măsuri de precauție:** La prepararea soluțiilor de lucru ale produsului a se evita contactul cu pielea și ochii. Lucrul cu produsul a se efectua în mănuși din cauciuc.

Se prezinta in flacoane de 1 litru si canistre de 5 litri.

Spalarea solutiei de lucru dupa dezinfectarea suprafetelor NU ESTE NECESARA



S.A. M-INTER-FARMA

MD 2025 Mun. Chisinau, str. Grenoble 21  
Tel: (022) 904 - 006, 904 - 005, Fax: 904 - 007





# Produsul dezinfectant "Nica Amicid"

Domenii de utilizare: institutiile medico-sanitare (inclusive laboratoarele clinice, de diagnostic, bacteriologice, sectiile c neonatologie, maternitati, saloane pentru noi nascuti), institutiile pentru copii si penitenciare, intreprinderile de alimentatie public comert cu produse alimentare, pietele de consum si desfacere comerciale si alimentare, obiectele comunale, hoteluri, bazine, ba saune, spatii publice, focare de infectii.

## Regimurile de dezinfectare a diferitor obiecte cu "Nica-Amicid"

Obiectele supuse decontaminarii	in caz de infectii bacteriene		in caz de tuberculoza		in caz de infectii virale		in caz de infectii fungice			
							candidoze		ciupercile de mucegai	
	%	timpul, min.	%	timpul min.	%	timpul min.	%	timpul min.	%	timpul min.
Suprafetele in incaperi	0,01	60	0,25	60	0,1	60	0,25	30	0,1	30
	0,05	30	0,5	30	0,25	30	0,5	15	0,25	15
Vesela fara resturi de mancare	0,05	30	0,05	60	0,05	60	0,05	60	-	-
	0,1	15	0,1	30	0,1	15	0,1	30	-	-
Lenjerie cu excretii	0,5	60	1,0	60	0,5	60	0,25	60	1,0	60
	1,0	30	1,5	30	1,0	30	0,5	30	1,5	30
Incubatoare pentru copii, accesoriile atasate echipamentului de anestezie si respiratie; echipamentul de anestezie	0,05	30	0,25	60	0,1	60	0,25	30	-	-
	0,1	15	0,5	30	0,25	30	0,5	15	-	-

Regimurile de dezinfectare, asociata cu tratarea presterilizatorie a articolelor de uz medical cu produsul "Nica-Amicid" in caz de infectii de etiologie bacteriana (inclusive tuberculoza), virala si fungica

Tipul articolelor	Prin metoda manuala	
	%	timpul min.
Articolele din sticla, metal, plastic, (inclusive articolele cu parti lacat), instrumentarul stomatologic si chirurgical; materialele stomatologice	0,1	60
	0,25	30
	0,5	20
	1,0	15
Endoscoapele rigide si flexibile	0,25	60

Regimurile dezinfectarii de nivel inalt a endoscoapelor cu produsul "Nica-Amicid"

Tipul articolelor	Regimurile de tratare		
	Temperatura solutiei, °C	Concentratia solutiei de lucru %	Timpul de expunere dezinfectanta min.
Endoscoapele rigide, flexibile, de productie autohtona si de import	20±2	3,0 4,0 6,0	30 15 5

## REGIMURILE DE STERILIZARE A ARTICOLELOR DE UZ MEDICAL CU PRODUSUL "NICA-AMICID"

Tipul articolelor	Temperatura solutiei, °C	Regimurile de tratare	
		Concentratia solutiei de lucru (dupa preparat), %	Timpul de expunere dezinfectanta, min.
Articole din sticla, metalice, plastic, cauciuc (inclusiv instrumentarul chirurgical si stomatologic, endoscoapele rigide si flexibile, instrumentarul acestora)	Nu mai putin de 18	3,0	60
		4,0	30
		5,0	15
		8,0	5

## REGIMURILE DE DEZINFECTARE A DESEURILOR MEDICALE CU SOLUTIILE PRODUSULUI "NICA-AMICID"

Tipul articolelor		Concentratia solutiei de lucru (dupa preparat), %	Timpul de expunere dezinfectanta, min.	Metoda de tratare
Deseuri medicale	Tampoanele din bumbac sau tifon, tifonul, pansamentele din tifon	0,25	90	Inmuierea imersia
		0,5	60	
		1,0	30	
Deseuri lichide, sange, excretiile bolnavilor (sputa, urina, voma etc.)		0,5	90	Arrestecul deseurilor cu solutia dezinfectanta in proportie de 1:2
		1,0	60	
		2,0	30	







# S.A. M-INTER-FARMA

IDNO 1003600005263 Cod OKPO 37020536 Cod TVA 0207934

MD 2025, Chișinău, Grenoble, 21

Tel: + 373 22 904 – 006, 904 - 005,

Fax: + 373 22 904 - 007

## Produs dezinfectant „GHELIOS gel antiseptic” (ГЕЛИОС антисептический гель) (antiseptic pentru piele) („FPC GHENIX” SRL, Rusia)

**Descriere:** antiseptic pentru piele gata de utilizare sub formă de gel de culoare albastru transparent sau opalescent cu miros specific.

**Compoziție:** În calitate de substanțe active conține alcool isopropilic – 65%, triclosan – 0,2%. Suplimentar conține componente hidratante, regenerante și de înmuiere pentru pielea mâinilor.

**Indicații de utilizare:** Produsul este indicat pentru utilizare în calitate de antiseptic pentru piele pentru:

- prelucrarea mâinilor chirurgilor, asistentelor medicale din blocurile operatorii, moașelor ș.a. personal antrenat în efectuarea intervențiilor operatorii și de primire a nașterilor în instituțiile medico-sanitare,
- decontaminare și degresarea pielii cîmpului operator și de injectare,
- decontaminarea articulației humero-radiale a donatorilor la stațiile de transfuzie a sîngelui,
- prelucrarea pielii înainte de introducerea cateterelor și puncția articulațiilor,
- pentru prelucrarea igienică a mâinilor personalului medical, inclusiv personalul automobilelor ambulanțelor,
- pentru prelucrarea igienică a mâinilor personalului instituțiilor preșcolare și școlare, instituții sociale (case de bătrîni, hospisuri etc.), personalului întreprinderilor de cosmetică și parfumerie (inclusiv frizerii, cosmetologii etc.), stații balneare, întreprinderi de alimentație și comerț publice, obiecte comunale, întreprinderi din industria alimentară și farmacochimică, instituțiile medico-sanitare și balneare, bănci, hoteluri, alte instituții unde este necesară prelucrarea antiseptică a pielii, la fel și uz casnic.
- prelucrarea tălpii picioarelor în scopul profilaxiei afecțiunilor micotice.

**Activitate:** Produsul „GHELIOS gel antiseptic” induce moartea bacteriilor gram negative și gram pozitive (inclusiv a agenților patogeni ai infecțiilor nosocomiale (intraspitalicești), intestinale, micobacteriilor tuberculozei), virusurilor (infecțiile respiratorii virale acute, gripa, gripa aviară și porcină, paragripa, herpesul, poliomielite, hepatitele de toate tipurile, inclusiv hepatitele A, B și C, infecțiile HIV, adenovirusurile, rotavirusuri, pneumonii atipice, enterovirusuri ș.a.), fungilor (inclusiv levurilor din genurile Candida), dermatofiti.

**Măsuri de precauție:** Doar pentru uz extern. Nu se aplică pe plăgi și mucoase. Inflamabil! A nu permite contactul cu foc deschis și aparate de încălzire conectate. Se interzice utilizarea după expirarea termenului de valabilitate.

**Transportarea:** produsul poate fi transportat în ambalaj cu toate tipurile de mijloace de transport care asigură integritatea produsului și ambalajelor (recipientelor) originale.

**Păstrarea:** În flacoanele bine închise, aparte de medicamente, în încăperi inaccesibile copiilor și acrisite la temperatura de la -40° la +35°, departe de aparate de încălzire, foc deschis și raze solare.

**Ambalaj:** flacoane din polimer cu volum de 0,1 și 30 dm<sup>3</sup>

**Prelucrarea igienică a mâinilor:** 2 ml produs se aplică pe mâini și antebrățe și se masează ușor până la uscare, dar nu mai puțin de 30 sec.

**Prelucrarea mâinilor chirurgilor și altui personal antrenat în efectuarea operațiilor și primirea nașterilor etc.:** preventiv aplicării produsului, mâinile și antebrățele se spală minuțios, nu mai puțin de două ori, sub jet de apă caldă și săpun în decursul a 2 min. și se usucă cu un șervețel steril din tifon. După, pe mâini se aplică de două ori câte 3 ml produs și se masează pe pielea mâinilor și antebrățurilor timp de 2,5 min.; după care din nou se aplică 3 ml. și se masează pe pielea mâinilor și antebrățurilor timp de 2,5 min. (pielea mâinilor se menține umedă). Timpul total de prelucrare constituie 5 min. Mănușile sterile se îmbracă după uscarea completă a pielii.

Produsul posedă activitate antimicrobiană prelungită timp de 3 ore.





# **“NICA - CLOR” produs dezinfectant (tablete și granule)**

**producător SRL Compania Științifică de Producere „Ghenix”, Rusia**

Produsul dezinfectant „NICA-CLOR” conține în calitate de substanță activă sarea de natriu a acidului diclorizocianuric (sarea-Na ADCC) 84%. Preparatul se produce sub formă de tablete de culoare albă cu miros slab de clor cu greutatea 3,32 g, care la dizolvare eliberează 1,52 gr. clor activ, și în formă de granule. Conținutul clorului activ în tablete și granule este de 45,5%.

Tabletele și granulele sunt ambalate în borcane din materiale polimerice cu capace închise etanș cu masa de 1 kg. sau alt ambalaj polimeric în conformitate cu actele normative în vigoare.

Termenul de valabilitate a produsului în ambalaj – 3 ani. Termenul de păstrare a soluțiilor de lucru ale produsului – nu mai mult de 6 zile.

Produsul se dizolvă bine în apă. Soluțiile apoase sunt transparente, cu un miros slab de clor. Pentru combinarea procesului de dezinfecție și spălare, la soluțiile preparatului este posibilă adăugarea detergenților, avizați pentru utilizare în instituțiile medico-sanitare (IMS). Soluțiile apoase nu deteriorează suprafețele prelucrate din lemn, sticlă, materiale polimere, precum și vesela, jucăriile, articolele de uz medical și obiectele pentru îngrijirea bolnavilor din metale rezistente la coroziune, sticlă, cauciucuri și plastic.

Produsul „NICA-CLOR” posedă acțiune antimicrobiană asupra bacteriilor gramnegative și grampozitive (incl. micobacteria tuberculozei – testat pe *Mycobacterium terra*), virusuri și ciuperci *Candida* și dermatofiti; produsul este efectiv contra agenților patogeni al infecțiilor deosebit de periculoase (ciuma, holera, tuleramia, legionelloza); produsul posedă activitate sporocidă, inclusiv asupra sporilor cauzali al antraxului, produsul posedă proprietăți ovocide asupra agenților cauzali al afecțiunilor parazitare (chisturi și oochisturi al protozoarelor, ouă și larve al helminților, ostricii).

Produsul „NICA-CLOR” este destinat:

## **sub formă de soluții, preparate din comprimate și granule:**

- pentru dezinfecția suprafețelor în încăperi, mobilierului dur, echipamentului sanitar-tehnic, lenjeriei, veselei (incl. de unică folosință și de laborator), obiecte pentru spălarea veselei, jucăriilor, obiecte de îngrijire a bolnavilor, obiecte de igienă personală, covorașe din cauciuc și polipropilen, inventarul pentru curățenie și materialelor la dezinfecția zilnică, finală și profilactică în instituții și înreprinderi medico-sanitare <sup>1</sup>, focare de infecție, în instituții preșcolare (dezinfecția finală) și școlare, la obiecte comunalo-catative (hoteluri, cămine, băi, curățătorii, frizerii, pieți alimentare, WC-uri publice etc.), la întreprinderile de alimentație publică și comerț, complexuri sportive și culturale, întreprinderi de asigurare socială, instituții penitenciare;
- pentru efectuarea curățeniei generale în instituțiile medico-sanitare și instituțiile pentru copii; focare de infecții, în transportul sanitar și transportul pentru produse alimentare, în instituții penitenciare, instituții din sfera socială și comunalo-catativă;
- pentru dezinfecția articolelor de uz medical din metale rezistente la coroziune, cauciucuri, plasticuri, sticlă;
- pentru dezinfecția deșeurilor medicale (inclusiv articole de uz medical de unică folosință, materiale pentru pansament, lenjerie de unică folosință pentru corp și pat, hainele personalului) înainte de reciclarea lor;
- pentru decontaminareautilajului special, echipamentului special și instrumentarului în frizerii, saloane de masaj, băi, saune, cluburi, saloane de frumusețe, curățătorii, puncte sanitare și alte obiecte de deservire a populației;
- pentru dezinfecția secrețiilor biologice: spută, mase fecale, emestec urino-fecal, vomă, resturi alimentare, sânge, ser etc.;

## **Regimurile de dezinfectare a diferitor obiecte cu produsul “NICA - CLOR”**

Obiectele supuse decontaminării	in caz de infecții bacteriene			in caz de infecții virale		
	%	Nr. de tablete la 10 lit. apă	timpul, min.	%	Nr. de tablete la 10 Lit. apă	timpul min.
Suprafețele în încăperi, mobilă netăpătată	0,015	1	60	0,015	1	60
	0,03	2	30	0,03	2	30
Vesela fara resturi de Mancare, lenjerie	0,03	2	15	0,03	2	15











®

THE INTERNATIONAL CERTIFICATION NETWORK

# CERTIFICATE

IQNet and its partner  
**CISQ/CERTIQUALITY S.r.l.**

**DISPOTECH SRL**

IT - 23022 CHIAVENNA (SO) - VIA M. DEL GROSSO, 8/12

has implemented and maintains a

**Quality Management System**

which fulfills the requirements of the following standard

**ISO 9001:2008**

for the following activities

Code **EA 4, 12, 14**

Manufacturing and sale of: special laminated products (tissue/polythene) for medical and health-sanitary use; products for thermal therapy; saliva ejector.

Design, manufacturing and sale of spray for dental therapy.

in the following operative units

IT - 23020 GORDONA (SO) - VIA AL PIANO, 29

Issued on: **2015-12-09**

Certified since: **2003-01-28**

Expire on: **2018-09-14**

Registration number: **IT-24919**



Michael Drechsel

President of IQNET



Ing. Claudio Provetti

President of CISQ

**IQNet Partners\*:**

AENOR Spain AFNOR Certification France AIB-Vinçotte International Belgium APCER Denmark CCC China  
CISQ Italy CQC China CQM China CQS Czech Republic Cro Cert Croatia DQS Holding GmbH Germany  
FCAV Brazil FONDONORMA Venezuela ICONTEC Colombia IMNC Mexico Inspecta Certification Finland ITC Costa Rica  
IRAM Argentina JQA Japan KFQ Korea MIRTEC Greece MSZT Hungary Nemko AS Norway NSI Switzerland GBA Poland  
Quality Austria Austria RR Russia SIGE Mexico SII Israel SIQ Slovenia SIRIM QAS International Malaysia  
SQS Switzerland SRAC Romania TEST St Petersburg Russia TSE Turkey YU



\* The list of IQNet partners is valid at the time of issue of this certificate. Updated information is available under [www.iqnet-certification.com](http://www.iqnet-certification.com)





23100 SONDRIO - Via Ragazzi del 99, 19 - Tel. +39 348 8644614 - Fax +39 0343 36567  
e-mail: biohelp@libero.it

## DECLARATION OF COMPLIANCE

**Declaration of conformity of the product named DISPONAPKINS, made by the company BIOHELP Ltd, to the necessary requirements quoted in the Enclosure I, Directive 93/42/EEC and successive modifications (Directive 2007/47/CE enclosed), as recommended in the Enclosure VII of the above mentioned directive and successive modifications.**

The company Biohelp Ltd – Via Ragazzi del 99, 19 23100 Sondrio – manufacturing the product named BIONAPKINS

### DECLARES

**under its own responsibility that the above mentioned product satisfies all the necessary requirements as recommended in the Directive 93/42/EEC (Medical Devices) and successive modifications.**

The company BIOHELP, moreover, declares and guarantees:

- ◆ The above mentioned product satisfies all the necessary requirements as recommended in the Enclosure I, Directive 93/42/EEC and successive modifications
- ◆ The above mentioned product belongs to Class I
- ◆ The above mentioned product is sold in NON STERILE packaging
- ◆ The above mentioned product IS NOT A DEVICE FOR MEASUREMENT
- ◆ The above mentioned product IS NOT INTENDED FOR CLINICAL INVESTIGATION

Being that the case, the manufacturer will set up an evaluation procedure on the experience so far acquired, as recommended in the enclosure VII-4 of the above mentioned Directive and successive modifications.

Technical documents will be available for the competent authority, for a period of five years from the last date of the manufacturing of the product, as recommended in the enclosure VII of the above mentioned Directive and successive modifications.

The manufacturer declares that the above mentioned product satisfies all the necessary requirements as recommended in the Directive 93/42/EEC and successive modifications, and that will be sold with CE mark, according to the Article 17- Directive 93/42/CEE and successive modifications.

04/02/2011

GENERAL MANAGER  
(Massimo Mortarotti)

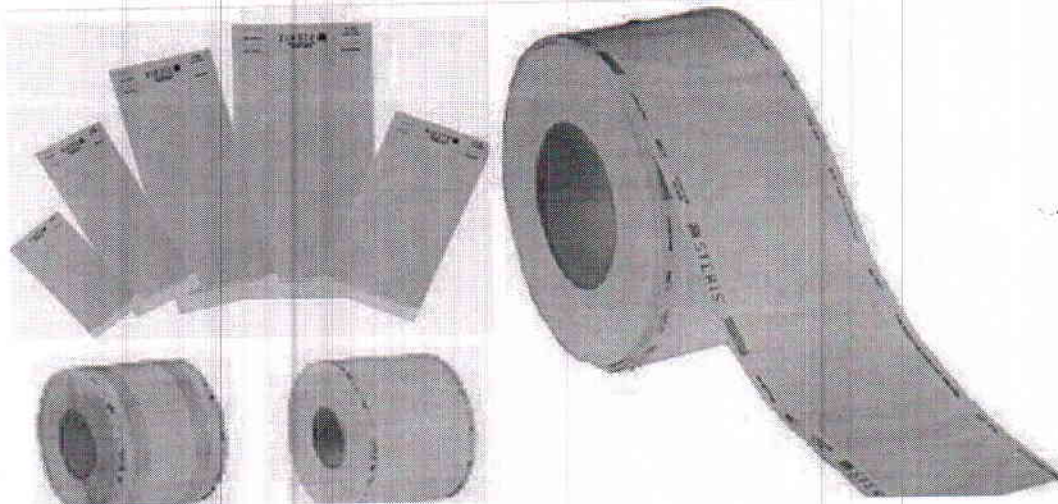






# S.A. M-INTER-FARMA

## Role si Pungi pentru Ambalare



Rolele si pungile folosite pentru ambalare sunt rezistente si ofera siguranta la procesare, depozitare si transport.

Acestea sunt confectionate din hartie medicala si un film din plastic multistrat transparent.

Stratul de hartie a fost supus unui tratament de suprafata, care sa permita termosudarea uniforma si constanta, dar sa si reduca des-prinderea si formarea rosturilor de fibre, atunci cand este deschisa.

Contin indicatori chimici de monitorizare a sterilizarii; acestia sunt localizati in afara zonei de impachetare, pentru a preveni pigmentul impreganat sa ajunga la produs.

Pe fiecare rola sau punga apar trecute: producatorul, marca, codul, numarul de lot si directia de deschidere. Inafara de pungile autosigilante, restul produselor sunt usor de lipit, cu orice masina de sigilat.

### TIPURI:

- **ROLE CU SAU FARA PLIU:** se pot utiliza la sterilizarea cu abur si oxid de etilena; doar latimea este predefinita; lungimea se alege in functie de necesitati; bucata de rola (punga), care urmeaza a fi folosita, trebuie sigilata la ambele capete.
- **PUNGI CU SAU FARA PLIU:** se pot utiliza la sterilizarea cu abur si oxid de etilena; latimea si lungimea sunt predefinite; punga trebuie sigilata doar la un capat.
- **PUNGI AUTOADEZIVE:** se pot utiliza la sterilizarea cu abur si oxid de etilena; latimea si lungimea sunt predefinite; punga nu necesita sigilare.
- **ROLE FARA PLIU TYVEK:** se pot utiliza la sterilizarea cu oxid de etilena, plasma si raze gamma; doar latimea este predefinita, lungimea se alege in functie de necesitati; bucata de rola (punga), care urmeaza a fi folosita, trebuie sigilata la ambele capete.
- **Producator:** DISPOTECH Srl / – ITALIA
- **Perioada de valabilitate:** 60 de luni de la data fabricarii
- **Perioada de pastrare a materialului si instrumentarului sterilizat in ambalaj – 30 zile**







THE INTERNATIONAL CERTIFICATION NETWORK

# CERTIFICATE

IQNet and its partner  
CISQ/CERTIQUALITY S.r.l.

**DISPOTECH SRL**

IT - 23022 CHIAVENNA (SO) - VIA M. DEL GROSSO, 8/12

has implemented and maintains a

**Quality Management System**

which fulfills the requirements of the following standard

**ISO 13485:2003**

for the following activities

Code **AT 1e, 1a, 2d**

Manufacturing and sale of: special laminated products (tissue/polythene) for medical and health-sanitary use; products for thermal therapy; saliva ejector.

Design, manufacturing and sale of spray for dental therapy.

in the following operative units

IT - 23020 GORDONA (SO) - VIA AL PIANO, 29

Issued on: **2013-12-12**

Certified since: **2004-12-15**

Expire on: **2016-12-11**

Registration number: **IT-38352**



Michael Drechsel

President of IQNET



Ing. Claudio Provetti

President of CISQ

IQNet Partners\*:

AENOR Spain AFNOR Certification France AIB-Vinçotte International Belgium ANCE-SIGE Mexico APCER Portugal CCC Cyprus  
CISQ Italy CQC China CQM China CQS Czech Republic Cro Cert Croatia DQS Holding GmbH Germany DS Denmark  
FCAV Brazil FONDONORMA Venezuela ICONTEC Colombia IMNC Mexico INNORPI Tunisia  
Inspecta Certification Finland IRAM Argentina JQA Japan KFQ Korea MIRTEC Greece MSZT Hungary Nemko AS Norway





ISTITUTO DI CERTIFICAZIONE DELLA QUALITÀ

**ORGANISMO NOTIFICATO N° 0546**  
**NOTIFIED BODY N° 0546**

**APPROVAZIONE DEL SISTEMA DI QUALITÀ ATTUATO DA**  
*APPROVAL OF THE QUALITY SYSTEM OPERATED BY*

**DISPOTECH SRL**

IT - 23022 CHIAVENNA (SO) - VIA M. DEL GROSSO, 8/12

UNITA' OPERATIVE  
OPERATING SITES

IT - 23022 CHIAVENNA (SO) - VIA M. DEL GROSSO, 8/12  
IT - 23020 GORDONA (SO) - VIA AL PIANO, 29

PER I SEGUENTI TIPI / FAMIGLIE DI PRODOTTI  
*FOR THE FOLLOWING TYPES / CLASSES OF PRODUCTS*

**Dispositivi medici per terapie termiche (ghiaccio istantaneo, caldo istantaneo, ghiaccio spray)**

*Medical devices for thermal therapies (instant ice, instant heat, spray ice)*

**Certiquality S.r.l., Organismo Notificato n° 0546, certifica che il sistema garanzia qualità**  
*Certiquality S.r.l., Notified Body n° 0546, certifies that the quality assurance system*

**è conforme ai requisiti della Direttiva 93/42 CEE, Allegato V**  
*is in compliance with the requirements of Council Directive 93/42/CEE, Annex*

CERTIFICATO N.  
CERTIFICATE N.

**5637/CE001/2**

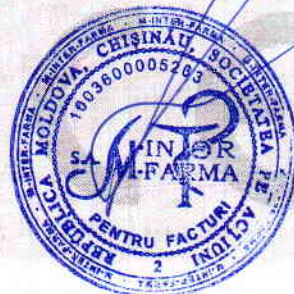
PRIMA EMISSIONE  
FIRST ISSUE 20/02/2004

EMISSIONE CORRENTE  
CURRENT ISSUE 04/02/2014

DATA DI SCADENZA  
EXPIRY DATE 03/02/2019

IL PRESIDENTE

CERTIQUALITY S.r.l.







YOUR DISPOSABLE EXCELLENCE

dispotech.com



## DECLARATION OF COMPLIANCE

**Declaration of conformity of the product named DISPOPACK, made by the company DISPOTECH Ltd, to the necessary requirements quoted in the Enclosure I, Directive 93/42/EEC and successive modifications (Directive 2007/47/CE enclosed), as recommended in the Enclosure VII of the above mentioned directive and successive modifications.**

The company DISPOTECH Ltd – Via Mario del Grosso 8/12, Chiavenna (SO) – manufacturing the product named DISPOPACK

### DECLARES

**under its own responsibility that the above mentioned product satisfies all the necessary requirements as recommended in the Directive 93/42/EEC (Medical Devices) and successive modifications.**

The company DISPOTECH, moreover, declares and guarantees:

- ◆ The above mentioned product satisfies all the necessary requirements as recommended in the Enclosure I, Directive 93/42/EEC and successive modifications
- ◆ The above mentioned product belongs to Class I
- ◆ The above mentioned product is sold in NON STERILE packaging
- ◆ The above mentioned product IS NOT A DEVICE FOR MEASUREMENT
- ◆ The above mentioned product IS NOT INTENDED FOR CLINICAL INVESTIGATION

Being that the case, the manufacturer will set up an evaluation procedure on the experience so far acquired, as recommended in the enclosure VII-4 of the above mentioned Directive and successive modifications.

Technical documentation of the product is conserved in the offices of Dispotech srl Via al piano, 29 -23020 Gordona (SO)-

Technical documents will be available for the competent authority, for a period of five years from the last date of the manufacturing of the product, as recommended in the enclosure VII of the above mentioned Directive and successive modifications.

The manufacturer declares that the above mentioned product satisfies all the necessary requirements as recommended in the Directive 93/42/EEC and successive modifications, and that will be sold with CE mark, according to the Article 17- Directive 93/42/CEE and successive modifications.

Dispotech srl

Sede produttiva/uffici: 23020 GORDONA (SO) Via al piano, 29 - Tel. +39 0343 36711 - Fax +39 0343 36709  
Sede legale: 23022 CHIAVENNA (SO) Via M. Del Grosso, 8/12 - e-mail: info@dispotech.it - www.dispotech.com  
Cap Soc. € 100.000,00 i.v. - P. IVA 00672170149 - R.E.A. 47213 C.C.I.A.A. di SO - Uff. Reg. Imp. SO 00672170149







dispotech.com



## DECLARATION OF COMPLIANCE

**Declaration of conformity of the product named DISPOROLLS, made by the company DISPOTECH Ltd, to the necessary requirements quoted in the Enclosure I, Directive 93/42/EEC and successive modifications (Directive 2007/47/CE enclosed), as recommended in the Enclosure VII of the above mentioned directive and successive modifications.**

The company DISPOTECH Ltd – Via Mario del Grosso 8/12, Chiavenna (SO) – manufacturing the product named DISPOROLLS

### DECLARES

**under its own responsibility that the above mentioned product satisfies all the necessary requirements as recommended in the Directive 93/42/EEC (Medical Devices) and successive modifications.**

The company DISPOTECH, moreover, declares and guarantees:

- ◆ The above mentioned product satisfies all the necessary requirements as recommended in the Enclosure I, Directive 93/42/EEC and successive modifications
- ◆ The above mentioned product belongs to Class I
- ◆ The above mentioned product is sold in NON STERILE packaging
- ◆ The above mentioned product IS NOT A DEVICE FOR MEASUREMENT
- ◆ The above mentioned product IS NOT INTENDED FOR CLINICAL INVESTIGATION

Being that the case, the manufacturer will set up an evaluation procedure on the experience so far acquired, as recommended in the enclosure VII-4 of the above mentioned Directive and successive modifications.

Technical documentation of the product is conserved in the offices of Dispotech srl Via al piano, 29 -23020 Gordona (SO)-

Technical documents will be available for the competent authority, for a period of five years from the last date of the manufacturing of the product, as recommended in the enclosure VII of the above mentioned Directive and successive modifications.

The manufacturer declares that the above mentioned product satisfies all the necessary requirements as recommended in the Directive 93/42/EEC and successive modifications, and that will be sold with CE mark, according to the Article 17- Directive 93/42/CEE and successive modifications.

Dispotech srl

Sede produttiva/uffici: 23020 GORDONA (SO) Via al piano, 29 - Tel. +39 0343 367

Sede legale: 23022 CHIAVENNA (SO) Via M. Del Grosso, 8/12 - e-mail: info@dispotech.com www.dispotech.com

Cap Soc. € 100.000,00 i.v. - P. IVA 00672170149 - R.E.A. 47213 C.C.I.A.A. di SO - Uff. Reg. Imp. 20149







YOUR DISPOSABLE EXCELLENCE

dispotech.com



## DECLARATION OF COMPLIANCE

**Declaration of conformity of the product named DISPOMASK, made by the company DISPOTECH Ltd, to the necessary requirements quoted in the Enclosure I, Directive 93/42/EEC and successive modifications (Directive 2007/47/CE enclosed), as recommended in the Enclosure VII of the above mentioned directive and successive modifications.**

The company DISPOTECH Ltd – Via Mario del Grosso 8/12, Chiavenna (SO) – manufacturing the product named DISPOMASK

### DECLARES

**under its own responsibility that the above mentioned product satisfies all the necessary requirements as recommended in the Directive 93/42/EEC (Medical Devices) and successive modifications.**

The company DISPOTECH, moreover, declares and guarantees:

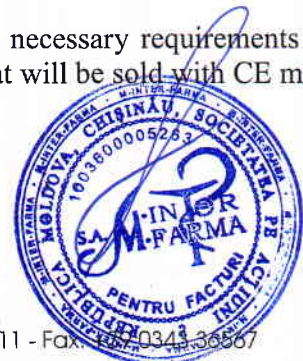
- ◆ The above mentioned product satisfies all the necessary requirements as recommended in the Enclosure I, Directive 93/42/EEC and successive modifications
- ◆ The above mentioned product belongs to Class I
- ◆ The above mentioned product is sold in NON STERILE packaging
- ◆ The above mentioned product IS NOT A DEVICE FOR MEASUREMENT
- ◆ The above mentioned product IS NOT INTENDED FOR CLINICAL INVESTIGATION

Being that the case, the manufacturer will set up an evaluation procedure on the experience so far acquired, as recommended in the enclosure VII-4 of the above mentioned Directive and successive modifications.

Technical documentation of the product is conserved in the offices of Dispotech srl Via al piano, 29 -23020 Gordona (SO)-

Technical documents will be available for the competent authority, for a period of five years from the last date of the manufacturing of the product, as recommended in the enclosure VII of the above mentioned Directive and successive modifications.

The manufacturer declares that the above mentioned product satisfies all the necessary requirements as recommended in the Directive 93/42/EEC and successive modifications, and that will be sold with CE mark, according to the Article 17- Directive 93/42/CEE and successive modifications.



Dispotech srl

Sede produttiva/uffici: 23020 GORDONA (SO) Via al piano, 29 - Tel. +39 0343 36711 - Fax. +39 0343 36667

Sede legale: 23022 CHIAVENNA (SO) Via M. Del Grosso, 8/12 - e-mail: info@dispotech.it - www.dispotech.com

Cap Soc. € 100.000,00 i.v. - P. IVA 00672170149 - R.E.A. 47213 C.C.I.A.A. di SO - Uff. Reg. Imp. SO 00672170149





dispotech.com



### DECLARATION OF COMPLIANCE

**Declaration of conformity of the product named DISPO EJECTORS made by the company DISPOTECH Ltd, to the necessary requirements quoted in the Enclosure I, Directive 93/42/EEC and successive modifications (Directive 2007/47/CE enclosed), as recommended in the Enclosure V and VII of the above mentioned directive and successive modifications.**

The company DISPOTECH Ltd – Via Mario del Grosso 8/12, Chiavenna (SO) – manufacturing the product named DISPO EJECTORS

#### DECLARES

**under its own responsibility that the above mentioned product satisfies all the necessary requirements as recommended in the Directive 93/42/EEC (Medical Devices) and successive modifications.**

The company DISPOTECH, moreover, declares and guarantees:

- ◆ The above mentioned product satisfies all the necessary requirements as recommended in the Enclosure I, Directive 93/42/EEC and successive modifications
- ◆ The above mentioned product belongs to Class IIA
- ◆ The above mentioned product is sold in NON STERILE packaging
- ◆ The above mentioned product IS NOT A DEVICE FOR MEASUREMENT
- ◆ The above mentioned product IS NOT INTENDED FOR CLINICAL INVESTIGATION

The manufacturer engages itself to set up a quality system to guarantee the conformity of the products to the surveillance of the notified body Certiquality (via G.Giardino, 4 – 20123 Milano – number of notified body 0546) that has released regular certificate n. 16679 for saliva absorbent and flexible pipes throwaway for dental use.

Being that the case, the manufacturer will set up an evaluation procedure on the experience so far acquired, as recommended in the enclosure VII-4 of the above mentioned Directive and successive modifications.

Technical documentation of the product is conserved in the offices of Dispotech srl Via al piano, 29 -23020 Gordona (SO)-

Technical documents will be available for the competent Authority, for a period of five years from the last date of the manufacturing of the product, as recommended in the enclosure VII of the above mentioned Directive and successive modifications.

The manufacturer declares that the above mentioned product satisfies all the necessary requirements as recommended in the Directive 93/42/EEC and successive modifications, and that will be sold with CE mark, according to the Article 17- Directive 93/42/CEE and successive modifications.



Dispotech srl

Sede produttiva/uffici: 23020 GORDONA (SO) Via al piano, 29 - Tel. +39 0343 367111 - Fax +39 0343 36567  
Sede legale: 23022 CHIAVENNA (SO) Via M. Del Grosso, 8/12 - e-mail: info@dispotech.it - www.dispotech.com  
Cap Soc. € 100.000,00 i.v. - P, IVA 00672170149 - R.E.A. 47213 C.C.I.A.A. di SO - Uff. Reg. Imp. SO 00672170149





YOUR DISPOSABLE EXCELLENCE

dispotech.com



## DECLARATION OF COMPLIANCE

**Declaration of conformity of the product named DISPONAPKINS, made by the company DISPOTECH Ltd, to the necessary requirements quoted in the Enclosure I, Directive 93/42/EEC and successive modifications (Directive 2007/47/CE enclosed), as recommended in the Enclosure VII of the above mentioned directive and successive modifications.**

The company DISPOTECH Ltd – Via Mario del Grosso 8/12, Chiavenna (SO) – manufacturing the product named DISPONAPKINS

### DECLARES

**under its own responsibility that the above mentioned product satisfies all the necessary requirements as recommended in the Directive 93/42/EEC (Medical Devices) and successive modifications.**

The company DISPOTECH, moreover, declares and guarantees:

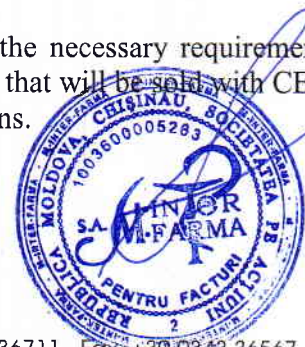
- ◆ The above mentioned product satisfies all the necessary requirements as recommended in the Enclosure I, Directive 93/42/EEC and successive modifications
- ◆ The above mentioned product belongs to Class I
- ◆ The above mentioned product is sold in NON STERILE packaging
- ◆ The above mentioned product IS NOT A DEVICE FOR MEASUREMENT
- ◆ The above mentioned product IS NOT INTENDED FOR CLINICAL INVESTIGATION

Being that the case, the manufacturer will set up an evaluation procedure on the experience so far acquired, as recommended in the enclosure VII-4 of the above mentioned Directive and successive modifications.

Technical documentation of the product is conserved in the offices of Dispotech srl Via al piano, 29 -23020 Gordona (SO)-

Technical documents will be available for the competent authority, for a period of five years from the last date of the manufacturing of the product, as recommended in the enclosure VII of the above mentioned Directive and successive modifications.

The manufacturer declares that the above mentioned product satisfies all the necessary requirements as recommended in the Directive 93/42/EEC and successive modifications, and that will be sold with CE mark, according to the Article 17- Directive 93/42/CEE and successive modifications.



Dispotech srl

Sede produttiva/uffici: 23020 GORDONA (SO) Via al piano, 29 - Tel. +39 0343 36711 - Fax: +39 0343 36567  
Sede legale: 23022 CHIAVENNA (SO) Via M. Del Grosso, 8/12 - e-mail: info@dispotech.it - www.dispotech.com  
Cap Soc. € 100.000,00 i.v. - P. IVA 00672170149 - R.E.A. 47213 C.C.I.A.A. di SO - Uff. Reg. Imp. SO 00672170149



## REGISTRUL DE STAT AL DISPOZITIVELOR MEDICALE



Tip	Denumire	Den. comerc.	Model	Or. catalog	Tara	Productator	Reprezentant	Ordin	Data
II.2. Eticheta (etichete) dispozitivului medical și al ambalajului	MĂNUȘI PENTRU EXAMINARE DIN NITRIL	MEDIC-DENT™	N 100, NEPLURATE, MĂRIMEA M		Malaezia	MAXWELL GLOVE MANUFACTURING BERHAD	M-INTER-FARMA S.A.	A07.P5-01.Rg04-24	23-01-2017
II.3. Instrucțiunile de utilizare	MĂNUȘI PENTRU EXAMINARE DIN NITRIL	MEDIC-DENT™	N 100, NEPLURATE, MĂRIMEA XL		Malaezia	MAXWELL GLOVE MANUFACTURING BERHAD	M-INTER-FARMA S.A.	A07.P5-01.Rg04-24	23-01-2017
I.2. Declarația de conformitate CE	MĂNUȘI PENTRU EXAMINARE DIN NITRIL	MEDIC-DENT™	N 100, NEPLURATE, MĂRIMEA L		Malaezia	MAXTER GLOVE MANUFACTURING SDN. BHD.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.P5-01.Rg04-24	23-01-2017
II.2. Eticheta (etichete) dispozitivului medical și al ambalajului	MĂNUȘI PENTRU EXAMINARE DIN NITRIL	MEDIC-DENT™	N 100, NEPLURATE, MĂRIMEA XL		Malaezia	MAXTER GLOVE MANUFACTURING SDN. BHD.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.P5-01.Rg04-24	23-01-2017
	MĂNUȘI PENTRU EXAMINARE DIN NITRIL	MEDIC-DENT™	N 100, NEPLURATE, MĂRIMEA S		Malaezia	MAXTER GLOVE MANUFACTURING SDN. BHD.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.P5-01.Rg04-24	23-01-2017
	MĂNUȘI PENTRU EXAMINARE DIN NITRIL	MEDIC-DENT™	N 100, NEPLURATE, MĂRIMEA L		Malaezia	MAXWELL GLOVE MANUFACTURING BERHAD	M-INTER-FARMA S.A.	A07.P5-01.Rg04-24	23-01-2017
	MĂNUȘI PENTRU EXAMINARE DIN NITRIL	MEDIC-DENT™	N 100, NEPLURATE, MĂRIMEA M		Malaezia	MAXTER GLOVE MANUFACTURING SDN. BHD.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.P5-01.Rg04-24	23-01-2017
	MĂNUȘI PENTRU EXAMINARE DIN NITRIL	MEDIC-DENT™	N 100, NEPLURATE, MĂRIMEA XS		Malaezia	MAXWELL GLOVE MANUFACTURING BERHAD	M-INTER-FARMA S.A.	A07.P5-01.Rg04-24	23-01-2017
	MĂNUȘI PENTRU EXAMINARE DIN NITRIL	MEDIC-DENT™	N 100, NEPLURATE, MĂRIMEA XS		Malaezia	MAXTER GLOVE MANUFACTURING SDN. BHD.	M-INTER-FARMA S.A.	A07.P5-01.Rg04-24	23-01-2017
	MĂNUȘI PENTRU EXAMINARE DIN NITRIL	MEDIC-DENT™	N 100, NEPLURATE, MĂRIMEA S		Malaezia	MAXWELL GLOVE MANUFACTURING BERHAD	M-INTER-FARMA S.A.	A07.P5-01.Rg04-24	23-01-2017





Certificate MY00/51617

The management system of

# Maxter Glove Manufacturing Sdn. Bhd.

Lot 6070, Jalan Haji Abdul Manan  
6th Miles Off Jalan Meru, 41050 Klang, Selangor Darul Ehsan  
MALAYSIA

has been assessed and certified as meeting the requirements of

## Directive 89/686/EEC Article 11B

For the following activities

Natural Latex, Nitrile Rubber Gloves, Chemical Protective Gloves.  
Note: "All products marked CE0120 must have a valid EC Type  
Examination Certificate issued under Article 10."

This certificate is valid from 04 May 2015 until 04 May 2018 and remains  
valid subject to satisfactory surveillance audits.  
Re certification audit due before 04 March 2018  
Issue 10. Certified since 04 May 2000

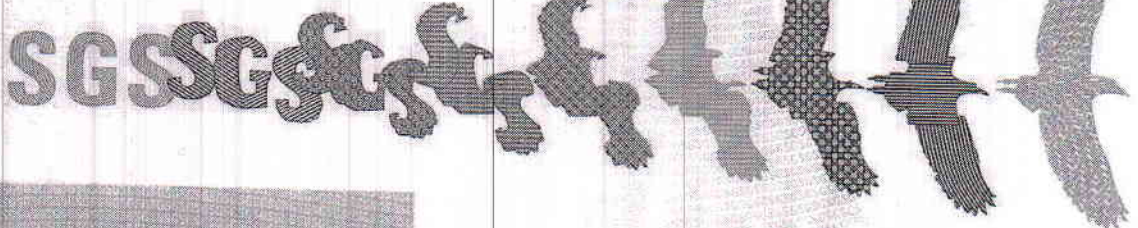
Authorised by

SGS United Kingdom Limited, Notified Body 0120

Unit 202B Worle Parkway, Weston-super-Mare, BS22 6WA UK  
t +44 (0)1934 522917 f +44 (0)1934 522137 www.sgs.com

SGS CE 02B 0311

Page 1 of 1







**M A X T E R**  
GLOVE MANUFACTURING SDN BHD  
(229862-H)

Lot 6070, Jalan Haji Abdul Manan  
6th Miles Off Jalan Meru  
41050 Klang, Selangor, Malaysia  
Tel: 603-33929888 (8 lines) Fax: 603-33923328  
E-MAIL: maxter@tm.net.my  
www.maxter.com.my

**GST ID: 001989738496**

**Date: July 12, 2016**

**To Whom It May Concern:**

**DECLARATION OF CONFORMITY**

**We, MAXTER GLOVE MANUFACTURING SDN BHD, located at Lot 6070, Jalan Haji Abdul Manan, 6<sup>th</sup> Miles Off Jalan Meru, 41050 Klang, Selangor, Malaysia, declare that the medical devices manufactured by us as,**

- **Non-sterile Powdered Latex Examination Gloves**
- **Non-sterile Powder Free Latex Examination Gloves**
- **Non-sterile Powder Free Nitrile Examination Gloves**

**Are in conformity with:-**

- **The essential requirements of Medical Device Directive (MDD) 93/42/EEC as amended by Directive 2007/47/EC for Class I non-sterile medical devices.**
- **The gloves are in conformity with EN455 standards**
- **The gloves are manufactured according to ISO 9001:2008 and ISO 13485:2003 Quality Management Systems and certified by Notified Body, SGS, United Kingdom.**
- **Our European Representative is Supermax Healthcare Limited, Supermax Suite, Stuart House, East Wing, St Johns Street, Peterborough, Cambridgeshire PE1 5DD, United Kingdom.**

**Klang, Selangor  
Malaysia**



**Yap Peak Geeh  
QA & Regulatory Affairs Manager**



# SGS

Certificate MY00/51618

The management system of

## Maxter Glove Manufacturing Sdn. Bhd.

Lot 6070, Jalan Haji Abdul Manan  
6th Miles Off Jalan Meru, 41050 Klang, Selangor Darul Ehsan  
MALAYSIA



has been assessed and certified as meeting the requirements of

### ISO 13485:2003 EN ISO 13485:2012

For the following activities

**Manufacture of non sterile Natural Latex and Nitrile Rubber  
Examination Gloves**

This certificate is valid from 13 May 2015 until 04 May 2018 and remains  
valid subject to satisfactory surveillance audits.  
Re certification audit due before 04 March 2018  
Issue 12. Certified since 04 May 2000

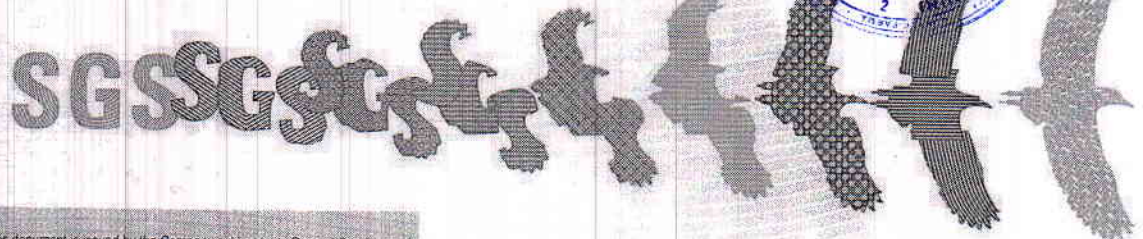
Authorised by



SGS United Kingdom Ltd Systems & Services Certification  
Rossmore Business Park, Ellesmere Port, Cheshire, CH65 3EN, UK  
t +44 (0)151 350-6666 f +44 (0)151 350-6600 www.sgs.com

SGS 13485-2 1114

Page 1 of 1



This document is issued by the Company subject to its General Conditions of Certification Services accessible at [www.sgs.com/terms\\_and\\_conditions.htm](http://www.sgs.com/terms_and_conditions.htm). Attention is drawn to the limitations of liability, indemnification and jurisdictional issues established therein. The authenticity of this document may be verified at <http://www.sgs.com/en/Our-Company/Certified-Client-Directories/Certified-Client-Directories.aspx>. Any unauthorized alteration, forgery or falsification of the content or appearance of this document is unlawful and offenders may be prosecuted to the fullest extent of the law.



# SGS

Certificate MY00/51619

The management system of

## Maxter Glove Manufacturing Sdn. Bhd.

Lot 6070, Jalan Haji Abdul Manan  
6th Miles Off Jalan Meru, 41050 Klang, Selangor Darul Ehsan  
MALAYSIA



has been assessed and certified as meeting the requirements of

### ISO 9001:2008

For the following activities

**Manufacture of Natural Latex and Nitrile Rubber Gloves**

Further clarifications regarding the scope of this certificate and the applicability of ISO 9001:2008 requirements may be obtained by consulting the organisation

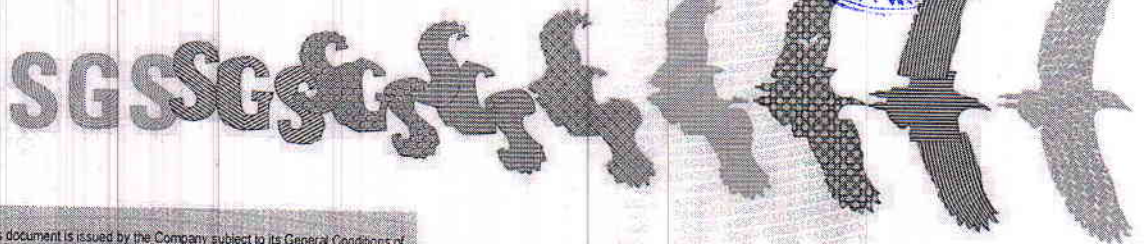
This certificate is valid from 13 May 2015 until 04 May 2018 and remains valid subject to satisfactory surveillance audits.  
Re certification audit due before 04 March 2018  
Issue 9. Certified since 04 May 2000

Authorised by

SGS United Kingdom Ltd Systems & Services Certification  
Rossmore Business Park Ellesmere Port Cheshire CH65 3EN UK  
t +44 (0)151 350-6666 f +44 (0)151 350-6600 [www.sgs.com](http://www.sgs.com)

SGS 9001-8 01 0614

Page 1 of 1



This document is issued by the Company subject to its General Conditions of Certification Services accessible at [www.sgs.com/terms\\_and\\_conditions.htm](http://www.sgs.com/terms_and_conditions.htm). Attention is drawn to the limitations of liability, indemnification and jurisdictional issues established therein. The authenticity of this document may be verified at <http://www.sgs.com/en/Our-Company/Certified-Client-Directories/Certified-Client-Directories.aspx>. Any unauthorized alteration, forgery or falsification of the content or appearance of this document is unlawful and offenders may be prosecuted to the fullest extent of the law.





**CERTIFICAT  
DE ÎNREGISTRARE DE STAT/AVIZARE SANITARĂ  
AL PRODUSULUI BIODISTRUCTIV**

Nr. 00249 data/luna/anul 22/02/2016

Solicitant: For titular SA „M-INTER-FARMA”

Adresa juridică Str. Grenoble, 23, mun. Chișinău, Republica Moldova

Nr. de identificare de stat – codul fiscal 1003600005263

În conformitate cu HG nr. 546 din 10.09.09 și în baza ordinului Ministerului Sănătății nr. 96 din 22.02.2016  
(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: NICA-AMICID**

**1. Date de identificare ale produsului:**

**1.1 Categoria de produs: biodistructiv**

- Grupa principală: 1

- Tip de produs: 2

**1.2 Utilizare: Pentru dezinfectia suprafetelor, instrumentelor medicale, deseurilor medicale; aparatelor, dispozitivelor, lengeriei, veselei, obiectelor de îngrijire a bolnavilor, încălțăminte, tratarea pre - sterilizatorie a articolelor de uz medical manual și automatizat; efectuarea curățeniei generale; combaterea mușcăiului; dezinfectarea sistemelor de aerisire și ventilare și de condiționare a aerului; dezinfectarea echipamentului de salubritate, WC-urilor autonome și biologice, transportului sanitar; dezinfectarea de nivel înalt a endoscoapelor,**

**1.3 Forma de condiționare și ambalare: Lichid**

**1.4 Conținut în substanțe active:**

**Didecildimetilamoniu clorid (Akticid DDO 50) 10%**

**1.5 Categoriile de utilizatori: industriali, profesionali, populație**

**1.6 Informații privind**

**reglementările aplicabile: HG nr. 564 din 10.09.2009, Ordinul MS nr.299 din 06.05.2010 modificat prin Ordinele MS nr.1125 din 09.10.2013 și nr. 742 din 23.09.2015 și nr. 1007 din 28.12.2015.**

**2. Date de identificare ale producătorului:**

**2.1 Firma: SRL CSP GHENIX**

**2.2 Adresa: Cod- 424006, str. Crilova, 26, or.Ioscar-Ola, Federația Rusă**

Valabilitatea certificatului de înregistrare data/luna/anul 22/02/2021

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. 249 din 17.02.2016.

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

Viceministru



Aliona SERBULESCU







CERTIFICAT  
DE ÎNREGISTRARE DE STAT/AVIZARE SANITARĂ  
AL PRODUSULUI BIODISTRUCTIV

Nr. 00205 data/luna/anul // /06/2014

Solicitant: For titular S.A. "M-INTER-FARMA" S.R.L.

Adresa juridică MD -2025, str. Grenoble, 23 mun.Chîșinău, Republica Moldova

Nr. de identificare de stat – codul fiscal 1003600005263

În conformitate cu HG nr. 546 din 10.09.09 și în baza ordinului Ministerului Sănătății nr. 5/0 din // /06/2014

(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: Ghelios gel antiseptic**

**1. Date de identificare ale produsului:**

**1.1 Categoria de produs: biodistructiv**

- Grupa principală: 1

- Tip de produs: 1

**1.2 Utilizare: Pentru dezinfectarea igienică și chirurgicală a mâinilor și cîmpului operator.**

**1.3 Forma de condiționare și ambalare: gel, ambalaj Flacoane, canistre – nu sunt restricții: de la 0.1 până la 5.0 litri**

**1.4 Conținut în substanțe active: Alcool izopropilic (propanol-2-ol)– 65.0±3.0%  
triclozan (5-clor-2-(2,4-diclorfenoxi)fenol)- 1,0-2,0%**

**1.5 Categoriile de utilizatori: profesionali, industriali**

**1.6 Informații privind**

**reglementările aplicabile: HG nr. 564 din 10.09.2009, Ordinul MS nr.299 din 06.05.2010 modificat prin Ordinul MS nr.1125 din 09.10.2013**

**2 Date de identificare ale producătorului:**

**2.1 Firma Științifică și de producere "Chenix" SRL, Rusia**

**2.2 Adresa 424006, Россия, Республика Марий Эл, г.Йошкар-Ола, ул. Крылова, 26**

**2.3 codul de identificare**

Valabilitatea certificatului de înregistrare data/luna/anul // /06/2019

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. 205 din 29.06.2014.

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

Viceministru



Svetlana COTELI





Ministerul Sănătății al Republicii Moldova



**CERTIFICAT  
DE ÎNREGISTRARE DE STAT/AVIZARE SANITARĂ  
AL PRODUSULUI BIODISTRUCTIV**

Nr. 00250 data/luna/anul 22/02/2016

Solicitant: For titular SA „M-INTER-FARMA”

Adresa juridică Str. Grenoble, 23, mun. Chișinău, Republica Moldova

Nr. de identificare de stat – codul fiscal 1003600005263

În conformitate cu HG nr. 546 din 10.09.09 și în baza ordinului Ministerului Sănătății nr. 96 din 22.02.2016  
(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:** NICA-CLOR

**1. Date de identificare ale produsului:**

**1.1 Categoria de produs:** biodistructiv

- Grupa principală: 1

- Tip de produs: 2

**1.2 Utilizare:** Dezinfectia suprafetelor, articolelor de uz medical din metale rezistente la corozie, cauciuc, plastic, sticlă; dezinfectia secretiilor biologice din unitățile sanitare; deseurilor medicale.

**1.3 Forma de condiționare și ambalare:** Comprimate/ Granule

**1.4 Conținut în substanțe active:**

Sare de Sodiu a acidului diclorizocianuric (sarea de Na ADCC) 84%

**1.5 Categoriile de utilizatori:** industriali, profesionali, populație

**1.6 Informații privind**

**reglementările aplicabile:** HG nr. 564 din 10.09.2009, Ordinul MS nr.299 din 06.05.2010 modificat prin Ordinele MS nr.1125 din 09.10.2013 și nr. 742 din 23.09.2015 și nr. 1007 din 28.12.2015.

**2. Date de identificare ale producătorului:**

**2.1 Firma:** SRL CSP GHENIX

**2.2 Adresa:** Cod- 424006, str. Crîlova, 26, or.Ioscar-Ola, Federația Rusă

Valabilitatea certificatului de înregistrare data/luna/anul 22/02/2021

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. 250 din 17.02.2016.

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

Viceministru



Aliona SERBU

