



Certificat Nr.: **AMDM.MD.GDP.H.010.2021**

**CERTIFICAT PRIVIND CONFORMITATEA CU BUNA PRACTICĂ DE
DISTRIBUȚIE PENTRU MEDICAMENTELE DE UZ UMAN**

Emis în urma unei inspecții în acord cu Ordinul MS RM nr. 1400 din 09.12.2014 „Cu privire la aprobarea Regulilor de bună practică de distribuție a medicamentelor (GDP) de uz uman”.

Autoritatea competentă AGENȚIA MEDICAMENTULUI ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE confirmă următoarele:

Distribuitorul angro: **DITA ESTFARM SRL**

Adresa locului de distribuție: **MD-2032, Republica Moldova, mun. Chișinău, str. Burebista, 23**

A fost inspectat în baza: **Ordinului AMDM nr. Rg04-000139 din 22.06.2021**

Licența de activitate farmaceutică: **seria A MMII nr.002213 din 29.06.2012, valabilă până la 14.11.2025**

Altele:

- **Operațiuni de distribuție autorizate pe spațiile inspectate: distribuția medicamentelor (procurare, deținere, aprovizionare, export), inclusiv medicamente cu conținut de stupefiante, psihotrope și precursori;**
- **Certificat eliberat în baza raportului de inspecție: nr. GMDP.RI-GDP.010.2021.**

Din informațiile acumulate în timpul inspecției la acest distribuitor angro, ultima fiind efectuată în **28.06.2021 – 02.07.2021** se apreciază că acesta respectă Regulile de bună practică de distribuție a medicamentelor (GDP) de uz uman conform Ordinului Ministerului Sănătății nr. 1400 din 09.12.2014 „Cu privire la aprobarea Regulilor de bună practică de distribuție a medicamentelor (GDP) de uz uman”.

Acest certificat reflectă statutul locului de distribuție la data inspecției menționată mai sus și este valabil până la data de **01.07.2024**. Autenticitatea acestui certificat poate fi verificată la Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, Republica Moldova.

Orice restricții sau observații care să clarifice domeniul acoperit de acest certificat:

Prezentul certificat este eliberat pentru activitățile de distribuție a medicamentelor și nu se referă la alte activități ale companiei, care nu au fost subiectul inspecției GDP. Orice modificări efectuate în cadrul companiei, care au impact asupra condițiilor de eliberare a prezentului certificat, trebuie să fie comunicate AMDM, pentru evaluarea necesității unei inspecții sau certificări repetate.

23.08.2021

Lina GUDIMA,

Director general adjunct al
Agenției Medicamentului și
Dispozitivelor Medicale

