



AGENȚIA MEDICAMENTULUI
ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE



GUVERNUL
REPUBLICII MOLDOVA

CERTIFICAT DE ÎNREGISTRARE A MEDICAMENTULUI MARKETING AUTHORIZATION OF MEDICINAL PRODUCT

în baza ordinului AMDM RM (nr. A07.PS-01.Rg04-259 din 13 septembrie 2018)
in accordance with order of MMDA RM (nr. A07.PS-01.Rg04-259 from September 13, 2018)

se decide autorizarea produsului:

has been decided the registration of product:

Denumire comercială:

Name:

Imicinem-TF

Formă farmaceutică, doză, mărimea ambalajului:

Dosage form, strength and package size:

pulbere pentru soluție perfuzabilă
500 mg/500 mg N5

Compoziția: 1 flacon conține

Composition: substanțe active: imipenem 500 mg,
cilastatină 500 mg.
excipienți: anexa 1

Deținător al Certificatului de Înregistrare:

Marketing Authorization Holder:

JLLC TriplePharm,
Republica Belarus

Producător:

Manufacturer:

JLLC TriplePharm, Republica Belarus

Clasificare ATC:

ATC classification:

J01DH51

Termen de valabilitate:

Shelf life:

24 luni

Număr de înregistrare, data emiterii:

Registration number and date of issue:

24856 din 13 septembrie 2018

Rezumatul caracteristicilor produsului și prospect

Summary of the product and patient information leaflet
sau

anexa 1

Instrucțiunea pentru administrare

Instructions for administration

Informații privind etichetarea

Information on the labeling

anexa 2

Parametrii de calitate ai produsului sunt cei prevăzuți în documentația care a stat la baza eliberării prezentului Certificat de Înregistrare. Orice modificare a datelor specificate în Certificatul de Înregistrare sau în documentația de autorizare trebuie raportată și aprobată de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale. Prezentul Certificat de Înregistrare are o valabilitate de 5 ani de la data emiterii și nu condiționează importul.

The quality of the product is that which is stipulated by the documentations which were the basis for giving this particular Marketing Authorization. Any modification of the data stipulated by the Marketing Authorization or documentation must be reported to the Medicines and Medical Devices Agency and have its approval. The Marketing Authorization is valid for 5 years after emission and doesn't guarantee the import of the medicinal product.

Digitally signed by Director General
Date: 2020.12.04 18:11:45 EET
Reason: MoldSign Signature
Location: Moldova



Vladislav Zara

