

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.

I.P. "AGENȚIA SERVICII PUBLICE"

Departamentul înregistrare și licențiere a unităților de
drept

Extras
din Registrul de stat al persoanelor juridice
nr. 179677 din 11.06.2025



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

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

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

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

Data înregistrării de stat: **07.12.2001**

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

Genurile de activitate:

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

Capitalul social: **918180 Lei**

Administrator(i): **CHITIC ECATERINA**

Asociați:

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

Beneficiari efectivi: **CHITIC ECATERINA**

Prezentul extras este eliberat în temeiul art. 34 al Legii nr.220/2007 privind înregistrarea de stat a persoanelor juridice și a întreprinzătorilor individuali și confirmă datele din Registrul de stat la data de 11.06.2025

Specialist coordonator

Elena Clichici

tel. 022-207832

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

Miramistin 0,1mg/ml soluție cutanată

Miramistină

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

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

1. Ce este Miramistin și pentru ce se utilizează

La baza mecanismului de acțiune a miramistinei se află fragmentarea și distrugerea microorganismelor.

Spre deosebire de alte antiseptice, Miramistin posedă o afinitate înaltă față de microorganisme, deoarece practic nu acționează asupra membranelor celulelor umane. Acest efect se datorează deosebirii structurii membranelor celulare umane.

Miramistin manifestă acțiune semnificativă antimicrobiană față de bacterii gram- pozitive și gram-negative, aerobe și anaerobe, sporulate și asporulate sub formă de monoculturi și infecții mixte, inclusiv tulpini intraspitalicești.

Acționează nociv față de agenții patogeni ai maladiilor sexual transmisibile: gonococi, treponeme palide, trichomonade, chlamidii, de asemenea față de virusuri: Herpes simplex, HIV etc.

Miramistin este indicat în:

- tratamentul local al plăgilor infectate de diversă etiologie și localizare; profilaxia infecției secundare a plăgilor în stadiul de granulație.
- tratamentul arsurilor de gradul II și III A; pregătirea plăgilor combustionale pentru dermoplastie.
- profilaxia și tratamentul proceselor purulente ale traumelor postpartum, plăgilor perineului și vaginului, infecțiilor postpartum; afecțiuni inflamatoare ale organelor genitale externe și ale vaginului (vulvovaginită).
- tratamentul complex al candidomicozelor pielii și mucoaselor, micozelor plantare și ale plicelor mari.
- profilaxia individuală a maladiilor sexual transmisibile (sifilis, gonoree, herpes genital).
- tratamentul complex al otitelor acute și cronice, sinuzitelor, amigdalitelor.
- tratamentul complex al parodontitelor, stomatitelor; prelucrarea igienică a protezelor mobile; profilaxia complicațiilor bacteriene după intervențiile chirurgicale pe mucoasa cavității bucale.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Miramistin

Nu luați Miramistin dacă:

- dacă aveți hipersensibilitate la miramistină sau la oricare alte componente ale medicamentului, enumerate la pct. 6;

Atenționări și precauții

După prelucrarea cu miramistină a uretrei, vaginului, suprafețelor interne ale coapselor, pubisului și organelor genitale externe nu se recomandă urinarea timp de 2 ore.

Copii

Deoarece nu există experiență suficientă de administrare a soluției de miramistină la copii, nu se utilizează în pediatrie.

Miramistin împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente.

La administrarea concomitentă cu antibiotice-a observat o creștere a proprietăților lor antibacteriene și antifungice.

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.

Deoarece resorbția preparatului practic lipsește, se permite administrarea Miramistin în perioada de sarcină și alăptare.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Miramistin nu influențează capacitatea de conducere a autovehiculelor sau de exercitare a activităților potențial periculoase, care necesită concentrarea sporită a atenției și reacții psihomotorii rapide.

3. Cum să utilizați Miramistin

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

Se administrează topic la adulți.

Chirurgie, traumatologie, combustiologie

Cu scop de profilaxie și tratament cu Miramistin a se iriga suprafața plăgilor și arsurilor, a se tampona lejer cavitatea plăgii și fistulele, se fixează tampoane de tifon, îmbibate cu preparat. Procedura se repetă de 2-3 ori pe zi timp de 3-5 zile. Eficientă este metoda drenajului activ al plăgilor și cavităților cu utilizarea a circa 1 litru preparat pe zi.

Obstetrică și ginecologie

Cu scop de profilaxie a infecției postpartum Miramistin a se administra sub formă de irigări vaginale până la naștere (5-7 zile), la naștere după fiecare examen vaginal și în perioada postpartum sub formă de tampoane vaginale, îmbibate cu 50 ml preparat, cu o durată de expoziție de 2 ore pe parcursul a 5 zile.

În timpul nașterii femeilor prin cezariană, vaginul este tratat imediat înainte de operație, în timpul operației, cavitatea uterină și incizia pe aceasta, iar în perioada postoperatorie, tampoanele îmbibate cu medicament sunt introduse în vagin cu o durată de expoziție de 2 ore pe parcursul a 7 zile.

Tratamentul maladiilor inflamatoare a organelor genitale feminine a se efectua prin administrarea vaginală a tamponelor îmbibate cu preparat timp de 2 săptămâni, prelucrarea pielii organelor genitale externe, de asemenea prin administrarea preparatului sub formă de electroforeză.

Dermatologie

Tratamentul candidomicozelor pielii și mucoaselor, micozelor plantare și ale plicelor mari a se efectua prin lavaj cu ajutorul dispozitivului de dispersare, apăsând de 3-4 ori sau sub formă de aplicații de 2-4 ori pe zi.

Venerologie

Pentru profilaxia individuală a maladiilor cu transmitere sexuală, soluția de miramistină este eficientă, dacă este administrată nu mai târziu de 2 ore după actul sexual. Conținutul flaconului cu ajutorul aplicatorului uretral se instilează în uretră – 2-3 ml (bărbaților), 1-2 ml (femeilor), în vagin – 5-10 ml timp de 2-3 minute. După procedură nu se recomandă de urinat timp de 2 ore. Se prelucrează pielea suprafeței interne a coapselor, pubisului, organelor genitale externe.

Otorinolaringologie

În sinuzite purulente – în timpul puncției se efectuează lavajul sinusurilor maxilare cu o cantitate suficientă de preparat. În tratamentul amigdalitelor, faringitelor și laringitelor a se efectua gargarisme cu soluție Miramistin de 3-4 ori pe zi.. Cantitatea de preparat pentru fiecare procedură este de 10 – 15 ml. În otite un tampon îmbibat cu preparat se introduce în conductul auditiv extern de 4-6 ori pe zi timp de 10-14 zile.

Stomatologie

În tratamentul parodontitelor soluția de miramistină se introduce în pungile parodontale pe meșe cu aplicații ulterioare pe gingii timp de 15 min. În acutizări a se efectua spălături cu Miramistin a pungilor parodontale cu ajutorul seringii și a se introduce în cavitatea abcesului meșe cu preparat. După efectuarea vestibuloplastiei și frenulectomiei preparatul se utilizează sub formă de băițe în condiții de ambulatoriu. În cazul stomatitei, gingivitei, se recomandă gargarisme cu 10-15 ml de medicament de 3-4 ori pe zi. Cu scop de prelucrare igienică a protezelor mobile acestea se lasă pe noapte în soluția de miramistină, înaintea utilizării protezele se spală minuțios sub apă curgătoare.

Dacă utilizați mai mult Miramistin decât trebuie

Cazuri de supradozare nu au fost înregistrate.

Dacă uitați să utilizați Miramistin

Nu utilizați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să utilizați Miramistin

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului sau asistentei medicale.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Cu frecvență necunoscută (nu poate fi estimată din datele disponibile)

- este posibilă senzație de scurtă durată de arsură , ce trece de sine stătător peste 15-20 secunde și nu necesită sistarea preparatului. Reacții de hipersensibilitate, inclusiv fenomene de iritare locală a pielii: prurit, hiperemie, senzație de usturime, uscăciunea pielii.

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.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Miramistin

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul original la temperaturi sub 30°C. A nu se congela.

Nu utilizați Miramistin după data de expirare înscrisă pe ambalaj (după EXP.). Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Miramistin:

- Substanța activă este miramistină. 1 ml soluție conține miramistină (în recalcul la substanța anhidră) – 0,1 mg.
- Celelalte componente sunt: apă purificată.

Cum arată Miramistin și conținutul ambalajului

Lichid transparent, incolor sau cu nuanță gălbuie, la agitare formează spumă.

Soluție cutanată 0,01% câte 50 ml în flacoane cu aplicator urologic.

Câte 1 flacon împreună cu prospectul pentru pacient este plasat în cutie.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

SAP Firma farmaceutică „Darnița”, Ucraina
02093, or. Kiev, str. Borispolskaya, 13.

Fabricantul

SAP Firma farmaceutică „Darnița”, Ucraina
02093, or. Kiev, str. Borispolskaya, 13.

Acest prospect a fost revizuit în Ianuarie 2024

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

Puteți raporta reacțiile adverse și către compania locală responsabilă pe sistemul de farmacovigilență al acestui produs, www.tpi-pharm.md, pv@tpi-pharm.md, 022-404236.

МИРАМИСТИН®, раствор для наружного применения, 0,1 мг/мл

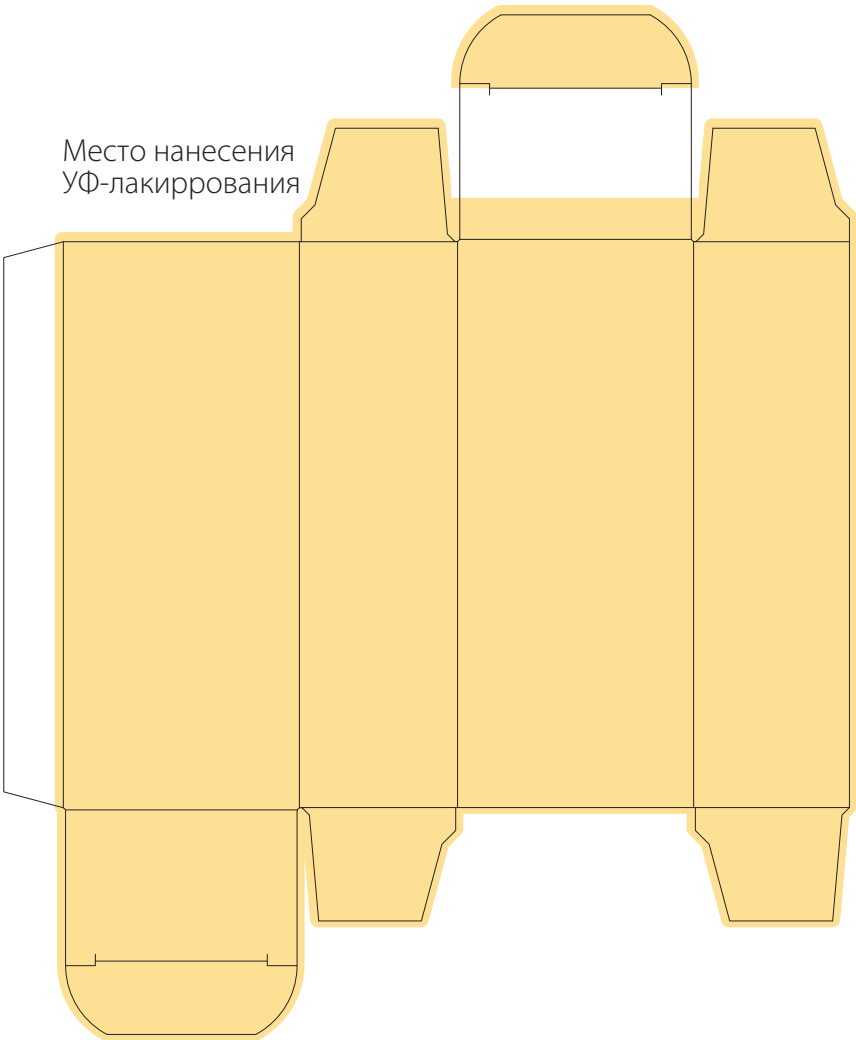
Страна Республика Молдова

Размер пачки 52 x 35 x 125 мм

Масштаб 1:1

Цвета

	Pantone Green C
	Cyan
	Magenta
	Yellow
	Black





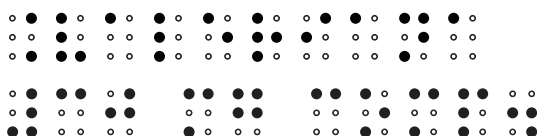
Serie: (Exp.:)
Exp.: (Serie:)

Информационная панель	ФОЛЬГА
Лекарственный препарат	Валериана
Лекарственная форма	таблетка, покрытая оболочкой
Дозировка	30 мг
Страна	Молдова
Число цветов	1
Цвет	Black
Размеры блистера	93/39 мм
Версия	0.1/10.12.2019



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/длина/высота)	100/43/27 мм
Версия	0,1/10.12.2019

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 (enumerate 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 coloranții 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, doza recomandată pentru adulți și copii cu vârsta mai mare de 12 ani este: 1-2 comprimate 3-4 ori pe zi. Comprimatele trebuie luate întregi cu o cantitate suficientă de lichid.

Pentru a adormi mai ușor, trebuie luată 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 starea se înrăutățește după două săptămâni de 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 Valeriane 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 contactați medicul sau farmacistul.

Dacă observați careva reacții adverse, adresați-vă medicului, farmacistului sau asistentului medical. Aceste ar putea fi oricare decât cele indicate în acest prospect. Dvs. de asemenea puteți raporta despre reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de comunicații. Prin raportarea efectelor adverse, puteți oferi 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 nementionate 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.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.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/folie de aluminiu.

3 blistere (30 comprimate) sau 5 blistere (100 comprimate) și prospectul sunt puse în o cutie de carton.

Este posibil că nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

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.amdm.gov.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: **ПЕВИТАБС**

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, тиамина 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 (тиамина 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 Sărurilor 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		valabilă până 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.

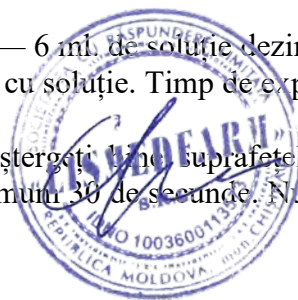
Mod de aplicare:

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 antebrăț.

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.





**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%

Săririlor 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.



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 ноздрию 2-3 раза в день.

Детям старше 3-х лет: по 1-2 впрыскивания в каждую ноздрию 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 применении 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



LOVElabelo



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII AL REPUBLICII MOLDOVA
AGENȚIA NAȚIONALĂ PENTRU SĂNĂTATE 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

AVIZ SANITAR
PENTRU PRODUSELE ALIMENTARE ȘI NEALIMENTARE Nr. P-22133/2025
Санитарное заключение для пищевых и непищевых продуктов
din/от 01 iulie 2025

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))
HG 1207/2016

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

Destinatarul avizului sanitar / получатель санитарного заключения
F.P.C. "TEHELAN" S.R.L. , Republica Moldova, mun. Chișinău, sec. Riscani, str. Doina, 199, bloc. 1

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 14.03.2012, invoice nr.FLY2025000000532 din 29.04.2025, nr.FLY2025000000285 din
07.03.2025, etc., declarații, test rapoarte, rapoarte de analiză, aviz sanitar nr.P-20085/2025 din 21.07.2024, rapoarte a
încercărilor de laborator nr.51025913-51025916 din 16.06.2025
(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 rapoartelor încercărilor de laborator nr.51025913-51025916 din 16.06.2025

Domeniu de utilizare / Область применения:
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 pînă la / Санитарное заключение действительно до: 30.06.2028

DIRECTORUL AGENȚIEI NAȚIONALE PENTRU SĂNĂTATE PUBLICĂ

Nicolae Jelamschi





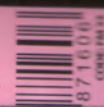
Warning: It is not comestible
Внимание! Не съедобно
Atención: No es comestible/Haricen Kullanılır.



İçerik/Ingredients/Ingrédients/Состав/Склад



Islak Mendil İmalat ve Pazarlama Ltd. Şti.
Kıraç Osmangazi Mah. Küçük Ayazma Cad. No:17
Esenyurt / İstanbul - TÜRKİYE



121 Alkolüz ıslak mendil.
122 Alcohol free wet wipes.
123 Lingette humide sans alcool.
124 Nie zawiera alkoholu chusteczki.
125 Sin alcohol toallitas.
126 Увлажняющие влажные салфетки.
127 Vialne maramice bez alkohola.
128 Očekávající i navlažující kůže i beztržně může
da ih koristi cela porodica.
129 Proizvodič: Fulya Kozmetik Zemlja poreklo:
Turska Uvoznik za Srbiju: EUROKOSMETIKA,
Kruševac, Srbija Tel: 064/21 85 637 Sastav
proizvoda i rok trajanja odštampan na pakovanju
129 Senza alcool salviettine.
130 Alkoholfrei feuchttücher.
131 Neosahuj alkohol ubroutsky.
132 Neosahuj alkohol utierky.

133 Bez alkohole vlažne maramice.
134 Mokro maramice bezalkoholna.
135 Pecetě e njomě pa alkohol.
136 Не содержит алкоголь. Влажные
салфетки.
137 Влажные почищащи кърпички.
138 Без алкохолних влажних марамица.
139 Alkoholfri Hengdi higienlik suutly.
140 Servetele umede pentru ingrijire intima.
141 Nu contin alcool. IMPORTATOR SI DISTRIBUTOR
UNIC IN RM: FPC Tehelan SRL, mun. Chisinau, str.
Doina 199/1, tel: +373 22 80 66 80
142 Alkogolsuz Nam Romachalar
143 Һаҗмәтләр җаһатеннән тәҗавүз тәҗавүз
һаҗмәтләр 0,3 җәһәтләр

144 Alkogolsyz Öl Eliyaglyk
145 Neosahuj Alkohol Ubroutsky
146 Freshmaker intim törökandó Forg. Savannah
Hungary Kft. Telephely:1087. Budapest, Kén u.4.
Email:savannahkft@savannahkft.hu
Min.megfízsi: lád e csom. 140/év Száma:222
Törökország Összetevőinek Ingredienstáblája
147 Servetele umede, intima FRESHMAKER, produs în România
si au pH reglat. Pentru uz general, intam. 148 FRESHMAKER
IMPORTATOR UNIC, S.C. TURKISH AL. Fulya Kozmetik, S.A.
DN2, Judet Vrancea, Tel:0040.237.212.966 Fax:0040.237.224.312
E-mail:turkcomitarkomita.Web:www.fulya.com.ro
Servetele material nepesut, 20 x 10 cm, 100% poliester.
149 Intimne higijenske vlažne maramice Proizvodič:
FULYA Kozmetik Zem ja poreklo: Turska Uvoznik:
FREE LINE d.o.o.Bata vóle d'aušim Zagreb/Becov
011/3739-202 www.free-line.com.hr Rok trajanja:
odštampan na pakovanju
150 ۱۰۰٪ پولى استر ۱۰۰٪ پولى استر



Warning: It is not comestible
Внимание: Не съедобно
Atención: No es comestible/Hariçen Kullanılır.



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, Aps, Alcohol Benzil, Parfum, Propilen Glicol, Cocamidopropil Betaina, Gliceril Cocoat PEG-7, Acid Benzoic, Tetrasodium Edta, Tocofenil Acetat, Acid Citric, Acid Dehidroacetic, Polisorbat 20.

اماء كحول البنزيل، العطر، بروبيلين جليسرول، كوكو امينوبروپيل بيتاين، بروجين 7، اسيد بنزويك، تتراسوديوم ايدتات، توكوفيريل ايسيتات، اسيد ايتريك، اسيد ديهيدروايسيتيك، بوليسوربات 20.

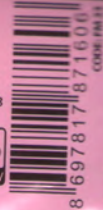


Islak Mendil İmalat ve Pazarlama Ltd. Şti.
Kıraç Osmangazi Mah. Küçük Ayazma Cad. No:17
Esenyurt / İstanbul - TÜRKİYE
Tel: +90 212 689 28 28 (pbx) Fax: +90 212 689 82 28
fulya@fulyakozmetik.com.tr
fulyakozmetik@yahoo.co.uk
www.fulyakozmetik.com

* 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 بالعين
E.U. P.P.S.G. TURKROM S.A. CALEA MUNTENIEI
DN2, FOCSANI VRANCEA-ROMANIA
Tel: 0040-237-941-886 Email: turkrom2@turkrom.ro



697817871606
CODE 19433
EHC
TURKEY
Made in Türkiye

PD.03.23
ED.08.26
P.NO.19.2

Proizvođač: Fulya Kozmetik Zemlja porijekla:
Turska Uvoznik za Srbiju: EUROKOZMETIKA,
Kruševac, Srbija Tel: 064/21 85 637 Sastav:
proizvoda i rok trajanja odštampati na pakovanju
1) Senza alcohol salivertine.
2) Alkoholfrei feuchttücher.
3) Neosahujú alkohol ubrúsky.
4) Neosahujú alkohol uterky.

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

DN2, Județ Vrancea, Tel:0040-237-212-396 P. 064/21 85 637
E-mail: turkrom2@turkrom.ro Web: www.fulyakozmetik.com.tr
Servetele: material neapsut, 20% viscop, 80% polipropilena
1) Isternine higijenske vlažne ručnice P. 100% viscopil
2) Isternine higijenske vlažne ručnice P. 100% viscopil
3) Isternine higijenske vlažne ručnice P. 100% viscopil
4) Isternine higijenske vlažne ručnice P. 100% viscopil
FREE LINE d.o.o. Batagajski duri 5m Zimur (Bacogaj)
011/3739-202 www.free-line.rs Rok trajanja:
odštampati na pakovanju





LISMEDFARM S.R.L.

Șos. Muncești, 167/B, MD – 2002, mun. Chișinău, Republica Moldova

tel.: 022-80-47-98, 022-55-64-38, 022-56-94-91, e-mail: oficiu@lismedfarm.md,

web: <https://lismedfarm.md>, c/f: 1003600113573, TVA: 0304618, director – Ecaterina Chitic

PROCURĂ nr. 18 din 03.11.2023

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

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

Pentru utilizarea scopului menționat, mandatarului i se oferă:

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

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

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

Specimenul semnăturii

Administratorul S.R.L. „Lismedfarm”

Ecaterina Chitic.

