

Agencia Națională pentru Sănătatea Publică



CERTIFICAT
DE ÎNREGISTRARE DE STAT/AVIZARE SANITARĂ
AL PRODUSULUI BIOCID

Nr. 00268 data/luna/anul 02.12.2016 *rectificat la 16.12.2019*

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

Adresa juridică: str. Ferapontievscăia, 1, mun Comrat, Uta Gagauzia, Republica Moldova
Nr. de identificare de stat – codul fiscal 1008611001268

În conformitate cu HG nr. 564 din 10.09.09 și în baza ordinului Ministerului Sănătății nr.966 din 08.12.2016
(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: 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, suprafetelor, obiectelor de inventar și a echipamentelor din domeniul sănătății publice și industriei alimentare.

1.3 Forma de condiționare și ambalare: lichid, ambalaj – flacoane din polietilenă, sticlă sau din oțel inoxidabil cu o capacitate de 100ml, 500 ml, 1 l, 5 l, 10 l, 20 l, 50 l, 100 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. 564 din 10.09.2009, Ordinul MS nr.299 din 06.05.2010 cu modificările ulterioare.

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 08/12/2021

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. 268 din 02.12.2016

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

Director interimar



Nicolae FURTUNĂ



B/P

Balkan Pharmaceuticals SRL

Код Ф02-РНУ-06

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ

КАЧЕСТВА

ОРИГИНАЛ

Редакция № 2

от «15» августа 2018 г.

Certificat de calitate

№ 82 de la 03.03.2020

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА

S.C. BALKAN PHARMACEUTICALS S.R.L.

Denumirea	FARMOL-CID, dezinfectant lichid pentru mâini 50 ml		
Seria №	030320	Cantitatea	10000 buc
Producator	Luxfarmol SRL		
Data prepararii	01.03.2020	Termen de valabilitate	03.2025
Data prelevării LFC	02.03.2020	Data prelevării LMB	-
Cantitatea prelevării LFC	2 buc	Cantitatea prelevării LMB	-
Data analizei LFC	03.03.2020	Data analizei LMB	-
Archiva	-		
AND	SF 1008611001268-002-2016		

Nr.	Denumire indice	Prevederi	Resultate
1	Descriere	Lichid transparent, incolor până la albastru pal cu miros caracteristic de alcool etilic.	Corespunde
2	Dozare: alcool etilic	70 - 75 %	72.95%
4	Densitate relativă	0.877 - 0.894	0.8885
5	Dozare: săruri cuaternare de amoniu în recalcul la clorură de benzalconiu, %	0.1 - 0.2 %	0.144%
6	Dozare: clorură de metiltioniniu (albastru de metilen), %	Cel puțin 0.00009 %	0.00012%
7	Ambalare Marcare	Instrucțiuni metodice SF 1008611001268-002-2016	Corespunde
8	Familiarizarea cu documentația AND	Instrucțiuni metodice SF 1008611001268-002-2016	Corespunde

Concluzia Compartimentului Controlul Calitatii: rezultatul îndeplinește cerințelor SF 1008611001268-002-2016.

Șef CCC Caraivan A.

Semnatura

Data

03.03.2020

Director de calitate
Persoana calificata

Mitu C.

Semnatura

Data

03.03.2020



COPIA CORESPUNDE ORIGINALULUI

BP

Balkan Pharmaceuticals SRL

S.S. "BALKAN PHARMACEUTICALS" SRL
Код Ф02-РПУ-06
ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА
Стр. 1 из 1

Редакция 2

от «15» августа 2018 г.

Certificat de calitate № 96 de la 09.03.2020

S.S. "BALKAN PHARMACEUTICALS" SRL
ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ
КАЧЕСТВА
КОНТРОЛЬНЫЙ ЭКЗЕМПЛЯР



Descrierea	FARMOL-CID, dezinfectant lichid pentru mîini 1 l		
Seria №	070320	Cantitatea	1520 buc
Producator	Luxfarmol SRL		
Data prepararii	07.03.2020	Termen de valabilitate	03.2025
Data prelevării LFC	07.03.2020	Data prelevării LMB	-
Cantitatea prelevării LFC	1 buc	Cantitatea prelevării LMB	-
Data analizei LFC	09.03.2020	Data analizei LMB	-
Archiva	-		
AND	SF 1008611001268-002-2016		

Nr.	Denumire indice	Prevederi	Resultate
1	Descriere	Lichid transparent, incolor pană la albastru pal cu miros caracteristic de alcool etilic.	Corespunde
2	Dozare: alcool etilic	70 - 75 %	73.10%
4	Densitate relativă	0.877 – 0.894	0.8891
5	Dozare: săruri cuaternare de amoniu în recalcul la clorură de benzalconiu, %	0.1 – 0.2 %	0.147%
6	Dozare: clorură de metiltioniniu (albastru de metilen), %	Cel puțin 0.00009 %.	0.00019%
7	Ambalare Marcare	Instrucțiuni metodice SF 1008611001268-002-2016	Corespunde
8	Familiarizarea cu documentația AND	Instrucțiuni metodice SF 1008611001268-002-2016	Corespunde

Concluzia Compartimentului Controlul Calitatii: rezultatul îndeplinește cerințelor SF 1008611001268-002-2016.

Șef CCC Caraivan A.

[Signature] 09.03.2020
Semnatura Data

Director de calitate
Persoana calificata Mitu C.

[Signature] 09.03.2020
Semnatura Data



COPIA CORESPUNDE
ORIGINALULUI



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII AL REPUBLICII MOLDOVA
CENTRUL NAȚIONAL DE SĂNĂTATE PUBLICĂ

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

28.11.16 Nr. 69601-2/1252
La nr. _____ din _____

S.R.L. „LUXFARMOL”

r-l Taraclia
satul Tvardița
str. Gagarin, 28a

Aviz sanitar

Serviciul de Supraveghere de Stat a Sănătății Publice a examinat proiectele documentelor prezentate și în baza Legii nr. 10 din 03.02.2009 privind Supravegherea de Stat a Sănătății Publice, art. 18 și 23, Regulamentul sanitar privind stabilirea condițiilor de plasare pe piață a produselor biodestructive, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 564 din 10.09.2009, avizează sanitar proiectul standardului de firmă **SF 1008611001268-002-2016** – produs dezinfectant lichid pentru dezinfecția rapidă a mâinilor și suprafețelor „Farmol - Cid” și instrucțiunea tehnologică **IT 1008611001268-002-2016** a produsului dezinfectant „Farmol - Cid”, pentru fabricarea produselor biodestructive.

Orice modificare a compoziției sau calității produselor duce în mod automat la anularea prezentului aviz sanitar.

Fabricarea produsului prevăzut în proiectul standardului de firmă **SF 1008611001268-002-2016** produs dezinfectant „Farmol - Cid” și a instrucțiunii tehnologice **IT 1008611001268-002-2016** a produsului dezinfectant „Farmol - Cid”, poate fi efectuată numai în condițiile respectării întocmai a normelor de igienă și a cerințelor de asigurare a inofensivității produselor prevăzute în legislația sanitară în vigoare.

Adjunct al medicului sanitar
de stat al republicii Moldova

L. M. Iurie Iurie PÎNZARU

Ex. Nadejda Morărescu
Tel. (022) 574-562



COPIA CORESPUNDE
ORIGINALULUI

Agenția Națională pentru Sănătatea Publică



CERTIFICAT
DE ÎNREGISTRARE DE STAT/AVIZARE SANITARĂ
AL PRODUSULUI BIOCID

Nr. 00268 data/luna/anul 02.12.2016 *rectificat la 05.03.2020*

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

Adresa juridică: str. Ferapontievscăia, 1, mun Comrat, Uta Gagauzia, Republica Moldova
Nr. de identificare de stat – codul fiscal 1008611001268

În conformitate cu HG nr. 564 din 10.09.09 și în baza ordinului Ministerului Sănătății nr. 966 din 08.12.2016
(nr. data/luna/anul)

emis în baza documentației înaintate, s-a decis că următorul produs biodestructiv 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.

1.3 Forma de condiționare și ambalaj: 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%

Săriților 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. 564 din 10.09.2009, Ordinul MS nr.299 din 06.05.2010 cu modificările ulterioare.

2. Date de identificare ale producătorului:

2.1 Firma: „LUXFARMOL” S.R.L.

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

Valabilitatea certificatului de înregistrare data/luna/anul 08/12/2021

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. 268 din 02.12.2016

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

Director



Nicolae FURTUNĂ



Serviciul Vamal al Republicii Moldova

Decizie tarifară prealabilă privind clasificarea mărfurilor

Numărul și data emiterii deciziei 170 din 11.03.2014

Titular (*confidențial*) "LUXFARMOL" SRL IDNO: 1008611001268
r-nul Taraclia, s.Tvardița, str. Gagarin 28^a

Data și numărul cererii privind decizia tarifară prealabilă f/n din 22.01.2014

Clasificarea mărfurilor în Nomenclatorul mărfurilor 3808 94 900 "Alți dezinfectanți"

Descrierea mărfurilor Soluție lichidă de natură hidroalcoolică pentru dezinfectarea igienică și chirurgicală a pielii mâinilor în saloanele instituțiilor medico-sanitare. Produsul conține alcool etilic 73,0%, săruri cuaternare de amoniu 0,2%, colorant albastru de metilen 0,001g. Produsul este condiționat pentru vânzarea cu amănuntul în recipiente de polietilenterafalată de 100 ml, 500 ml, 1 l, 5 l și 10 l.
Modul de administrare este cutanat, aplicându-se o cantitate de 3 ml (sau 6 ml în caz de dezinfectare chirurgicală) pe mâinile spălate și uscate. Timpul de acțiune este 90 secunde.

Denumirea comercială și informații adiționale (*confidențial*) "FARMOL-CID"

Justificarea clasificării mărfurilor Clasificarea se stabilește în baza regulilor nr. 1 și 6 de încadrare în Nomenclatorul Mărfurilor RM, aprobat prin Hotărîrea Guvernului nr. 1525 din 29.12.2007; mențiunii notei 2 de la Secțiunea VI; textului poziției tarifare 3808, 380894, 380894900; prevederilor menționate în notele explicative ale Sistemului Armonizat de la pozițiile tarifare 3004, 3401 și 3808 p.(IV).

Această decizie a fost emisă pe baza următoarelor elemente furnizate de solicitant Standardul de firmă nr. SF 40413114-001:2011 din 10.09.2013, Certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produselor biodistructive nr.00133 din 17.08.2011.

Notă:

Prezentă Decizie este valabilă șase ani de la data emiterii.

Informațiile din prezenta Decizie sunt stocate într-o bază de date a Serviciului Vamal al Republicii Moldova și pot fi făcute publice prin Internet, cu excepția informațiilor confidențiale.

Titularul este în drept să conteste prezenta Decizie conform procedurii stipulate în Codul Vamal al Republicii Moldova.

Director general

Tudor BALIȚCHI

11.03.2014

Stampila





П Р И К А З
о государственной регистрации биодеструктивных продуктов

№ 658 от 17.08.2011

Мониторул Официал № 170-175/1538 от 14 10 2011

* * *

На основании ст.24 Закона № 10-XVI от 3 февраля 2009 г. о государственном надзоре за общественным здоровьем (Официальный монитор Республики Молдова № 67 от 3 апреля 2009г.), Постановления Правительства № 564 от 10 сентября 2009 г. ст.183 об утверждении Санитарного регламента по установлению условий размещения на рынке биодеструктивных продуктов (Официальный монитор Республики Молдова № 144-147/630 от 18 сентября 2009 г.), Постановления Правительства № 1135 от 11 сентября 2003 г. об утверждении платы за выдачу разрешения на применение лекарств, другой фармацевтической и парафармацевтической продукции и за изменения после регистрации (Официальный монитор Республики Молдова № 204-207 от 26 сентября 2003 г. ст.1186), Приказа Министерства здравоохранения № 299 от 6 мая 2010 г. "О регистрации биодеструктивных продуктов", согласно положительному решению Комиссии экспертов по регистрации биодеструктивных продуктов при Национальном Центре Общественного Здоровья (протокол № 9 от 04.08.2011 г.) и в соответствии с Положением Министерства здравоохранения, утвержденным Постановлением Правительства № 777 от 27 ноября 2009 г.,

ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Зарегистрировать и разрешить размещение на рынке Республики Молдова биодеструктивных продуктов, согласно приложению настоящего приказа.
2. Включить зарегистрированные биодеструктивные продуктыв Национальный Реестр беодеструктивных продуктов.
3. Опубликовать настоящий приказ в Официальном Мониторе Республики Молдова.
Контроль за выполнением настоящего приказа возлагается на заместителя министра Михаила МАГДЕЙ.

МИНИСТР ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

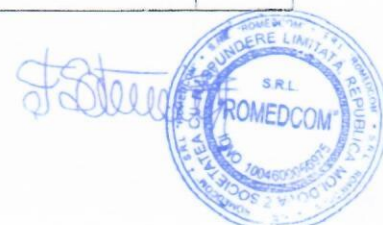
Андрей УСАТЫИ

Кишинэу, 17 августа 2011 г.
№ 658.

Приложение
к приказу МЗ РМ
№ 658 от 17.08.2011

**Описание биодеструктивных продуктов представленных для
регистрации и применения в Республике Молдова**

№	Наименование продукта	Название компании производителя	Назначение продукта	Препаративная форма	№ регистра
1	2	3	4	5	6
1	FARMOL-CID	SRL "LUXFARMOL" Republica Moldova	Биодеструктив, Основная группа 1 Тип продукта 1, 2	Жидкий концентрат	00133
2	MOARTEA ȘOBOLANILOR	IPROCHEM Compani Limited. Schenzen, China	Биодеструктив, Основная группа 3 Тип продукта 14	Концентрированный порошок (приманка зерно, брикеты)	00134
3	FORTUNA ȘOBOLANILOR nr.1	IPROCHEM Compani Limited. Schenzen, China	Биодеструктив, Основная группа 3 Тип продукта 14	Концентрированный порошок (приманка зерно, брикеты)	00135
4	ANIOSYME DD1	LABORATOIRES ANIOS, Franta	Биодеструктив, Основная группа 1 Тип продукта 2	Жидкий концентрат	00136
5	ANIOSGEL 85 NPC	LABORATOIRES ANIOS, Franta	Биодеструктив, Основная группа 1 Тип продукта 1	Жидкий концентрат	00137
6	DERMANIOS SCRUB HF	LABORATOIRES ANIOS, Franta	Биодеструктив, Основная группа 1 Тип продукта 1	Жидкий концентрат	00138
7	SURFANIOS CITRON	LABORATOIRES ANIOS, Franta	Биодеструктив, Основная группа 1 Тип продукта 2	Жидкий концентрат	00139
8	HIPOCLORIT DE SODIU	ADEN Transexim SRL, Republica Moldova	Биодеструктив, Основная группа 1 Тип продукта 5	Жидкий концентрат	00140



Inhalare Poate provoca iritația aparatului respirator.
Nociv prin inhalare.

Ingerare Nociv in caz de inghitire.

Efecte specific:

Efecte cancerigene Cancerigen posibil.

Efecte mutagene Nici unul.

Toxicitatea pentru reproducere Poate provoca efecte de reproducere adverse - cum ar fi malformații congenitale, avorturi spontane, sau infertilitate.

Sensibilizare Nici unul.

Efectul substantei asupra unui organ (tinta)

Sistem nervos central
Piele
Ficat, rinichi, și sistemul respirator
Inima
Ochii
Sistem reproducator
Sange

SECȚIUNEA 3. Compoziția/informații privind componența

Amestec de substanțe componente:

Nr.	Denumirea componentelor	CAS	CE	Concentratia %, (V / V)
1	Alcool etilic	64-17-5	200-578-6	70-75
2	Clură de benzalconiu	63449-41-2	264-151-6	0,1-0,2
3	Albastru de metilen	61-73-4	200-515-2	0,00009 %

SECȚIUNEA 4. Măsurile de prim ajutor

4.1 Descrierea măsurilor de prim ajutor

Indicații generale: A se îndepărta imediat hainele atinse de produs.

- **dupa inhalare:** Pacientul trebuie transportat într-un loc bine aerisit și în caz de efecte secundare de consultat medicul.



- Material pentru manuși

Alegerea unei manuși potrivite nu depinde numai de material, ci și de alte caracteristici de calitate și diferă de la producător la producător. Dacă produsul reprezintă un preparat din mai multe substanțe, durabilitatea materialului pentru manuși nu poate fi probată în prealabil și de aceea trebuie controlată înainte de folosire.

- Timp de penetrație al materialului pentru manuși

Timpul exact de penetrare trebuie aflat și respectat de către fabricantul manuișilor de protecție.

- Pentru un contact de durată sunt potrivite manuișile din următoarele materiale:

Grosimea recomandată a materialului: $\geq 0,7$ mm.

Butil-cauciuc

Valoarea pentru permeabilitate: nivel ≥ 480 min

- Ca protecție pentru stropit, sunt potrivite manuișile din următoarele materiale:

Grosimea recomandată a materialului: $\geq 0,40$ mm.

Butil-cauciuc

Valoarea pentru permeabilitate: nivel ≥ 120 min.

- Protecția ochilor:



Ochelari de protecție bine închiși.

- Protecție corporală:

Îmbrăcămintea de protecție trebuie selectată specific locului de muncă, în funcție de concentrația și cantitatea de materiale manipulate.

SECȚIUNEA 9. Proprietățile fizice și chimice

9.1 Informații privind proprietățile fizice și chimice de bază

Forma	lichid
Culoare	Incolor până la albastru pal
Miros	caracteristic de alcool sau parfumat
Vîscozitate	nedefinit
Densitate	0,860-0,875 g-cm ³ la 20°C.
Vîscozitate dinamică	1,2 mPa.s la 20°C.
Punct de topire	- 55 °C.
Temperatură de fierbere	78 °C.
Temperatură de aprindere	425 °C
Temperatura de inflambilitate	21 °C.



SRL «Luxfarmol»	INSTRUCȚIUNE TEHNOLOGICĂ pentru utilizarea dezinfectantului "Farmol-Cid" IT 100861100 1268-002-2016	p.2
-----------------	--	-----

**COPIA CORESPUNDE
ORIGINALULUI**

INSTRUCȚIUNE

de utilizare a dezinfectantului pentru dezinfectarea rapidă a mâinilor și suprafețelor

"Farmol-Cid"

al SRL "LUXFARMOL "(Fabricat în Republica Moldova)

I. NOȚIUNI GENERALE

1.1. Produsul dezinfectant (antiseptic) "Farmol-Cid" prezintă o soluție gata pentru utilizare, sub formă de lichid de culoare albastru deschis, transparent cu miros specific de etanol sau parfumat. În calitate de substanța activă conține: etanol – 73%, săruri cuaternare de amoniu - 0,1 - 0,2%, albastru de metilen - 0,0009%, care oferă produsului nuanță albastru deschisă. Nu deteriorează produsele din sticla, materiale plastice, cauciuc, nu provoacă coroziunea metalelor, nu fixează contaminanți organici, se spală ușor de pe suprafețele tratate fără a lăsa dungi și pete.

1.2. Termenul de valabilitate a produsului antiseptic în stare închisă este de 5 ani. Disponibil în flacoane de plastic și sticlă: 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, 550 ml, 750ml, 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, vase inoxidabile din oțel (în cisterne).

1.3. Produsul antiseptic "Farmol-Cid" posedă activitate biocidă către bacteriile Escherichia coli, Staphilococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa și fungii Candida albicans. Dezinfectantul este conceput pentru dezinfecție curentă și finală, combinarea proceselor de dezinfecție și curățare, dezinfecție preventivă și decontaminare a dispozitivelor medicale. Conform Hotărîrii de Guvern nr. 564 din 10.09.2009 "Pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind stabilirea condițiilor de plasare pe piață a produselor biodistructive" este clasat la:

GRUPA PRINCIPALĂ 1: Tipul de produs 1, 2, 3, 4.

1.4. Parametrii toxicității produsului dezinfectant lichid pentru dezinfecția mâinilor și suprafețelor "Farmol-Cid" conform raportului privind evaluarea testării toxicologice a produsului efectuat de Centrul Național de Sănătate Publică din 08.07.2016 corespunde următoarelor criterii:

- este potențial toxic la introducerea intragastrică (se atribuie la clasa IV de pericol), DL 50 per os de 2000 mg/kg,
- nu prezintă semne de intoxicație la administrarea inhalatorie (clasa IV de pericol),
- nu posedă acțiune de iritare a pielii (clasa V de pericol),
- manifestă acțiune slabă de iritare asupra membranelor mucoase ale ochilor (clasa IV de pericol).

Concentrația acceptiv admisibilă de alcool etilic în aerul zonei de lucru - 10mg/m³.

1.5. Produsul dezinfectant "Farmol-Cid" este conceput pentru prelucrarea igienică rapidă a mâinilor și suprafețelor. Pentru tratamentul de igienă a mâinilor a personalului medical, de îngrijire a mâinilor personalului medical în instituții de



COPIA CORESPUNDE
ORIGINALULUI

copii în domeniul sănătății, instituțiile preșcolare și școlare, instituțiilor de asigurări sociale (case de bătrâni, personae cu handicap, etc.), mâinile angajaților de parfumerie și produse cosmetice, întreprinderi de alimentație publică, servicii comunale, pentru suprafețe, obiecte și articole de îngrijire a bolnavilor.

Pentru dezinfecția rapidă a suprafețelor, a meselor de laborator, fotoliilor stomatologice, piese a utilajului medical, transport - vehicule medicale, transport în industria alimentară și comunală, frigidere și congelatoare în domeniul ocrotirii sănătății și în industria alimentară. În toate cazurile de utilizare se va lua în considerare profilul de acțiune biocidă a produsului prezentate în punctul 1.3.

2. MODUL DE APLICARE

2.1. PRELUCRAREA IGIENICĂ A MÂINILOR: aplicarea pe mâini nu mai puțin de 3 ml de antiseptic, dar nu mai puțin de 30 de secunde, acordând o atenție deosebită la tratamentul de îngrijire a unghiilor și a spațiilor interdigitale.

O BUNA IGIENA IMPLICA DEZINFECTIAI IN PREALABIL, SPALATI MAINILE DACA SUNT VIZIBIL MURDARE

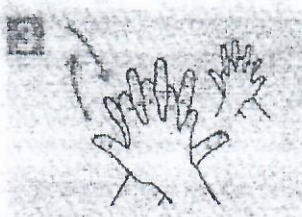
Durata Intregii proceduri: 20-30 secunde



Aplicati produsul dezinfectant in palma acoperind toata suprafata.



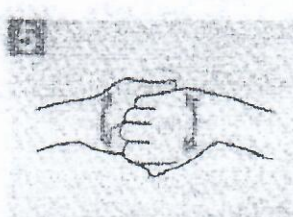
Frecati mainile palma peste palma.



Palma dreapta peste cea stanga cu impietirea degetelor si vice versa.



Palma peste palma cu degetele impietite.



Dosul degetelor pe palma opusa cu degetele impreunate.



Frecari rotative cu degetul mare stang prins in palma dreapta si vice versa.



Frecari rotative intr-un sens si celalalt cu degetele impreunate ale mainii drepte, pe palma stanga si vice versa.



Odata uscate, mainile sunt dezinfectate.



SRL «Luxfarmol»	INSTRUCȚIUNE TEHNOLOGICĂ pentru utilizarea dezinfectantului "Farmol-Cid" IT 100861100 1268-002-2016	p.5
-----------------	--	-----

COPIA CORESPUNDE
ORIGINALULUI

3. PREPARAREA SOLUȚIILOR LUCRĂTOARE

3.1. Dezinfectantul este gata pentru utilizare.

4. DEZINFECTAREA SUPRAFEȚELOR ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE DIN MATERIALE METALICE ȘI POLIMERICE

Dezinfectarea cu "Farmol-Cid" se efectuează prin ștergere imersare, înmuiere, respectiv, prin procedurile necesare de dezinfectare a suprafețelor prelucrate.

Microorganismele - durata medie de acțiunea dezinfectantului "Farmol-Cid"

Escherichia coli	0 sec. - 300 - sec.
Staphylococcus aureus	0 sec. - 300 - sec.
Pseudomonas aeruginosa	0 sec. - 300 - sec.
Candida albicans	0 sec. - 300 - sec.

Tabelul 1. Regim de dezinfecție cu dezinfectantul "Farmol-Cid" în infecții bacteriene (E. Coli, P. aeruginosa, S. aureus), rezultate bazate pe raportul de încercări nr. 486 din 11.07.2011.

Tipul agentului	Expoziția	Metoda de decontaminare
<i>Infecții bacteriene</i> (E. Coli, P. aeruginosa, S. aureus)	30 secunde - 5 minute	Ștergere sau umezire

Tabelul 2. Regim de dezinfecție cu dezinfectantul "Farmol-Cid" în infecții micotice (Candida albicans), rezultate bazate pe raportul de încercări nr. 486 din 11.07.2011.

Tipul agentului	Expoziția	Metoda de decontaminare
<i>Infecții micotice</i> (Candida albicans)	30 secunde - 5 minute	Ștergere sau umezire

5. PRECAUȚII

- 5.1 Utilizați numai pentru uz extern.
- 5.2. Nu ingera! Nu se aplică la rani sau mucoase.
- 5.3. Evitați contactul cu ochii!



COPIA CORESPUNDE
ORIGINALULUI

- 5.4.** Foarte inflamabil! Evitați contactul cu flăcări deschise și încălzire independentă. Nu fuma!
- 5.5.** Agentul este stocat în containerul original bine închis, departe de medicamente și la îndemâna copiilor în depozit sau sub un baldachin la o temperatură de la - 5°C până la +30°C, departe de căldură, flacără deschisă și lumina directă a soarelui.
- 5.6.** După data de expirare - utilizarea este interzisă.
- 5.7.** Evitați nimerirea produsului nediluat în canalizare, ape reziduale sau subterane. Se diluează cu apă din abundență.
- 5.8.** Dacă a avut loc accident (revărsare) de a folosi echipamentul individual de protecție (halat cizme, mănuși din cauciuc sau polietilenă). Pentru a proteja organele de respirație - a folosi respirator de tip universal RPG-67 sau RU-60M cu un tip de cartuș A sau mască de gaze industriale. Produsul scurs se umple cu nisip și se colectează în containere pentru eliminarea mai târziu, nu utilizați materiale combustibile (cum ar fi gips, rumeguș).

6. MĂSURI DE PRIM AJUTOR PENTRU INTOXICAȚII ACCIDENTALE

- 6.1.** Dacă ați administrat accidental în ochi înseamnă că trebuie să fie spălați cu multă apă curgătoare și de picurat soluție de 30% Sulfacil de sodiu.
- 6.2.** Dacă accidental a nimerit în stomac, se recomandă de efectuat spălături gastrice cu multă apă (2 - 3 litri) la temperatura camerei, imediat după acesta provocând vărsături, procedura dată să se repetă de minim 2-3 ori. Apoi beți două pahare de apă (400 -500 ml) împreună cu 10-15 comprimate de cărbune activat.
- 6.3.** A se adresa la medic sau la cel mai apropiat spital.

7. AMBALARE, TRANSPORTARE ȘI DEPOZITARE

- 7.1.** Se ambalează în flacoane din polietilenă, sticla sau vase 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, 550 ml, 750ml, 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).
- 7.2.** Se permite transportarea cu transportul tuturor tipurilor terestru în conformitate cu normele de transport de lichide inflamabile, care conțin alcool etilic, care operează în aceste moduri de transport și de asigurare a siguranței de medicamente și de ambalare. Dacă accidental sa revărsat produsul, trebuie să folosiți echipamentul de uz individual de protecție (halat, cizme, mănuși din cauciuc sau polietilenă, pentru protecția organelor respiratorii - respirator universal RPG-67 sau RU - 60M cartuș cu marca "A" sau masca de gaze industriale). Produsul revărsat al acoperi cu nisip sau pământ, se colectează într-un recipient pentru o reciclare mai târziu.



COPIA CORESPUNDE
ORIGINALULUI

- 5.4.** Foarte inflamabil! Evitați contactul cu flăcări deschise și încălzire independentă. Nu fuma!
- 5.5.** Agentul este stocat în containerul original bine închis, departe de medicamente și la îndemâna copiilor în depozit sau sub un baldachin la o temperatură de la - 5°C pînă la +30°C, departe de căldură, flăcără deschisă și lumina directă a soarelui.
- 5.6.** După data de expirare - utilizarea este interzisă.
- 5.7.** Evitați nimerirea produsului nediluat în canalizare, ape reziduale sau subterane. Se diluează cu apă din abundență.
- 5.8.** Dacă a avut loc accident (revărsare) de a folosi echipamentul individual de protecție (halat cizme, mănuși din cauciuc sau polietilenă). Pentru a proteja organele de respirație - a folosi respirator de tip universal RPG-67 sau RU-60M cu un tip de cartuș A sau mască de gaze industriale. Produsul scurs se umple cu nisip și se colectează în containere pentru eliminarea mai tîrziu, nu utilizați materiale combustibile (cum ar fi gips, rumeguș).

6. MĂSURI DE PRIM AJUTOR PENTRU INTOXICAȚII ACCIDENTALE

- 6.1.** Dacă ați administrat accidental în ochi înseamnă că trebuie să fie spălați cu multă apă curgătoare și de picurat soluție de 30% Sulfacil de sodiu.
- 6.2.** Dacă accidental a nimerit în stomac, se recomandă de efectuat spălături gastrice cu multă apă (2 - 3 litri) la temperatura camerei, imediat după acesta provocînd vărsături, procedura dată să se repetă de minim 2-3 ori. Apoi beți două pahare de apă (400 -500 ml) împreună cu 10-15 comprimate de cărbune activat.
- 6.3.** A se adresa la medic sau la cel mai apropiat spital.

7. AMBALARE, TRANSPORTARE ȘI DEPOZITARE

- 7.1.** Se ambalează în flacoane din polietilenă, sticla sau vase 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, 550 ml, 750ml, 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).
- 7.2.** Se permite transportarea cu transportul tuturor tipurilor terestru în conformitate cu normele de transport de lichide inflamabile, care conțin alcool etilic, care operează în aceste moduri de transport și de asigurare a siguranței de medicamente și de ambalare. Dacă accidental sa revărsat produsul, trebuie să folosiți echipamentul de uz individual de protecție (halat, cizme, mănuși din cauciuc sau polietilenă, pentru protecția organelor respiratorii - respirator universal RPG-67 sau RU - 60M cartuș cu marca "A" sau masca de gaze industriale). Produsul revărsat al acoperi cu nisip sau pămînt, se colectează într-un recipient pentru o reciclare mai tîrziu.



SRL «Luxfarmol»	INSTRUCȚIUNE TEHNOLOGICĂ pentru utilizarea dezinfectantului "Farmol-Cid" IT 100861100 1268-002-2016	p.7
-----------------	--	-----

7.3. Produsul se păstrează într-un recipient închis ermetic acoperit, zona de depozitare utilizată cu ventilare, protejate de umezeală și lumina soarelui, la temperatură cuprinse între - 5 °C pînă la + 30 °C. Se permite depozitarea în aer liber sub un baldachin.

8. INDICII FIZICO-CHIMICI ȘI ANALITICI DE CONTROL A CALITĂȚII

Nr.	Denumirea indicilor	Norma
1	Aspect exterior	lichid omogen transparent
2	Culoare	incolora pînă la albastru pal
3	Miros	de alcool / parfumat
4	Densitatea relativă, g/cm ³	0,877-0,994
5	Alcool etilic, % V/V (Numărul CAS 64-17-5)	70 -75
6	Conținutul în compoziție a sărurilor cuaternare de amoniu în recalcul la clorură de benzalconiu, % (Numărul CAS 63449-41-2)	0,1 – 0,2
7	Albastru de metilen, % (Numărul CAS 61-73-4)	cel puțin de 0,00009

8.1. Aspectul este determinat vizual în conformitate cu GOST 14618.0.

8.2. Densitatea se măsoară prin metoda gravimetrică conform GOST 18995.1.

8.3. Frația volumului de alcool etilic este măsurată în conformitate cu GOST 29188.6.

8.4. Determinarea sărurilor de amoniu în substanță se efectuează în conformitate standardele (punctul 5.5.).

Instrucțiunea este elaborată de către SRL "LUXFARMOL".

Director SRL "LUXFARMOL"



Semion Diulgher

