



Certificat Nr.: **AMDM.MD.GDP.H.003.2025**

**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: **Lismedfarm SRL**

Adresa locului de distribuție: **MD-2002, Republica Moldova, mun. Chișinău, șos. Muncești, 167/B**

A fost inspectat în baza: **Ordinului AMDM nr. Rg04-000032 din 05.02.2025**

Licența de activitate farmaceutică: **seria A MMI, Nr. 002359 din 19.02.2024, valabilă până la 18.02.2029**

Altele:

- **Operațiuni de distribuție autorizate pe spațiile inspectate: distribuția medicamentelor (procurare, deținere, aprovizionare), inclusiv medicamente cu conținut de substanțe stupefiante, psihotrope și precursori;**
- **Certificat eliberat în baza raportului de inspecție: nr. GMGP.RI-GDP.004.2025**

Din informațiile acumulate în timpul inspecției la acest distribuitor angro, ultima fiind efectuată în **10.02.2025 - 12.02.2025** 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 nu mai poate fi luat în considerație dacă de la data acestei inspecții au trecut mai mult de 3 ani. 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.**

09.04.2025

**Dragoș GUȚU,**

**Director general al  
Agenției Medicamentului și  
Dispozitivelor Medicale**

