



## Către solicitanții

### Certificatului de Înregistrare al Medicamentului în Republica Moldova

Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale în vederea conlucrării constructive și excluderii divergențelor care apar la etapa emiterii Certificatului de Înregistrare al Medicamentului, solicită respectuos prezentarea Formularului-tip cu informația care se va regăsi în Certificatul de Înregistrare al Medicamentului.

Formularul-tip se va prezenta la depunerea dosarului pentru înregistrare. Pentru toate produsele deja depuse, care se află în procedură de autorizare solicităm prezentarea suplimentară a acestuia.

*Anexă: Formularul-tip*

**Director general**

**Vladislav Zara**

**Formular tip**  
**Informația care se va regăsi în**  
**Certificatul de Înregistrare al Medicamentului**

<b>Denumirea comercială</b>	
<b>Forma farmaceutică</b>	
<b>Doza</b>	
<b>Mărimea ambalajului</b>	
<b>Compoziția</b>	
<b>Deținător al Certificatului de Înregistrare</b>	
<b>Producător/i</b>	
<b>Clasificarea ATC</b>	
<b>Termenul de valabilitate</b>	