



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.Rg04-174 din 3 iulie 2018)  
in accordance with order of MMDA RM (nr. A07.PS-01.Rg04-174 from July 3, 2018)

**Se decide autorizarea produsului:**

has been decided the registration of product:

**Denumire comercială:**

Likopid®

Name:

**Formă farmaceutică, doză, mărimea ambalajului:**

comprimate 1 mg N10

Dosage form, strength and package size:

**Compoziția:** 1 comprimat conține

Composition: substanțe active: Glucozaminilmuramildipeptidă 1 mg.  
excipienți: anexa 1

**Deținător al Certificatului de Înregistrare:**

Marketing Authorization Holder:

S.A. "Peptek",  
Rusia

**Producător:**

Manufacturer:

S.A. "Peptek", Rusia

**Clasificare ATC:**

ATC classification:

L03AX

**Termen de valabilitate:**

Shelf life:

60 luni

**Număr de înregistrare, data emiterii:**

Registration number and date of issue:

24723 din 3 iulie 2018

**Rezumatul caracteristicilor produsului și prospect**

anexa 1

Summary of the product and patient information leaflet  
sau

**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 rămâne valabil pe o durată nedeterminată 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 remains valid indefinitely after emission and doesn't guarantee the import of the medicinal product.

Director general

Vladislav Zara

