



## ORDINUL

mun. Chișinău

"18" decembrie 20 25

Nr. 522

### privind înregistrarea de stat a medicamentelor de uz veterinar și înregistrarea unor modificari în Registrul de stat al medicamentelor de uz veterinar

În conformitate cu prevederile art.4-11 din Legea nr.119/2018 cu privire la medicamentele de uz veterinar, prevederile pct.14 subct.16) și pct.19 din Regulamentul cu privire la Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor aprobat prin Hotărârea Guvernului nr.14/2023 cu privire la organizarea și funcționarea Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor, Ordinul directorului general al Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor nr.197 din 14 aprilie 2019 cu privire la aprobarea Regulamentului privind gestionarea variațiilor și extinderilor medicamentelor de uz veterinar, Procesul verbal nr.12 din 8 decembrie 2025 al ședinței Comisiei medicamentelor de uz veterinar și Deciziile cu nr.12/1, 12/2, 12/3, 12/4 și 12/5 din 8 decembrie 2025 ale Comisiei menționate privind înregistrarea și modificarea după înregistrarea de stat a unor medicamente de uz veterinar în Registrul de stat al medicamentelor de uz veterinar,

### ORDON:

1. Se înregistrează medicamentul de uz veterinar, prin atribuirea numărului unic de înregistrare cu eliberarea certificatului de înregistrare a medicamentului de uz veterinar și înscrierea acestuia în Registrul de stat al medicamentelor de uz veterinar:

**1.1 FIPROMED pentru pisici, soluție spot on** (*substanța activă*: fipronil 50mg/0,5ml; *excipienți*: butilhidroxianisol E320, butilhidroxitoluen E321, alcool benzilic, eter monoetilenic de dietilenglicol), producător și deținător al autorizației de comercializare: AVE&VETMEDIC DOO, Republica Serbia. Solicitant al înregistrării Viovant, Republica Moldova. Preparatul dat urmează să fie eliberat cu prescripție veterinară. Specia țintă: pisici. Timpul de așteptare: nu este cazul. Precauții speciale pentru depozitare: A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor. A se păstra în ambalajul original. Acest medicament de uz veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare. Ambalaj primar: Pipetă din polipropilenă cu soluție spot on, ambalată individual în pungă din folie laminată de aluminiu x 0,5ml. Ambalaj secundar: Cutie de carton pliabilă cu 3 pipete. Termenul de valabilitate a medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 36 luni. Termenul de valabilitate după

prima deschidere a ambalajului primar: a se utiliza imediat. Cod veterinar ATC: QP53AX15. - 250091

**1.2 FLORFENIDEM 300mg/ml, soluție injectabilă** (*substanța activă*: florfenicol 300mg/ml; *excipienți*: propilenglicol, N-2-metil-pirolidonă polietilenglicol 300), producător: Pasteur Filiala Filipești SA, România. Deținător al autorizației de comercializare: DELOS IMPEX '96 SRL, România. Solicitant al înregistrării Nutritfarm SRL, Republica Moldova. Preparatul dat urmează să fie eliberat cu prescripție veterinară. Specia țintă: porcine, bovine, ovine. Timpul de așteptare: Carne și organe: porcine - 14 zile, bovine - 30 zile (adm. i.m. - 20 mg/kg g.c., 2 administrări) și 44 zile (adm. s.c. - 40 mg/kg g.c., 1 administrare), ovine - 37 zile. Lapte - nu se utilizează laptele provenit de la animalele tratate, inclusiv animalele gestante de la care se intenționează colectarea laptelui pentru consumul uman. Timpul de așteptare începe de la ultima administrare a medicamentului. Precauții speciale pentru depozitare: A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor. A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C. A nu se refrigera. A se feri de îngheț. Ambalaj primar: Flacon din sticlă incoloră, de tip I, sigilat cu dop din cauciuc brombutilic și capsă din aluminiu x 100 ml. Termenul de valabilitate a medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 24 luni. Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile. Cod veterinar ATC: QJ01BA90. - 250092

**1.3 TILODEM 200 mg/ml, soluție orală.** (*substanța activă*: tilozina tartrat 200mg/ml; *excipienți*: propilenglicol, alcool benzilic, apă purificată) producător: DELOS IMPEX '96 SRL, România. Deținător al autorizației de comercializare: DELOS IMPEX '96 SRL, România. Solicitant al înregistrării Nutritfarm SRL, Republica Moldova. Preparatul dat urmează să fie eliberat cu prescripție veterinară. Specia țintă: porci, păsări (găini, curci). Timpul de așteptare: Carne și organe: porci - 7 zile, găini, curci - 5 zile. Ouă: 4 zile. Precauții speciale pentru depozitare: A se păstra în ambalajul original, la temperatură mai mică de 25°C, ferit de lumina solară directă și îngheț. A nu se utiliza după data de expirare menționată pe etichetă. Data expirării se referă la ultima zi din acea lună. Ambalaj primar: Flacoane din HDPE x 100 ml, 500 ml, 1000 ml închise cu capac din polietilenă de joasă densitate; Bidoane din HDPE x 5 L, 10L, 20 L, închise cu capac din polietilenă de joasă densitate. Termenul de valabilitate a medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 24 luni. Termen de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile. Termenul de valabilitate după diluare sau reconstituire: 24 ore. Cod veterinar ATC: QJ01FA90. - 250093

**1.4 TROMICIN 100 mg/ml, soluție injectabilă** (*substanța activă*: tulatromicină 100mg/ml; *excipienți*: monotioglicerol, propilen glicol, acid citric, acid clorhidric, hidroxid de sodiu, apă pentru preparate injectabile), producător: CRIDA PHARM S.R.L., România. Deținător al autorizației de comercializare: CRIDA PHARM S.R.L., România. Solicitant al înregistrării Zoofarmagro SRL, Republica Moldova. Preparatul dat urmează să fie eliberat cu prescripție veterinară. Specia țintă: bovine, ovine, porcine. Timpul de așteptare: Bovine (carne și organe): 22 zile; Porci (carne și organe): 13 zile; Oi (carne și organe): 16 zile. Nu este autorizată utilizarea la animalele care produc lapte pentru consum uman. Nu se utilizează la animalele gestante, care

vor produce lapte destinat consumului uman, cu 2 luni înainte de data preconizată a parturii. Precauții speciale pentru depozitare: A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor. Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare. A nu se utiliza acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă. Ambalaj primar: Flacoane din polipropilenă x 50 ml; 100 ml; 250ml; 500 ml închise cu dopuri de cauciuc brombutilic și sigilate cu capsă de aluminiu; Flacoane din sticlă incoloră de tip II x 100 ml; 250 ml închise cu dopuri de cauciuc brombutilic și sigilate cu capsă de aluminiu. Termenul de valabilitate a medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 24 luni. Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile. Cod veterinar ATC: QJ01FA94. - **250094**

**1.5 Gabapentin 400, comprimate** (*substanța activă*: gabapentin 400 mg; *excipienți*: stearat de magneziu, crospovidon, copovidon, dioxid coloidal de siliciu, sucraloză, clorură de sodiu, glutamat de sodiu, adenzin 5-monofosfat sare disodică, aromatizator YCF-P-01, colorant "lac maro ciocolată", celuloză microcristalină (tip 101), celuloză microcristalină (tip 200),), producător: OOO NITA-FARM, Federația Rusă. Deținător al autorizației de comercializare: OOO NITA-FARM, Federația Rusă. Solicitant al înregistrării Zoofarmagro SRL, Republica Moldova. Preparatul dat urmează să fie eliberat fără prescripție veterinară. Specia țintă: câini, pisici. Timpul de așteptare: nu este cazul. Precauții speciale pentru depozitare: A se păstra în ambalajul original, separat de alimente și furaje, a se feri de lumină directă a soarelui și umeditate. A nu se păstra la T°C 2°C - 25°C și umiditatea relativă a aerului sub 65%. A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor. Ambalaj primar: blister/flacoane din sticlă întunecată/flacoane din polimer x 10 comprimate. Termenul de valabilitate a medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 24 luni. Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 4 luni. Cod veterinar ATC: QN02BF01. - **250095**

**1.6 LIDOCANIT VET, soluție injectabilă** (*substanța activă*: clorhidrat de lidocaină 20 mg/ml; *excipienți*: clorură de sodiu, hidroxid de sodiu, alcool benzilic, apă pentru injecții), producător: OOO NITA-FARM, Federația Rusă. Deținător al autorizației de comercializare: OOO NITA-FARM, Federația Rusă. Solicitant al înregistrării Zoofarmagro SRL, Republica Moldova. Preparatul dat urmează să fie eliberat cu prescripție veterinară. Specia țintă: câini, pisici. Timpul de așteptare: nu este cazul. Precauții speciale pentru depozitare: A se păstra în ambalajul original, separat de alimente și furaje, a se feri de lumină directă a soarelui. A nu se păstra la T°C 0°C - 25°C. A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor. Ambalaj primar: flacoane de sticlă x 2ml, 5ml, 10ml, 20ml, 50ml, 100 ml, sigilate ermetic cu dopuri de cauciuc, întărite cu capace de aluminiu cu cleme pentru controlul primei deschideri. Termenul de valabilitate a medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 24 luni. Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile. Cod veterinar ATC: QN01BB02. - **250096**

**1.7 TYLOVAP 200mg/ml, soluție injectabilă**, (*substanța activă*: tilosina 200 mg/ml; *excipienți*: alcool benzilic methyl hydroxy benzoat, propyl hydroxy benzoat, monopropylenglycol(propandiol), glicerol, etanol), producător: VAPCO, Veterinary

and Agricultural Products Manufacturing co. ltd, Iordania. Deținător al autorizației de comercializare: VAPCO, Veterinary and Agricultural Products Manufacturing co. ltd, Iordania. Solicitant al înregistrării Sumagrovet Prim SRL, Republica Moldova. Preparatul dat urmează să fie eliberat cu prescripție veterinară. Specia țintă: bovine, porcine. Timpul de așteptare: Bovine: carne și organe: 28 zile, Lapte 96 ore; Porcine: carne și organe: 16 zile. Ambalaj primar: Flacoane din sticlă transparentă de tip II x 50ml, 100 ml, fiecare dintre ele fiind sigilat cu un dop de cauciuc butil gri cu sigilare din aluminiu, ambalate într-o cutie. Precauții speciale pentru depozitare: Nu se păstrează la temperaturi peste 25°C. Termenul de valabilitate a medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 18 luni. Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 90 zile. Cod veterinar ATC: QJ01FA90. - **250097**

**1.8 VERMECTIN, soluție injectabilă** (*substanța activă*: ivermectină 10mg/ml; *excipienți*: methylhydroxybenzoate, propylhydroxybenzoate, monopropylenglycol, ethanol), producător și deținător al autorizației de comercializare: VAPCO, Veterinary and Agricultural Products Manufacturing co. ltd, Iordania. Solicitant al înregistrării Sumagrovet Prim SRL, Republica Moldova. Preparatul dat urmează să fie eliberat cu prescripție veterinară. Specia țintă: bovine, ovine, caprine, porcine. Timpul de așteptare: Carne și organe: 28 zile. A nu se utiliza la bovinele care produc lapte pentru consum uman. Nu se utilizează la vacile de lapte care nu alăptează, inclusiv la junincile gestante în termen de 28 de zile premergătoare fătării. Ambalaj primar: Recipiente x 50 ml, 100ml, 250 ml. Precauții speciale pentru depozitare: Protejați de lumină. Păstrați recipientul în cutie exterioară pentru a fi protejat de lumină. Termenul de valabilitate a medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 36 luni. Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile. Cod veterinar ATC: QP54AA01- **250098**.

**1.9 BROMODOX, soluție injectabilă** (*substanța activă*: doxiciclină hieclat 200mg/ml; clorhidrat de bromhexină 5mg/ml; *excipienți*: clorhidrat de lidocaină, dimetil sulfoxid, clorură de magneziu, 1,2-propilen glicol, polietilen glicol-400, apă pentru preparate injectabile), producător: SRL Vetsintez, Ucraina. Deținător al autorizației de comercializare: SRL Vetsintez, Ucraina. Solicitant al înregistrării Farmavet SA, Republica Moldova. Preparatul dat urmează să fie eliberat cu prescripție veterinară. Specia țintă: porcine. Timpul de așteptare: carne și organe 21 zile. Ambalaj primar: Flacoane din sticlă neutră, etanșate cu dopuri de cauciuc sub rulajul de aluminiu x 10ml; 20 ml; 50 ml; 100 ml; 200 ml. Precauții speciale pentru depozitare: A se păstra la loc întunecos, la temperatura 5 + 25°C. Termenul de valabilitate a medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 24 luni. Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 14 zile. Cod veterinar ATC: QJ01AA02 –doxiciclin, QR05CB02- clorhidrat de bromhexină. - **250099**

**1.10 NEOVERM, soluție pentru administrare orală**, (*substanța activă*: ivermectină 10 mg/ml; *excipienți*: polisorbitat 80, apă purificată), producător: AT Biopharm SRL, Ucraina. Deținător al autorizației de comercializare: AT Biopharm SRL, Ucraina. Solicitant al înregistrării Farmavet SA, Republica Moldova. Preparatul

dat urmează să fie eliberat cu prescripție veterinară. Specia țintă: porcine. Timpul de așteptare: Sacrificarea animalelor pentru carne este permisă: Porcine - după 12 zile de la ultima utilizare a medicamentului. Carnea obținută înainte de perioada specificată este eliminată sau dată animalelor carnivore, în funcție de concluzia medicului veterinar. Ambalaj primar: Flacoane de plastic x 10 ml, 100 ml, 1L. Precauții speciale pentru depozitare: A se păstra la temperatură de 5 - 30°C. Termenul de valabilitate a medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 36 luni. Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 30 zile. Termenul de valabilitate după diluare sau reconstituire: 24 ore. Cod veterinar ATC: QP54AA01. Cod veterinar ATC: QP54AA01. - **250100**

2. Se înregistrează în Registrul de stat al medicamentelor de uz veterinar variațiile și extinderile pentru medicamentele de uz veterinar:

**2.1 PENIPROK, suspensie injectabilă**, cu numărul unic de înregistrare **220041**, certificatul de înregistrare nr.**000549** din **04.07.2022**, producător și deținător al certificatului de înregistrare: ÎP O.L.KAR-AgroZooVet-Service, Ucraina.

În conformitate cu art.4 alin.(2) din Legea nr.119/2018, art.7 din Legea nr.160/2011, Ordinul Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor cu nr.197 din 14.05.2019, se acceptă modificările:

*Modificări aduse specificațiilor tehnice: actualizarea metodelor pentru determinarea conținutului a substanțelor active.*

Modificările vor fi operate în Registrul de Stat a medicamentelor de uz veterinar și toate materialele/documente acumulate vor fi arhivate în DNT.

3. Prezentul ordin intră în vigoare la data semnării și se publică pe pagina oficială web a Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor

<https://ansa.gov.md/ro/content/comisia-medicamentelor-veterinare>.

4. Direcția control medicamente de uz veterinar și hrană pentru animale va asigura:

4.1 perfectarea certificatului de înregistrare pentru medicamentul de uz veterinar cu notificarea titularului în termen de 10 zile;

4.2 actualizarea Registrului de Stat a medicamentelor de uz veterinar, urmare a aprobării prezentului ordin.

5. Prezentul ordin poate fi contestat cu cerere prealabilă la sediul Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor, mun. Chișinău, str. M. Kogălniceanu, 63, de la notificarea sau comunicarea acestuia, în termen de 30 de zile.

6. Controlul asupra executării prezentului ordin îl exercită personal.

Director general

  
Radu MUSTEATA