

Anexa nr. 2
La Procedurile administrative pentru notificarea
dispozitivelor medicale care dețin marcajul CE

Către Agenția Medicamentului și Dispozitive Medicale

DECLARAȚIE PE PROPRIE RĂSPUNDERE

Solicitantul M-INTER-FARMA SA , cu sediul MD-2025. Mun. Chișinău, str. Grenoble,23, declar pe proprie răspundere, cunoscând prevederile art. **352¹**, Codul Penal al Republicii Moldova cu privire la falsul în declarații, că documentele și datele furnizate pentru notificarea dispozitivului medical:

Nr.	Denumire generică (denumirea dispozitivului)	Modelul
1	MICROPERFUZOARE DE TIP FLUTURAȘ CU AC	G 19
2	MICROPERFUZOARE DE TIP FLUTURAȘ CU AC	G 20
3	MICROPERFUZOARE DE TIP FLUTURAȘ CU AC	G 21
4	MICROPERFUZOARE DE TIP FLUTURAȘ CU AC	G 22
5	MICROPERFUZOARE DE TIP FLUTURAȘ CU AC	G 23
6	MICROPERFUZOARE DE TIP FLUTURAȘ CU AC	G 24
7	MICROPERFUZOARE DE TIP FLUTURAȘ CU AC	G 25
8	MICROPERFUZOARE DE TIP FLUTURAȘ CU AC	G 27

Sunt autentice și corespund realității.

Data 11 septembrie 2023
Morozov Maria
Director

Semnătura _____