

Către Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale

NOTIFICARE

pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat
al dispozitivelor medicale
nr. din

Solicitantul **Dita Estfarm SRL**, cu sediul **str-la Burebistra 23, MD-2032, Chisinau, Republica Moldova**, tel./fax: **022 782 875**, e-mail: **irina.sandu@dita.md** solicit
înregistrarea în Registrul de stat al dispozitivelor medicale a următoarelor categorii și tipuri
de dispozitive medicale pentru introducerea și punerea la dispoziție pe piață a
producătorului **TOTAL ITH. VE IHR.PAZ.LTD.STI., Turcia:**

- Cîmp chirurgical, 75x75cm
- Cîmp chirurgical, 90x75cm

Se anexează următoarele acte:

- Actul de reprezentanță între producător și reprezentantul autorizat în Republica Moldova;
- Declarația de conformitate CE;
- Certificat de conformitate CE;
- Declarația pe propria răspundere a solicitantului;
- Lista dispozitivelor medicale (format Excel).

Data **02.11.2023**

Semnătura _____



Tabelul de recepționare a notificării

(se completează de către Agenție în momentul depunerii notificării de către solicitant)

Comentarii cu privire la acceptul/refuzul recepționării notificării, inclusiv motivul refuzului	
Data/nr. de ordine atribuit notificării de către Agenție (în cazul acceptării recepționării)	
Numele, prenumele, funcția persoanei responsabile de recepționarea dosarului	
Semnătura persoanei responsabile	

Către Agenția Medicamentului și Dispozitive Medicale

DECLARAȚIE PE PROPRIE RĂSPUNDERE

Solicitant: **Dita Estfarm SRL**, cu sediul **str-la Burebistra 23, MD-2032,**
Chisinau, Republica Moldova,

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 dispozitivelor medicale ale producătorului producătorului **TOTAL ITH. VE IHR.PAZ.LTD.STI., Turcia:**

- Câmp chirurgical, 75x75cm
- Câmp chirurgical, 90x75cm

Sunt autentice și corespund realității.

Numele, prenumele și funcția:

RA-Manager – Sandu Irina

Semnătura _____



Data **02.11.2023**

We, TOTAL İTHALAT VE İHRACAT PAZARLAMA LTD. ŞTİ.

based in Çalı Sanayii Bölgesi Eflatun cad. No:18 Nilüfer / BURSA, assign Dita Estfarm LLC,
based in No.23 Burebista street, Chisinau MD -2032, Republic of Moldova, as authorized
representative in correspondence with the conditions of Regulation (EU) 2017/745.

We declare that the company mentioned above is authorized to register, notify, renew or modify
the registration of medical devices on the territory of the Republic of Moldova.

Place: _ BURSA/TURKIYE Date: 01.08.2022

Signed:


TOTAL
İTHALAT ve İHRACAT
PAZARLAMA LTD. ŞTİ.
Çalı Sanayii Böl. Eflatun Cd. No:18 Çalı / BURSA
Tel: (0 224) 482 40 36 Fax: 482 40 37
Ertuğrulgazi V.D.: 858 004 4311





EC CERTIFICATE

Production Quality Assurance Medical Devices Directive 93/42/EEC Annex V

Company Name : Total İth. İhr. ve Paz. Ltd. Şti.

Company Address : Çalı Sanayi Bölgesi, Eflatun Cadde No: 18 Çalı BURSA / TURKEY

Related Directives and Annex : 93/42/EEC Medical Devices Directive - Annex V

Product : Sterile Disposable Drapes, Gowns and Sets - Class Is

GMDN : 47783, 46697, 42559, 39230, 43970, 37450, 35374, 13735, 35778

Certificate Number : M.2021.106.14349

Report Number : MD.4159.IB

Initial Assessment Date : 12.01.2021

Registration Date : 09.03.2021

Revision Date /No : -

Expiry Date : 27.05.2024



UDEM International Certification
Auditing Training Centre Industry
and Trade Inc. Co.

UDEM hereby declares that the requirements of Annex V of the directive 93/42/EEC have been met for the listed products. The above named manufacturer has established and applies a quality assurance system, which is subject to periodic surveillance audits, defined by Annex V, section 4 of the aforementioned directive. UDEM's responsibility for class I devices covered by the EC certificate is limited to manufacturing issues related to safeguarding and maintaining sterile conditions, if the device is sterile; and manufacturing issues related to product's conformity with metrological requirements, if it has measurement function. This certificate remains as the property of UDEM International Certification Auditing Training Centre Industry and Trade Inc. Co. to whom it must be returned upon request. The above named company and UDEM must keep a copy of this certificate for 5 years from the registration of the certificate. Usage of the CE mark is under the responsibility of the manufacturer with the completion of EC Declaration of Conformity. The above mentioned company must notify all changes related with the approved product to UDEM. If UDEM will not renew the expiry date of this certificate in question, the mentioned company should stop placing the product on the market. The validity of the certificate can be checked through www.udem.com.tr.



Address: Mutlukent Mahallesi 2073 Sokak (Eski 93 Sokak) No:10 Çankaya - Ankara - TURKEY
Phone: +90 0312 443 03 90 Fax: +90 0312 443 03 76
E-mail: info@udemltd.com.tr www.udem.com.tr

Doküman No	TD.01-B.4.2.B
Yayın Tarihi	09.03.2021
Rev. Tarihi	28.04.2021
Rev. No	01
Sayfa No	1 / 2

DECLARATION OF CONFORMITY

Manufacturer Name : TOTAL İth. İhr. ve Paz. Ltd. Şti.

Adress : Çalı Sanayi Bölgesi,Karaali Mh.Eflatun Cadde No:18 Nilüfer BURSA/ TURKEY

Phone number : +90 224 482 40 36

Fax : +90 224 482 40 37

Website: : info@interaset.com.tr

Product Name : STERILE SINGLE USE SURGICAL DRAPES

Product Models See Annex I

Product Class : 93/42/EEC Medical Device Directive Annex IX, Rule 1 Class Is

GMDN Code and GMDN Code Explanation:

STERILE SINGLE USE SURGICAL DRAPES

47783 - A sterile, noninvasive flat sheet designed to cover a portion of a patient's anatomy during a surgical procedure to isolate a specific anatomical site (e.g., site of surgical incision) from potential contamination (e.g., microbial, substance). The device may also be used to protect a patient from heat/flame during a surgical procedure, however it is not designed with specific heat-reflective or laser resistant materials. This is a single-use device.

Conformity Assessment Route : 93/42/EEC Medical Device Directive Annex V Production Quality Assurance System

Sterile Product Life: 3 year

We hereby declare that the above mentioned products meet the provisions of the Council Directive 93/42/EEC for medical devices. All supporting documentation is retained under the premises of the manufacturer.

Standards Applied :

EN ISO 13485:2016, 93/42/EEC, 2007/47/EC, EN ISO 15223-1:2016, EN 1041:2015, EN ISO 14971:2019, EN ISO 10993-1:2009, EN ISO 10993-5:2009, EN ISO 10993-7:2008, EN ISO 10993-10:2013, EN ISO 10993-12:2012, EN ISO 11737-1:2018, EN ISO 11737-2:2010, EN ISO 11607-1:2017, EN ISO 11607-2:2017, EN 62366:2015, ISO 11135:2014, EN ISO 11138-2:2017, EN ISO 11140-1:2009, EN 556-1:2001, EN 13795-1:2019, EN ISO 811:2018, EN 29073-3:1992, EN ISO 9073-10:2004, ISO 13938-1:2019, ISO 22610:2018



DECLARATION OF CONFORMITY

Doküman No	TD.01-B.4.2.B
Yayın Tarihi	09.03.2021
Rev. Tarihi	28.04.2021
Rev. No	01
Sayfa No	2 / 2

Notified Body : UDEM Uluslararası Belgelendirme Denetim Eğitim
Merkezi San. ve Tic. A.Ş.
Mutlukent Mahallesi 2073 Sokak (Eski 93 Sokak) No:10
Ümitköy-ÇANKAYA/ANKARA, NB:2292

EC Certificate Number: M.2021.106.14349

Start Of CE Marking Date: 09.03.2021

CE Marking End Date : 27.05.2024

Place of Issue Date : Bursa, 25.10.2023



STERILE SINGLE USE SURGICAL DRAPES

TUNCA BİLGİÇ
(General Manager)

TOTAL
İTHALAT VE İHRACAT
PAZARLAMA LTD. STİ.
Çalı Sanay. Böl. Etilatın Cd. No:18 Çalı /BURSA
Tel: (0 224) 482 40 30 Fax: 482 40 37
Etilatın / V.D : 852 076 6311

Product Codes	Product Name	Dimensions (Min. Max.)	GMDN Code
INT-1200-7575BS	SHEET WITH ADHASIVE TAPE	75x75 cm	47783
INT-1200-9075BS	SHEET WITH ADHASIVE TAPE	90x75 cm	47783

Nr.	Numărul de catalog (referință)*	Denumire generică (denumirea dispozitivului)	Denumire comercială (brand)*	Modelul	Cod GMDN*
1		Cîmp chirurgical		75x75cm	
2		Cîmp chirurgical		90x75cm	

