

Către Agenția Medicamentului
și Dispozitivelor Medicale

Notificare

pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat
al dispozitivelor medicale

nr. 6 din 03.07.2023

Solicitantul „Neotec” SRL, cu sediul mun.Chisinau, str.Zaikin, 37, tel./fax: 022 852250/ 022 852252, e-mail office@neotec.md, agb@neotec.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:

1. Pat multifunctional pentru adulti YA-D5-12

Se anexează următoarele acte:

1. Actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul.
2. Declarație pe proprie răspundere
3. EC Declaration Of Conformity

Data 03.07.2023

Digitally signed by Ștefan Danariu Andrei
Date: 2023.06.20 14:27:44 EEST
Reason: MoldSign Signature
Estonia Moldova



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: „Neotec” SRL, cu sediul în mun.Chisinau, str.Zaikin, 37,

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:

2. Pat multifuncțional pentru adulți YA-D5-12

Sunt autentice și corespund realității.

Botnaru Andrei- Director

Numele, prenumele și funcția

Semnătura _____

Data 03.07.2023

ZHANGJIAGANG MEDI MEDICAL EQUIPMENT CO.,LTD
Add: NO. 3 Jinxiu Road, Jinfeng Industrial Zone,
Jinfeng Town, Zhangjiagang City, Jiangsu Province, China 215600
Email: info@medik-medical.com
Web: www.medik-medical.com
TEL:+86-512-58688450



Declaration Letter

We, **ZHANGJIAGANG MEDI MEDICAL EQUIPMENT CO., LTD.**,

based in **No. 3 Jinxiu road, Jinfeng Industry zone, Zhangjiagang China 215600**, assign
Neotec SRL, based in Str I. Zaikin 37, Chisinau MD -2005, Moldova, as **authorized
representative** in correspondence with the conditions of directive 93/42/EEC, 98/79/EEC and
90/385/EEC.

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: Zhangjiagang China

Date: 07-Jun-2023

Signed: Eric CC



Digitally signed by Botnaru Andrei
Date: 2023.06.15 20:07:42 EEST
Reason: MoldSign Signature
Location: Moldova





Digitally signed by Botnaru Andrei
 Date: 2023.06.15 22:19:56 EEST
 Reason: MoldSign Signature
 Location: Moldova

DECLARATION OF CONFORMITY

ACCORDING TO (EU) 2017/745 MEDICAL DEVICE REGULATION



EU Representative

SUNGO Cert Gmbh
 Harffstr. 47,40591 Düsseldorf, Germany
 SRN: DE-AR-000010869

Manufacturer

Name: Zhangjiagang Medi Medical Equipment Co., Ltd
Address: Room 614 of Guotai New World Square, No.19 of Renmin East Road, Yangshe Town, Zhangjiagang City, Jiangsu Province, China
SRN:

Conformity Assessment

Conformity Assessment Procedure
 Annex II+III of Regulation (EU) 2017/745

Applicable Standards

- EN ISO 14971: 2019
- EN ISO 15223-1: 2021
- EN ISO 20417:2021
- EN ISO 10993-1: 2020
- EN ISO 10993-5: 2009
- EN ISO 10993-10: 2013
- EN 60601-2-52:2010/A1:2015
- EN 60601-1:2006/ A2:2020
- EN 60601-1-2:2015/A1:2020

Name: Electric Hospital Bed
Model : YA-D7-3,YA-D8-2,YA-D7-2,YA-D8-1,YA-D5-12,YA-D5-7,YA-PD5-1,YA-D5-11,YA-D5-13,YA-D5-1,YA-D6-1,YA-D5-3,YA-D5-4,YA-D5-5,YA-D3-1,YA-D3-3,YA-D5-9,YA-D3-4,YA-DH6-1,YA-DH5-3,YA-DH5-1,YA-DH5-2,YA-DH3-2,YA-ET-D01,YA-ET-H02

EMDN: V080601

Basic UDI-DI: /

Classification: Class I, According to Rule 13, Annex VIII, Regulation (EU) 2017/745

Remark

The declaration of conformity is valid in connection with the release technical document CE/MDR-V080601-01.
All the supporting documentation is retained at the premises of the manufacturer.
The Declaration of Conformity is exclusively under the sole responsibility of the manufacturer.

Declaration

We herewith declare that the above-mentioned products meet the requirements of Medical Device Regulation (EU) 2017/745 and the applicable standards above.

Signature:  Date: 2023/4/24



Position: GM Place: Zhangjiagang/China