

*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. **352<sup>1</sup>**, Codul Penal al Republicii Moldova cu privire la falsul în declarații, că documentele și datele furnizate pentru notificarea dispozitivului medical:

<b>Nr.</b>	<b>Denumire generică (denumirea dispozitivului)</b>	<b>Mărimea</b>	<b>Ref. Nr.</b>
1	Ac de unică folosință pentru seringi	21G, 0.8 mm x 40 mm	IN-08X40
2	Ac de unică folosință pentru seringi	22 G, 0.7 mm x 40 mm	IN-07X40

**Sunt autentice și corespund realității.**

*Data 07 septembrie 2023*  
*Morozov Maria*  
*Director*

*Semnătura* \_\_\_\_\_