

Anexa nr. 1
La Procedurile administrative pentru notificarea
dispozitivelor medicale care dețin marcajul CE

Către Agenția Medicamentului
și Dispozitivelor Medicale

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

Solicitantul Ericon S.R.L., cu sediul Durlesti, V. Lupu 6, tel./fax: +373 22 52 01 08, +373 6000 6226, e-mail corneliu@ericon.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:

- Angimed S.r.l. Clasa de Risc I

Se anexează următoarele acte:

- a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical
fabricat;
- b) certificatul de conformitate CE valabil pentru dispozitivele fabricate, după caz;
- c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul.

Data 19.12.23

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	<i>Accept</i>
Data/nr. de ordine atribuit notificării de către Agenție (în cazul acceptării recepționării)	<i>Nr. 8312 din 19.12.2023</i>
Numele, prenumele, funcția persoanei responsabile de recepționarea dosarului	<i>Leonk Tuliano, Bioinginer</i>
Semnătura persoanei responsabile	<i>Leonk</i>