

Către Agenția Medicamentului
și Dispozitivelor Medicale**NOTIFICARE**pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat
al dispozitivelor medicale
nr. _____Solicitantul Labromed Laborator SRL, cu sediul str. Trandafirilor, 15, Chisinau,
(adresa)tel./fax: (022) 000 824, e-mail labromed.laborator@gmail.com,solicite 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:

- ACCESORIU PENTRU ECG, model Cable Edan 10-lead cable and leads, Banana 4.0mm, AHA U272-11BA
- ACCESORIU PENTRU ECG, model Cable Edan 10-lead cable and leads, Banana 4.0mm, IEC U272-11BE
- ACCESORIU PENTRU ECG, model Cable Edan 10-lead cable and leads, Din 3.0mm, AHA U272-11DA
- ACCESORIU PENTRU ECG, model Cable Edan 10-lead cable and leads, Din 3.0mm, IEC U272-11DE
- ACCESORIU PENTRU ECG, model Cable Edan 10-lead cable and leads, Snap, AHA U272-11SA
- ACCESORIU PENTRU ECG, model Cable Edan 10-lead cable and leads, Snap, IEC U272-11SE
- ACCESORIU PENTRU ECG, model Cable Edan 10-lead cable and leads, Clip, AHA U272-11CA
- ACCESORIU PENTRU ECG, model Cable Edan 10-lead cable and leads, Clip, IEC U272-11CE
- ACCESORIU PENTRU ECG, model Cable Schiller 10-lead cable and leads, Banana 4.0mm, AHA U225-11BA
- ACCESORIU PENTRU ECG, model Cable Schiller 10-lead cable and leads, Banana 4.0mm, IEC U225-11BE
- ACCESORIU PENTRU ECG, model Cable Schiller 10-lead cable and leads, Din 3.0mm, AHA U225-11DA
- ACCESORIU PENTRU ECG, model Cable Schiller 10-lead cable and leads, Din 3.0mm, IEC U225-11DE
- ACCESORIU PENTRU ECG, model Cable Schiller 10-lead cable and leads, Snap, AHA U225-11SA
- ACCESORIU PENTRU ECG, model Cable Schiller 10-lead cable and leads, Snap, IEC U225-11SE
- ACCESORIU PENTRU ECG, model Cable Schiller 10-lead cable and leads, Clip, AHA U225-11CA
- ACCESORIU PENTRU ECG, model Cable Schiller 10-lead cable and leads, Clip, IEC U225-11CE

Se anexează următoarele acte:

- declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat;
- certificatul de conformitate ISO 13485 valabil pentru dispozitivele fabricate după caz;
- actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul.

Data 17.10.2023

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	Accept
Data/nr. de ordine atribuit notificării de către Agenție (în cazul acceptării recepționării)	No. 7746 din 17.10.2023
Numele, prenumele, funcția persoanei responsabile de recepționarea dosarului	Clavelchi Dioukha
Semnătura persoanei responsabile	CDJ