

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. **352¹**, Codul Penal al Republicii Moldova cu privire la falsul în declarații, că documentele și datele furnizate pentru notificarea dispozitivului medical:

Nr.	Denumire generică (denumirea dispozitivului)	Modelul
1	Bandaj de tifon nesteril	Nesteril, 5m x 10cm, 32g/m2
2	Bandaj de tifon steril	Steril, 5m x 10cm, 32g/m2
3	Bandaj de tifon nesteril	Nesteril, 7m x 14cm, 32g/m2
4	Bandaj de tifon steril	Steril, 7m x 14cm, 32g/m2

Sunt autentice și corespund realității.

Data 01 august 2023
Morozov Maria
Director

Semnătura _____