

Către Agenția Medicamentului
și Dispozitivelor Medicale

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

Solicitantul Tetis International Co SRL, cu sediul str. Calea Orheiului 103/3, Chisinau,
(adresa)

tel./fax: (022) 44 50 65, e-mail farma@tetis.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:

- Dispozitive medicale conform listei:

Nr.	Modelul	Nr de catalog	Denumire
1	Standard light	DMV540N	Otoscop
2	Standard light	DMV540B	Otoscop

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

Semnătura _____

Tablelul 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 Dispozitivelor Medicale

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

Solicitantul Tetis International Co SRL, cu sediul str. Calea Orheiului 103/3, Chisinau,
(adresa)

tel./fax: (022) 44 50 65, e-mail farma@tetis.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:

- Dispozitive medicale conform listei:

Nr.	Modelul	Nr de catalog	Denumire
3	Blood donor chair	TM-A 1009	Fotolii pentru colectarea singelui
4	Blood donor chair	TM-A 1010	Fotolii pentru colectarea singelui

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

Semnătura _____

Tablelul 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	

Anexa nr. 2
La Procedurile administrative pentru notificarea
dispozitivelor medicale care dețin marcajul CE

Către Agenția Medicamentului și Dispozitive Medicale

DECLARAȚIE PE PROPRIE RĂSPUNDERE

Solicitant: Tetis International Co SRL, cu sediul str. Calea Orheiului 103/3, Chisinau,

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:

- Dispozitive medicale conform listei:

Nr.	Modelul	Nr de catalog	Denumire
1	Standard light	DMV540N	Otoscop
2	Standard light	DMV540B	Otoscop

Sunt autentice și corespund realității.

Numele, prenumele și funcția

Data

Semnătura _____

Anexa nr. 2
La Procedurile administrative pentru notificarea
dispozitivelor medicale care dețin marcajul CE

Către Agenția Medicamentului și Dispozitive Medicale

DECLARAȚIE PE PROPRIE RĂSPUNDERE

Solicitant: Tetis International Co SRL, cu sediul str. Calea Orheiului 103/3, Chisinau,

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:

- Dispozitive medicale conform listei:
-

Nr.	Modelul	Nr de catalog	Denumire
3	Blood donor chair	TM-A 1009	Fotolii pentru colectarea singelui
4	Blood donor chair	TM-A 1010	Fotolii pentru colectarea singelui

Sunt autentice și corespund realității.

Numele, prenumele și funcția

Data

Semnătura _____

DICHIARAZIONE DI CONFORMITA'

Ai sensi del Regolamento UE 2017/745

MORETTI S.p.A.**SRN: IT-MF-000005980**

dichiara sotto la sua esclusiva responsabilità che i prodotti fabbricati ed immessi in commercio dalla stessa MORETTI SpA. e facenti parte della famiglia

DISPOSITIVI SANITARI**UDI-DI di base: 805287964PREC22MZ**

Sono conformi alle disposizioni applicabili del

**Regolamento 2017/745 sui DISPOSITIVI MEDICI
del 5 aprile 2017**

Ed ai seguenti standard internazionali

EN ISO 14971:2019 – EN ISO 15223-1:2017

A tal scopo la MORETTI SpA garantisce e dichiara sotto la propria esclusiva responsabilità quanto segue:

1. I dispositivi in oggetto soddisfano i requisiti generali di sicurezza e prestazione così come richiesti dall'allegato I del regolamento 2017/745 come prescritto dall'allegato IV del suddetto regolamento.
2. L'elenco completo dei dispositivi in oggetto viene indicato nell'Allegato A della presente dichiarazione.
3. I dispositivi in oggetto NON SONO STRUMENTI DI MISURA.
4. I dispositivi in oggetto NON SONO DESTINATI AD INDAGINI CLINICHE.
5. I dispositivi in oggetto vengono commercializzati in confezione NON STERILE.
6. I dispositivi in oggetto sono da considerarsi come appartenenti alla classe I in conformità a quanto stabilito dall'allegato VIII del suddetto regolamento.
7. La MORETTI SpA mantiene e mette a disposizione delle Autorità Competenti, per almeno 10 anni dalla data di fabbricazione dell'ultimo lotto, la documentazione tecnica di cui agli allegati II e III comprovante la conformità al regolamento 2017/745.

Cavriglia, 28/05/2021

FILIPPO FABBRINI
Amministratore delegatoAllegati:
Allegato A – Elenco dispositivi medici
Allegato B – Elenco codici UDI-UDI

DECLARATION OF CONFORMITY
CE
Regulation EU 2017/745**MORETTI S.p.A.****SRN: IT-MF-000005980**

declares under its sole responsibility that the product made and traded by Moretti S.p.A.
and belonging to the group of

SANITARY DEVICES**Basic UDI-DI: 805287964PREC22MZ**

complies with the

Regulation 2017/745 on MEDICAL DEVICES
of 5 April 2017

and the following international standards

EN ISO 14971:2019 – EN ISO 15223-1:2017

For this purpose, Moretti S.p.A. guarantees and declares under its sole responsibility what follows:

1. The devices satisfy the requirements of general safety and performance requested by the Annex I of regulation 2017/745 as laid down by the Annex IV of the above mentioned regulation.
2. The complete list of this range of medical devices is indicated in Annex I
3. The devices **ARE NOT MEASURING INSTRUMENTS**.
4. The devices **ARE NOT MADE FOR CLINICAL TESTS**.
5. The devices are packed in **NON-STERILE BOX**.
6. The devices belong to class I in accordance with the provisions of Annex VIII of the above mentioned regulation
7. Moretti S.p.A. provides to the Competent Authorities the technical documentation set out in Annexes II and III to prove the conformity to the 2017/745 regulation, for at least 10 years from the last lot production

Cavriglia, 28/05/2021

FILIPPO FABBRINI
CEO**ALESSANDRO BERTI**
PRRC Art.15 MDR 2017/745Annexes:
Annex A – Medical devices list
Annex B – UDI-DI codes list

DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD

Según el Reglamento UE 2017/745

MORETTI S.p.A.**SRN: IT-MF-000005980**

declara bajo su exclusiva responsabilidad que los productos fabricados y puestos en comercio por la misma MORETTI SpA y que hacen parte de la familia

PRODUCTOS SANITARIOS**UDI-DI básico: 805287964PREC22MZ**

cumplen con las disposiciones aplicables del:

**Reglamento 2017/745 sobre los
PRODUCTOS SANITARIOS del 5 abril 2017**

Y a los siguientes estándares internacionales

EN ISO 14971:2019 – EN ISO 15223-1:2017

Por eso, MORETTI SpA garantiza y declara bajo su propia exclusiva responsabilidad lo que sigue:

1. Los productos en cuestión satisfacen los requisitos generales de seguridad y prestación como requerido por el anexo 1 del mismo reglamento 2017/745 como prescrito por el anexo IV del mismo reglamento.
2. La lista completa de los productos en objeto está indicada en el anexo A de esa declaración.
3. Los productos en cuestión **NO SON INSTRUMENTOS DE MEDICIÓN.**
4. Los productos en cuestión **NO ESTÁN DESTINADOS A INVESTIGACIONES CLÍNICAS.**
5. Los productos en cuestión se comercializan en presentación **NO ESTÉRIL.**
6. Los productos en cuestión deben considerarse de clase I en conformidad a lo establecido en el anexo VIII del mismo reglamento.
7. MORETTI S.p.A. mantiene y pone a disposición de las Autoridades Competentes, por 10 años desde la fecha de fabricación del último lote, la documentación técnica especificada en los anexos II y III que comprueba la conformidad con el mismo reglamento 2017/45.

Cavriglia, 28/05/2021

FILIPPO FABBRINI
Director General**ALESSANDRO BERTI**
PRRC Art.15 MDR 2017/745

Anexos:

Anexo A – Lista productos sanitarios

Anexo B – Lista código UDI-DI



ALLEGATO A / ANNEX A
ELENCO DISPOSITIVI MEDICI / MEDICAL DEVICES LIST

Famiglia: **DISPOSITIVI SANITARI**
Group: **SANITARY DEVICES**
Familia: **PRODUCTOS SANITARIOS**

Codice - Code	Descrizione	Description	Descripción
DMV170	LAMPADINA DIAGNOSTICA	DIAGNOSTIC PENLIGHT	LAMPARA DIAGNOSTICA
DMV120	MARTELLINO DI BUCK	BUCK'S NEUROLOGICAL HAMMER	MARTILLO NEUROLOGICO DE BUCK
DMV122	MARTELLINO DI BABYNSKY	BABYNSKY'S NEUROLOGICAL HAMMER	MARTILLO NEUROLOGICO DE BABYNSKY
DMV124	MARTELLINO DI TAYLOR	TAYLOR'S NEUROLOGICAL HAMMER	MARTILLO NEUROLOGICO DE TAYLOR.
DMV520	OTOSCOPIO MINI A FIBRE OTTICHE DIMED	FIBER OPTIC OTOSCOPE XENON LIGHT	OTOSCÓPIO DE FIBRA ÓPTICA
DMV540	OTOSCOPIO MINI LUCE CONVENZIONALE DIMED	OTOSCOPE STANDARD LIGHT	OTOSCÓPIO DE LUZ ESTÁNDAR
ST187	BORSA ACQUA CALDA	HOT WATER BOTTLE	BOLSA DE AGUA CALIENTE
ST191	BORSA PER GHIACCIO	ICE BAG	BOLSA DE HIELO
ST422	LACCIO EMOSTATICO A CLIP	TURNIQUET	TURNIQUET

Caviglia, 28/05/2021



ALLEGATO / ANNEX / ANEXO - B
ELENCO CODICI UDI-DI / UDI-DI CODES LIST / LISTA CODIGOS UDI-DI

Famiglia: DISPOSITIVI SANITARI
Group: SANITARY DEVICES
Familia: PRODUCTOS SANITARIOS

MORETTI Codice / Code / Código	UDI-DI Codice / Code / Código
ST186B	08057018713233
ST186R	08057018713240
ST187B	08057018716548
ST187R	08057018716555
ST191	08057018713264
ST422B	08057018711253
ST422R	08057018711260
DMV120	08052879642678
DMV122	08052879642685
DMV124	08052879642692
DMV170	08057018711451
DMV520	08057018716432
DMV540B	08057018710966
DMV540N	08057018710973
DMV540V	08057018710980



Cavriglia, 28/05/2021

REGISTERED COMMERCIAL TITLE AND ADDRESS OF THE MANUFACTURER:

TUR-MED HASTANE MALZEMELERİ SAN VE TİC. LTD. ŞTİ.
-SEYHAN MAHALLESİ 722/1 SOKAK NO: 30 BUCA- İZMİR
-ITOB OSB MAHALLESİ 10035.SOKAK NO: 1 MENDERES-İZMİR

VIII. RISK CLASS OF THE DEVICE ACCORDING TO THE RULES SET FORTH IN THE ATTACHMENT;
CLASS 1

WE ARE THE MANUFACTURER OF THE DEVICES LISTED BELOW AND THAT THE DEVICES ARE COMPLIANT WITH THE MEDICAL DEVICE REGULATION (EU) 2017/745 (MDR) AND MEET ALL RELEVANT REQUIREMENTS WITHIN THE MDR.

METHOD OF ASSESSMENT OF CONFORMITY: ANNEX-IV DECLARATION OF CONFORMITY (ANNEX II & APPENDIX III)

CHAPTER III OF THE PRODUCTS MEDICAL DEVICE REGULATION APPENDIX VIII 4.1- RULE 1 /
CLASS:1 ALL NON-INVASIVE DEVICES ARE CLASSIFIED AS CLASS I.

COMMON SPECIFICATIONS: EN ISO 13485:2016, EN ISO 14971: 2019, EN ISO 15223-1:2016, EN ISO 9001:2015, EN ISO 14001:2015, EN ISO 45001:2018.

THIS DECLARATION OF CONFORMITY IS CREATED SOLELY UNDER THE MANUFACTURER'S RESPONSIBILITY.

PLACE AND DATE OF ISSUING THE DECLARATION,
İZMİR , 03.07.2023

Mehmet Onur Yenil
General Manager


turmed Hast. Malz. San.
ve Tic. Ltd. Şti.
Menderes San. Bölgesi 722/191 No:30-32 Buca/İZMİR
R.G. Tic. Sic. No: 270935/0335/34 No:1 Menderes/İZMİR
ITOB OSB San. Bölgesi 10035 Sokak No:1 Menderes/İZMİR
Tic. Sic. No: 2732/254/13/16/254 76 00
Geniştirme No: 967/005/1302

TUR-MED HASTANE MALZEMELERİ SAN. VE TİC. LTD. ŞTİ.
Center Office: SEYHAN MAHALLESİ 722/1 SOKAK NO:30 BUCA- İZMİR
Factory: ITOB OSB MAHALLESİ 10035.SOKAK NO:1 MENDERES-İZMİR

PRODUCT LIST

UDI-DI Number	Basic UDI-DI Number	GMDN	EMDN	REF	Product Name
8698943380017	869894338GEN01TF	38458	V080603	TM-A-1001	EXAMINATION TABLE (FOLDING)
8698943380062	869894338GEN01TF	38458	V080603	TM-A-1002	EXAMINATION TABLE (FIXED)
8698943380079	869894338GEN01TF	38458	V080603	TM-A-1003	EXAMINATION TABLE (WOODEN)
8698943380048	869894338GEN01TF	38458	V080603	TM-A-1004	EXAMINATION TABLE (WOODEN)
8698943380055	869894338ORT0123	38458	V080603	TM-A-1005	EXAMINATION TABLE (WOODEN)
8698943383773	8698943383MSJUF	32266	V080603	TM-A-1006	MASSAGE TABLE
8698943383780	8698943383MSJUF	32266	V080603	TM-A-1007	MASSAGE TABLE (BAG TYPE)
8698943380093	869894338ORT0123	10789	V080202	TM-A-1009	BLOOD DONOR CHAIR
8698943380109	869894338GEN01TF	10789	V080202	TM-A-1010	BLOOD DONOR CHAIR
8698943380116	869894338GEN01TF	36065	V080603	TM-A-1011	GYNEACOLOGICAL EXAMINATION TABLE
8698943380130	869894338GEN01TF	13960	V080603	TM-A-1013	GYNEACOLOGICAL EXAMINATION TABLE
8698943381595	869894338MAS01VE	36065	V08020199	TM-A 1020	GYNEACOLOGICAL EXAMINATION CHAIR (TWO MOTOR)
8698943381601	869894338MAS01VE	36065	V08020199	TM-A 1021	GYNEACOLOGICAL EXAMINATION CHAIR (THREE MOTOR)
8698943381625	869894338MAS01VE	10789	V08020199	TM-A 1022	BLOOD DONOR CHAIR (TWO MOTOR)
8698943381632	869894338MAS01VE	10789	V08020199	TM-A 1023	BLOOD DONOR CHAIR (THREE MOTOR)
8698943381250	869894338MAS01VE	31362	V080603	TM-A 1025	EXAMINATION TABLE (SINGLE MOTOR)
8698943381243	869894338MAS01VE	31362	V080603	TM-A 1026	EXAMINATION TABLE (TWO MOTOR)
8698943381618	869894338MAS01VE	36065	V080603	TM-A-1027	GYNEACOLOGY AND DELIVERY TABLE



PRODUCT LIST

UDI-DI Number	Basic UDI-DI Number	GMDN	EMDN	REF	Product Name
8698943387405	869894338ORT0123	36801	V08	TM-B-2003	MAYO TABLE
8698943383896	869894338TDV4F	40542	V0899	TM-B-2010	DRESSING TROLLEY
8698943383926	869894338TDV4F	40542	V0899	TM-B-2014	DRESSING TROLLEY
8698943383933	869894338TDV4F	40542	V0899	TM-B-2015	DRESSING TROLLEY
8698943383995	869894338TDV4F	40542	V0899	TM-B-2021	EMERGENCY AND MEDICINE TROLLEY (28 COMP.)
8698943384022	869894338TDV4F	40542	V0899	TM-B-2024	EMERGENCY AND MEDICINE TROLLEY (8 COMP.)
8698943384046	869894338TDV4F	40542	V0899	TM-B-2026	EMERGENCY AND MEDICINE TROLLEY (8 COMP.)
8698943384060	869894338TDV4F	40542	V0899	TM-B-2028	EMERGENCY AND MEDICINE TROLLEY (20 COMP.)
8698943384084	869894338TDV4F	40542	V0899	TM-B-2030	EMERGENCY AND MEDICINE TROLLEY (30 COMP.)
8698943380383	869894338SED01VZ	13818	V08050101	TM-C-3001	STRETCHER (FOLDING)
8698943380390	869894338SED01VZ	35892	V08050101	TM-C-3002	STRETCHER (WITH UPPER PLATFORM)
8698943381274	869894338SED01VZ	13818	V08050101	TM-C-3003	STRETCHER
8698943380444	869894338SED01VZ	35843	V08050101	TM-C-3007	STRETCHER
8698943380475	869894338SED01VZ	35843	V08050103	TM-C-3010	AMBULANCE STRETCHER
8698943381281	869894338SED01VZ	35892	V08050101	TM-C-3017	STRETCHER (HYDRAULIC)
8698943383766	869894338SED01VZ	35892	V08050103	TM-C-3033	EMERGENCY STRETCHER



PRODUCT LIST

UDI-DI Number	Basic UDI-DI Number	GMDN	EMDN	REF	Product Name
8698943380505	869894338KA01SW	34873	V080603	TM-D-4001	PATIENT BED
8698943380512	869894338KA01SW	34873	V080603	TM-D-4002	PATIENT BED (SINGLE SETTING)
8698943380529	869894338KA01SW	34873	V080603	TM-D-4003	PATIENT BED (TWO SETTING)
8698943380628	869894338KA01SW	34873	V080603	TM-D-4013	PATIENT BED (SINGLE SETTING)
8698943380666	869894338KA01SW	34873	V080603	TM-D-4017	PATIENT BED (TWO SETTING)
8698943380697	869894338KA01SW	34873	V080603	TM-D-4020	PATIENT BED (TWO SETTING WITH BEDPAN)
8698943389829	869894338KA01SW	34873	V080603	TM-D-4027	PATIENT BED (THREE SETTING)
8698943380833	869894338MAS01VE	34873	V08060101	TM-D 4034	PATIENT BED (DUAL MOTOR)
8698943380857	869894338ORT0123	14105	Z12130202	TM-D-4036	ORTHOPEDIC TRACTION FRAME
8698943381687	869894338MAS01VE	34870	V08060102	TM-D 4053	INTENSIVE CARE UNIT BED (FOUR MOTOR)
8698943381663	869894338KA01SW	34870	V08060101	TM-D-4055	PATIENT BED (THREE MOTOR)
8698943381335	869894338MAS01VE	34870	V08060101	TM-D 4056	PATIENT BED (FOUR MOTOR)
8698943381366	869894338MAS01VE	34870	V08060101	TM-D 4058	PATIENT BED (THREE MOTOR)



PRODUCT LIST

UDI-DI Number	Basic UDI-DI Number	GMDN	EMDN	REF	Product Name
8698943381373	869894338KA01SW	34870	V08060101	TM-D-4059	PATIENT BED (FOUR MOTOR)
8698943381342	869894338MAS01VE	34870	V08060101	TM-D 4060	PATIENT BED (DUAL MOTOR)
8698943381359	869894338MAS01VE	34870	V08060101	TM-D 4062	PATIENT BED (DUAL MOTOR)
8698943381380	869894338MAS01VE	13960	V08060101	TM-D 4065	DELIVERY BED (FOUR MOTOR)
8698943381397	869894338MAS01VE	13960	V08060101	TM-D 4066	DELIVERY BED (THREE MOTOR)
8698943380642	869894338KA01SW	34873	V080602	TM-D-4067	PATIENT BED (SINGLE SETTING)
8698943387733	869894338KA01SW	35183	V0803	TM-D 4069	CNC MATTRESS
8698943381311	869894338KA01SW	34870	V080602	TM-D-4070	PATIENT BED (THREE SETTING)
8698943380680	869894338KA01SW	34873	V080602	TM-D-4071	PATIENT BED (THREE SETTING)
8698943387740	869894338KA01SW	34871	V080602	TM-D-4073	PATIENT BED (SINGLE SETTING)
8698943387757	869894338KA01SW	34871	V080602	TM-D-4074	PATIENT BED (TWO SETTING)
8698943388396	869894338MAS01VE	30032	V080601	TM-D-4077	PATIENT BED (DUAL MOTOR)
8698943384121	869894338KA01SW	35183	V080301	TM-D-4078	ANTI DECUBITUS MATTRESS
8698943384138	869894338KA01SW	35183	V080301	TM-D-4079	ANTI DECUBITUS MATTRESS
8698943388402	869894338MAS01VE	30032	V08060102	TM-D 4080	INTENSIVE CARE UNIT BED (FIVE MOTOR)



PRODUCT LIST

UDI-DI Number	Basic UDI-DI Number	GMDN	EMDN	REF	Product Name
8698943381120	869894338GEN01TF	36488	Z11069005	TM-F-6003	NEGATOSCOPE (SINGLE)
8698943381137	869894338ORT0123	36488	Z11069005	TM-F-6004	NEGATOSCOPE (DOUBLE)
8698943381144	869894338ORT0123	36488	Z11069005	TM-F-6005	NEGATOSCOPE (TRIPLE)
8698943387955	869894338ORT0123	16800	V0899	TM-F-6007	EYE SCALE
8698943381175	869894338ORT0123	36069	V0880	TM-F-6008	IV STAND
8698943381212	869894338ORT0123	36069	V0880	TM-F-6012	IV STAND
8698943387962	869894338ORT0123	12276	Z129004	TM-F-6013	EXAMINATION LAMP



TUR-MED HASTANE MALZEMELERİ SAN. VE TİC. LTD. ŞTİ.
Center Office: SEYHAN MAHALLESİ 722/1 SOKAK NO:30 BUCA- İZMİR
Factory: İTOB OSB MAHALLESİ 10035.SOKAK NO:1 MENDERES-İZMİR

PRODUCT LIST

UDI-DI Number	Basic UDI-DI Number	GMDN	EMDN	REF	Product Name
8698943389027	869894338KA01SW	37010	V080602	TM-K-2203	PEDIATRIC BED (SINGLE SETTING)
8698943389065	869894338ORT0123	38140	V0809	TM-K-2207	INFANT COT
8698943389072	869894338KA01SW	37008	V08060199	TM-K-2208	INFANT BED
8698943381458	869894338ORT0123	38140	V0809	TM-K-2210	INFANT COT
8698943389089	869894338ORT0123	37010	V080602	TM-K-2211	PEDIATRIC MATTRESS
8698943381441	869894338MAS01VE	38140	V08060107	TM-K-2213	PEDIATRIC PATIENT BED (SINGLE MOTOR)
8698943381403	869894338SED01VZ	35892	V08050101	TM-K-2215	PEDIATRIC STRETCHER
8698943381489	869894338GEN01TF	38458	V080603	TM-K-2216	PEDIATRIC EXAMINATION TABLE
8698943381472	869894338GEN01TF	38458	V080603	TM-K-2217	PEDIATRIC EXAMINATION TABLE (WOODEN)
8698943381434	869894338MAS01VE	38140	V08060107	TM-K-2219	PEDIATRIC PATIENT BED (TWO MOTOR)

İZMİR, 03.07.2023
Mehmet Onur Yenil
General Manager

turmed Hast. Malz. San.
ve Tic. Ltd. Şti.
Merkul: Seyhan/10035 EK No:30-32 Buca/İZMİR
İTÜB 2. Şişli/10035 Şişli No:1 Menderes/İZMİR
Fab. Bilgi: 0232 254 13 15 254 76 33
Gazetesi: 0232 254 13 02

TUR-MED HASTANE MALZEMELERİ SAN. VE TİC. LTD. ŞTİ.
Center Office: SEYHAN MAHALLESİ 722/1 SOKAK NO:30 BUCA- İZMİR
Factory: İTOB OSB MAHALLESİ 10035.SOKAK NO:1 MENDERES-İZMİR