

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 **2908/23DM** din **29.08.2023**

Solicitantul **ÎM „DUTCHMED-M” SRL**, cu sediul
bd. Decebal 76, of. 807/808, MD-2038, mun. Chișinău, Republica Moldova
(adresa),
tel./fax: **022 522 022**, e-mail **dutchmedm@gmail.com**,
solicită 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:

Intelect Neo Clinical Therapy System : Neo Module Stim Channels 1&2, Neo Module
Ultrasound, Neo Module Stim Channels 3&4, Neo Module Stim Channels 1&2 + EMG, Neo Module
Laser

Se anexează următoarele acte:

- 1) Autorizație de reprezentanță emisă de producător (copie);
- 2) Certificatul de conformitate CE (copie);
- 3) Declarație de conformitate CE pentru

Intelect Neo Clinical Therapy System: Neo Module Stim Channels 1&2, Neo Module
Ultrasound, Neo Module Stim Channels 3&4, Neo Module Stim Channels 1&2 + EMG,
Neo Module Laser emisă de producător (copie).

Data 20.10.2023

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)	Nr. 7486 din 23.10.23
Numele, prenumele, funcția persoanei responsabile de recepționarea dosarului	Strelțov Nicoleta, biinginer
Semnătura persoanei responsabile	