

Către Agenția Medicamentului
și Dispozitivelor Medicale

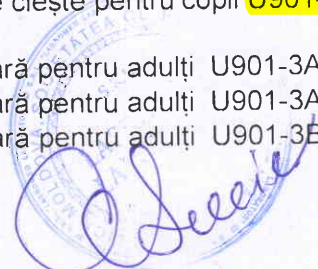
NOTIFICARE
pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat
al dispozitivelor medicale
nr. _____

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:

- ELECTROD REUTILIZABIL PENTRU ECG, model În formă pară pentru adulți U901-1AA
- ELECTROD REUTILIZABIL PENTRU ECG, model În formă pară pentru adulți **U901-1AB**
- ELECTROD REUTILIZABIL PENTRU ECG, model În formă pară pentru adulți U901-1BA

- ELECTROD REUTILIZABIL PENTRU ECG, model În formă pară pentru adulți U901-1BB
- ELECTROD REUTILIZABIL PENTRU ECG, model În formă pară pentru adulți U901-1DA
- ELECTROD REUTILIZABIL PENTRU ECG, model În formă pară pentru adulți U901-1DB
- ELECTROD REUTILIZABIL PENTRU ECG, model În formă pară pentru copii U901-1CA
- ELECTROD REUTILIZABIL PENTRU ECG, model În formă pară pentru copii **U901-1CB**
- ELECTROD REUTILIZABIL PENTRU ECG, model În formă de clește pentru adulți U901-2AA
- ELECTROD REUTILIZABIL PENTRU ECG, model În formă de clește pentru adulți **U901-2AB**
- ELECTROD REUTILIZABIL PENTRU ECG, model În formă de clește pentru adulți U901-2EA
- ELECTROD REUTILIZABIL PENTRU ECG, model În formă de clește pentru adulți U901-2EB
- ELECTROD REUTILIZABIL PENTRU ECG, model În formă de clește pentru adulți U901-2BA
- ELECTROD REUTILIZABIL PENTRU ECG, model În formă de clește pentru adulți U901-2BB
- ELECTROD REUTILIZABIL PENTRU ECG, model În formă de clește pentru adulți U901-2FA
- ELECTROD REUTILIZABIL PENTRU ECG, model În formă de clește pentru adulți U901-2FB
- ELECTROD REUTILIZABIL PENTRU ECG, model În formă de clește pentru adulți U901-2BC
- ELECTROD REUTILIZABIL PENTRU ECG, model În formă de clește pentru adulți U901-2BD
- ELECTROD REUTILIZABIL PENTRU ECG, model În formă de clește pentru adulți U901-2FC
- ELECTROD REUTILIZABIL PENTRU ECG, model În formă de clește pentru adulți U901-2FD
- ELECTROD REUTILIZABIL PENTRU ECG, model În formă de clește pentru copii U901-2CC
- ELECTROD REUTILIZABIL PENTRU ECG, model În formă de clește pentru copii **U901-2CD**
- ELECTROD REUTILIZABIL PENTRU ECG, model În formă pară pentru adulți U901-3AA
- ELECTROD REUTILIZABIL PENTRU ECG, model În formă pară pentru adulți U901-3AB
- ELECTROD REUTILIZABIL PENTRU ECG, model În formă pară pentru adulți U901-3BA



- ELECTROD REUTILIZABIL PENTRU ECG, model În formă pară pentru adulți U901-3BB

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 7747 din 17.10.2023
Numele, prenumele, funcția persoanei responsabile de recepționarea dosarului	Clavățchi Doinița
Semnătura persoanei responsabile	CDG