

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. renoble,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	Vată medicală nesterilă	50 g
2	Vată medicală nesterilă	100 g
3	Vată medicală nesterilă	200 g

Sunt autentice și corespund realității.

Data 13 iulie 2023
Morozov Maria
Director

Semnătura _____