



AVIZ DE FUNCȚIONARE Nr. 6603 din 30.08.2019

În conformitate cu art. 926 din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare și în baza documentației înaintate, Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România avizează funcționarea unității

GGDIAGNOSTICA SRL

cu sediul social în sat Dumbravita, com Dumbravita, str Crisan, nr 16, judet Timis
și punct de lucru în Medias, str Decebal , nr 3, judet Sibiu
pentru activități de:

import dispozitive medicale

DA	NU
----	----

 ;

distribuție dispozitive medicale

DA	NU
----	----

 ;

depozitare dispozitive medicale

DA	NU
----	----

 ;

protezare

DA	NU
----	----

 : ☐ ortopedică; ☐ auditivă; ☐ alte tipuri;

optică medicală

DA	NU
----	----

 ;

reparare, mentenanță și punere în funcțiune/instalare

DA	NU
----	----

pentru dispozitive medicale din urmatoarele domenii:

- diagnostic in vitro (analizoare de biochimie, imunologie, electroforeza, nefelometrie)

Unitatea este distribuitor al producătorilor:

Nume producator	Tara	N	SH	CR
AGAPPE DIAGNOSTIC SWITZERLAND	ELVETIA	Da		
AMERITEK, USA	S.U.A.	Da		
AMS	ITALIA	Da		
AWARENESS TECHNOLOGY INC	S.U.A.	Da		
BEN SRL	ITALIA	Da		

Nume producator	Tara	N	SH	CR
BIOGNOST D.O.O.	CROATIA	Da		
BIOMAXIMA SA	POLONIA	Da		
BIOSIGMA SRL	ITALIA	Da		
CARETIUM MEDICAL INSTRUMENTS CO., LIMITED	CHINA	Da		
CELL-START PROJECT SAS	ITALIA	Da		
CHEMA DIAGNOSTICA	ITALIA	Da		
DAS SRL	ITALIA	Da		
DIA.PRO DIAGNOSTIC BIOPROBES SRL	ITALIA	Da		
DIAMETRA SRL	ITALIA	Da		
EF MEDICA SRL	ITALIA	Da		
HEALGEN SCIENTIFIC LIMITED LIABILITY COMPANY	S.U.A.	Da		
IMMUNODIAGNOSTIK AG	GERMANIA	Da		
INTERMEDICAL SRL	ITALIA	Da		
LTA SRL	ITALIA	Da		
MICROTECH MEDICAL (HANGZHOU) CO.LTD	CHINA	Da		
QUANTIMETRIX CORPORATION	S.U.A.	Da		
SC CAMP MEDICA DISTRIBUTION SRL	ROMANIA	Da		
SHENZHEN TISENC MEDICAL DEVICES CO LTD	CHINA	Da		
VEDA.LAB	FRANTA	Da		
WUXI BIOHERMES BIO&MEDICAL TECHNOLOGY CO.LTD	CHINA	Da		
ZHEJIANG ORIENT GENE BIOTECH CO.LTD.	CHINA	Da		

Unitatea este reprezentant autorizat în Uniunea Europeană al producătorului:

Nu este cazul.

Orice modificare a condițiilor stabilite prin reglementările Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din Romania, care au stat la baza avizării, atrage anularea prezentului aviz de funcționare.

Valabilitatea prezentului aviz poate fi verificata prin solicitare scrisa adresata Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din Romania.

PREȘEDINTE,

Marius Daniel ȘIȘU

