



## AVIZ DE FUNCȚIONARE Nr. 5652 din 24.06.2020

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 operatorului economic:

### HEMAT - ROM SRL

cu sediul social și punct de lucru în București, Intrarea Tintea nr. 6, sectorul 1,  
pentru activități de:

import dispozitive medicale  DA  NU ;

distribuție dispozitive medicale  DA  NU ;

instalare și/sau mentenanță dispozitive medicale  DA  NU

Categoriile și grupele de dispozitive medicale pentru care se execută lucrări de instalare și/sau mentenanță sunt următoarele:

- **diagnostic in vitro (analizoare de hematologie, biochimie, citioare stripuri de urina , electroforeza, imunologie, microscopie de laborator, centrifugi, coagulometrie)**

Unitatea este distribuitor/importator al producătorilor:

Nume producator	Tara
ANDREAS HETTICH GMBH & CO KG	GERMANIA
AVANTOR PERFORMANCE MATERIALS BV	OLANDA
BIOEKSEN R&D TECHNOLOGIES LIMITED COMPANY	TURCIA
CTK BIOTECH INC.	S.U.A.
DIAGON LTD.	UNGARIA

Nume producator	Tara
DIAMOND DIAGNOSTICS INC.	S.U.A.
DIONEX CORPORATION	SUA
DIRUI INDUSTRIAL CO.LTD	CHINA
DUTCH DIAGNOSTICS B.V.	OLANDA
ELITECH MICROBIO	FRANTA
ERBA DIAGNOSTICS MANNHEIM GMBH	GERMANIA
GREINER BIO-ONE GMBH	GERMANIA
HELENA BIOSCIENCES EUROPE	MAREA BRITANIE
HITACHI HIGH - TECHNOLOGIES CORPORATION	JAPONIA
IMMUNOTECH SAS	FRANTA
KOMMANDITGESELLSCHAFT BEHNK ELEKTRONIK GMBH & CO KG	GERMANIA
MELET SCHLOESING LABORATOIRES	FRANTA
ORPHEE SA	ELVETIA
RAYTO LIFE AND ANALYTICAL SCIENCES CO.LTD	CHINA
REDCELL BIYOTEKNOLOJI AS	TURCIA
SC POLYESTER TEXTILE COMPANY SRL	ROMANIA
SFRI SARL	FRANTA
SHENZHEN MINDRAY BIO-MEDICAL ELECTRONICS CO.LTD	CHINA
SYSMEX CORPORATION	JAPONIA
THERMO ELECTRON OY	FINLANDA
TRINITY BIOTECH PLC	IRLANDA
VITAL DIAGNOSTICS SRL	ITALIA
VWR INTERNATIONAL BVBA	BELGIA

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 România care au stat la baza avizării atrage anularea prezentului aviz de funcționare.

Avizare inițială la data **29.11.2018**

Valabil pana la **23.06.2023**

**PREȘEDINTE**

**Bujor Eugén ALMĂȘAN**