



> Retouradres Postbus 16114 2500 BC Den Haag

SUNGO Europe B.V.
T.a.v. de heer R. Luo
Olympisch Stadion 24
1076 DE Amsterdam

Farmatec

Bezoekadres:
Hoftoren
Rijnstraat 50
2515 XP Den Haag
T 070 340 6161

<http://hulpmiddelen.farmatec.nl>

Inlichtingen via:

medische_hulpmiddelen@
minvws.nl

Datum: 1 februari 2021
Betreft: notificatie medische hulpmiddelen klasse I

Ons kenmerk:
CIBG-20210180

Bijlagen

-

Uw aanvraag
12 januari 2021

Geachte heer Luo,

Hierbij bevestig ik de ontvangst op 12 januari 2021 van de notificatie van de medische hulpmiddelen klasse I, die bedrijf Jianguyin Flyworld-Hongyong Protecitve Products Co., Ltd., met Europees gemachtigde SUNGO Europe B.V., als fabrikant overeenkomstig Verordening (EU) 2017/745 (MDR) op de markt wenst te gaan brengen.

De producten zijn onder volgend kenmerk geregistreerd. Ik verzoek u om in alle verdere correspondentie over een of meer van deze producten het bijbehorende kenmerk te vermelden en het bij telefoongesprekken bij de hand te houden.

*Correspondentie uitsluitend
richten aan het retouradres met
vermelding van de datum en het
kenmerk van deze brief.*

Bed Sheet

(geen merknaam) (NL-CA002-2021-55482)

Cap

(geen merknaam) (NL-CA002-2021-55490)

Coverall

(geen merknaam) (NL-CA002-2021-55491)

Disposable Blanket

(geen merknaam) (NL-CA002-2021-55483)

Isolation Gown

(geen merknaam) (NL-CA002-2021-55492)

Lab Coat

(geen merknaam) (NL-CA002-2021-55484)

Oversleeve

(geen merknaam) (NL-CA002-2021-55493)

PE Apron

(geen merknaam) (NL-CA002-2021-55485)

PE Gloves (CPE, PE, TPE)

(geen merknaam) (NL-CA002-2021-55486)

Shoe Cover

(geen merknaam) (NL-CA002-2021-55489)

Surgical Gown

(geen merknaam) (NL-CA002-2021-55487)

Surgical Mask

(geen merknaam) (NL-CA002-2021-55488)

**Wooden Tongue Depressor
(geen merknaam) (NL-CA002-2021-55494)**

Ik wijs u erop dat medische hulpmiddelen die op de markt gebracht worden volgens de MDR over een systeem voor hulpmiddelindicatie (UDI) moeten beschikken¹ en dat fabrikanten, gemachtigden en importeurs in de Europese databank voor Europese hulpmiddelen (Eudamed) moeten worden geregistreerd². Bijlage VI van de MDR bevat de bij de registratie te verstrekken gegevens.

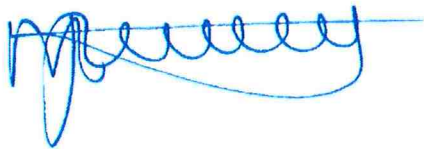
Op dit moment is Eudamed nog niet in gebruik, zodat het wat betreft het bovenstaande voldoende is dat u uw producten overeenkomstig de huidige wet- en regelgeving hebt genotificeerd.

Zodra Eudamed volledig in gebruik is, wordt de fabrikant of diens gemachtigde geacht binnen achttien maanden bovenstaande hulpmiddelen te registreren in Eudamed.³

Tevens wijs ik u er voor de goede orde nog op dat de registratie van uw mededeling betreffende de aflevering van de bovengenoemde producten slechts een administratieve handeling betreft. Deze ontvangstbevestiging behelst dan ook geen besluit betreffende de kwalificatie van de desbetreffende producten als medisch hulpmiddel in de zin van art. 1 WMH, noch betreffende de indeling in risicoklasse I.

De Minister voor Medische Zorg en Sport,
namens deze,

Afdelingshoofd
Farmatec



Dr. M.J. van de Velde

¹ O.g.v. art. 29 MDR.

² O.g.v. art. 31 MDR.

³ www.camd-europe.eu/wp-content/uploads/2018/05/FAQ_MDR_180117_V1.0-1.pdf. Zie vraag en antwoord nummer 20.