



> Retouradres Postbus 16114 2500 BC Den Haag

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

Datum: 28 september 2020  
Betreft: notificatie medische hulpmiddelen klasse I

Geachte heer Luo,

Hierbij bevestig ik de ontvangst op 24 september 2020 van de notificatie van de medische hulpmiddelen klasse I, die bedrijf WUXI EMSRUN TECHNOLOGY 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.

**Adhesive bandage**

(geen merknaam) (NL-CA002-2020-53580)

**Aluminum Moldable Splint**

(geen merknaam) (NL-CA002-2020-53581)

**Ambulance stretcher**

(geen merknaam) (NL-CA002-2020-53582)

**Bandage**

(geen merknaam) (NL-CA002-2020-53583)

**Cervical Collar**

(geen merknaam) (NL-CA002-2020-53584)

**Chest Seal**

(geen merknaam) (NL-CA002-2020-53585)

**COMPRESSED GAUZE**

(geen merknaam) (NL-CA002-2020-53586)

**Emergency Blanket**

(geen merknaam) (NL-CA002-2020-53587)

**First Aid Kit**

(geen merknaam) (NL-CA002-2020-53588)

**Folding stretcher**

(geen merknaam) (NL-CA002-2020-53589)

**Gauze dressing**

(geen merknaam) (NL-CA002-2020-53590)

**Gloves**

(geen merknaam) (NL-CA002-2020-53591)

**Farmatec**

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

<http://hulpmiddelen.farmatec.nl>

**Inlichtingen bij:**

M. Schmitz - Konte

medische\_hulpmiddelen@  
minvws.nl

**Ons kenmerk:**

CIBG-20204677

**Bijlagen**

-

**Uw aanvraag**

24 september 2020

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

**Head Immobilizer**  
(geen merknaam) (NL-CA002-2020-53592)

**Manual resuscitator**  
(geen merknaam) (NL-CA002-2020-53593)

**Manual Suction Unit**  
(geen merknaam) (NL-CA002-2020-53594)

**Mouth-to-mouth face mask**  
(geen merknaam) (NL-CA002-2020-53595)

**Nasopharyngeal airway**  
(geen merknaam) (NL-CA002-2020-53596)

**Non-woven gauze pad**  
(geen merknaam) (NL-CA002-2020-53597)

**Oropharyngeal Airway**  
(geen merknaam) (NL-CA002-2020-53598)

**Oxygen regulator**  
(geen merknaam) (NL-CA002-2020-53599)

**Scissors**  
(geen merknaam) (NL-CA002-2020-53600)

**Scoop stretcher**  
(geen merknaam) (NL-CA002-2020-53601)

**Silicone Tube**  
(geen merknaam) (NL-CA002-2020-53602)

**Spine Board**  
(geen merknaam) (NL-CA002-2020-53603)

**Stair stretcher**  
(geen merknaam) (NL-CA002-2020-53604)

**Tape**  
(geen merknaam) (NL-CA002-2020-53605)

**Tourniquet**  
(geen merknaam) (NL-CA002-2020-53606)

**Traction Splint**  
(geen merknaam) (NL-CA002-2020-53607)

Ik wijs u erop dat medische hulpmiddelen die op de markt gebracht worden volgens de MDR over een systeem voor hulpmiddelindicatie (UDI) moeten beschikken<sup>1</sup> en dat fabrikanten, gemachtigden en importeurs in de Europese databank voor Europese hulpmiddelen (Eudamed) moeten worden geregistreerd<sup>2</sup>. 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.<sup>3</sup>

---

<sup>1</sup> O.g.v. art. 29 MDR.

<sup>2</sup> O.g.v. art. 31 MDR.

<sup>3</sup> [www.camd-europe.eu/wp-content/uploads/2018/05/FAQ\\_MDR\\_180117\\_V1.0-1.pdf](http://www.camd-europe.eu/wp-content/uploads/2018/05/FAQ_MDR_180117_V1.0-1.pdf). Zie vraag en antwoord nummer 20.



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