

ΒΕΒΑΙΩΣΗ / ATTESTATION

σύμφωνα με την Υπουργική Απόφαση 1348/04 του Υπουργείου Υγείας
και Πρόνοιας της Ελλάδας /
acc. to Decision No. 1348/04 of the Greek Ministry for Health and Welfare

Αρ. Μητρώου / Reg.-No. 04520 10 0012

Με το παρόν βεβαιώνουμε ότι το σύστημα "Αρχών και Κατευθυντήριων Γραμμών Ορθής Πρακτικής Διανομής Ιατροτεχνολογικών Προϊόντων" της εταιρείας που αναφέρεται στη συνέχεια, συμμορφώνεται με τις απαιτήσεις της Υπουργικής Απόφασης ΔΥ85/ΓΠ οικ/1348 που δημοσιεύτηκε στο φύλλο 32 Β της εφημερίδας της Κυβέρνησης στις 16 Ιανουαρίου 2004, σχετικά με τις εταιρείες διακίνησης ιατροτεχνολογικών προϊόντων. Η βεβαίωση αυτή δεν αποτελεί έγκριση επίθεσης σήμανσης CE.

We hereby confirm that the system of "Principles and Guidelines for Good Distribution Practice of Medical Devices" of the company mentioned below is in conformance with the requirements of the decision No. ΔΥ85/ΓΠ οικ/1348 published in the Official Journal of the Greek Government No. 32 B of 16 January 2004 relating to trading medical devices. This attestation is not an authorisation to affix the CE mark.

ΣΥ.ΦΑ. ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗΣ ΣΠΕ
(ΣΥΝΕΤΑΙΡΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΟΠΟΙΩΝ ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗΣ ΣΠΕ)

N. Ραιδέστος
570 01 Θεσσαλονίκη
Ελλάδα

ΣΥ.ΦΑ. THESSALONIKIS
(PHARMACISTS' COOPERATIVE OF THESSALONIKI)

N. Redestos
570 01 Thessaloniki
Hellas

Πεδίο Πιστοποίησης / Scope

Εμπορία και Διακίνηση Ιατροτεχνολογικών Προϊόντων Αποστειρωμένων και Μη (για Πώληση από Φαρμακεία).

Trade and Distribution of Medical Devices, Sterile and Non Sterile (for Sales through Pharmacies).

TÜV NORD CERT GmbH, Langemarckstr. 20, D-45141 Essen

www.tuev-nord.de, medical@tuev-nord.de, ☎ +49 (0) 201-825-0, Fax +49 (0) 201-825-3243

Αριθμός Κοινοποίησης 0044
Notified Body ID. No. 0044

Κωδικός φακέλου
File reference
417244

Ημερομηνία έκδοσης
Date of issue 01-03-2019 / Ed. 04

Αριθμός έκθεσης
Report No. GR.2661/2019

Ισχύς / Validity

Αρχική Πιστοποίηση 2010
Initial Certification 2010

Από/from 01-03-2019
Έως/until 28-02-2022

Βασιλική Κοζόζη
Φορέας Πιστοποίησης για
Ιατροτεχνολογικά Προϊόντα
Certification body for medical devices