

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 09 0013

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 ΔΥ8δ/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. ΔΥ8δ/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.

ALLERTEC HELLAS AE

Καραμανλή 74, 551 34 Καλαμαριά, Θεσσαλονίκη/Ελλάδα

ALLERTEC HELLAS SA

Karamanli 74, 551 34 Kalamaria, Thessaloniki/Hellas

Πεδίο Πιστοποίησης / Scope

Εμπορία, διακίνηση και τεχνική υποστήριξη Ιατρο-τεχνολογικών προϊόντων στους τομείς χορήγησης εισπνεόμενων φαρμάκων, διαγνωστικών συσκευών για το αναπνευστικό, και σκευασμάτων για ενδο-αρθρική και δι-ουρηθρική χρήση

Trade and support of medical devices for inhalation, respiratory diagnostics and intra- articular joint and urethral devices

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

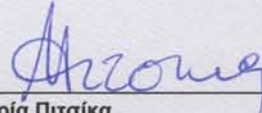
Notified Body ID. No. 0044

Κωδικός φακέλου
File reference
452319

Ημερομηνία έκδοσης
Date of issue
15-04-2012 / Ed.02
Ισχύς / Validity

Από/from 15-04-2012
Έως/until 14-04-2015

Αριθμός έκθεσης
Report No.
GR.2126/2012


Μαρία Πιτσικά
Φορέας Πιστοποίησης για
Ιατροτεχνολογικά Προϊόντα
Certification body for medical devices