

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 17 0031

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.

DOC PHARMA A.E.

Φαρμακαποθήκη
Αγ. Γεωργίου 5
570 01 Θέρμη, Ελλάδα

DOC PHARMA S.A.

Pharmaceutical Wholesalers
5, Ag. Georgiou Str.
570 01 Thermi, 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
417861

Ημερομηνία έκδοσης
Date of issue 04-08-2017 / Ed. 01

Αριθμός έκθεσης
Report No. GR-3560/2017

Ισχύς / Validity

Από/from 04-08-2017
Έως/until 03-08-2020



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