

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 12 0002

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.

BAUSCH HEALTH HELLAS

Λεωφ. Πεντέλης 53
152 35 Βριλήσσια
Ελλάδα



BAUSCH HEALTH HELLAS

53, Pentelis Ave.
152 35 Athens
Hellas

Πεδίο Πιστοποίησης / Scope

Εμπορία και Διακίνηση Ιατροτεχνολογικών Προϊόντων στον τομέα της Οφθαλμολογίας,
Ωτολαρυγγολογίας και προϊόντων Αισθητικής Ιατρικής και Δερματολογίας.

*Trade and Distribution of Medical Devices in the field of Ophthalmology, Otolaryngology,
Aesthetic Medicine and Dermatology Products.*

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
452414

Ημερομηνία έκδοσης
Date of issue 15-01-2021 / Ed. 04

Αριθμός έκθεσης
Report No. GR-2809/2020

Ισχύς / Validity
Αρχική Πιστοποίηση 2012
Initial Certification 2012



Από/from 16-01-2021
Έως/until 15-01-2024

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