

Amersfoort, czerwiec 2023 r.

Zgodność z obowiązującymi przepisami prawa polskiego

Wyroby medyczne Applied Medical są zarejestrowane przez polski właściwy organ i są oznaczone znakiem CE zgodnie z europejską dyrektywą dotyczącą wyrobów medycznych 93/42/EWG (MDD), która jest transponowana do przepisów obowiązujących w Polsce zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych. W związku z tym produkty Applied Medical są zgodne ze wszystkimi obowiązującymi w Polsce wymogami regulacyjnymi.

Dokumenty potwierdzające spełnienie kryteriów, takie jak deklaracja zgodności, certyfikat CE i certyfikat ISO, mogą zostać dostarczone na żądanie. Informacja o ewentualnym zawieszeniu lub cofnięciu któregokolwiek z wyżej wymienionych certyfikatów zostanie przekazana bez zbędnej zwłoki.



Nesma Bishara
Director Regulatory Affairs and Quality Assurance