



Benannt durch/Wyznaczono przez

Zentralstelle der Länder
für bei Gesundheitsschutz
bei Arzneimitteln und
Medizin Produkten

www.zlg.de

ZLG-BS-244.10,08



Product Service

Certyfikat EC

Pełny system zapewniania jakości

Dyrektywa 93/42/EWG dotycząca wyrobów medycznych (MDD), Załącznik II z wyłączeniem sekcji 4

(wyroby klasy IIa, IIb lub III)

Nr G1 093325 0014 Wer. 00

Producent

Valeant Med Sp. z o.o.

ul. Ryżowa 31
02-495 Warszawa
POLSKA

Zakład(y):

Valeant Med Sp. z o.o.

ul. Ryżowa 31, 02-495 Warszawa, POLSKA

Kategoria(-e) produktu(-ów): Roztwory lepkoelastyczne do stosowania
wewnątrzgałkowego oraz zewnętrznego
w leczeniu okulistycznym
Roztwory lepkoelastyczne do stosowania
wewnątrzgałkowego

Jednostka Certyfikująca TÜV SÜD Product Service GmbH deklaruje, że podany powyżej producent wdrożył system zapewnienia jakości w zakresie projektowania, produkcji i końcowej kontroli danych wyrobów / kategorii wyrobów zgodnie z Załącznikiem II dyrektywy MDD. System zapewnienia jakości spełnia wymagania tej dyrektywy i podlega okresowym kontrolom. Dla marketingu wyrobów klasy III wymagany jest dodatkowy certyfikat zgodny z Załącznikiem II (sekcja 4). Sprawdź również informacje na odwrocie strony.

Nr protokołu:

713160660

Obowiązuje od:

13.11.2019

Obowiązuje do:

26.05.2024

Data

13.11.2019

Christoph Dicks
Kierownik Jednostki
Certyfikującej/Notyfikowanej

Strona 1 z 1

TÜV SÜD Product Service GmbH to Jednostka Notyfikowana o numerze identyfikacyjnym 0123

TÜV SÜD Product Service GmbH • Jednostka Certyfikująca • Ridlerstraße 65 • 80339 Monachium • Niemcy

TÜV®