



**ΕΘΝΙΚΟ ΚΕΝΤΡΟ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ  
ΤΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ & ΤΕΧΝΟΛΟΓΙΑΣ  
ΣΤΗΝ ΥΓΕΙΑ Α.Ε.**

NATIONAL EVALUATION CENTER  
OF QUALITY & TECHNOLOGY  
IN HEALTH S.A.

## ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟ ΕΚ / EC CERTIFICATE

### ΠΛΗΡΕΣ ΣΥΣΤΗΜΑ ΔΙΑΣΦΑΛΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ / FULL QUALITY ASSURANCE SYSTEM

Πιστοποιείται ότι ο παρακάτω αναφερόμενος κατασκευαστής έχει καθιερώσει και εφαρμόζει πλήρες σύστημα διασφάλισης της ποιότητας σύμφωνα με τις απαιτήσεις της Οδηγίας 93/42/ΕΟΚ, Παράρτημα ΙΙ (εξαιρουμένου του σημείου 4) και της ενσωμάτωσης της στην ελληνική νομοθεσία, για το σχεδιασμό, την κατασκευή και τον τελικό έλεγχο των προϊόντων που αναφέρονται στο παρόν πιστοποιητικό. Το πιστοποιητικό υπόκειται στους όρους και τις προϋποθέσεις που αναγράφονται στην επόμενη σελίδα. Οποιοσδήποτε σημαντικές αλλαγές στο σχεδιασμό ή την κατασκευή μπορεί να καταστήσουν το πιστοποιητικό άκυρο.

We hereby certify that the under mentioned manufacturer has established and maintains a full quality assurance system according to the requirements of Directive 93/42/EEC, Annex II (with the exemption of section 4) and its transposition in Greek legislation, for the design, manufacture and final inspection of the products mentioned in this certificate. The certificate is subject to terms and conditions overleaf. Any significant changes in design or manufacture may render this certificate invalid.

**Αριθμός Πιστοποιητικού / Certificate Number: 301001049**

*Το παρόν αντικαθιστά το υπ' αριθμ. 2013/120NT3 πιστοποιητικό.  
The present is issued to replace Certificate Number 2013/120NT3.*

Κατασκευαστής: **Θ. ΚΑΖΑΝΤΖΙΔΗΣ Α.Ε. – MEDIPAC**

Manufacturer: **TH. KAZANTZIDIS S.A. – MEDIPAC**

Εγκατάσταση: **ΒΙ.ΠΕ. ΚΙΛΚΙΣ**

Facility: **INDUSTRIAL AREA OF KILKIS, GREECE.**

Προϊόντα / Products: **ΩΣ ΕΧΟΥΝ ΣΤΟ ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι / AS LISTED IN ANNEX I**

Κατηγοριοποίηση Προϊόντων/  
Devices Classification: **ΩΣ ΕΧΟΥΝ ΣΤΟ ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι / AS LISTED IN ANNEX I**

Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: **18/11/1997**  
First issue date:

Ημερομηνία τρέχουσας έκδοσης: **21/07/2015**  
Current issue date:

Ισχύει μέχρι: **24/10/2017**  
Valid until:

Έκθεση επιθεώρησης: **200011049**  
Audit report:

Γ. Παππούς, Διευθύνων Σύμβουλος  
G. Pappous, Managing Director

Το Εθνικό Κέντρο Αξιολόγησης της Ποιότητας και Τεχνολογίας στην Υγεία είναι Κοινοποιημένος Οργανισμός σύμφωνα με την Οδηγία 93/42/ΕΟΚ περί των ιατροτεχνολογικών προϊόντων, με αριθμό αναγνώρισης 0653.  
National Evaluation Center of Quality & Technology in Health S.A. is a Notified body according to Council Directive 93/42/EEC concerning medical devices, with identification number 0653.



**ΕΘΝΙΚΟ ΚΕΝΤΡΟ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ  
ΤΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ & ΤΕΧΝΟΛΟΓΙΑΣ  
ΣΤΗΝ ΥΓΕΙΑ Α.Ε.**

NATIONAL EVALUATION CENTER  
OF QUALITY & TECHNOLOGY  
IN HEALTH S.A.

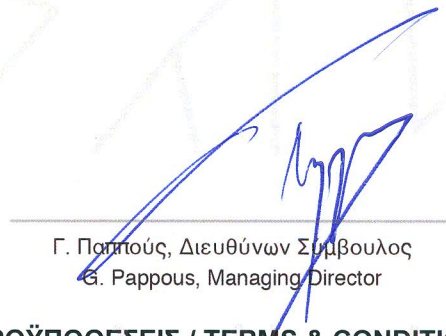
**ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι ΤΟΥ ΥΠ. ΑΡΙΘΜ. 301001049 ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ.  
ANNEX I No. 301001049 CERTIFICATE.**

• **Κατηγορία / Classification IIb**

1. ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΡΑΜΜΑΤΑ	1. STERILE SURGICAL SUTURES: SILK, POLYAMID, STAINLESS STEEL, SUPRAMID.
2. ΟΔΟΝΤΙΑΤΡΙΚΕΣ ΜΕΜΒΡΑΝΕΣ	2. DENTAL MEMBRANES PTFE

• **Κατηγορία / Classification III**

1. ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΡΑΜΜΑΤΑ	1. STERILE SURGICAL SUTURES: PGCL, PDO, POLYPROPYLENE, PTFE, PGA, POLYESTER, PGLA, PGLA RAPID, PGA RAPID.
--------------------------------------	---

  
Γ. Παππούς, Διευθύνων Σύμβουλος  
G. Pappous, Managing Director

**ΟΡΟΙ & ΠΡΟΫΠΟΘΕΣΕΙΣ / TERMS & CONDITIONS**

1. Για αποστειρωμένα προϊόντα κατηγορίας I, η πιστοποίηση αφορά μόνο τα θέματα επίτευξης και διατήρησης της αποστείρωσης.  
For class I sterile products, the certificate covers only the aspects of manufacture concerned with securing and maintaining sterile conditions.
2. Για προϊόντα κατηγορίας I με λειτουργία μέτρησης, η πιστοποίηση αφορά μόνο τα θέματα συμμόρφωσης των προϊόντων προς τις μετρολογικές απαιτήσεις.  
For Class I devices with a measuring function the certificate covers only the aspects of manufacture concerned with the conformity of the products with metrological requirements.
3. Για προϊόντα κατηγορίας III, είναι απαραίτητο ένα συμπληρωματικό πιστοποιητικό Εξέτασης Σχεδιασμού σύμφωνα με τις απαιτήσεις της Οδηγίας 93/42/ΕΟΚ, Παράρτημα II (σημείο 4).  
For class III products an additional Design Examination certificate is required according to the requirements of Annex II 93/42/EEC (section 4).
4. Το πιστοποιητικό ισχύει μόνο για τα προϊόντα και τις εγκαταστάσεις που αναφέρονται.  
The certificate is valid only for the products and the facilities mentioned.
5. Θα πραγματοποιούνται περιοδικές επιθεωρήσεις επιτήρησης όπως αναφέρεται στην Οδηγία 93/42/ΕΟΚ, με σκοπό να επαληθεύεται ότι ο κατασκευαστής διατηρεί και εφαρμόζει το σύστημα ποιότητας.  
Periodical surveillance as referred in 93/42/EEC will be held in order to verify that the manufacturer maintains and applies the quality system.
6. Όταν τηρούνται τα ανωτέρω, ο κατασκευαστής μπορεί να συντάσσει δήλωση συμμόρφωσης ΕΚ και να επιθέτει τη σήμανση CE 0653 στα καλυπτόμενα προϊόντα.  
When meeting with the terms and conditions above, the manufacturer may draw up an EC declaration of conformity and legally affix the CE 0653 mark.





**ΕΘΝΙΚΟ ΚΕΝΤΡΟ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ  
ΤΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ & ΤΕΧΝΟΛΟΓΙΑΣ  
ΣΤΗΝ ΥΓΕΙΑ Α.Ε.**

NATIONAL EVALUATION CENTER  
OF QUALITY & TECHNOLOGY  
IN HEALTH S.A.

ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ: 31/07/2015  
ΑΡ. ΠΡΩΤ.: 45437

**ΠΡΟΣ ΚΑΘΕ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΜΕΝΟ / TO WHOM IT MAY BE CONCERN**

**Β Ε Β Α Ι Ω Σ Η**

Βεβαιώνεται ότι οι εμπορικοί τύποι των ιατροτεχνολογικών προϊόντων που αναφέρονται στην ακόλουθη λίστα καλύπτονται από το υπ' αριθ. **301001049** πιστοποιητικό συμμόρφωσης της εταιρείας **Θ. ΚΑΖΑΝΤΖΙΔΗΣ Α.Ε. – MEDIPAC** σύμφωνα με τις απαιτήσεις της Οδηγίας 93/42/ΕΟΚ, Παράρτημα ΙΙ.

We hereby certify that the under mentioned commercial types of the listed medical devices are covered by the certificate of compliance Nr 301001049 of the company **TH. ΚΑΖΑΝΤΖΙΔΙΣ S.A. - MEDIPAC** according to the requirements of Directive 93/42/EEC, Annex II.

**1. ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΡΑΜΜΑΤΑ / STERILE SURGICAL SUTURES**

1.1 Εμπορικές Ονομασίες χειρουργικών ραμμάτων κατηγορίας ΙΙΙ / Commercial types of surgical sutures class ΙΙΙ

- MONOFAST
- MONOSORB
- PROPYLEN
- PROFIMED
- P.G.A.
- POLYESTER
- NEOSORB (PGLA)
- NEOSORB RAPID (PGLA)
- PGA RAPID

1.2 Εμπορικές Ονομασίες χειρουργικών ραμμάτων κατηγορίας ΙΙβ / Commercial types of surgical sutures class ΙΙβ

- SILK
- POLYAMID
- STEEL
- SUPRAMID

1.2.1 Εμπορική Ονομασία οδοντιατρικής μεμβράνης / Commercial type of dental membrane ΙΙβ

- PTFE MEMBRANE

Για το ΕΚΑΠΤΥ ΑΕ / For ΕΚΑΠΤΥ S.A.

Γ. Παππούς, Διευθύνων Σύμβουλος

G. Pappous, Managing Director