

**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 II (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. Οποιαδήποτε 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: 305081023

*Το παρόν εκδίδεται προς αντικατάσταση του υπ'αριθ. 305071023 πιστοποιητικού.
The present is issued to replace certificate nr 305071023.*

Κατασκευαστής: **SIDAPHARM I.K.E., "SIDAPHARM"**

Manufacturer: **SIDAPHARM P.C., "SIDAPHARM"**

Εγκατάσταση: **ΣΤΑΓΕΙΡΙΤΗ 21 & ΕΜ. ΦΙΛΗ 24, 543 52 ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ.**
Facility: **21, STAGEIRITI & 24, EM. FILI STR., 543 52 THESSALONIKI GREECE.**

Προϊόντα: **ΩΣ ΕΧΟΥΝ ΣΤΟ ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι**

Products: **AS LISTED IN ANNEX I**

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

Ημερομηνία πρώτης έκδοσης: **04/06/2018**
First issue date:

Ημερομηνία τρέχουσας έκδοσης: **10/01/2019**
Current issue date:

Ισχύει μέχρι: **03/06/2023**
Valid until:

Έκθεση επιθεώρησης: **200061023**
Audit report:

Σ. ΠΟΡΑΒΟΣ, Διευθύνων Σύμβουλος
S. PORAVOS, Managing Director

Κ. ΠΑΝΑΡΑ, Πρόεδρος
K. PANARA, President of the Board

Το Εθνικό Κέντρο Αξιολόγησης της Ποιότητας και Τεχνολογίας στην Υγεία (ΕΚΑΠΤΥ) 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. (EKAPTY) is a Notified body according to Council Directive 93/42/EEC concerning medical devices, with identification number 0653.

Σελίδα/page 1/4



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

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

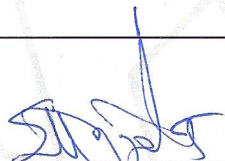
**ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΤΟΥ ΥΠ. ΑΡΙΘΜ. 305081023 ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ /
ANNEX I Nr. 305081023 CERTIFICATE.**


ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ / CLASS Ia

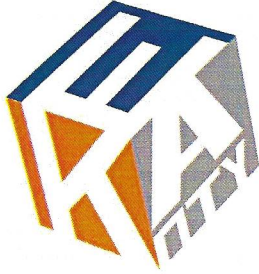
	ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟ ΠΡΟΪΟΝ / MEDICAL DEVICE	ΤΥΠΟΣ / TRADE NAME
1.	ΡΙΝΙΚΑ ΕΠΙΘΕΜΑΤΑ/ PVA NASAL DRESSINGS	SIDA-CEL ENT
2.	ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΕΣ ΠΟΔΙΕΣ / SURGICAL GOWNS	SIDAPHARM STERILE SURGICAL GOWNS, SIDAPHARM STERILE SURGICAL GOWNS WITH TOWELS
3.	ΟΦΘΑΛΜΟΛΟΓΙΚΑ ΠΕΔΙΑ / OPHTHALMIC DRAPES	SIDAPHARM STERILE OPHTHALMIC DRAPES
4.	ΟΦΘΑΛΜΙΚΑ ΤΡΙΓΩΝΑΚΙΑ PVA / PVA EYE SPEARS	SIDA-SPEARS PVA EYE SPEARS
5.	ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΠΕΔΙΑ / SURGICAL DRAPES	SURGICAL DRAPE, MAYO SURGICAL COVER, SURGICAL DRAPE C-ARM, MICROSCOPE DRAPE, ANGIOGRAPHY DRAPE, ARTHROSCOPY DRAPE, C- SECTION DRAPE, FEMORAL & RADIAL ANGIOGRAPHY DRAPE

ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ / CLASS IIa

	ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟ ΠΡΟΪΟΝ / MEDICAL DEVICE	ΤΥΠΟΣ / TRADE NAME
6.	ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΟΦΘΑΛΜΙΚΑ ΜΑΧΑΙΡΙΔΙΑ/ STERILE OPHTHALMIC MICRO SURGICAL KNIVES	SIDAPHARM
7.	ΔΙΑΛΥΤΗ ΑΙΜΟΣΤΑΤΙΚΗ ΓΑΖΑ/ SOLUBLE HEMOSTATIC GAUZE	SIDA-CEL
8.	ΟΦΘΑΛΜΟΛΟΓΙΚΕΣ ΚΑΝΟΥΛΕΣ / OPHTHALMIC CANNULAS	SIDAPHARM OPHTHALMIC MICROSURGICAL CANNULAS


Σ. ΠΟΡΑΒΟΣ, Διευθύνων Σύμβουλος
S. PORAVOS, Managing Director


Κ. ΠΑΝΑΡΑ, Πρόεδρος
K. PANARA, President of the Board




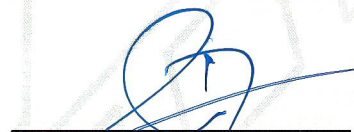
**ΕΘΝΙΚΟ ΚΕΝΤΡΟ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ
ΤΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ & ΤΕΧΝΟΛΟΓΙΑΣ
ΣΤΗΝ ΥΓΕΙΑ Α.Ε.**

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

**ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΤΟΥ ΥΠ. ΑΡΙΘΜ. 305081023 ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ /
ANNEX I Nr. 305081023 CERTIFICATE.**

ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ / CLASS IIb

	ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟ ΠΡΟΪΟΝ / MEDICAL DEVICE	ΤΥΠΟΣ / TRADE NAME
9.	ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΙΣΟΤΟΝΑ ΑΛΑΤΟΥΧΑ ΔΙΑΛΥΜΑΤΑ ΕΚΠΛΥΣΗΣ / STERILE BALANCED SALT SOLUTIONS	SIDAPHARM BSS
10.	ΕΝΔΟΦΑΚΟΙ / INTRAOCULAR LENSES: - ΥΔΡΟΦΟΒΟΙ ΕΝΔΟΦΑΚΟΙ / HYDROPHOBIC INTRAOCULAR LENSES - ΥΔΡΟΦΙΛΟΙ ΕΝΔΟΦΑΚΟΙ / HYDROPHILIC INTRAOCULAR LENSES	-SIDA-LENS / HYDROPHOBIC ONE PIECE ACRYLIC FOLDABLE INTRAOCULAR LENSES -ORIZON / PRELOADED HYDROPHOBIC ONE PIECE ACRYLIC FOLDABLE INTRAOCULAR LENSES -SIDA-LENS / HYDROPHILIC ONE PIECE ACRYLIC FOLDABLE INTRAOCULAR LENSES
11.	ΟΦΘΑΛΜΟΛΟΓΙΚΑ ΔΙΑΛΥΜΑΤΑ/ OPHTHALMIC SOLUTIONS: - ΟΦΘΑΛΜΟΛΟΓΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΚΥΑΝΟΥΝ ΤΟΥ ΤΡΥΠΑΝΙΟΥ / TRYPAN BLUE OPHTHALMIC SOLUTION - ΟΦΘΑΛΜΟΛΟΓΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ / ΥΔΡΟΞΥΠΡΟΠΥΛΟΜΕΘΥΛΟΚΥΤΤΑΡΙΝΗΣ / HPMC OPHTHALMIC SOLUTION	-SIDA-BLUE, SIDA-BLUE PFS -SIDA-HPMC 2%


Σ. ΠΟΡΑΒΟΣ, Διευθύνων Σύμβουλος
S. PORAVOS, Managing Director
Κ. ΠΑΝΑΡΑ, Πρόεδρος
K. PANARA, President of the Board



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.