

## ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟ ΕΚ / EC CERTIFICATE

#### ΔΙΑΣΦΑΛΙΣΗ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ/ PRODUCTION QUALITY ASSURANCE

Πιστοποιείται ότι ο παρακάτω αναφερόμενος κατασκευαστής έχει καθιερώσει και εφαρμόζει σύστημα διασφάλισης της ποιότητας σύμφωνα με τις απαιτήσεις της Οδηγίας 93/42/ΕΟΚ, Παράρτημα V και της ενσωμάτωσης της στην ελληνική νομοθεσία,

για 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. Οποιεσδήποτε 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 quality assurance system according to the requirements of Directive 93/42/EEC, Annex V and its transposition in Greek legislation.

for the 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: 301011012CA

Το παρόν εκδίδεται προς αντικατάσταση του υπ. αριθμ. 301011012 πιστοποιητικού. The present is issued to replace certificate Nr 301011012.

Κατασκευαστής:

ΜΟΝΑΔΑ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΩΝ ΙΑΤΡΙΚΩΝ ΑΕΡΙΩΝ ΚΡΗΤΗΣ

- MOBIAK A.E., "MOBIAK A.E.".

Manufacturer: MOBIAK S.A.

Εγκατάσταση:

ΚΑΘΙΑΝΑ ΑΚΡΩΤΗΡΙΟΥ, ΧΑΝΙΑ ΚΡΗΤΗ.

Facility:

KATHIANA AKROTIRIOU. CHANIA CRETE GREECE.

Προϊόντα:

ΟΠΩΣ ΑΝΑΦΕΡΟΝΤΑΙ ΣΤΟ ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ.

Products:

AS LISTED IN ANNEX

Κατηγοριοποίηση Προϊόντων:

Devices Classification:

1: Ila, 2: Ila, 3: Ila, 4: Ilb, 5: Ilb

Ημερομηνία αρχικής πιστοποίησης:

First issue date:

03/11/2020

Ημερομηνία τρέχουσας έκδοσης:

Current issue date:

22/09/2021

Ισχύει μέχρι:

Valid until:

24/05/2024

Έκθεση επιθεώρησης:

Audit report:

200091012

ΠΙΚΡΟΥ - ΜΩΡΑΪΤΑΚΗ ΕΛΕΥΘΕΡΙΑ/Πρόεδρος & Διευθύνουσα Σύμβουλος PIKROU - MORAITAKI ELEFTHERIA, President & Managing Director

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.



# ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΤΟΥ ΥΠ. ΑΡΙΘΜ. 301011012CA ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ. ANNEX No. 301011012CA CERTIFICATE.

ПРОЇОΝТА	ΤΥΠΟΙ/ ΕΜΠΟΡΙΚΕΣ ΟΝΟΜΑΣΙΕΣ
1. ΣΥΜΠΥΚΝΩΤΕΣ ΟΞΥΓΟΝΟΥ (OXYGEN CONCENTRATORS)	FORCE, THORAX 5, IRENE.
<ol> <li>ΝΕΦΕΛΟΠΟΙΗΤΕΣ (NEBULIZERS)</li> </ol>	GEM
<ol> <li>ΣΥΣΚΕΎΕΣ ΘΕΤΙΚΉΣ ΠΙΕΣΉΣ ΑΕΡΑΓΩΓΩΝ (CONTINUOUS AND AUTOMATIC POSITIVE PRESSURE UNITS)</li> </ol>	MORFEUS, MORFEUS SOFT, MORFEUS AUTO/ MORFEUS AUTO II.
4. PYΘΜΙΣΤΕΣ POHΣ ΙΑΤΡΙΚΩΝ ΦΙΑΛΩΝ ΟΞΥ (OXYGEN PRESSURE REGULATORS)	TONOY HERCULES, APHRODITE.
5. ΠΑΛΜΙΚΟ ΟΞΥΜΕΤΡΟ ΔΑΚΤΥΛΟΥ (PULSE OXIMETER)	MY SPO2

#### ΟΡΟΙ & ΠΡΟΥΠΟΘΕΣΕΙΣ / TERMS & CONDITIONS

- Για αποστειρωμένα προϊόντα κατηγορίας Ι, 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 Ι 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 ΙΙΙ, είναι απαραίτητο ένα συμπληρωματικό πιστοποιητικό Εξέτασης Τύπου σύμφωνα με τις απαιτήσεις της Οδηγίας 93/42/ΕΟΚ, Παράρτημα ΙΙΙ.
  - For class III products an additional Type Examination certificate is required according to the requirements of 93/42/EEC, Annex III.
- 4. Το πιστοποιητικό ισχύει μόνα 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/ΕΕC 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.

ΠΙΚΡΟΥ - ΜΩΡΑΪΤΑΚΗ ΕΛΕΥΘΕΡΙΑ, Πρόεδρος & Διευθύνουσα Σύμβουλος PIKROU - MORAITAKI ELEFTHERIA, President & Managing Director

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.