



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ
Изпълнителна агенция по лекарствата
REPUBLIC OF BULGARIA
Bulgarian Drug Agency



ИАН 56666 /

21-12-2020

ДО
КЕНТАМЕД ООД
УЛ. „НЕСТОР АБАДЖИЕВ“ № 41
4023 ГР. ПЛОВДИВ

Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) удостоверява, че медицинските изделия:

KENTAMED ESU-DENTO,
KENTAMED 1ME,
KENTAMED 1E,
KENTAMED RF-B,
KENTAMED hARTT-200,
KENTAMED hARTT-250,
KENTAMED hARTT-300,
KENTAMED hARTT-400,
KENTAMED RF-100,

на производителя:
КЕНТАМЕД ООД
ул. „Нестор Абаджиев“ № 41
4023 гр. Пловдив
Република България

са пуснати на пазара в Р. България в съответствие с изискванията на Закона за медицинските изделия (ЗМИ) и се продават в страната без ограничения. В ИАЛ са постъпили форми за уведомяване за пускането на пазара и/или в действие на гореописаните медицински изделия, подадени от КЕНТАМЕД ООД с входящи номера: IAL-34183/25.07.2013 г. и IAL-1641/14.01.2016 г.

Изделията са обект на надзор от ИАЛ, в съответствие с изискванията на ЗМИ.

С уважение,

МАГ. ФАРМ. БОГДАН КИРИЛОВ
Изпълнителен директор



София 1303, ул. Дамян Груев № 8, тел.: (02) 8903 555, факс: (02) 8903434
8, Damyan Gruev Str., 1303, Sofia, Bulgaria, tel: + 359 2 8903555, fax: + 359 2 8903434,
e-mail: bda@bda.bg