



To Whom It May Concern

Date : 2019/02/25

AUTHORIZATION

The company :

B. BRAUN MEDICAL SAS
26 Rue Armengaud
92210 Saint-Cloud
FRANCE

Hereby fully authorizes :

B. Braun Medical s.r.o.

with its registered office in :

V Parku 2335/20, 148 00 Prague 4, Czech
Republic, identification number 48586285,

For the products mentioned below :

- Actreen® Glyc Luer Lock
- Actreen® Glyc Cath
- Actreen® Glyc Set
- Actreen® Mini Cath
- Actreen® Mini Set
- Actreen® Lite Cath
- Actreen® Hi-Lite Cath
- Actreen® Hi-Lite Set
- Urimed® Vision
- Non Sterile Urine Drainable Bags and
Accessories
- Sterile Urine Drainable Bags
- Urimed Cath Dufour / Nelaton / Tiemann

1/ To distribute the medical devices mentioned
above in the territory of Czech Republic,

2/ To act on behalf of B. BRAUN MEDICAL SAS, as

POVĚŘENÍ

Společnost:

B. BRAUN MEDICAL SAS
26 Rue Armengaud
92210 Saint-Cloud
FRANCE

tímto plně autorizuje:

B. Braun Medical s.r.o.

se sídlem:

V Parku 2335/20, 148 00 Praha 4, Česká republika,
IČ: 48586285,

Pro výrobky uvedené níže:

- Actreen® Glyc Luer Lock
- Actreen® Glyc Cath
- Actreen® Glyc Set
- Actreen® Mini Cath
- Actreen® Mini Set
- Actreen® Lite Cath
- Actreen® Hi-Lite Cath
- Actreen® Hi-Lite Set
- Urimed® Vision
- Non Sterile Urine Drainable Bags and
Accessories
- Sterile Urine Drainable Bags
- Urimed Cath Dufour / Nelaton / Tiemann

1/ k distribuci výše uvedených zdravotnických
prostředků na území České republiky,

2/ k jednání jménem B. BRAUN MEDICAL SAS

the manufacturer and to perform all rights, duties and requirements under the Act N°. 268/2014 Coll., on medical devices and other relevant legal rules (including registration of the products of the manufacturer B. BRAUN MEDICAL SAS, reimbursement of these products from health insurance funds and negotiations with State Institute for Drug Control, Ministry of Health of the Czech Republic, Health Insurance Companies of the Czech Republic and other responsible authorities to make all legal acts concerned herewith),

3/ To authorize in aforementioned cases also third parties by managing directors.

The English version shall prevail in case of conflict between Czech and English version of this authorization.

jako výrobce a k výkonu všech práv, povinností a požadavků podle zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a jiných předmětných zákonných předpisů (včetně registrace výrobků výrobce B. BRAUN MEDICAL SAS, proplácení těchto výrobků z prostředků zdravotního pojištění a jednání se Státním ústavem pro kontrolu léčiv, Ministerstvem zdravotnictví České republiky, zdravotními pojišťovnami České republiky a dalšími příslušnými autoritami a ke všem právním jednáním s tím spojenými),

3/ k autorizování ve výše uvedených případech také třetí osoby prostřednictvím svých jednatelů.

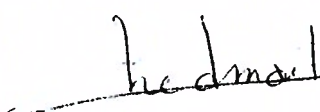
V případě rozporů ohledně české a anglické verze pověření je rozhodující znění anglické.

For and on behalf of

B. BRAUN MEDICAL SAS



Manuelle Schneider-Ponsot
Director of Regulatory and Pharmaceuticals
Operations
General Manager



Priscilla Chedmail
Regulatory Affairs Medical Devices

Ověřuji, že tento opis složený z 2 listů
doslovně souhlasí s listinou, z níž byl pořízen,
složenou z 1 listů.
V Praze dne 3.0.04. 2019

.....
Mgr. Šimon Klein, notář v Praze

