



INNOVÁCIÓS ÉS TECHNOLÓGIAI  
MINISZTERIUM  
LÉGÜGYI SZAKSZOLGÁLATI HATÓSÁGI FŐOSZTÁLY

Magyarország

az Európai Unió tagállama

**REPÜLŐORVOSI KÖZPONT TANÚSÍTVÁNYA**

Hivatkozás: **HU.AeMC.003** számú tanúsítvány

A 1178/2011/EU és a 2015/340 EU bizottsági rendelet alapján az alább ismertetett feltételek mellett az Innovációs és Technológiai Minisztérium ezennel igazolja, hogy a

Pharmaflight Nemzetközi Tudományos és Szolgáltató Központ Zrt. - rövidítve:

**PHARMAFLIGHT Aeromedical Center Debrecen**

**4030 Debrecen, Szatke Ferenc utca 1.**

az ORA - rész szerinti tanúsított repülőorvosi központnak minősül, a mellékelt jóváhagyási feltételekben felsorolt jogosultságokkal és tevékenységi körökkel.

**FELTÉTELEK:**

1. A tanúsítvány a jóváhagyott szervezet kézikönyvében szereplő, a jóváhagyott hatáskört ismertető szakaszban megadott tevékenységekre korlátozódik.
2. A tanúsítvány megköveteli a szervezet dokumentációjában szereplő, az ORA rész által előírt eljárások teljesítését.
3. A tanúsítvány mindaddig érvényben marad, amíg a szervezet teljesíti az ORA rész által előírt követelményeket, kivéve, a tanúsítványról való lemondás, illetve a tanúsítvány érvénytelenítésének, felfüggesztésének vagy visszavonásának eseteit.

Budapest, 2020.július 31.





INNOVÁCIÓS ÉS TECHNOLÓGIAI  
MINISZTERIUM  
LÉGÜGYI SZAKSZOLGÁLATI HATÓSÁGI FŐOSZTÁLY

HU.AeMC.003

REPÜLŐORVOSI KÖZPONT TANÚSÍTVÁNY MELLÉKLETE

JOGOSULTSÁGOK ÉS TEVÉNYKENYSÉGI KÖRÖK

**PHARMAFLIGHT Aeromedical Center Debrecen** jogosultságokat szerzett arra, hogy repülőorvosi vizsgálatokat és értékeléseket végezzen az alábbi táblázatban megjelölt repülőorvosi minősítések kiadása céljából és kiadja az alább felsorolt minősítéseket: A 1178/2011 EU rendelet VII. melléklet (ORA rész) ORA.AeMC.135 és a hozzátartozó AMC1 ORA.AeMC.135 alapján a kijelölés érvényessége folyamatos (korlátlan időtartamra szól), amennyiben a központ teljesíti az előírt vizsgálati esetszámot, valamint a központban dolgozó kijelölt vizsgáló repülőorvosok megfelelnek az (EU) 2015/340 bizottsági rendelet ATCO.MED.C.025 és 1178/2011 EU rendelet MED.D.030 bekezdésében leírtaknak.

LAPL (könnyű repülőgépes)	IGEN
Cabin Crew (Légiutas-kísérő)	IGEN
2. osztályú	IGEN
1. osztályú első vizsgálat	IGEN
1. osztályú meghosszabbítás/megújítás	IGEN
3. osztályú első vizsgálat	IGEN
3. osztályú meghosszabbítás/megújítás	IGEN

Budapest, 2020.július 31.

