

CERTIFIKAT

ISO 13485

CERTIFICATE nr/no.5746 MD

Härmed intygas att:/This is to certify that:

Euroform Medipharm Motala

har ett kvalitetsledningssystem för medicintekniska produkter som uppfyller kraven enligt SS-EN ISO 13485 vad gäller:
has a quality management system for medical devices that fulfils the requirements of SS-EN ISO 13485 with respect to:

Formsprutning, montering och förpackning av medicintekniska produkter i plast
Injection moulding, assembly and packing of plastic medical devices

SP Sveriges Tekniska Forskningsinstitut/SP Technical Research Institute of Sweden

Certifiering - Certification



Lennart Månsson

SP är ett av SWEDAC ackrediterat organ för certifiering av ledningssystem
SP är ett av SWEDAC ackrediterat organ för certifiering av ledningssystem för kvalitet för medicintekniska produkter

Sida/page 1 (2)

Giltigheten verifieras på www.sp.se/certifiering
The validity is verified at www.sp.se/certifiering



Akred. nr 1002
Certifiering
ISO/IEC 17021



SP Sveriges Tekniska Forskningsinstitut

Box 857, 501 15 Borås

Tfn: 010-516 50 00

E-post, internet: info@sp.se, www.sp.se

Certifikatsuppgifter

Certifikat nr 5746 MD
Version nr 2
Kravdokument SS-EN ISO 13485:2012


I certifikatet ingående verksamheter

Medipharm är en "del av" AB Euroform Motalafabriken.

AB Euroform Motalafabriken	Vickerkullavägen 6	591 81	Motala	556289-1308
-------------------------------	--------------------	--------	--------	-------------

Giltighetstid till och med 2019-09-06
Beslutsdatum 2016-09-07
Ursprungligen certifierade 2013-09-13

SP Sveriges Tekniska Forskningsinstitut Certifiering - System

 Signed by: Richard Karlsson
2016-09-07 08:46:13 +02:00

Richard Karlsson

SP Sveriges Tekniska Forskningsinstitut

Postadress SP
Box 857
501 15 BORÅS

Besöksadress Västeråsen
Brinellgatan 4
504 62 BORÅS

Telefon / Org.nummer / E-post
010-516 50 00
556464-6874
info@sp.se

Detta dokument får endast återges i sin helhet, om inte SP i förväg skriftligen godkänt annat.