

**BUREAU VERITAS**  
Certification



## ID & CO S.r.l.

Via Lombardia, 10/d – 20098 San Giuliano Milanese (MI)

### Sede oggetto di certificazione:

Via Lombardia, 10/d – 20098 San Giuliano Milanese (MI)

*Bureau Veritas Italia S.p.A. certifica che il Sistema di Garanzia di Qualità della Produzione di questa organizzazione è stato valutato e giudicato conforme ai requisiti previsti dalla*

## DIRETTIVA 93/42/CEE e s.m.i.

*(in accordo all'Allegato V)*

*In relazione ai seguenti prodotti*

Sottocategoria di prodotto:	Strumenti non attivi
Gruppo generico:	Accessori per sala operatoria / Pennarelli dermografici
Modello:	PD01, PD01R, PD02, PD02R
Classe:	Is

Riferimento pratica BV : ZIG. N. 60649378

Data della certificazione originale: **10/04/2002**  
Data di scadenza precedente ciclo di certificazione: **09/04/2020**  
Data dell'Audit di certificazione / rinnovo: **09/03/2020**  
Data d'inizio del presente ciclo di certificazione **09/04/2020**  
Soggetto al continuo e soddisfacente mantenimento del sistema di gestione questo certificato è valido fino al: **26/05/2024**

N° Certificato - Revisione: IT273473 - 1

del: **09/04/2020**

  
**ANDREA FILIPPI** – Certification SL Manager

Tale certificato è rilasciato da Bureau Veritas Italia S.p.A., Viale Monza, 347- 20126 Milano, quale ente notificato per la direttiva 93/42/CEE, con numero identificativo 1370

Ulteriori chiarimenti sul campo di applicazione di questo certificato e sui requisiti applicabili della norma del sistema di gestione possono essere ottenuti consultando l'organizzazione. Per controllare la validità di questo certificato consultare il sito [www.bureauveritas.it](http://www.bureauveritas.it)





## **ID & CO S.r.l.**

Via Lombardia, 10/d – 20098 San Giuliano Milanese (MI)

### **Sede oggetto di certificazione:**

Via Lombardia, 10/d – 20098 San Giuliano Milanese (MI)

*Bureau Veritas Italia S.p.A. certifica che il Sistema di Garanzia di Qualità della Produzione di questa organizzazione è stato valutato e giudicato conforme ai requisiti previsti dalla*

## **DIRETTIVA 93/42/CEE e s.m.i.**

*(in accordo all'Allegato V)*

*In relazione ai seguenti prodotti*

Sottocategoria di prodotto:	Strumenti non attivi
Gruppo generico:	Vedere allegato
Modello:	Vedere allegato
Classe:	Is

*(eventualmente riferirsi all'Allegato del certificato in cui sono riportati tutti i prodotti/modelli di dispositivi oggetto della certificazione)*

Riferimento pratica BV : ZIG. N. 60649378

Data della certificazione originale: **10/04/2002**

Data di scadenza precedente ciclo di certificazione: **09/04/2020**

Data dell'Audit di certificazione / rinnovo: **09/03/2020**

Data d'inizio del presente ciclo di certificazione **09/04/2020**

Soggetto al continuo e soddisfacente mantenimento del sistema di gestione questo certificato è valido fino al: **26/05/2024**

**N° Certificato - Revisione: IT273472 - 1**

del: **09/04/2020**

  
**ANDREA FILIPPI - Certification SL Manager**

*Tale certificato è rilasciato da Bureau Veritas Italia S.p.A., Viale Monza, 347- 20126 Milano, quale ente notificato per la direttiva 93/42/CEE, con numero identificativo 1370*

*Ulteriori chiarimenti sul campo di applicazione di questo certificato e sui requisiti applicabili della norma del sistema di gestione possono essere ottenuti consultando l'organizzazione. Per controllare la validità di questo certificato consultare il sito [www.bureauveritas.it](http://www.bureauveritas.it)*



**BUREAU VERITAS**  
Certification



*Allegato al Certificato di Conformità  
n° IT273472-1*

Sottocategoria di prodotto:	Strumenti non attivi
Gruppo generico:	Accessori per sala operatoria / Copristrumenti sterili
Modello:	CPxx/y, CPxx/x, CPxxx, CPxxx/x, CPxx/xxx, 61xx, 61xx y, 61 xx yy, 62xx, 2/6xxx, CPS xxx/x, CP y/y, CPMTxx, CPMTxxx, CP 75 IN T, CPS xxx, PMG2 xxx, PMG4 xxx, PMG4 xxx-xx, PMG4 xxx-xxx, PMGL4 xxx, PMGL4 xxx-xx, PMGL4 xxx-xxx, PMGXL4 xxx-xxx, PMGXL4 xxx-xx, PMG5 xxx, PMG5 xxx-xx, PMG5 xxx-xxx, PMGL5 xxx-xx, PMGL5 xxx-xxx, PMGXL5 xxx-xxx
Gruppo generico:	Accessori per sala operatoria /Tappetini magnetici porta strumenti
Modello:	80710, 80720
Gruppo generico:	Spugnette per la pulizia delle lame sterili
Modello:	TC 1001
Classe:	Is

Riferimento pratica BV : ZIG. N. 60649378

Data della certificazione originale: **10/04/2002**

Data di scadenza precedente ciclo di certificazione: **09/04/2020**

Data dell'Audit di certificazione / rinnovo: **09/03/2020**

Data d'inizio del presente ciclo di certificazione **09/04/2020**

Soggetto al continuo e soddisfacente mantenimento del sistema di gestione questo certificato è valido fino al: **26/05/2024**

N° Certificato - Revisione: IT273472 - 1

del: **09/04/2020**

  
\_\_\_\_\_  
**ANDREA FILIPPI - Certification SL Manager**

*Tale certificato è rilasciato da Bureau Veritas Italia S.p.A., Viale Monza, 347- 20126 Milano, quale ente notificato per la direttiva 93/42/CEE, con numero identificativo 1370*

*Ulteriori chiarimenti sul campo di applicazione di questo certificato e sui requisiti applicabili della norma del sistema di gestione possono essere ottenuti consultando l'organizzazione. Per controllare la validità di questo certificato consultare il sito [www.bureauveritas.it](http://www.bureauveritas.it)*



**BUREAU VERITAS**  
Certification



## **ID & CO S.r.l.**

Via Lombardia, 10/d – 20098 San Giuliano Milanese (MI)

### **Sede oggetto di certificazione:**

Via Lombardia, 10/d – 20098 San Giuliano Milanese (MI)

*Bureau Veritas Italia S.p.A. certifica che il Sistema Completo di Garanzia di Qualità di questa organizzazione è stato valutato e giudicato conforme ai requisiti previsti dalla*

## **DIRETTIVA 93/42/CEE e s.m.i.**

*(in accordo all'Allegato II - escluso paragrafo 4)*

*In relazione ai seguenti prodotti*

Sottocategoria di prodotto:	Dispositivi chirurgici attivi
Gruppo generico:	vedere allegato
Modello:	vedere allegato
Classe:	IIb

*(eventualmente riferirsi all'Allegato del certificato in cui sono riportati tutti i prodotti/modelli di dispositivi oggetto della certificazione)*

Riferimento pratica BV : ZIG. N. 60649378

Data della certificazione originale:	<b>10/04/2002</b>
Data di scadenza precedente ciclo di certificazione:	<b>09/04/2020</b>
Data dell'Audit di certificazione / rinnovo:	<b>09/03/2020</b>
Data d'inizio del presente ciclo di certificazione	<b>09/04/2020</b>

Soggetto al continuo e soddisfacente mantenimento del sistema di gestione questo certificato è valido fino al: **26/05/2024**

**N° Certificato - Revisione: IT273477 - 1**

del: **09/04/2020**

**ANDREA FILIPPI – Certification SL Manager**

*Tale certificato è rilasciato da Bureau Veritas Italia S.p.A., Viale Monza, 347- 20126 Milano, quale ente notificato per la direttiva 93/42/CEE, con numero identificativo 1370*

*Ulteriori chiarimenti sul campo di applicazione di questo certificato e sui requisiti applicabili della norma del sistema di gestione possono essere ottenuti consultando l'organizzazione. Per controllare la validità di questo certificato consultare il sito [www.bureauveritas.it](http://www.bureauveritas.it)*





*Allegato al Certificato di Conformità  
n° IT273477-1*

Sottocategoria di prodotto:	Dispositivi chirurgici attivi
Gruppo generico:	Manipoli per elettrobisturi
Modello:	HCP-01, HCP-05, HCP-03, HCP-04.
Classe:	IIb
Gruppo generico:	Elettrodi attivi (sterili e monouso)
Modello:	HCP-C0, HCP-C3, HCP-C4, HCP-C6, HCP-C7, HCP-C5, HCP-C8, HCP-C9, HCP-C1, HCP-C0T, HCP-C6T, HCP-C7T, HCP-C5T, HCPF0, HCP-F3, HCP-F6, HCP-F1, HCP-F4, HCP-F8, HCP-F5.
Classe:	IIb

Riferimento pratica BV : ZIG. N. 60649378

Data della certificazione originale: **10/04/2002**  
Data di scadenza precedente ciclo di certificazione: **09/04/2020**  
Data dell'Audit di certificazione / rinnovo: **09/03/2020**  
Data d'inizio del presente ciclo di certificazione **09/04/2020**  
Soggetto al continuo e soddisfacente mantenimento del sistema di gestione questo certificato è valido fino al: **26/05/2024**

**N° Certificato - Revisione: IT273477 - 1**

del: **09/04/2020**

  
**ANDREA FILIPPI – Certification SL Manager**

*Tale certificato è rilasciato da Bureau Veritas Italia S.p.A., Viale Monza, 347- 20126 Milano, quale ente notificato per la direttiva 93/42/CEE, con numero identificativo 1370*

*Ulteriori chiarimenti sul campo di applicazione di questo certificato e sui requisiti applicabili della norma del sistema di gestione possono essere ottenuti consultando l'organizzazione. Per controllare la validità di questo certificato consultare il sito [www.bureauveritas.it](http://www.bureauveritas.it)*

