

BUREAU VERITAS
Certification



PHARMALIFE RESEARCH SRL

Sede Legale e Operativa
Via alla Spiaggia, 7/A – 23900 LECCO (LC)

Bureau Veritas Italia spa certifica che il sistema di gestione dell'organizzazione sopra indicata è stato valutato e giudicato conforme ai requisiti della norma di sistema di gestione seguente

Norma

EN ISO 13485:2012

Campo di applicazione

Sviluppo, produzione e confezionamento di dispositivi medici non attivi in forma di compresse e sospensioni orali, spray nasali e orali.

Certificazione rilasciata in conformità al Regolamento Tecnico ACCREDIA DT 02-DC REV.00

Data della certificazione originale: **15 maggio 2014**

Data di scadenza precedente ciclo di certificazione: **14 maggio 2017**

Data dell'Audit di certificazione / rinnovo: **02-03 maggio 2017**

Data d'inizio del presente ciclo di certificazione: **18 luglio 2017**

Soggetto al continuo e soddisfacente mantenimento del sistema di gestione questo certificato è valido fino al: **28 febbraio 2019**

Certificato N. IT255146

Rev. N. 1

del: **18 luglio 2017**

CARMELA DE FEO - Technical Committee Coordinator

Indirizzo dell'organismo di certificazione:

Bureau Veritas Italia S.p.A., Via Miramare, 15, - 20126 Milano, Italia

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 <http://www.bureauveritas.it/certificate>



SGQ	N° 009A	SGE	N° 009M
SGA	N° 008D	EMAS	N° 004P
PRD	N° 009B	GHG	N° 008D
SCR	N° 008F	ISP	N° 006E
FSMS	N° 003J	SSI	N° 013G
PRS	N° 076C		

Membro degli Accordi di Mutuo Riconoscimento EA e IAF
Signatory of EA and IAF mutual Recognition Agreement