



Lloyd's Register
LRQA

CERTIFICAT D'APPROBATION

Nous certifions que le système de Management de la société:

CEISO
69 rue de Paris
91400 ORSAY, France

a été approuvé par la société Lloyd's Register Quality Assurance
selon les normes de Management de la Qualité suivantes:

EN ISO 13485:2012


Le système de Management de la Qualité concerne:

- Prestations d'accompagnement Qualité et Réglementation des entreprises du domaine de la santé : Dispositifs médicaux,**
- Dispositifs Médicaux de Diagnostic In Vitro.**
- Elaboration et/ou soumission de dossiers techniques et réglementaires auprès des organismes compétents.**
- Formation aux exigences réglementaires et/ou normatives applicables**
- Assistance à la mise en place de Système de Management de la Qualité (EN/ISO, BPF)**
- Réalisation d'audits première, seconde et tierce partie**
- Veille réglementaire et normative**
- Prestation de services en réglementation et recherche Clinique pour les fabricants de dispositifs médicaux dans la gestion globale d'investigations cliniques conduits avant et après marquage CE**

Ce certificat fait partie de l'approbation identifiée sous le contrat numéro FQA4001671
Ce certificat n'est valable que s'il est accompagné de l'annexe portant le même numéro, et sur laquelle figure la liste des sites correspondant à l'approbation.

Certificat
d'approbation No:
FQA4001671/B

Première approbation: 10 Décembre 2010
Certificat en cours: 10 Décembre 2016
Expiration du certificat: 09 Décembre 2019


Emis par: Lloyd's Register Quality Assurance France SAS
Au nom et pour le compte de LRQA Limited



001

LRQA France, 1, boulevard Vivier Merle, 69443 Lyon cedex 03 France
Au nom et pour le compte de LRQA Ltd, 1 Trinity Park, Bickenhill Lane, Birmingham, B37 7ES, United Kingdom

Cette approbation est soumise aux procédures d'audit, de certification et de surveillance de LRQA.
L'utilisation du logo d'accréditation UKAS désigne l'accréditation par rapport aux activités couvertes par le Certificat d'Accréditation Numéro 001
Metso Revision 13



ANNEXE AU CERTIFICAT

CEISO
69 rue de Paris
91400 ORSAY, France

Siège

CEISO
69, rue de Paris
91400 ORSAY, France

Activités

- Prestations d'accompagnement Qualité et Réglementation des entreprises du domaine de la santé : Dispositifs médicaux, Dispositifs Médicaux de Diagnostic In Vitro, Médicaments, Cosmétiques et CRB (Centre de Recherche Biologique).
- Elaboration et/ou soumission de dossiers techniques et réglementaires auprès des organismes compétents.
- Formation aux exigences réglementaires et/ou normatives applicables
- Assistance à la mise en place de Système de Management de la Qualité (EN/ISO, BPF)
- Réalisation d'audits première, seconde et tierce partie
- Veille réglementaire et normative

Sites

Hôtel Technologique
Technopôle de Château
Gombert 13382
MARSEILLE, France

Activités

Prestation de services en réglementation et recherche Clinique pour les fabricants de dispositifs médicaux dans la gestion globale d'investigations cliniques conduits avant et après marquage CE

Certificat
d'approbation No:
FQA4001671/B

Première approbation: 10 Décembre 2010
Certificat en cours: 10 Décembre 2016
Expiration du certificat: 09 Décembre 2019

Page 1 sur 1



001

LRQA France, 1, boulevard Vivier Merle, 69443 Lyon cedex 03 France

Au nom et pour le compte de LRQA Ltd, 1 Trinity Park, Bickenhill Lane, Birmingham, B37 7ES, United Kingdom

Cette approbation est soumise aux procédures d'audit, de certification et de surveillance de LRQA.

L'utilisation du logo d'accréditation UKAS désigne l'accréditation par rapport aux activités couvertes par le Certificat d'Accreditation Numéro 001

Metro Fverson 13