



Dasa-Rägister

IMD-0713-01

Certificato n.
Certificate n.

2013-07-24

Data di prima emissione
First issue date

2022-05-24

Data di ultima emissione
Last issue date

2024-05-04

Data di scadenza
Expiry date

C.E.O.

Dasa-Rägister S.p.A.
Italy – 00071 Pomezia – Roma
Via dei Castelli Romani, 22
Tel. +39-0691622002
Fax +39-069107126
www.dasa-raegister.com



SGQ N° 052A

Membro degli Accordi di Mutuo Riconoscimento
EA, IAF e ILAC
Signatory of EA, IAF and ILAC
Mutual Recognition Agreements

Dasa-Rägister S.p.A.

certifica che il sistema di gestione per la qualità di
certifies that the quality management system of

Euroclone S.p.A.

Italia - 20016 - Pero (MI) - Via Figino, 20/22

E' stato verificato e trovato conforme ai requisiti dello standard
Has been assessed and found in compliance with the standard requirements

UNI CEI EN ISO 13485:2021

Per le seguenti attività come oggetto
**Progettazione, sviluppo, produzione, assistenza tecnica e commercializzazione di diagnostici in vitro.
Commercializzazione di dispositivi medici**

For the following activities having as object
**Design, development, production, technical assistance and trade of in vitro diagnostic devices. Trade of
medical devices**

Informazioni puntuali e aggiornate circa lo stato della
presente Certificazione sono disponibili all'indirizzo
www.dasa-raegister.com.
Punctual and updated information regarding this
Certification is available at www.dasa-raegister.com.

Riferirsi al Manuale Qualità per i dettagli delle singole
esclusioni ai requisiti della Norma ISO 13485:2021.
La validità del presente Certificato è subordinata al rispetto
delle prescrizioni del Regolamento di Certificazione Dasa-
Rägister, dei requisiti della Norma ISO 13485:2021, ad un
programma di sorveglianza annuale e ad un riesame ogni tre
anni.

Refer to the Quality Manual for details regarding the
exclusions to ISO 13485:2021 Standard requirements.
The validity of this Certificate is subordinated by a full
respect of that prescribed in Dasa-Rägister's Certification
Regulation, of ISO 13485:2021 Standard requirements, to
an annual surveillance programme and to a three yearly re-
assessment.