

n. ECM25MDR010 rev.0

Data di prima emissione Date of first issue	30 th /04/2025
Data di emissione Date of issue	30 th /04/2025
Data di ultimo rinnovo Date of last renewal	/
Data di revisione Date of revision	/
Data di scadenza	29th/04/2030

Expiry date

Certificato UE di sistema di gestione della qualità EU quality management system certificate

Rilasciato ai sensi del Regolamento UE 2017/745 – Allegato IX capo I Issued according to Regulation EU 2017/745 – Annex IX chapter I

Richiedente Applicant

Ragione Sociale del Fabbricante Company Name of the Manufacturer	France Développement Électronique	
Sede legale del Fabbricante Manufacturer's registered place of business	46, rue du Zornhoff, 67700 Monswiller, France	
Numero di registrazione unico del Fabbricante Single Registration Number (SRN) of the Manufacturer	FR-MF-000004028	
Ragione Sociale del Mandatario Authorised Representative's Name	/	
Sede legale del Mandatario Authorised Representative's registered place of business		
Dispositivo Medico Medical device	Siringa 100ml Syringe 100ml	
Identificato come: Identified as:	Vedi allegato al presente certificato See the annex of this certificate	

Ente Certificazione Macchine Srl, Organismo Notificato nº 1282 ha verificato il Sistema di Gestione della Qualità in accordo all'allegato IX, capo I del Regolamento UE 2017/745 e ha rilevato che ne soddisfa i requisiti.

Ente Certificazione Macchine Srl, Notified Body n° 1282 has verified the Quality Management System in accordance with annex IX, chapter I of the Regulation EU 2017/745 and found that it meets aforesaid requirements.

Il presente certificato fa riferimento a:

- Rapporto di audit del 04/03/2025
- Delibera di emissione del presente certificato del 30/04/2025.

This certificate refers to:

- Audit report dated: 4th/03/2025
- Decision to issue this certificate dated 30th/04/2025.

La validità del presente certificato è subordinata al mantenimento del sistema di qualità secondo i requisiti del Regolamento UE 2017/745, come dimostrato dalle necessarie attività di sorveglianza da parte dell'Organismo Notificato.

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Regulation UE 2017/745 as demonstrated through the necessary surveillance activities by the Notified Body.

Firma autorizzata

Authorized signature

(Luca Bedonni - Legale Rappresentante)

Questo certificato, compreso l'allegato, può essere riprodotto solo integralmente e senza alcuna variazione This certificate, annex included, may only be reproduced in its entirety and without any change



n. ECM25MDR010 rev.0

Data di prima emissione Date of first issue	30 th /04/2025
Data di emissione Date of issue	30 th /04/2025
Data di ultimo rinnovo Date of last renewal	/
Data di revisione Date of revision	/
Data di scadenza	29 th /04/2030

Expiry date

Allegato al Certificato UE

Annex to EU Certificate

Rilasciato ai sensi del Regolamento UE 2017/745 – Allegato IX capo I Issued according to Regulation EU 2017/745 – Annex IX chapter I

Elenco dei Dispositivi Medici inclusi in questo certificato List of Medical Devices included in this certificate

Descrizione (inclusa destinazione d'uso per dispositivi di classe IIb) Description (including intended purpose for class IIb devices)	Classe di rischio	Codice dispositivo Device code	Modello <i>Model</i>
Siringa appositamente disegnata per l'uso con pompe da infusione per la somministrazione sottocutanea di farmaci. Syringe specially designed for use with infusion pumps for subcutaneous administration of medicines.	lla	SO-FILL 100	-

Cronologia delle revisioni: Revision history:

Azione	Revisione del certificato	Data Date
Action	Certificate revision	

Firma autorizzata Authorized signature

(Luca Bedonni - Legale Rappresentante)

Questo allegato può essere riprodotto solo integralmente e senza alcuna variazione, assieme al certificato a cui si riferisce This Annex may only be reproduced in its entirety and without any change, together with the certificate to which it refers

Questo certificato, compreso l'allegato, può essere riprodotto solo integralmente e senza alcuna variazione This certificate, annex included, may only be reproduced in its entirety and without any change