

# CERTIFICATO CE

Certificato n. 185/MDD

## Dichiarazione di approvazione del sistema qualità

*(Garanzia di qualità della produzione)*

Visto l'esito delle verifiche condotte in conformità all'Allegato V, punto 3 e tenendo conto dell'Allegato VII, punto 5 della direttiva 93/42/CEE e s.m.i., si dichiara che la ditta:

### **FREEPLAST SRL**

50041 CALENZANO (FI) - VIA GIUSTI 150 (ITA) - Italy

mantiene negli stabilimenti di:

50041 CALENZANO (FI) - VIA GIUSTI 150 (ITA) - Italy

un sistema qualità che assicura la conformità dei seguenti prodotti:

#### **Misurini dosatori**

Mod. 142015

#### **Cucchiaini dosatori**

Modd. 12922001; 12984601; 20009541.

Marca Freeplast

ai requisiti metrologici ad essi applicabili della direttiva suddetta (in tutte le fasi della fabbricazione).

Riferimento pratiche IMQ:

10A9900056; 10AF00002; 10AG00075; 10EM00023; 10SM00082; 10EM00056;  
DM16-0004481-01; DM17-0014892.

**Questa Dichiarazione di approvazione è rilasciata dall'IMQ S.p.A. quale organismo notificato per la direttiva 93/42/CEE e s.m.i.**

**Il numero identificativo dell'IMQ S.p.A. quale organismo notificato è: 0051.**

Emesso il: 1999-05-05

Data di Aggiornamento: 2017-09-22

Sostituisce: 2016-12-22

Data Scadenza: 2022-09-21

IMQ



IMQ S.p.A. - I-20138 Milano  
Via Quintiliano 43  
tel. + 39 0250731  
www.imq.it

# EC CERTIFICATE

Certificate No 185/MDD

## Production Quality Assurance System Approval Certificate

On the basis of our assessment carried out according to Annex V, section 3 and considering the Annex VII, section 5 of the Directive 93/42/EEC and its revised version, we hereby certify that:

### **FREEPLAST SRL**

50041 CALENZANO (FI) - VIA GIUSTI 150 (ITA) - Italy

manages in the factories of:

50041 CALENZANO (FI) - VIA GIUSTI 150 (ITA) - Italy

a quality assurance system ensuring the conformity of the following products:

#### **Dosage measurers**

Type ref. 142015

#### **Dosimeter spoons**

Type ref. 12922001; 12984601; 20009541.

Trade mark Freeplast

with the relevant metrological requirements of the aforementioned directive (as far as all the manufacturing stage is concerned).

Reference to IMQ files Nos:

10A9900056; 10AF00002; 10AG00075; 10EM00023; 10SM00082; 10EM00056;  
DM16-0004481-01; DM17-0014892.

**This Approval Certificate is issued by IMQ S.p.A. as Notified Body for the Directive 93/42/EEC and its revised version.**

**Notified Body notified to European Commission under number: 0051.**

*Date:* 1999-05-05  
*Updated:* 2017-09-22  
*Substitution Date:* 2016-12-22  
*Expiring Date:* 2022-09-21

IMQ



IMQ S.p.A. - I-20138 Milano  
Via Quintiliano 43  
tel. + 39 0250731  
www.imq.it

This Approval Certificate is subjected to the provisions laid down in the "Rules for managing the EC Certification of Medical Devices on the basis of the Directive 93/42/EEC".

**This is a translation of the Italian text, which prevails in case of doubts**