



# Certificato

La SQS attesta che l'organizzazione di seguito indicata dispone di un sistema di gestione conforme ai requisiti della base normativa menzionata.



**COMPLIFE ITALIA S.r.l.**  
**Via Guido Rossa, 1**  
**20024 Garbagnate Milanese (MI)**  
**Italia**

Siti certificati riportati in appendice

Campo di applicazione

Esecuzione di analisi microbiologiche, biomolecolari e chimico-fisiche, ed erogazione di servizi di consulenza tecnica. Progettazione e realizzazione di test nel settore dei dispositivi medici.

Erogazione di servizi di regolamentazione nazionale e internazionale, servizi di rappresentante autorizzato, consulenza per la certificazione di prodotto e redazione della documentazione tecnica per aziende operanti nel settore medicale.

Base normativa

**EN ISO 13485:2016** Dispositivi medici – Sistema di gestione per la qualità

No. di reg. H70388  
Pagina 1 di 4

Validità 22.10.2025 – 21.10.2028  
Emissione 07.04.2026



sqs.ch



  
A. Grisard, Presidente SQS

  
F. Müller, CEO SQS

Associazione Svizzera per Sistemi di Qualità e di Management (SQS)  
Bernstrasse 103, 3052 Zollikofen, Svizzera





# Appendice

Appendice del certificato principale H70388



**COMPLIFE ITALIA S.r.l.**  
**Via Guido Rossa, 1**  
**20024 Garbagnate Milanese (MI)**  
**Italia**

Sede centrale	Campo di applicazione	Norma / Revisione	No. di reg.	Validità
<b>COMPLIFE ITALIA S.r.l.</b> Via Guido Rossa, 1 20024 Garbagnate Milanese (MI) Italia	Esecuzione di analisi microbiologiche, biomolecolari e chimico-fisiche, ed erogazione di servizi di consulenza tecnica. Progettazione e realizzazione di test nel settore dei dispositivi medici. Erogazione di servizi di regolamentazione nazionale e internazionale, servizi di rappresentante autorizzato, consulenza per la certificazione di prodotto e redazione della documentazione tecnica per aziende operanti nel settore medicale.	EN ISO 13485:2016	H70388	22.10.2025 21.10.2028
Siti	Campo di applicazione	Norma / Revisione	No. di reg.	Validità
<b>COMPLIFE ITALIA S.r.l.</b> Via Guido Rossa, 1 20024 Garbagnate Milanese (MI) Italia	Esecuzione di analisi microbiologiche, biomolecolari e chimico-fisiche, ed erogazione di servizi di consulenza tecnica. Progettazione e realizzazione di test nel settore dei dispositivi medici.	EN ISO 13485:2016	S90267	22.10.2025 21.10.2028
<b>COMPLIFE ITALIA S.r.l.</b> Via Angelini, 21 27028 San Martino Siccomario (PV) Italia	Esecuzione di analisi microbiologiche, biomolecolari e chimico-fisiche, ed erogazione di servizi di consulenza tecnica. Progettazione e realizzazione di test nel settore dei dispositivi medici.	EN ISO 13485:2016	S90267	22.10.2025 21.10.2028
<b>COMPLIFE ITALIA S.r.l.</b> Piazzale Siena, 11 20146 Milano (MI) Italia	Esecuzione di analisi microbiologiche, biomolecolari e chimico-fisiche, ed erogazione di servizi di consulenza tecnica. Progettazione e realizzazione di test nel settore dei dispositivi medici.	EN ISO 13485:2016	S90267	22.10.2025 21.10.2028
<b>COMPLIFE ITALIA S.r.l.</b> Corso San Maurizio, 25 13900 Biella (BI) Italia	Esecuzione di analisi microbiologiche, biomolecolari e chimico-fisiche, ed erogazione di servizi di consulenza tecnica. Progettazione e realizzazione di test nel settore dei dispositivi medici.	EN ISO 13485:2016	S90267	22.10.2025 21.10.2028
<b>COMPLIFE ITALIA S.r.l.</b> Via Guido Rossa, 1 20024 Garbagnate Milanese (MI) Italia	Esecuzione di analisi microbiologiche, biomolecolari e chimico-fisiche, ed erogazione di servizi di consulenza tecnica. Progettazione e realizzazione di test nel settore dei dispositivi medici.	EN ISO 13485:2016	S90267	22.10.2025 21.10.2028
<b>COMPLIFE ITALIA S.r.l.</b> Via F.lli Signorelli, 159 20024 Garbagnate Milanese (MI) Italia	Esecuzione di analisi microbiologiche, biomolecolari e chimico-fisiche, ed erogazione di servizi di consulenza tecnica. Progettazione e realizzazione di test nel settore dei dispositivi medici.	EN ISO 13485:2016	S90267	22.10.2025 21.10.2028

No. di reg. H70388  
Pagina 2 di 4

Validità 22.10.2025 – 21.10.2028  
Emissione 07.04.2026

La validità di questa appendice dipende dalla validità del certificato principale.



*A. Grisard*  
A. Grisard, Presidente SQS

*F. Müller*  
F. Müller, CEO SQS



Associazione Svizzera per Sistemi di Qualità e di Management (SQS)  
Bernstrasse 103, 3052 Zollikofen, Svizzera



**COMPLIFE ITALIA S.r.l.**  
**Via Guido Rossa, 1**  
**20024 Garbagnate Milanese (MI)**  
**Italia**

Siti	Campo di applicazione	Norma / Revisione	No. di reg.	Validità
<b>COMPLIFE ITALIA S.r.l.</b> Strada Comunale Savonesa, 9 15057 Tortona (AL) Italia	Esecuzione di analisi microbiologiche, biomolecolari e chimico-fisiche, ed erogazione di servizi di consulenza tecnica. Progettazione e realizzazione di test nel settore dei dispositivi medici.	EN ISO 13485:2016	S90267	22.10.2025 21.10.2028
<b>COMPLIFE ITALIA S.r.l.</b> Corso Trieste 15/A 28100 Novara (NO) Italia	Esecuzione di analisi microbiologiche, biomolecolari e chimico-fisiche, ed erogazione di servizi di consulenza tecnica. Progettazione e realizzazione di test nel settore dei dispositivi medici.	EN ISO 13485:2016	S90267	22.10.2025 21.10.2028
<b>COMPLIFE ITALIA S.r.l.</b> Viale Indipendenza, 11 27100 Pavia (PV) Italia	Esecuzione di analisi microbiologiche, biomolecolari e chimico-fisiche, ed erogazione di servizi di consulenza tecnica. Progettazione e realizzazione di test nel settore dei dispositivi medici.	EN ISO 13485:2016	S90267	22.10.2025 21.10.2028
<b>COMPLIFE ITALIA S.r.l.</b> Via Mortara, 161 44121 Ferrara (FE) Italia	Esecuzione di analisi microbiologiche, biomolecolari e chimico-fisiche, ed erogazione di servizi di consulenza tecnica. Progettazione e realizzazione di test nel settore dei dispositivi medici.	EN ISO 13485:2016	S90267	22.10.2025 21.10.2028
<b>COMPLIFE ITALIA S.r.l.</b> Via Garbagnate, 61 20045 Lainate (MI) Italia	Esecuzione di analisi microbiologiche, biomolecolari e chimico-fisiche, ed erogazione di servizi di consulenza tecnica. Progettazione e realizzazione di test nel settore dei dispositivi medici.	EN ISO 13485:2016	S90267	22.10.2025 21.10.2028
<b>THEMA S.r.l.</b> Via Giuseppe Saragat, 5 40026 Imola (BO) Italia	Erogazione di servizi di regolamentazione nazionale e internazionale, servizi di rappresentante autorizzato, consulenza per la certificazione di prodotto e redazione della documentazione tecnica per aziende operanti nel settore medicale	EN ISO 13485:2016	S90267	07.04.2026 21.10.2028
<b>COMPLIFE IBERIA s.l.u.</b> Parc Científic de Barcelona (Edifici Clúster) Avenida Doctor Marañón, 8 08028 Barcellona Spagna	Esecuzione di analisi microbiologiche, biomolecolari e chimico-fisiche, ed erogazione di servizi di consulenza tecnica. Progettazione e realizzazione di test nel settore dei dispositivi medici.	EN ISO 13485:2016	S90268	22.10.2025 21.10.2028

No. di reg. H70388  
 Pagina 3 di 4

Validità 22.10.2025 – 21.10.2028  
 Emissione 07.04.2026

La validità di questa appendice dipende dalla validità del certificato principale.



*A. Grisard*  
 A. Grisard, Presidente SQS

*F. Müller*  
 F. Müller, CEO SQS



Associazione Svizzera per Sistemi di Qualità e di Management (SQS)  
 Bernstrasse 103, 3052 Zollikofen, Svizzera





# Appendice

Appendice del certificato principale H70388



**COMPLIFE ITALIA S.r.l.**  
**Via Guido Rossa, 1**  
**20024 Garbagnate Milanese (MI)**  
**Italia**

Siti	Campo di applicazione	Norma / Revisione	No. di reg.	Validità
<b>COMPLIFE IBERIA s.l.u.</b> Calle Capitán Arenas, 3 08034 Barcellona Spagna	Esecuzione di analisi microbiologiche, biomolecolari e chimico-fisiche, ed erogazione di servizi di consulenza tecnica. Progettazione e realizzazione di test nel settore dei dispositivi medici.	EN ISO 13485:2016	S90268	22.10.2025 21.10.2028
<b>COMPLIFE FRANCE S.a.s.</b> Le Quadrille, Rue Jacqueline Auriol, 18 69008 Lyon Francia	Esecuzione di analisi microbiologiche, biomolecolari e chimico-fisiche, ed erogazione di servizi di consulenza tecnica. Progettazione e realizzazione di test nel settore dei dispositivi medici.	EN ISO 13485:2016	S90269	22.10.2025 21.10.2028
<b>COMPLIFE FRANCE S.a.s.</b> Rue Yves Collet, 56 29200 BREST Francia	Esecuzione di analisi microbiologiche, biomolecolari e chimico-fisiche, ed erogazione di servizi di consulenza tecnica. Progettazione e realizzazione di test nel settore dei dispositivi medici.	EN ISO 13485:2016	S90269	22.10.2025 21.10.2028

No. di reg. H70388  
Pagina 4 di 4

Validità 22.10.2025 – 21.10.2028  
Emissione 07.04.2026

La validità di questa appendice dipende  
dalla validità del certificato principale.



  
A. Grisard, Presidente SQS

  
F. Müller, CEO SQS



sqs.ch



Associazione Svizzera per Sistemi di Qualità e di Management (SQS)  
Bernstrasse 103, 3052 Zollikofen, Svizzera

