



CERTIFIKAT

ISO 13485

Härmed intygas att/This is to certify that

Hammarplast Medical AB

Kartåsgatan 8, 531 40 LIDKÖPING, SWEDEN

har ett kvalitetsledningssystem för medicintekniska produkter som uppfyller kraven enligt SS-EN ISO 13485:2016 vad gäller
has a quality management system for medical devices that fulfils the requirements of SS-EN ISO 13485:2016 with respect to

Utveckling, tillverkning och marknadsföring av medicintekniska produkter inom
produkter för medicindispensering, delvis tillverkade i renrum, för sjukvården

Development, manufacturing and marketing of medical device within medicine dispensing
products, partly produced in cleanroom, for the health care sector

Ursprungligen utfärdat/Originally issued	2007-12-14
Giltigt till och med/Expiry date	2024-08-18
Beslutsdatum/Decision date	2021-08-19

Peter Karlsson

RISE Research Institutes of Sweden AB | Certification
Box 857, SE-501 15 Borås, Sweden
☎ +46 10-516 5000
certifiering@ri.se | www.ri.se



Certifikat/Certificate 6142 MD | version/issue 4 | 2021-08-19

This document is the property of RISE and may not be reproduced other than in full, except with the prior written approval by RISE.

Sida/Page 1(2)

I certifikatet ingående verksamheter och orter/Scope and geographical locations

Hammarplast Medical AB, 556108-9284

Kartåsgatan 8, 531 40 LIDKÖPING	Huvudkontor, försäljning, marknad, produktion, produktutveckling, service
Västra Vägen 10 333 71 BREDARYD	Produktion, kontraktstillverkning

AS Hammarplast Medical, EE101106845

Söstramäe 8, EE-114 15 TALLIN, ESTONIA	Kontraktstillverkning
--	-----------------------