

PROGRAMME D'ACCREDITATION DES SYSTEMES DE MANAGEMENT (PASM)

Portée d'accréditation

Entité juridique accrédité : **Services d'essais Intertek NA Inc.
opérant sous les noms Intertek et Intertek SAI
Global**

Nom de la personne ressource : Nitin Shahani
Directeur technique, Assurance des processus
opérationnels, Amériques

ÉTABLISSEMENT A

Adresse : 4700 Broadmoor SE Suite 200
Kentwood, MI 49512, États-Unis

Téléphone : +1 905 691 5193

Télécopieur : +1 616 656 2022

Site Web : www.intertek.com

Courriel : nitin.shahani@intertek.com

Pour veiller au respect de la *Loi sur les langues officielles*, le Conseil canadien des normes (CCN) a traduit de l'anglais au français du contenu exclusif lorsque celui-ci n'était pas offert en français. En cas de divergences entre les versions anglaise et française, la version anglaise du document prévaut.

N° de dossier du CCN	08006
Norme(s) d'accréditation	ISO/IEC 17021-1:2015 IAF MD 1:2018, MD 2:2017, MD 4:2018
Accréditation initiale	1993-02-02
Accréditation la plus récente	2023-03-28
Accréditation valide jusqu'au	2027-02-02

Établissements fixes permanents supplémentaires

Voir l'adresse de l'entité juridique susmentionnée. Aucun autre établissement n'est visé par l'accréditation.

Programme de base	Systèmes de management de la qualité des matériels médicaux	
Normes d'accréditation supplémentaires	IAF MD9 :2022	
Normes de certification	ISO 13485:2016	
Établissements	A	
Principaux domaines techniques de l'organisme de certification	Dispositifs médicaux non actifs	<ul style="list-style-type: none"> • Dispositifs médicaux généraux non actifs, non implantables • Implants non actifs • Dispositifs pour le soin des plaies • Dispositifs dentaires non actifs et accessoires
	Dispositifs médicaux actifs (non implantables)	<ul style="list-style-type: none"> • Dispositifs médicaux généraux actifs • Dispositifs d'imagerie • Dispositifs de surveillance • Dispositifs de radiothérapie et thermo thérapie
	Dispositifs médicaux de diagnostic in vitro (DIV)	<ul style="list-style-type: none"> • Réactifs et produits réactifs, étalonneurs et équipements de contrôle pour : <ul style="list-style-type: none"> – Chimie clinique – Immunochimie (Immunologie) – Hématologie/Hémostase/Immunohématologie – Microbiologie – Immunologie infectieuse – Histologie/Cytologie – Essai génétique • Instruments et logiciels de diagnostics in vitro • Dispositifs médicaux DIV autres que ceux précisés ci-dessus
	Méthode de stérilisation des dispositifs médicaux	<ul style="list-style-type: none"> • Stérilisation au gaz oxyde d'éthylène (GOE) • Chaleur humide • Traitement aseptique • Stérilisation par rayonnement (par exemple gamma, rayon-x, faisceau d'électrons) • Méthodes de stérilisation autres que celles précisées ci-dessus
	Dispositifs intégrant ou utilisant des substances ou technologies spécifiques	<ul style="list-style-type: none"> • Dispositifs médicaux intégrant des substances médicamenteuses • Dispositifs médicaux utilisant des tissus d'origine animale • Dispositifs médicaux utilisant la micromécanique • Dispositifs médicaux utilisant des nanomatériaux

		<ul style="list-style-type: none"> • Dispositifs médicaux utilisant des enrobages ou des matériaux bioactifs ou étant entièrement ou principalement absorbés • Dispositifs médicaux intégrant ou utilisant d'autres substances, technologies ou éléments spécifiques
	Pièces et services	<ul style="list-style-type: none"> • Composantes • Assemblages • Services d'étalonnage • Services de distribution • Services d'entretien • Services de transport • Autres services

Le présent document fait partie du certificat d'accréditation remis par le Conseil canadien des normes (CCN) à Services d'essais Intertek NA Inc. opérant sous les noms Intertek et Intertek SAI Global. La version originale est affichée dans le répertoire des organismes de certification de systèmes de management accrédités par le CCN sur le site Web du CCN au www.ccn.ca

Elias Rafoul
 Vice-président, Services d'accréditation
 Date de publication :2024-03-28