

The management system of / Le système de management de

Bio Composants Medicaux (BCM) s.a.r.l.

30 chemin de la Cressonnière, 38210 Tullins, France

has been assessed and certified as meeting the requirements of
a été audité et certifié selon les exigences de

Directive 93/42/EEC on medical devices, Annex II (excluding Section 4) Directive 93/42/EEC on medical devices, Annexe II (section 4 exclue)

For the following products/Pour les produits suivants

The scope of registration appears on page 2 of this certificate.
Le domaine de certification apparaît en page 2 de ce certificat.

This certificate is valid from 21 May 2019 until 21 January 2024
and remains valid subject to satisfactory surveillance audits.

Re certification audit due before 22 November 2021

Issue 1. Certified since 21 May 2019

Le certificat est valable du 21 mai 2019 au 21 janvier 2024
et reste valide jusqu'à décision satisfaisante à l'issue des audits de suivi.

La date de renouvellement doit avoir lieu avant 22 novembre 2021

Version 1. Certifié depuis 21 mai 2019

Certification is based on reports numbered FR/MD 215366

Cette certification est basée sur les rapports numérotés FR/MD 215366

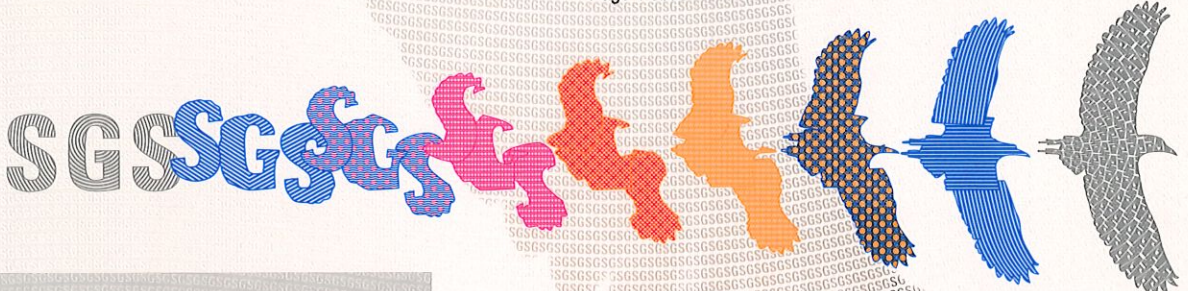
Authorised by/Autorisé par

SGS United Kingdom Ltd, Notified Body 0120

202B Worle Parkway, Weston-super-Mare, BS22 6WA - UK
t +44 (0)1934 522917 f +44 (0)1934 522137 www.sgs.com

SGS CE 02 0315 M2 FR

Page 1 of/de 2



Bio Composants Medicaux (BCM) s.a.r.l.

Directive 93/42/EEC
on medical devices, Annex II (excluding section 4)
Directive 93/42/EEC
on medical devices, Annexe II (section 4 exclue)

Issue / Version 1

Detailed scope/Domaine d'activité détaillé

Non-sterile dental posts.

Non-sterile dental drills.

Non-sterile light curable reinforced fiber materials for dental use.

Tenons dentaires non-stériles.

Forêts dentaires non-stériles.

Fibres pré-imprégnées photo-polymérisables à usage dentaire, non-stériles.

Where the above scope includes class III medical device(s), a valid EC Design Examination Certificate according to Annex II (Section 4) is a mandatory requirement for each device in addition to this certificate to place that device on the market

Lorsque le périmètre ci-dessus inclus un Dispositif Médical de classe III, un certificat d'examen CE de Conception (ECDE) suivant l'annexe II (section 4) valide, en addition du présent certificat est une exigence obligatoire pour la mise sur le marché de chaque dispositif