

Zertifikat

Die Zertifizierungsstelle der TÜV Rheinland LGA Products GmbH

bescheinigt, dass die Organisation

LABOR + TECHNIK Eberhard Lehmann GmbH Goerzallee 299 14167 Berlin Deutschland

für den Geltungsbereich:

sonstige in-vitro-Diagnostika (Beschreibung siehe Anlage)

ein Qualitätsmanagementsystem für Medizinprodukte eingeführt hat und anwendet.

Der Nachweis wurde erbracht, dass die Forderungen der

EN ISO 13485:2016

erfüllt sind. Das Qualitätsmanagementsystem unterliegt einer jährlichen Überwachung.

Dieses Zertifikat ist gültig ab:

2020-02-28

Zertifikat-Registrier-Nr.:

SX 60146590 0001

Ein Audit wurde durchgeführt, Bericht-Nr.: 21229796 005

Dieses Zertifikat ist gültig bis:

2021-08-24

Zertifizierungsstelle



Datum 2020-02-28

Dipl.-Ing. (FH) K. Schick

TÜV Rheinland LGA Products GmbH - Tillystraße 2 - 90431 Nürnberg

Tel.: +49 221 806-1371 Fax: +49 221 806-3935 e-mail:cert-validity@de.tuv.com http://www.tuv.com/safety



TÜV Rheinland LGA Products GmbH

Doc. 1/1, Rev. 0

Anlage zum Zertifikat

Registrier-Nr.: Berichts-Nr.: SX 60146590 0001

Tillystraße 2, 90431 Nürnberg

21229796 005

Organisation:

LABOR + TECHNIK

Eberhard Lehmann GmbH

Goerzallee 299 14167 Berlin Deutschland

Geltungsbereich:

Herstellung und Vertrieb von in-vitro-Diagnostika, Reagenzien, Kontrollen und Kalibratoren für die klinische Chemie, Färbelösungen für die Hämatologie/ Zytologie/Bakteriologie und Fachhandel mit Photometern

sowie sonstigem Laborzubehör

Zertifizierungsstelle



Datum: 2020-02-28



Dipl.-Ing. (FH) K. Schick