



CERTIFICAT

N° Q5 001541 0001 Rev. 02

Titulaire du certificat : EXIAS Medical GmbH

Kratkystraße 2
8020 Graz
AUTRICHE

Lieu(x) de fabrication :

EXIAS Medical GmbH
Kratkystraße 2, 8020 Graz, AUTRICHE

Voir champ d'application du certificat

Marquage de certification :



Domaine d'application :

Conception, développement, production, distribution et service après-vente de produits de diagnostic in vitro pour la chimie clinique.

Norme(s) appliquée(s) :

ISO 13485:2016
(EN ISO 13485:2016/AC:2018, EN ISO 13485:2016/A11:2021)
Dispositifs médicaux - Systèmes de management de la qualité -
Exigences à des fins réglementaires

L'organisme de certification du TÜV SÜD Product Service GmbH certifie que l'entreprise mentionnée ci-dessus a mis en place et maintient un système de gestion de la qualité qui répond aux exigences de la/des norme(s) indiquée(s). Toutes les exigences applicables de la directive de test et de certification du groupe TÜV SÜD doivent être respectées. Les détails et la validité du certificat se trouvent sous: www.tuvsud.com/ps-cert?q=cert:Q5 001541 0001 Rev. 02

N° du rapport : 713276666

Valable à partir du : 2024-02-08

Valable jusqu'au : 2027-02-07

Date : 2024-02-08

Christoph Dicks
Head of Certification/Notified Body