

# Zertifikat

Die Zertifizierungsstelle der  
TÜV Rheinland LGA Products GmbH

bescheinigt, dass die Organisation  
**Seramun Diagnostica GmbH**  
Spreenhagener Str. 1  
15754 Heidesee  
Deutschland

für den Geltungsbereich:

Entwicklung, Herstellung und Vertrieb von In-vitro-Diagnostika für den Nachweis von Autoimmunerkrankungen und Infektionserkrankungen sowie Fertigsubstrate, Protein-stabilisatoren, Antikörperproduktion und Auftragsentwicklung

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:	2019-03-21
Zertifikat-Registrier-Nr.:	SX 60137721 0001
Ein Audit wurde durchgeführt, Bericht-Nr.:	21224065 005
Dieses Zertifikat ist gültig bis:	2021-03-10

Zertifizierungsstelle



Datum 2019-03-21

*Aija Fechner*  


Dipl.-Ing. A. Fechner

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