

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ
«ПРОМТЕХСТАНДАРТ»№ РОСС RU.32001.04ИБФ1 в едином реестре зарегистрированных систем добровольной сертификации
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ

ИСО

СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

Регистрационный номер РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОС40.60057

Срок действия с 03.09.2024 по 02.09.2027

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОС40

Общество с ограниченной ответственностью "Прогресс"

Россия, 115191, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Донской, переулок Духовской, д. 17, стр. 15, пом. 11н/2,
ИНН: 7733398635, ОГРН: 1227700834613, email: progress.reestr@yandex.ru

ВЫДАН

Общество с ограниченной ответственностью «Агат-Мед»

ИНН: 7719187311 ОГРН: 1037739078970

Адрес: Россия, 105173, г. Москва, ул. Главная, д. 6, кв. 12.

Фактический адрес: 143906, Московская область, г. Балашиха, квартал Щитниково, д. 88А

НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ УДОСТОВЕРЯЕТ, ЧТО
СИСТЕМА МЕНЕДЖМЕНТА КАЧЕСТВАПрименительно к разработке, производству и продаже медицинских изделий
для in vitro диагностики: реагентов и наборов реагентов для клинической
биохимии, а также калибраторов и контрольных материалов

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ СТАНДАРТА

ГОСТ ISO 13485-2017 (ISO 13485:2016)

Выдан на основании решения экспертной комиссии,
протокол РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОС40.60057П от 03.09.2024Проверка
подлинности
сертификата
соответствия

Руководитель органа

Эксперт

Е.К. Яшин

инициалы, фамилия

П.К. Чеснокова

инициалы, фамилия

Сертификат не применяется при обязательной сертификации

Настоящий сертификат соответствия обязывает организацию поддерживать состояние выполняемых работ (услуг) в соответствие с вышеуказанным стандартом, что будет находиться под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ
«ПРОМТЕХСТАНДАРТ»№ РОСС RU.32001.04ИБФ1 в едином реестре зарегистрированных систем добровольной сертификации
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ

ИСО

РАЗРЕШЕНИЕ

НА ПРИМЕНЕНИЕ ЗНАКА СООТВЕТСТВИЯ СИСТЕМЫ ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ «ПРОМТЕХСТАНДАРТ»

Регистрационный номер РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОС40.60057Р

Срок действия с 03.09.2024 по 02.09.2027

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОС40

Общество с ограниченной ответственностью "Прогресс"

Россия, 115191, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Донской, переулок Духовской, д. 17, стр. 15, пом. 11н/2,
ИНН: 7733398635, ОГРН: 1227700834613, email: progress.reestr@yandex.ru

ВЫДАНО

Общество с ограниченной ответственностью «Агат-Мед»

ИНН: 7719187311 ОГРН: 1037739078970

Адрес: Россия, 105173, г. Москва, ул. Главная, д. 6, кв. 12.

Фактический адрес: 143906, Московская область, г. Балашиха, квартал Щитниково, д. 88А

на основании сертификата соответствия № РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОС40.60057

**Настоящее разрешение предоставляет право применения
знака соответствия системы добровольной сертификации
«ПРОМТЕХСТАНДАРТ»:****при маркировке продукции, при оказании работ (услуг), на бланках организации,
в рекламно-информационных материалах, печатных изданиях, вывесках,
выставочных стендах и т.д., на сайтах организации в сети Интернет,
в соответствии с правилами применения знака соответствия
системы добровольной сертификации "ПромТехСтандарт"**

Руководитель органа

Эксперт

Е.К. Яшин

инициалы, фамилия

П.К. Чеснокова

инициалы, фамилия

Сертификат не применяется при обязательной сертификации

Настоящий сертификат соответствия обязывает организацию поддерживать состояние выполняемых работ (услуг) в соответствии с вышеуказанным стандартом, что будет находиться под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ «ПРОМТЕХСТАНДАРТ»

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1 в едином реестре зарегистрированных систем добровольной сертификации
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



ИСО

СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ ЭКСПЕРТА

Регистрационный номер РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОС40.13294Э

Срок действия с 03.09.2024 по 02.09.2027

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОС40

Общество с ограниченной ответственностью "Прогресс"

Россия, 115191, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Донской, переулок Духовской, д. 17, стр. 15, пом. 11н/2,
ИНН: 7733398635, ОГРН: 1227700834613, email: progress.reestr@yandex.ru

НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ УДОСТОВЕРЯЕТ, ЧТО

Гладун Виталий Викторович

соответствует требованиям,

предъявляемым системой добровольной сертификации "ПромТехСтандарт"

к экспертам-аудиторам внутренних проверок системы менеджмента качества на соответствие
требованиям стандарта:

ГОСТ ISO 13485-2017 (ISO 13485:2016)

Выдан на основании решения экспертной комиссии,

протокол № РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОС40.13294ПЭ от 03.09.2024

и зарегистрирован в реестре экспертов системы добровольной сертификации "ПромТехСтандарт"



Руководитель органа

Эксперт

(Signature)
подпись

Е.К. Яшин
инициалы, фамилия

П.К. Чеснокова
инициалы, фамилия

Сертификат не применяется при обязательной сертификации

Настоящий сертификат соответствует обязанности организации поддерживать состояние выполняемых работ (услуг) в соответствие с вышеуказанным стандартом, что будет находиться под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ
«ПРОМТЕХСТАНДАРТ»№ РОСС RU.32001.04ИБФ1 в едином реестре зарегистрированных систем добровольной сертификации
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ

ИСО

СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ ЭКСПЕРТА

Регистрационный номер РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОС40.13295Э

Срок действия с 03.09.2024 по 02.09.2027

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОС40

Общество с ограниченной ответственностью "Прогресс"

Россия, 115191, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Донской, переулок Духовской, д. 17, стр. 15, пом. 11н/2,
ИНН: 7733398635, ОГРН: 1227700834613, email: progress.reestr@yandex.ru

НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ УДОСТОВЕРЯЕТ, ЧТО

Нефуков Юрий Николаевич

соответствует требованиям,

предъявляемым системой добровольной сертификации "ПромТехСтандарт"

к экспертам-аудиторам внутренних проверок системы менеджмента качества на соответствие

требованиям стандарта:

ГОСТ ISO 13485-2017 (ISO 13485:2016)

Выдан на основании решения экспертной комиссии,

протокол № РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОС40.13295ПЭ от 03.09.2024

и зарегистрирован в реестре экспертов системы добровольной сертификации "ПромТехСтандарт"



Руководитель органа

Эксперт

подпись

Е.К. Яшин

инициалы, фамилия

подпись

П.К. Чеснокова

инициалы, фамилия

Сертификат не применяется при обязательной сертификации

Настоящий сертификат соответствия обязывает организацию поддерживать состояние выполняемых работ (услуг) в соответствии с вышеуказанным стандартом, что будет находиться под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля

ООО «МЕДЛАКОР С.П.»
194100, г.С-Петербург, А.Матросова, 4, кор.2, Лиг. II
Тел./факс: 87-55, 646-72-23



Утверждаю
Директор
Л.М.Краснопольский

НАБОР КОНТРОЛЬНЫХ РАСТВОРОВ БЕЛКОВ МОЧИ
«БМ – контроль-ССК + глюкоза и рН с калибратором»
ТУ 9398-269-52208224-2010 Код ОКП 93 9816
Регистрационное удостоверение № ФСР 2010/08997
Серия № К 09 – 24 (для построения калибровочного графика)
Годен до 15.05.2025г.

Концентрация белков, г/л	0,10 ± 0,01 0,20 ± 0,01 0,40 ± 0,02 0,80 ± 0,04
-----------------------------	--

Серия № ПВ 09 - 24
Годен до 15.05.2025г.

Физические показатели в соответствии с техническими условиями

	Ед. изме- рения	Уровень № 1		Уровень № 2	
		Среднее значение	Допустимый интервал	Среднее значение	Допустимый интервал
Концентрация белка	г/л	0,20	0,16 – 0,24	0,40	0,32 - 0,48
Концентрация глюкозы	ммоль/л	2,9	2,6 – 3,2	5,5	4,9 – 6,1
Значения рН	Диагностичес- кий	5		5	

Заключение соответствует требованиям ТУ

ОТК

Дата выдачи 15.05.2024 г.

**СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ
«ПРОМТЕХСТАНДАРТ»**

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1 в едином реестре зарегистрированных систем добровольной сертификации
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ

**СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ**

Регистрационный номер РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОС40.60057

Срок действия с 03.09.2024 по 02.09.2027

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОС40.

Общество с ограниченной ответственностью "Прогресс"

Россия, 115191, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Донской, переулок Духовской, д. 17, стр. 15, пом. 11н/2,
ИНН: 7733398635, ОГРН: 1227700834613, email: progress.reestr@yandex.ru

ВЫДАН

Общество с ограниченной ответственностью «Агат-Мед»

ИНН: 7719187311 ОГРН: 1037739078970

Адрес: Россия, 105173, г. Москва, ул. Главная, д. 6, кв. 12.

Фактический адрес: 143906, Московская область, г. Балашиха, квартал Щитниково, д. 88А

**НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ УДОСТОВЕРЯЕТ, ЧТО
СИСТЕМА МЕНЕДЖМЕНТА КАЧЕСТВА**

Применительно к разработке, производству и продаже медицинских изделий
для in vitro диагностики: реагентов и наборов реагентов для клинической
биохимии, а также калибраторов и контрольных материалов

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ СТАНДАРТА

ГОСТ ISO 13485-2017 (ISO 13485:2016)

Выдан на основании решения экспертной комиссии,
протокол РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОС40.60057П от 03.09.2024



Проверка
подлинности
сертификата
соответствия



Руководитель органа

Эксперт

Е.К. Яшин

инициалы, фамилия

П.К. Чеснокова

инициалы, фамилия

Сертификат не применяется при обязательной сертификации

Настоящий сертификат соответствия обязывает организацию поддерживать состояние выполняемых работ (услуг) в соответствии с вышеуказанным стандартом, что будет находиться под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля

Российская Федерация
Город Балашиха Московской области

Одиннадцатого сентября две тысячи двадцать четвёртого года

Я, Суворова Елена Николаевна, временно исполняющий обязанности нотариуса Балашихинского нотариального округа Московской области Паршуковской Марины Анатольевны, свидетельствую верность копии с представленного мне документа.

Зарегистрировано в реестре: № 50/230-п/50-2024-8-1035.

Уплачено за совершение нотариального действия: 100 руб. 00 коп.



Е.Н.Суворова

EC Declaration of Conformity

EC Declaration of Conformity for In-vitro Diagnostic Products

The procedure for EC declaration of conformity was established on the basis of a full quality assurance system according to EN ISO 9001:2008 and EN ISO 13485:2012+AC:2012 according to the IVD directive 98/79/EC Annex IV, except chapters 4 and 6.



We

Name of manufacturer

MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG

Address:

MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG
Neumann-Neander-Strasse 6-8
D - 52355 Düren
Germany

confirm that the following test strips for professional use

Name of product	Reference numbers
Medi-Test Glucose PN	93017; 930965
Medi-Test Glucose	93001; 93024
Medi-Test Glucose 3	93003; 93026
Medi-Test Glucose/Keton	93020; 93025
Medi-Test Protein 2	93004; 93027
Medi-Test Keton	93005; 93028
Medi-Test Nitrit	93006; 93029
Medi-Test Combi 2	93015; 93037
Medi-Test Urbi	93012
Medi-Test Combi 3	93050
Medi-Test Combi 3A	93007; 93030
Medi-Test Combi 5	93009; 93032
Medi-Test Combi 5N	93035; 93036
Medi-Test Combi 5S	93055
Medi-Test Combi 6	93018; 93078
Medi-Test Combi 6A	93013; 93034
Medi-Test Combi 7	93010; 93022
Medi-Test Combi 7L	93031
Medi-Test Combi 8L	93021
Medi-Test Combi 9	93011; 93023
Medi-Test Combi 10	93056
Medi-Test Combi 10L	93058; 93079
Medi-Test Combi 10 SGL	93067; 93077
Medi-Test URYXXON Stick 10	93068; 930872
Medi-Test Combi 11	93060; 930871
Medi-Test Mikroalbumin	930874

www.mn-net.com



MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG · Neumann-Neander-Str. 6-8 · 52355 Düren · Germany

DE / International:

Tel.: +49 24 21 969-0
Fax: +49 24 21 969-199
E-mail: info@mn-net.com

CH:

Tel.: +41 62 388 55 00
Fax: +41 62 388 55 05
E-mail: sales-ch@mn-net.com

FR:

Tel.: +33 388 68 22 68
Fax: +33 388 61 76 88
E-mail: sales-fr@mn-net.com

US:

Tel.: +1 484 821 0984
Fax: +1 484 821 1272
E-mail: sales-us@mn-net.com

Type:

Urine Multi-constituent Test Strips
EDMS 11-70-02-00

Registration number:

DE/CA21/MACHEREY/2002/06/IVD/0001

Notified body:

TÜV Rheinland LGA Products GmbH
Tillystr. 2, 90431 Nürnberg

are manufactured in compliance with the European Directive 98/79/EC. The manufacturer is exclusively responsible for the declaration of conformity.

Düren, 22.09.2017



ppa. Dr. Markus Meusel (QAM, Manager Reg. Affairs)

www.mn-net.com



MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG · Neumann-Neander-Str. 6-8 · 52355 Düren · Germany

DE / International:

Tel.: +49 24 21 999-0

Fax: +49 24 21 999-199

E-mail: info@mn-net.com

CH:

Tel.: +41 82 388 55 00

Fax: +41 82 388 55 05

E-mail: sales-ch@mn-net.com

FR:

Tel.: +33 388 68 22 88

Fax: +33 388 61 76 88

E-mail: sales-fr@mn-net.com

US:

Tel.: +1 484 821 0984

Fax: +1 484 821 1272

E-mail: sales-us@mn-net.com

EC Declaration of Conformity

The procedure for EC declaration was established according to the IVD directive 98/79/EC on the basis of a full quality assurance system according to EN ISO 9001:2008 and EN ISO 13485:2012+AC:2012.



We

Name of manufacturer

MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG

Address:

MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG
 Neumann-Neander-Strasse 6-8
 D - 52355 Dueren
 Germany

confirm that the following product for professional use

Name of product

Medi-Test Control

Reference number, REF

930 38

Type:

Other calibrators and standards (CC)
 EDMS 11-50-03-90-00

Registration number:

DE/CA21/MACHEREY/2002/11/IVD/0007

is manufactured in compliance with the European Directive 98/79/EC.

Dueren, 12.02.2014



I.A. Markus Meusel (QA Manager)

EC DECLARATION OF CONFORMITY

according to Annex II of the IVD Directive 98/79/EC

EG Konformitätserklärung

gemäß Anhang II der IVD Richtlinie 98/79/EG

We hereby declare that the in vitro diagnostic medical device (IVD)

Hiermit erklären wir, dass das In-vitro-Diagnostikum (IVD)

URYXXON® 500
REF 930 080

URYXXON® 500
REF 930 080

GMDN Code: CT943 Instrument/analyser IVDs
EDMA IVD Classification: 21.05 Urine Analyser

GMDN Code: CT943 Instrumente/Analysatoren, IVD
EDMA IVD Klassifizierung: 21.05 Urin Analysegerät

is classified as **all other IVD** according to Annex II of the European directive 98/79/EC on in vitro diagnostic medical devices (IVDD)

gemäß Anhang II der Europäischen Richtlinie 98/79/EG über In-vitro-Diagnostika als **sonstiges IVD** klassifiziert ist

and complies with the essential requirements (Annex I) of the IVD Directive 98/79/EC.

und die Grundlegenden Anforderungen (Anhang I) der IVD Richtlinie 98/79/EG erfüllt.

In addition, it meets the requirements according to the following directive:

Darüberhinaus erfüllt es die Anforderungen gemäß der folgenden Richtlinie

European directive 2011/65/EU on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment (RoHS 2)

Europäische Richtlinie 2011/65/EU zur Beschränkung der Verwendung bestimmter gefährlicher Stoffe in Elektro- und Elektronikgeräten (RoHS 2)

applied harmonized standards

angewandte Harmonisierte Normen

DIN EN ISO 9001:2008
DIN EN ISO 13485:2012 + AC:2012
DIN EN ISO 14971:2012

DIN EN ISO 18113-1:2010
DIN EN ISO 18113-3:2010
DIN EN 13612:2002
DIN EN 980:2008

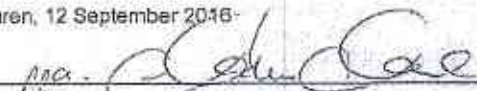
DIN EN ISO 15223-1:2013
DIN EN 62366:2008
DIN EN 62304:2006

DIN EN 61010-1:2010

DIN EN 61010-2-101:2003-09

DIN EN 61326-1:2013

Düren, 12 September 2016


Quality-management representative (authorized representative)

www.mn-net.com



MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG · Neumann-Neander-Str. 6-8 · 52355 Düren · Germany

DE/International:

Tel.: +49 24 21 989-0
Fax: +49 24 21 989-199
E-mail: info@mn-net.com

CH:

Tel.: +41 62 388 55 00
Fax: +41 62 388 55 05
E-mail: sales-ch@mn-net.com

FR:

Tel.: +33 388 68 22 68
Fax: +33 388 61 76 88
E-mail: sales-fr@mn-net.com

US:

Tel.: +1 484 821 0934
Fax: +1 484 821 1272
E-mail: sales-us@mn-net.com

EC DECLARATION OF CONFORMITY

according to Annex III of the IVD Directive 98/79/EC

EG Konformitätserklärung

gemäß Anhang III der IVD Richtlinie 98/79/EG

We hereby declare that the in vitro diagnostic medical device (IVD)

Hiermit erklären wir, dass das In-vitro-Diagnostikum (IVD)

URYXXON® Relax
REF 930 88

URYXXON® Relax
REF 930 88

GMDN Code: CT943 Instrument/analyser IVDs
EDMA IVD Classification: 21 05 Urine Analyser

GMDN Code: CT943 Instrumente/Analysatoren, IVD
EDMA IVD Klassifizierung: 21 05 Urin Analysegerät

is classified as **all other IVD** according to Annex II of the European directive 98/79/EC on in vitro diagnostic medical devices (IVDD)

gemäß Anhang II der Europäischen Richtlinie 98/79/EG über In-vitro-Diagnostika als **sonstiges IVD** klassifiziert ist

and complies with the essential requirements (Annex I) of the IVD Directive 98/79/EC,

und die Grundlegenden Anforderungen (Anhang I) der IVD Richtlinie 98/79/EG erfüllt.

In addition, it meets the requirements according to the following directive:

Darüberhinaus erfüllt es die Anforderungen gemäß der folgenden Richtlinie

European directive 2011/65/EU on the restriction of the use of certain hazardous sub-stances in electrical and electronic equipment (RoHS 2)

Europäische Richtlinie 2011/65/EU zur Beschränkung der Verwendung bestimmter gefährlicher Stoffe in Elektro- und Elektronikgeräten (RoHS 2)

applied harmonized standards

angewandte Harmonisierte Normen

DIN EN ISO 9001:2008
DIN EN ISO 13485:2012 + AC:2012
DIN EN ISO 14971:2012

DIN EN ISO 18113-1:2010
DIN EN ISO 18113-3:2010
DIN EN 13612:2002
DIN EN 980:2008

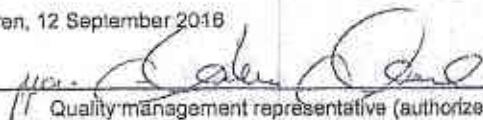
DIN EN ISO 15223-1:2013
DIN EN 62366:2008
DIN EN 62304:2006

DIN EN 61010-1:2010

DIN EN 61010-2-101:2003-09

DIN EN 61326-1:2013

Düren, 12. September 2018



Quality management representative (authorized representative)

www.mn-net.com



MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG · Neumann-Neander-Str. 5-8 · 52355 Düren · Germany

DE/International:

Tel.: +49 24 21 969-0
Fax: +49 24 21 969-199
E-mail: info@mn-net.com

CH:

Tel.: +41 62 388 55 00
Fax: +41 62 388 55 05
E-mail: sales-ch@mn-net.com

FR:

Tel.: +33 388 68 22 88
Fax: +33 388 51 76 88
E-mail: sales-fr@mn-net.com

US:

Tel.: +1 484 821 0984
Fax: +1 484 821 1272
E-mail: sales-us@mn-net.com

Certificate

Standard **ISO 9001:2015**

Certificate Registr. No. **01 100 1810008**

Certificate Holder: **MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG**
Valenciennner Str. 11
52355 Düren
Germany

including the locations according to annex

Scope: Design, development, production and distribution of products for filtration, rapid tests, water analysis, bioanalysis and chromatography, as well as service and administration.

Proof has been furnished by means of an audit that the requirements of ISO 9001:2015 are met.

Validity: The certificate is valid from 2023-05-29 until 2026-05-28.

2023-04-18



TÜV Rheinland Cert GmbH
Am Grauen Stein · 51105 Köln

Annex to certificate

Standard **ISO 9001:2015**

Certificate Registr. No. **01 100 1810008**

No.	Location	Scope
/01	c/o MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG Valencienner Str. 11 52355 Düren Germany	Design, development, production and distribution of products for filtration, rapid tests, and water analysis, as well as service and administration
/02	c/o MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG Neumann-Neander-Str. 6-8 52355 Düren Germany	Design, development and production of products for bioanalysis and chromatography
/04	c/o MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG Bahnstr. 120 52355 Düren Germany	Storage

2023-04-18



TÜV Rheinland Cert GmbH
Am Grauen Stein · 51105 Köln



TÜVRheinland®

Certificate

Quality Management System
EN ISO 13485:2016

Registration No.: SX 1038121-1

Organization: MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG
Valencienner Str. 11
52355 Düren
Germany

Scope: Design and development, manufacture and distribution of in vitro diagnostic test strips including self-testing devices and reflectometers used in the field of urine and gastric fluid analysis, as well as in vitro diagnostic products for bioanalytical sample preparation.

(see attachment for sites included)

TÜVRheinland

The Certification Body of TÜV Rheinland LGA Products GmbH certifies that the organization has established and applies a quality management system for medical devices.

Proof has been furnished that the requirements specified in the abovementioned standard are fulfilled. The quality management system is subject to yearly surveillance.

Report No.: 1127255-40
Effective date: 2023-05-29
Expiry date: 2026-05-28
Issue date: 2023-04-12



Irene Carraretto

Irene Carraretto
TÜV Rheinland LGA Products GmbH
Tillystraße 2 · 90431 Nürnberg · Germany



Deutsche
Akkreditierungsstelle
D-ZM-14169-01-02

Certificate



**Quality Management System
EN ISO 13485:2016**

Registration No.: SX 1038121-1

Organization: MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG
Valencienner Str. 11
52355 Düren
Germany

The scope of certification covers the following sites:

No.	Facility	Scope
/01	c/o MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG Valencienner Str. 11 52355 Düren Germany	Design and development, manufacture and distribution of in vitro diagnostic test strips including self-testing devices and reflectometers used in the field of urine and gastric fluid analysis, as well as in vitro diagnostic products for bioanalytical sample preparation.
/02	c/o MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG Neumann-Neander-Str. 6-8 52355 Düren Germany	Design and development, manufacture and quality control of in vitro diagnostic products for bioanalytical sample preparation.
/03	c/o MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG Bahnstr. 120 52355 Düren Germany	Warehousing and logistics

Report No.: 1127255-40
Effective date: 2023-05-29
Expiry date: 2026-05-28
Issue date: 2023-04-12



Irene Carraretto
TÜV Rheinland LGA Products GmbH
Tillystraße 2 · 90431 Nürnberg · Germany

