



Lloyd's Register
LRQA

CERTIFICADO DE APROBACIÓN

Certificamos que el Sistema de Gestión de Calidad de:

Analyticon Biotechnologies AG
Am Mühlenberg 10, 35104 Lichtenfels
Alemania

ha sido aprobado por Lloyd's Register Quality Assurance de acuerdo con las siguientes Normas de Sistemas de Gestión de Calidad:

ISO 9001:2015, ISO 13485:2016

El Sistema de Gestión de Calidad es aplicable a:

Desarrollo, producción y distribución Dispositivos médicos de diagnóstico in vitro.

Este certificado es válido sólo cuando va acompañado del certificado complementario con el mismo número, en el que se incluyen las delegaciones a las que se aplica esta aprobación.

Aprobación	Aprobación Original ISO 9001:	29 Noviembre 2002
Certificado No: KLN 4000010	Aprobación Original ISO 13485:	29 Noviembre 2002
	Certificado en Vigor:	01 Diciembre 2017
	Caducidad del Certificado:	30 Noviembre 2020

Emitido por: Lloyd's Register Deutschland GmbH
Por y en nombre de: Lloyd's Register Quality Assurance Limited



001

LR Deutschland GmbH, Adolf-Grimme-Allee 3, 50829 Köln, Deutschland, Handelsregister Nr. B 34587
Por y en nombre de 1 Trinity Park, Bickenhill Lane, Birmingham, B37 7ES, United Kingdom



ANEXO AL CERTIFICADO

Analyticon Biotechnologies AG Am Mühlenberg 10, 35104 Lichtenfels Alemania

Oficina principal

Analyticon Biotechnologies AG
Am Mühlenberg 10
35104 Lichtenfels

Actividades

Desarrollo, producción y distribución
Dispositivos médicos de diagnóstico in vitro.

Otras Sedes

Analyticon Biotechnologies AG
Hecke 8
34516 Vöhl-Marienhagen

Actividades

Desarrollo, producción y distribución
Dispositivos médicos de diagnóstico in vitro.

Aprobación	Aprobación Original ISO 9001:	29 Noviembre 2002
Certificado No: KLN 4000010		
	Aprobación Original ISO 13485:	29 Noviembre 2002
	Certificado en Vigor:	01 Diciembre 2017
	Caducidad del Certificado:	30 Noviembre 2020

Página 1 de 1



001