

ZERTIFIKAT



EN ISO 13485:2016 + AC:2018 + A11:2021

DEKRA Certification GmbH bescheinigt hiermit, dass die Organisation

Analyticon Biotechnologies GmbH

Zertifizierter Bereich:

Entwicklung, Herstellung und Vertrieb von In-vitro-Diagnostika aus dem Bereich der Urindiagnostik für professionelle und patientennahe Anwendungen.

Vertrieb, Service und Installation von In-vitro-diagnostischen Analysegeräten aus dem Bereich der Urindiagnostik.

Vertrieb von In-vitro-Diagnostika aus dem Bereich der Hämatologie.

Vertrieb und Service von In-vitro-diagnostischen Analysegeräten aus dem Bereich der Hämatologie.

Zertifizierter Standort:

Am Mühlberg 10, 35104 Lichtenfels, Deutschland

(weitere Standorte siehe Anhang)

ein Qualitätsmanagementsystem entsprechend der oben genannten Norm eingeführt hat und aufrechterhält. Der Nachweis wurde mit Auditbericht-Nr. 51519-R4-00 erbracht.

Zertifikats-Registrier-Nr.: 51519-21-01_DE

Zertifikat gültig vom: 2025-01-11

Gültigkeit vorheriges Zertifikat: 2025-01-10

Zertifikat gültig bis: 2028-01-10

Karin Leicht

DEKRA Certification GmbH, Stuttgart, 2024-12-18



Anhang zum Zertifikat Nr. 51519-21-01

gültig vom 2025-01-11 bis 2028-01-10

Die folgenden Standorte/Firmen fallen unter das o.g. Zertifikat:

	Zentrale	Zertifizierter Standort	Zertifizierter Bereich
	Analyticon Biotechnologies GmbH	Am Mühlberg 10 35104 Lichtenfels Deutschland	siehe Seite 1
	an den folgenden Standorten/bei den Firmen an den folgenden Standorten		Zertifizierte Bereiche
1.		Am Teichsberg 10 35104 Lichtenfeld-Sachsenberg Deutschland	Warenannahme, Versand und Lagerung von Rohstoffen, Halbfertigwaren, Fertigwaren und Analysegeräten aus den Bereichen der Urindiagnostik und der Hämatologie



K. Leicht

Karin Leicht
DEKRA Certification GmbH, Stuttgart, 2024-12-18