

# Zertifikat

Die Zertifizierungsstelle der  
TÜV Rheinland LGA Products GmbH

bescheinigt, dass die Organisation  
**LABOR + TECHNIK**  
**Eberhard Lehmann GmbH**  
**Goerzallee 299**  
**14167 Berlin**  
**Deutschland**

für den Geltungsbereich:

**sonstige in-vitro-Diagnostika**  
**(Beschreibung siehe Anlage)**

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:	2020-02-28
Zertifikat-Registrier-Nr.:	SX 60146590 0001
Ein Audit wurde durchgeführt, Bericht-Nr.:	21229796 005
Dieses Zertifikat ist gültig bis:	2021-08-24

Zertifizierungsstelle



Datum 2020-02-28



Dipl.-Ing. (FH) K. Schick

**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>

**TÜV Rheinland  
LGA Products GmbH  
Tillystraße 2, 90431 Nürnberg**

**Anlage zum  
Zertifikat**

**Registrier-Nr.:** SX 60146590 0001  
**Berichts-Nr.:** 21229796 005

**Organisation:** **LABOR + TECHNIK  
Eberhard Lehmann GmbH  
Goerzallee 299  
14167 Berlin  
Deutschland**

**Geltungsbereich:** Herstellung und Vertrieb von in-vitro-Diagnostika,  
Reagenzien, Kontrollen und Kalibratoren für die  
klinische Chemie, Färbelösungen für die Hämatologie/  
Zytologie/Bakteriologie und Fachhandel mit Photometern  
sowie sonstigem Laborzubehör

**Zertifizierungsstelle**



**Datum:** 2020-02-28

*K. Schick*  
**Dipl.-Ing. (FH) K. Schick**