

# Zertifikat

Die Zertifizierungsstelle der  
TÜV Rheinland Product Safety GmbH

bescheinigt, dass die Organisation  
**DRG Instruments GmbH**  
**Frauenbergstr. 18**  
**35039 Marburg**  
**Deutschland**

für den Geltungsbereich:

**Design und Entwicklung, Herstellung und Vertrieb von  
in-vitro Diagnostika für die Technologien Enzymimmunoassays  
(ELISA) und Radioimmunoassays (RIA)**

ein Qualitätsmanagementsystem für Medizinprodukte eingeführt hat und anwendet.

Der Nachweis wurde erbracht, dass die Forderungen der

**EN ISO 13485:2003 + AC:2007**

erfüllt sind. Das Qualitätsmanagementsystem unterliegt einer jährlichen Überwachung.

Zertifikat-Registrier-Nr.: SX 60024027 0001

Ein Audit wurde durchgeführt, Bericht-Nr.: 21138422 002

Dieses Zertifikat ist gültig bis: 04.02.2014

Zertifizierungsstelle



Akkreditiert durch  
Zentralstelle der Länder  
für Gesundheitsschutz  
bei Arzneimitteln  
und Medizinprodukten  
ZLG-ZQ-995.00.01-46

Köln, 05.02.2009



Dr. H. Lüdemann

**TÜV Rheinland Product Safety GmbH - Am Grauen Stein - D-51105 Köln**

Tel.: (+49/221) 806 - 1371 Fax: (+49/221) 806 - 3935 e-mail: cert-validity@de.tuv.com <http://www.tuv.com/safety>