

# Zertifikat

Die Zertifizierungsstelle der  
TÜV Rheinland LGA Products GmbH

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

für den Geltungsbereich:

**(siehe Anlage für einbezogenen Geltungsbereich)**

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: 2019-04-29  
Zertifikat-Registrier-Nr.: SX 60138947 0001  
Ein Audit wurde durchgeführt, Bericht-Nr.: 21195407 014  
Dieses Zertifikat ist gültig bis: 2022-04-02

Zertifizierungsstelle



Datum 2019-04-29



**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 60138947 0001  
**Berichts-Nr.:** 21195407 014

**Organisation:** DRG Instruments GmbH  
Frauenbergstr. 18  
35039 Marburg  
Deutschland

**Geltungsbereich:** Design und Entwicklung, Herstellung und Vertrieb von in-vitro Diagnostika für den Nachweis oder die Diagnose von übertragbaren und sexuell übertragbaren Erregern, Krebs, pränatale Diagnostik, Immunstatus, Krankheitsstatus, Autoimmunstatus, Drogenmissbrauch, Herzmarker, Proteinstoffwechsel, endokrine Störungen, Fruchtbarkeit, Kompatibilitätstestung, Schwangerschaft

Design und Entwicklung, Installation und Service von in-vitro diagnostischen Analysegeräten.

**Zertifizierungsstelle**



**Datum:** 2019-04-29



**Dipl.-Ing. Sven Hoffmann**