

Zertifikat

Die Zertifizierungsstelle der
TÜV Rheinland LGA Products GmbH

bescheinigt, dass die Organisation

ScheBo Biotech AG
Netanyastr. 3
35394 Gießen
Deutschland

für den Geltungsbereich:

**Design und Entwicklung, Herstellung und Vertrieb von
immunchemischen In-Vitro-Diagnostika in den
Anwendungsfeldern Onkologie und Gastroenterologie**

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: 2018-09-03
Zertifikat-Registrier-Nr.: SX 60131796 0001
Ein Audit wurde durchgeführt, Bericht-Nr.: 21232272 004
Dieses Zertifikat ist gültig bis: 2021-09-02

Zertifizierungsstelle



Datum 2018-08-24




Dipl.-Ing. Syen Hoffmann

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>