

(traducere din limba engleză)

**CERTIFICAT****Nr. Q5 073145 0004 Rev. 01****Titularul
certificatului:****INTERLAB S.R.L.**
Via Rina Monti, 26
00155 ROMA
ITALIA**Locație :****INTERLAB S.R.L.**
Via Rina Monti, 26, 00155 ROMA, ITALIA
A se vedea scopul certificatului**Marcaj de certificare:****Scopul
certificatului :****Proiectarea și dezvoltarea, producția,
comercializarea și service-ul pentru reactivi de
diagnosticare in-vitro, pentru biochimie clinica în
domeniul Electroforezei proteinelor cu imunofixare.
Proiectarea și dezvoltarea, producția,
comercializarea, instalarea și service-ul pentru
instrumente de diagnosticare in-vitro, pentru
biochimie clinica în domeniul Electroforezei
proteinelor cu imunofixare.****Standarde aplicate :****EN ISO 13485 :2016**Dispozitive medicale – Sisteme de management al
calității – Cerințe pentru scopuri de reglementare
(ISO 13485 :2016)**DIN EN ISO 13485 :2016**

Organismul de Certificare al TÜV SÜD Product Service GmbH declară că
producătorul sus-menționat a implementat și menține un sistem de
management al calității care respectă cerințele standardelor menționate.
Toate cerințele aplicabile ale regulamentului de testare și certificare al TÜV
SÜD Group trebuie respectate. Pentru detalii și valabilitatea certificatului
accesați: www.tuvsud.com/ps-cert?q=cert:Q5 073145 0004 Rev. 01

Raport nr.: **ITA1812940**Valabil de la: **01-04-2022**Valabil până la: **31-03-2025**Data: **07-03-2022****Christoph Dicks**

Semnătură indescifrabilă

Directorul Organismului de certificare/notificat

Pag. 1 din 1

TÜV SÜD Product Service GmbH • Certification Body • Ridlerstraße 65 • 80339 Munich • Germany



Subsemnatul *MILU Florin Dan*, interpret și traducător autorizat pentru limba italiană, în temeiul autorizației nr. 3408 din data de 28.06.2000, eliberată de Ministerul Justiției din România, certific exactitatea traducerii efectuate din limba engleză în limba română, că textul prezentat a fost tradus complet, și că, prin traducere, înscrisului nu i-au fost denaturate conținutul și sensul.

Înscrisul a cărui traducere se solicită în întregime, are în integralitatea sa un număr de 1 pagina, poartă titlul de "Certificat TÜV 13485", a fost emis de TÜV SÜD din Germania și mi-a fost prezentat mie în întregime.

Traducerea înscrisului prezentat are un număr de 1 pagina și a fost efectuată potrivit cererii scrise înregistrate cu nr. 401 / 04.04.2022, păstrate în arhiva subsemnatului.

S-a încasat onorariul de 10 lei cu chit. nr. 000452/06.04.2022

INTERPRET SI TRADUCĂTOR AUTORIZAT



ROMÂNIA

Uniunea Națională a Notarilor Publici

S.P.N. Ciocea și Șuș

Licența de funcționare nr. 312/4175/14.10.2019

Sediu: Tg. Mureș Str. Poștei nr. 3/III

ÎNCHEIERE DE LEGALIZARE A SEMNĂTURII TRADUCĂTORULUI nr. 16

Anul 2022, luna aprilie, ziua 06.

CIOCEA DELIA SIMONA
NOTAR

....., notar public, în temeiul art. 12 lit. j din Legea notarilor publici și a activității notariale nr. 36/1995, republicată, cu modificările ulterioare, legalizez semnătura de mai sus, aparținând lui Milu Florin Dan, interpret și traducător autorizat, în baza specimenului de semnătură depus la biroul notarial, de pe cele 2 exemplare ale

înscrisului, care au ca parte integrantă o copie a actului tradus.

Înscrisul a cărui traducere se solicită este un act autentic.

S-a încasat onorariul de 10 lei, cu bon fiscal nr. 000452/06.04.2022

NOTAR PUBLIC



CIOCEA DELIA SIMONA
NOTAR



Product Service

Certificate

No. Q5 073145 0004 Rev. 01

Holder of Certificate: **INTERLAB S.R.L.**Via Rina Monti, 26
00155 ROMA
ITALY**Facility(ies):**INTERLAB S.R.L.
Via Rina Monti, 26, 00155 ROMA, ITALY

See scope of certificate

Certification Mark:**Scope of Certificate:**

Design and development, production, sales and servicing of in vitro diagnostic reagents for clinical chemistry in the field of Electrophoresis and Immunofixation of proteins.
Design and development, production, sales, installation and servicing of in vitro diagnostic instruments for clinical chemistry in the field of Electrophoresis and Immunofixation of proteins.

Applied Standard(s):EN ISO 13485:2016
Medical devices - Quality management systems -
Requirements for regulatory purposes
(ISO 13485:2016)
DIN EN ISO 13485:2016

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH certifies that the company mentioned above has established and is maintaining a quality management system, which meets the requirements of the listed standard(s). All applicable requirements of the testing and certification regulation of TÜV SÜD Group have to be complied with. For details and certificate validity see: www.tuvsud.com/ps-cert?q=cert:Q5 073145 0004 Rev. 01

Report No.: ITA1812940**Valid from:** 2022-04-01**Valid until:** 2025-03-31**Date,** 2022-03-07Christoph Dicks
Head of Certification/Notified Body