

CERTIFICATO

L'Organismo di Certificazione TÜV Rheinland Italia S.r.l.

certifica, in accordo alle procedure TÜV Rheinland Group, che l'azienda

Qiagen S.r.l.

Via Filippo Sasseti, 16

IT - 20124 Milano (MI)

ha istituito ed attua un sistema di gestione per la qualità
relativo al seguente campo di applicazione:

**Commercializzazione, sia nell'ambito del settore pubblico che privato, di prodotti
consumabili e di strumentazione ad uso diagnostico.**

**Commercializzazione, sia nell'ambito del settore pubblico che privato, di dispositivi
medici non attivi in ambito urologico e citologico.**

Installazione ed assistenza di strumentazione ad uso diagnostico.

Mediante un audit, rapporto N° 7976311010MDA21, è stata conseguita
dimostrazione che il sistema di gestione per la qualità è conforme alla Norma

UNI CEI EN ISO 13485:2016

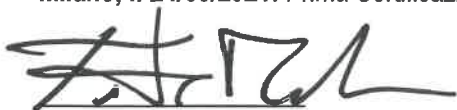
Fare riferimento al Manuale della Qualità per
i dettagli sulle esclusioni rispetto ai requisiti della norma.

N° di registrazione del certificato: **39 05 1801510**.

Il presente certificato è valido dal 24/09/2021 al 11/09/2024.

La data di riferimento per le verifiche di sorveglianza annuali è (giorno/mese): 04/11

Milano, li 24/09/2021. Prima Certificazione: 12/11/2015



Il responsabile della Certificazione: Massimiliano Testi
TÜV Rheinland Italia S.r.l., Via E. Mattei, 3 - I - 20005 Pogliano Milanese (MI)

Questo certificato non vale quale dimostrazione di conformità ai
requisiti delle direttive 93/42/CEE, 90/385/CEE e 98/79/CE.



SGQ N° 083A SGA N° 052D

Membro degli Accordi di Mutuo
Riconoscimento EA, IAF e ILAC

Signatory of EA, IAF and ILAC
Mutual Recognition Agreement



Management
System
EN ISO
13485:2016

www.tuv.com
ID 9105084921



www.tuvitalia.com

 TÜVRheinland®

CERTIFICATE

The Certification Body TÜV Rheinland Italia S.r.l.

certifies, in accordance with the TÜV Rheinland Group procedures, that the Company

Qiagen S.r.l.

Via Filippo Sasseti, 16

IT - 20124 Milano (MI)

has established and applies a quality management system
for the following scope:

Trade of consumable and instrumentation for diagnostic use, both in the public and private sectors.

Trade of non-active medical devices in the urological and cytological fields, both in the public and private sectors.

Installation and assistance of diagnostic instrumentation.

Through an Audit, Report No. 7976311010MDA21, proof has been furnished that the quality management system fulfils the requirements of the standard

UNI CEI EN ISO 13485:2016

Please refer to the Quality Manual for the details about the exclusions with respect to the requirements of the standard.

Certificate Registration No. **39 05 1801510**.

This Certificate is valid from 2021-09-24 to 2024-09-11.

The reference date for all the next audits is (day-month): 04-11.

Milan, 2021-09-24. First Certification: 2015-11-12



The certification responsible: Massimiliano Testi
TÜV Rheinland Italia S.r.l., Via E. Mattei, 3 - I - 20005 Pogliano Milanese (MI)

This certificate does not represent proof that the statutory requirements of the Directives 93/42/EEC, 90/385/EEC or 98/79/EC have been fulfilled.



SGQ N° 083A SGA N° 052D

Membro degli Accordi di Mutuo Riconoscimento EA, IAF e ILAC

Signatory of EA, IAF and ILAC Mutual Recognition Agreement



Management System
EN ISO
13485:2016

www.tuv.com
ID 9105084921



www.tuvitalia.com

 TÜVRheinland®