

Certificate

The Certification Body of
TÜV Rheinland Product Safety GmbH

hereby certifies that the organization

EUROIMMUN
Medizinische Labordiagnostika AG
Seekamp 31
23560 Lübeck
Deutschland

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

see attachment

Proof has been furnished that the requirements specified in

EN ISO 13485:2003

are fulfilled. The quality management system is subject to yearly surveillance.

Certificate Registration No.: SX 60019358 0001

An audit was performed. Report No.: 21128587 002

This Certificate is valid until: 08.06.2012



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



Certification Body

Cologne, 19.09.2007


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

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

Attachment to
Registration No.: SX 60019358 0001
Report No.: 21128587 002

Organization: EUROIMMUN
Medizinische Labordiagnostika AG
Seekamp 31
23560 Lübeck
Deutschland

Scope: Design and development, production, service and sales of immunobiochemical systems, immunofluorescence test systems and test systems for the determination of pathogens and analysers/software for in vitro diagnosis

Additional production sites:
EUROIMMUN
Medizinische Labordiagnostika AG
Am Sonnenberg 9
23627 Groß-Grönau
Germany


EUROIMMUN
Medizinische Labordiagnostika AG
Im Kreppel 1
02747 Rennersdorf
Germany



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



Cologne, 19.09.2007



Dr. H. Lüdemann