



CERTIFICAT

N° Q5 087876 0019 Rev. 02

Titulaire du certificat : **Bruker BioSpin GmbH**



Silberstreifen 4
76287 Rheinstetten
ALLEMAGNE

Marquage de
certification :



Domaine
d'application :

**Conception, développement, production,
installation, distribution et entretien d'instruments
et de systèmes d'analyse pour le diagnostic in vitro
et de solutions logicielles connexes (également
pour la recherche et l'industrie)**

L'organisme de certification du TÜV SÜD Product Service GmbH certifie que l'entreprise mentionnée ci-dessus a mis en place et maintient un système de gestion de la qualité qui répond aux exigences de la/des norme(s) indiquée(s). Toutes les exigences applicables de la directive de test et de certification du groupe TÜV SÜD doivent être respectées. Les détails et la validité du certificat se trouvent sous: www.tuvsud.com/ps-cert?q=cert:Q5 087876 0019 Rev. 02

N° du rapport : 713216319

Valable à partir du : 2021-10-01

Valable jusqu'au : 2024-09-30

Date : 2021-09-30



Christoph Dicks
Head of Certification/Notified Body

CERTIFICAT

N° Q5 087876 0019 Rev. 02

Norme(s)

appliquée(s) :

EN ISO 13485:2016
Dispositifs médicaux - Systèmes de management de
la qualité - Exigences à des fins réglementaires
(ISO 13485:2016)
DIN EN ISO 13485:2016

Lieu(x) de

fabrication :

Bruker Switzerland AG
Industriestrasse 26, 8117 Fällanden, SUISSE

Voir Domaine d'application

Bruker France S.A.S.
34, rue de l'industrie, 67166 Wissembourg Cédex, FRANCE

Voir Domaine d'application

Bruker BioSpin MRI GmbH
Rudolf-Plank-Strasse 23, 76275 Ettlingen, ALLEMAGNE

Voir Domaine d'application

Bruker BioSpin GmbH
Silberstreifen 4, 76287 Rheinstetten, ALLEMAGNE

Voir Domaine d'application

./.