

GMED certifie que le système de management de la qualité développé par

GMED certifies that the quality management system developed by

PHADIA AB

Rapsgatan 7P PO. Box 6460

751 37 UPPSALA SWEDEN

pour les activités

for the activities

Conception et développement, production et ventes de tests pour le diagnostic in vitro de l'allergie, l'asthme et les maladies autoimmunes.

Conception et développement, production, ventes, activités de service et installation d'instruments et logiciels utilisés avec les tests de diagnostic in vitro.

Design and development, production and marketing of in vitro allergy, asthma and autoimmunity assays for diagnostic use.

Design and development, production, marketing, servicing activities and installation of instruments and software to handle in vitro assays for diagnostic use.

réalisées sur le(s) site(s) de
performed on the location(s) of

PHADIA AB
Rapsgatan 7P - P.O. Box 6460 - 751 37 UPPSALA SWE

est conforme aux exigences des normes internationales
complies with the requirements of the international standards

NF EN ISO 13485 : 2016

Début de validité / Effective date : December 21st, 2018 (included)

Valable jusqu'au / Expiry date : December 20th, 2021 (included)

Etabli le / Issued on : December 21st, 2018



GMED_SC-F-V07-2018

Accréditation n°4-0608
Liste des sites accrédités
et portée disponible sur
www.cofrac.fr

GMED N° 9462-5

Ce certificat est délivré selon les règles de certification GMED / This certificate is issued according to the rules of GMED certification

Renouvelle le certificat 9462-4



Lionel DREUX
Certification Director