

CERTIFICAT
CERTIFICATE OF REGISTRATION
N° 10037 rev. 4

Le LNE certifie que le système de management de la qualité développé par
LNE certifies that the quality management system developed by

SEBIA

Parc Technologique Léonard de Vinci, CP 8010 - Lisses
91008 EVRY CEDEX FRANCE

pour les activités
for the activities

Conception, développement, fabrication et vente de dispositifs médicaux de diagnostic in vitro pour électrophorèse et immunoélectrophorèse dans le diagnostic et le suivi de cancers, du métabolisme protéique, des statuts immunitaire et pathologique, des désordres endocriniens, des analytes et composants sanguins et des hémoglobinopathies (voir addendum)
Design, development, manufacture and sales of in vitro diagnostic medical devices for electrophoresis and immunoelectrophoresis in the diagnosis and management of cancer, protein metabolism, immune status, disease status, endocrine disorders, blood analytes, blood components and hemoglobin disorders (see addendum)

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

SEBIA
Parc Technologique Léonard de Vinci - CP 8010 LISSES - 91008 EVRY CEDEX - FRA

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

ISO 13485 : 2003

Début de validité / Effective date July 3rd, 2018 (included)
Valable jusqu'au / Expiry date : December 31st, 2018 (included)
Etabli le / Issued on : July 3rd, 2018



On behalf of the G-MED Certification Director
Béatrice LYS
G-MED Certification Technical Director



LNE N° 10037-4
LNE: CMDCAS recognized registrar / This certificate is issued according to the rules of G-MED certification and CMDCAS program requirements
Renouvelle le certificat 10037-3

Ce certificat couvre les activités et les sites suivants :
This certificate covers the following activities and sites :

SEBIA
Parc Technologique Léonard de Vinci
CP 8010 LISSES
91008 EVRY CEDEX
FRANCE

French version :

Conception, développement, fabrication et vente de dispositifs médicaux de diagnostic *in vitro*, de kits de diagnostic *in vitro*, de réactifs de diagnostic *in vitro*, d'analyseurs et logiciels de diagnostic *in vitro* pour électrophorèse et immunoélectrophorèse dans le diagnostic et le suivi de cancers, du métabolisme protéique, des statuts immunitaire et pathologique, des désordres endocriniens, des analytes et composants sanguins et des hémoglobinopathies

English version:

Design, development, manufacture and sales of in vitro diagnostic medical devices, in vitro diagnostic test kits, in vitro diagnostic reagents, in vitro diagnostic analyzers and software used for electrophoresis and immunoelectrophoresis in the diagnosis and management of cancer, protein metabolism, immune status, disease status, endocrine disorders, blood analytes, blood components and hemoglobin disorders

1 site / 1 site



On behalf of the G-MED Certification Director
Béatrice LYS
G-MED Certification Technical Director