

## CERTIFICATION CHANGE NOTIFICATION

February 28, 2020

**Notification ID:** CN-200203

**Notification Type:** ISO Certification Change

Dear Customer,

In January 2020 we successfully hosted our ISO 13485:2016 recertification audit of our manufacturing facility located at 625 Zoot Way, Bozeman MT 59718. A copy of our new ISO 13485:2016 certificate is attached.

Please contact us with any questions or concerns at [bi-support@mesalabs.com](mailto:bi-support@mesalabs.com)

  
\_\_\_\_\_  
Robert Bradley – Sr. Director – Bozeman Operations

28 Feb 2020

\_\_\_\_\_  
Date

  
\_\_\_\_\_  
Nicole DeWald – Manager – Quality Assurance

28 Feb 2020

\_\_\_\_\_  
Date



Organisme accrédité COFRAC N° 4-0023  
Accredited body by COFRAC N° 4-0023

125 DS 02 M16  
Ind 0 juin 17

# CERTIFICAT CERTIFICATE

N° AU 906

Nous certifions par la présente que le Système de Management de la Qualité des Dispositifs Médicaux de la société :  
We hereby certify that the Medical Devices Quality Management System of the company

## Mesa Laboratories, Inc. Bozeman Manufacturing Facility 625 Zoot Way, BOZEMAN, MT 59718 (USA)

est conforme aux exigences de la norme suivante :  
is in compliance with the requirements of the following standard

### ISO 13485 : 2016

Le domaine d'application du Système de Management de la Qualité des Dispositifs Médicaux est le suivant :  
The scope of the Medical Devices Quality Management System is as follows

**DESIGN, MANUFACTURE AND SALES OF BIOLOGICAL INDICATORS AND ACCESSORIES FOR THE PHARMACEUTICAL AND MEDICAL DEVICE INDUSTRIES, AND HEALTHCARE PROVIDERS. MEDICAL DEVICE REPACKAGER/RELABELER. SERVICES FOR CHARACTERIZING SPORE RESISTANCE AND POPULATION.**

*CONCEPTION, FABRICATION ET VENTE D'INDICATEURS BIOLOGIQUES ET D'ACCESSOIRES POUR LES INDUSTRIES PHARMACEUTIQUES, LES FOURNISSEURS DE SOINS MÉDICAUX ET LES FABRICANTS DE DISPOSITIFS MÉDICAUX. PACKAGING/ETIQUETAGE DE DISPOSITIFS MÉDICAUX. SERVICE DE CHARACTERISATION DE LA RESISTANCE ET POPULATION DE SPORE.*

Ce certificat demeurera en vigueur pour une période de trois ans à moins d'avis contraire, à condition que la mise en place et la conformité du Système du Management de la Qualité des Dispositifs Médicaux soient jugées satisfaisantes lors des audits de surveillance et que les conditions du contrat de AB Certification soient observées.  
This certificate is valid for a three-year period unless further notice, provided that the compliance and implementation of the Medical Devices Quality Management System are found to be satisfactory at follow-up audits and that AB Certification contract rules are fulfilled

Fait à PARIS, le 27 Janvier 2020  
Signed in PARIS on the 27<sup>th</sup> of 2020

Date de validité : 6 février 2023  
Expiry date: 6th of February 2023

**cofrac**



Georges ABI RACHED

Le Représentant d'AB Certification  
AB Certification Representative

Le Représentant de l'Entreprise  
The Company Representative

Ce certificat est la propriété d'AB Certification. Il devra lui être renvoyé en cas de demande. AB Certification - 19, rue de Paradis - 75010 PARIS