



ISO/IEC 17025:2017

מעבדות בדיקה

## תעודת הסמכה מס' 425 תרייג לאבס בע"מ

כתובת אתר ייחוס: רח' האילן 14, אור עקיבא, 3065101

עד יום: 15.09.2022

בתוקף מיום: 16.08.2020

הארגון נבדק ונבחן על ידי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות (להלן הרשות) ונמצא ראוי להסמכה בהתאם לנספח פירוט היקף ההסמכה המצורף לתעודה זו, המהווה חלק בלתי נפרד ממנה ומספרו זהה למספר התעודה. הסמכה מצביעה על כשירות מקצועית ותפעול מערכת ניהול איכות בעלת הכרה בינלאומית. הארגון המוסמך על ידי הרשות, עומד בתקנים/ בדרישות המפורטים למעלה. דרישות התקנים הם לכשירות מקצועית ולמערכות ניהול, שהינן הכרחיות למתן תוצאות אמינות. הסמכה זו ניתנה בהתאם לכללי ISO/IEC 17011:2017 לפיהם פועלת הרשות ובמסגרתם מקיימת פיקוח שוטף על הארגון לצורך בחינת תפקודו המתמשך בהתאם לדרישות ההסמכה. ההסמכה תקפה כל עוד הארגון עונה לאמות המידה שנקבעו על ידי הרשות. תעודה זו אינה מהווה אישור לפי סעיף 12 לחוק התקנים.

אתי פלר  
מנכ"ל

הרשות הלאומית להסמכת מעבדות

תאריך הסמכה ראשון: 16.09.2018



**Testing Laboratories**

**ISO/IEC 17025:2017**

**Accreditation Certificate No. 425**  
**TARYAG Labs LTd.**

**Main site address:** 14 Ha-Ilan St., Or-Akiva, 3065101, Israel

**Valid from: 16.08.2020**

**Until: 15.09.2022**

The organization was assessed by the Israel Laboratory Accreditation Authority (ISRAC) and found to be worthy of accreditation to the detailed schedule attached.

The schedule is an integral part of this certificate and is numbered with the above certificate number.

Accreditation demonstrates technical competence and operation of an internationally recognized quality management system. The organization accredited by ISRAC complies with the standards/requirements mentioned above, meets the technical competence requirements and management system requirements that are necessary for it to consistently deliver technically competent results. This accreditation is granted in accordance with the requirements of ISO/IEC 17011:2017, and entails periodic surveillance and reassessment by ISRAC to ensure that the organization continues to comply with the accreditation requirements.

The accreditation is valid provided that the organization continues to meet the criteria as laid down by ISRAC.

This certificate does not constitute an approval in accordance with article 12 of the standard law.

**Date of first accreditation: 16.09.2018**

**Etty Feller**  
**General Manager**  
**Israel Laboratory Accreditation Authority**

Date of signature 16/08/2020

Page No. 2 of: 5



**Name and Address:**

**Laboratory name** TARYAG Labs Ltd  
Ha-Ilan St. 14, Or-Akiva ,3065101, Israel  
**Address**  
**Phone** +972-52-8959266  
**Fax** +972-773180728  
**E-Mail** [rita@taryag-labs.com](mailto:rita@taryag-labs.com)

Site: P or T or M , P-Permanent, T-Temporary, M-Mobile

A permanent (P) or temporary (T) place, or a stationary or mobile (M) facility, at or from which the organization performs activities forming part of its scope of accreditation, starting from sampling to final issuance of a report or certificate and / or quality system activities. A temporary (T) site is a site established under the responsibility of an accredited permanent site. All activities performed at a temporary site are the responsibility of the permanent site. An outdoors work is also considered to be a temporary site. Temporary site will be a site that involves work for special project and the activity will be defined in time (up to 2 years).

Type of Scopes: A- Fixed, C- Flexible scope in analytical tests : Type of matrix, analytes, experimental systems and/or analytical characteristics may be subject to changes, in accordance with the laboratory's approved and documented procedures. For details, please refer to the list of Accredited Tests, available from the laboratory upon request



Item	Scope Type	Site	Materials / Products Tested	Types of Test / Properties Measured	Standard / Method	Opinion and Interpretation	Remarks
<b>Group of products: Industrial Products</b>					<b>משפחת מוצרים: מוצרי תעשייה</b>		
<b>Chemical Testing, Chromatography, GC/MS</b>					<b>בדיקות כימיות, כרומטוגרפיה, GC/MS</b>		
1	A	P	Medical devices	אבזורים רפואיים Ethylene oxide residuals	שאריות אתילן אוקסיד ISO 10993-7	---	ethylene oxide, ethylene glycol, ethylene chlorohydrin



Item	Scope Type	Site	Materials / Products Tested	Types of Test / Properties Measured	Standard / Method	Opinion and Interpretation	Remarks	
<b>Group of products: Medical Products &amp; Medical Devices</b>					<b>משפחת מוצרים: תכשירים רפואיים ואביזרים רפואיים</b>			
<b>Biological Testing, Bacteria, Fungi and Yeast, Count, Classification and Identification</b>					<b>בדיקות ביולוגיות, חיידקים פטריית ושמרים, ספירה, מיון וזיהוי</b>			
2	A	P	Medical devices	אביזרים רפואיים Estimation of population of microorganisms on products	הערכה של אוכלוסיית המיקרואורגניזמים על מוצרים ISO 11737- 1	---		
3	A	P	Medical devices	אביזרים רפואיים Sterility testing	ביקורת העיקור Harmonization of: ISO 11737-2	---		
4	A	P	Biological indicators	אינדיקטורים ביולוגיים Total viable spore count	בדיקת ספירה חיה של נבגים Harmonization of: USP <55> ISO 11138-2	---		
5	A	P	Biological indicators	אינדיקטורים ביולוגיים Sterility testing	ביקורת העיקור USP <55>	---		
6	A	P	Medical devices	אביזרים רפואיים Endotoxin	אנדוטוקסין Harmonization of: ISO 11979-8 USP <85> USP<161>; ANSI/AAMI ST72	---		