



Certificate of Accreditation

The certificate number: JAS Med. – 008

Majdal Medical Laboratories (Jordan Unilabs) / Amman

Adib Wehbeh Street – Safa Medical Complex - Amman-Jordan

Telefax .:+962 6 5665772

P.O. Box 1905 Amman 11941 Jordan

Email: info@unilabs.jo

This certificate was granted to the laboratory under the terms of the “Instructions for Administration of Accreditation Procedures of Conformity Assessment Bodies No. (4) for the Year 2016” and the requirements of the International Standard ISO 15189:2012 as it is competent to carry out:

**Testing in the fields of Routine Clinical Chemistry and Endocrinology
according to Annex no. (1)**

Issued in Amman on: **24-12-2018** and is valid until: **23-12-2023**

The certificate updated on: **13-12-2022**.

Accreditation Unit Director

Eng. Lana Marashdeh

- The annex and the documents submitted in connection with the accreditation certificate are deemed to form an integral part of the certificate. Thereof, any amendments made to the certificate are to be reflected also on them.
- The approved and most recent version of this document can be viewed on AU website at <https://au.gov.jo>
- The accredited laboratory is obliged to issue test reports carrying the accreditation Symbol only in the scope of accreditation specified in Annex No. (1), and according to the internal instructions "Conditions of using JAS Symbol and logo No.(6) for the year 2016 and its amendment No. (1) for the year 2017" prepared by the Accreditation Unit.
- The Accreditation Unit is authorized to withdraw this accreditation certificate if the requirements specified in the “Instructions for Administration of Accreditation Procedures of Conformity Assessment Bodies” No. (4) for the year 2016 and ISO 15189:2012 are no longer met.



شهادة اعتماد

رقم الشهادة: JAS Med. – 008

مختبرات مجدل الطبية المتحدة (جوردن يونيلاب) / عمان

شارع أديب وهبة – مجمع الصفاء الطبي – عمان – الأردن

تلفاكس: (٠٠٩٦٢٦٥٦٦٥٧٧٢)

ص.ب ١٩٠٥ عمان ١١٩٤١ الأردن

بريد إلكتروني: info@unilabs.jo

تم منح هذه الشهادة وفقاً لتعليمات "إدارة إجراءات اعتماد جهات تقييم المطابقة رقم (٤) لعام ٢٠١٦" ومتطلبات المواصفة الدولية الأيزو ١٥١٨٩:٢٠١٢ بعد التأكد من كفاءة المختبر لإجراء:

فحوصات الكيمياء السريرية الروتينية والغدد الصماء

حسب الملحق رقم (١)

صدرت في عمان، بتاريخ: ٢٠١٨ / ١٢ / ٢٤، وتعتبر هذه الشهادة سارية المفعول حتى تاريخ: ٢٠٢٣ / ١٢ / ٢٣.

تم تحديث الشهادة بتاريخ: ٢٠٢٢ / ١٢ / ١٣

مدير وحدة الاعتماد

م. لانا مرشدة

- يشكل الملحق وأي وثائق تسلم عند الاعتماد جزءاً لا يتجزأ من شهادة الاعتماد وسوف يتم عكس أية تعديلات تطرأ على الشهادة على تلك الوثائق أيضاً.
- للإصدارات الأحدث من هذه الوثيقة بإمكانكم الاطلاع على الموقع الإلكتروني لوحدة الاعتماد حسب الرابط التالي: <https://au.gov.jo>
- يجب على المختبر المعتمد إصدار تقارير فحص تحمل رمز الاعتماد ضمن مجال الاعتماد الموضح في الملحق رقم (١) فقط ووفقاً لتعليمات استخدام رمز و شعار نظام الاعتماد الأردني رقم (٦) لعام ٢٠١٦ والتعليمات المعدلة لها لعام ٢٠١٧ المعدة من قبل وحدة الاعتماد.
- يحق لوحدة الاعتماد سحب شهادة الاعتماد في حال مخالفة المختبر لشروط ومتطلبات الاعتماد المعروفة في تعليمات "إدارة إجراءات اعتماد جهات تقييم المطابقة رقم (٤) لعام ٢٠١٦" وفي المواصفة الدولية الأيزو ١٥١٨٩:٢٠١٢.