

**ATTESTATION/ CERTIFICATE N° 9235 rev. 4**

Délivrée à Paris le 22 décembre 2015

Issued in Paris on December 22nd, 2015

## ATTESTATION CE / EC CERTIFICATE

Examen CE de type / EC Type Examination

ANNEXE V Directive 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro

ANNEX V DIRECTIVE 98/79/EC concerning in vitro diagnostic medical devices

Fabricant / Manufacturer

**DIAGAST**

**251 avenue Eugène Avinée, Eurasanté Parc**

**59120 LOOS FRANCE**

Catégorie du(des) dispositif(s) / Device(s) category

**Annexe II liste A : Détermination des groupes sanguins.**

*Annex II list A : Blood grouping determination.*

Identification du(des) dispositif(s) / Identification of device(s)

**HEMATEST A1, B - HEMATEST A1, A2, B, O  
(GMDN 30596)**

**(voir addendum/see addendum)**

Le LNE/G-MED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le rapport référencé P145904, un échantillon représentatif de la production est conforme aux exigences de l'annexe I de la directive 98/79/CE.

LNE/G-MED certifies that, on the basis of the results contained in the file referenced P145904, a representative sample of the production complies with the requirements of the directive 98/79/EC, annex 1.

Début de validité / Effective date : **December 22nd, 2015 (included)**

Valable jusqu'au / Expiry date : **September 8th, 2018 (included)**



For the General Director  
**Laurent DAHMANI**  
Certification Director

**Identification des dispositifs / Identification of devices**

**DIAGAST**  
251 avenue Eugène Avinée, Eurasanté Parc  
59120 LOOS - FRANCE

**Identification des dispositifs / Identification of devices**

**HEMATEST A1, B - ref 58950**  
**HEMATEST A1, A2, B, O - ref 51999**

**2 alinéas / 2 indented lines**

**LNE/G-MED**

**0459**



**For the General Director**  
**Laurent DAHMANI**  
**Certification Director**

ADD

720 DM 0701-31 rev 5 du 28/07/2015