

ATTESTATION/ CERTIFICATE N° 10499 rev. 2

Délivrée à Paris le 26 octobre 2015

Issued in Paris on October 26th, 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 B : Détermination des groupes sanguins et des anticorps irréguliers
antiérythrocytaires.**

Annex II list B : Blood grouping determination and irregular anti-erythrocytic antibodies determination.

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

**SERA CQI - réf : 59502
SERA CQI FYA - réf : 59503**

Le LNE/G-MED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le rapport référencé P137070, 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 P137070, a representative sample of the production complies with the requirements of the directive 98/79/EC, annex 1.

Début de validité / Effective date : **October 21st, 2015 (included)**

Valable jusqu'au / Expiry date : **October 20th, 2020 (included)**



On behalf of the Certification Director
Cécile VAUGELADE
G-MED Certification Division Manager