

ATTESTATION/ CERTIFICATE N° 20293 Révision 0

Délivrée à Paris le 17 Décembre 2010

Issued in Paris on December 17th, 2010

ATTESTATION CE / EC CERTIFICATE

Examen de type / 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 (nom et adresse) / Manufacturer (name and address)

DIAGAST

**Parc Eurasanté - 251 avenue Eugène Avinée,
59374 LOOS CEDEX FRANCE**

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

Annexe II Liste A : détermination des groupes sanguins : système ABO

Annex II List A : blood grouping determination : ABO system

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

HemaLife A1, A2, B, O - réf: 80714

Le LNE/G-MED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le rapport référencé L010985-D8-1, 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 L010985-D8-1, a representative sample of the production complies with the requirements of the directive 98/79/EC, annex 1.

Début de validité / Effective date : December 17th, 2010 (included)

Valable jusqu'au / Expiry date : December 16th, 2015 (included)



LNE - 20293 rev. 0



**For the General Director
Laurence DAGALLIER
Deputy Director**