

**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**