

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)

**Anti-D Weak, réf. 20401
(GMDN 30598)**

Le LNE/G-MED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le rapport référencé P159477, 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 P159477, a representative sample of the production complies with the requirements of the directive 98/79/EC, annex 1.

Début de validité / Effective date : July 6th, 2016 (included)

Valable jusqu'au / Expiry date : July 5th, 2021 (included)



**On behalf of the Certification Director
Cécile VAUGELADE**

G-MED Certification Division Manager