

ATTESTATION/ CERTIFICATE N° 32800 rev. 0

Délivrée à Paris le 27 mars 2017

Issued in Paris on March 27th, 2017

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 : Contrôle ultime au lit du malade.

Annex II list A : Ultimate control bedside test.

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

ABTest MULTI 79080

Le LNE/G-MED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le rapport référencé P168299, 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 P168299, a representative sample of the production complies with the requirements of the directive 98/79/EC, annex 1.

Début de validité / Effective date : **March 27th, 2017 (included)**

Valable jusqu'au / Expiry date : **March 1st, 2021 (included)**



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