

ATTESTATION/ CERTIFICATE N° 32801 rev. 1

Délivrée à Paris le 10 avril 2018

Issued in Paris on April 10th, 2018

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 Card 79070

Le LNE/G-MED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le rapport référencé P178365, 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 P178365, a representative sample of the production complies with the requirements of the directive 98/79/EC, annex 1.

Début de validité / Effective date : April 10th, 2018 (included)

Valable jusqu'au / Expiry date : February 25th, 2020 (included)



**For the General Director
Lionel DREUX
G-MED Certification Director**