

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)

**HEMA CQI - réf. 59500
(GMDN 30305)**

Le LNE/G-MED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le rapport référencé P137065, 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 P137065, a representative sample of the production complies with the requirements of the directive 98/79/EC, annex 1.

Début de validité / Effective date : July 21st, 2015 (included)

Valable jusqu'au / Expiry date : July 20th, 2020 (included)



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