

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)

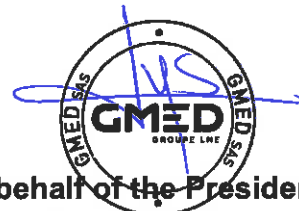
ABTest MULTI 79080

GMED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le rapport référencé P600110, un échantillon représentatif de la production est conforme aux exigences de l'annexe I de la directive 98/79/CE.

GMED certifies that, on the basis of the results contained in the file referenced P600110, a representative sample of the production complies with the requirements of the directive 98/79/EC, annex 1.

Début de validité / Effective date : October 4th, 2018 (included)

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



**On behalf of the President
Béatrice LYS
Technical Director**