

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)

**HEMATEST A1, B - HEMATEST A1, A2, B, O
(GMDN 30596)**

(voir addendum/see addendum)

GMED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le rapport référencé P183960, 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 P183960, a representative sample of the production complies with the requirements of the directive 98/79/EC, annex 1.

Début de validité / Effective date : September 9th, 2018 (included)

Valable jusqu'au / Expiry date : September 8th, 2023 (included)



On behalf of the President

Béatrice LYS

Technical Director

Identification des dispositifs / Identification of devices

HEMATEST A1, B – ref. 58950
HEMATEST A1, A2, B, O – ref. 51999



GMED 0459

On behalf of the President
Béatrice LYS
Technical Director