

ATTESTATION/ CERTIFICATE N° 20293 rev. 1

Délivrée à Paris le 29 janvier 2016

Issued in Paris on January 29th, 2016

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 : système ABO

Annex II List A : blood grouping determination : ABO system

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

**HemaLife A1, A2, B, O réf. 80714
(GMDN 30596)**

Le LNE/G-MED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le rapport référencé P137069, 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 P137069, a representative sample of the production complies with the requirements of the directive 98/79/EC, annex 1.

Début de validité / Effective date : December 17th, 2015 (included)

Valable jusqu'au / Expiry date : December 16th, 2020 (included)



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

LNE - 20293 rev. 1
Renouvelle le certificat 20293-0