

## **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**

**Carte de contrôle ultime au lit du malade.**

*Ultimate control card bedside test.*

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

**Safety Test ABO (ref. 79069)**

**Safety Card AB (ref. 79074 / 79075 / 79076)**

**Anti-A (ABO1) Clone 9113D10 - Anti-B (ABO2) Clone 9621A8**

**GMED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le rapport référencé P177031, 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 P177031, a representative sample of the production complies with the requirements of the directive 98/79/EC, annex 1.*

**Début de validité / Effective date : December 13th, 2018 (included)**

**Valable jusqu'au / Expiry date : December 12th, 2022 (included)**



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