

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, rhésus D.

Annex II list A : Blood grouping determination : ABO system, rhesus D.

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

**AB PAD réf. 40101 (GMDN 52695)
ABD PAD réf. 40102 (GMDN 45308)**

Voir addendum/See addendum

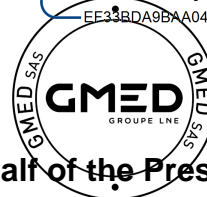
GMED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le rapport référencé P601758, un échantillon représentatif de la production est conforme aux exigences de l'annexe I de la directive 98/79/CE.

GMED certifies that, on the basis of the results contained in the file referenced P601758, a representative sample of the production complies with the requirements of the directive 98/79/EC, annex 1.

Début de validité / Effective date : May 4th, 2020 (included)

Valable jusqu'au / Expiry date : November 26th, 2022 (included)

DocuSigned by:
Béatrice LYS
EF33BDA9BAA04A3...



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

Identification des dispositifs / Identification of devices

AB PAD réf. 40101

clone Anti-A : 9113D10 et clone Anti-B : 9621A8

ABD PAD réf. 40102

clone Anti-A : 9113D10, clone Anti-B : 9621A8 et clone Anti-D : P3x61

GMED	0459
-------------	-------------



On behalf of the President
Béatrice LYS
Technical Director