

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)

Voir addendum / See addendum

Le LNE/G-MED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le rapport référencé N120129, 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 N120129, a representative sample of the production complies with the requirements of the directive 98/79/EC, annex 1.

Début de validité / Effective date : October 8th, 2013 (included)

Valable jusqu'au / Expiry date : October 7th, 2018 (included)



For the General Director
Laurence D'AGALLIER
Deputy Director

Identification des dispositifs / Identification of devices

DIAGAST
251 avenue Eugène Avinée, Eurasanté Parc
59120 LOOS - FRANCE

Identification des dispositifs / Identification of devices

Anti-C Life - Clones P3x22513G8 + MS24 – réf : 80707

Anti-c Life - Clone MS33 – réf : 80708

Anti-E Life - Clone 906 – réf : 80709

Anti-e Life - Clones P3GD512 + MS63 – réf : 80710

Anti-K Life - Clone MS56 – réf : 80712

Life Control - réf : 80713

(GMDN 30597)

LNE/G-MED

0459



For the General Director
Laurence DAGALLIER
Deputy Director