



DIAGAST

## EC Declaration of Conformity *Déclaration CE de Conformité*

DIAGAST declares that the in vitro medical devices to which this certificate relates:  
*DIAGAST déclare par le présent certificat que les dispositifs médicaux de diagnostic in vitro :*

**HEMALYS 1 A1, B**  
**HEMALYS 1 A1, A2, B, O**  
**HEMALYS 2 A1, B**

**REF 59659 - 59663**  
**REF 59661**  
**REF 59660**

have been designed, produced and tested according to the essential health and safety requirements and are in conformity with the European Directive and European standard NF EN ISO 13485.  
*ont été conçus, fabriqués et contrôlés selon les exigences essentielles sanitaires et de sécurité, et sont en conformité avec la directive européenne et la norme européenne NF EN ISO 13485.*

### 98/79/EC

Directive of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices: Annex V - EC Type Examination and Annex VII - Production Quality Assurance.

*Directive du Parlement Européen et du Conseil du 27 Octobre 1998 relative aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro : Annexe V - Examen CE de Type et Annexe VII - Assurance de la Qualité de la Production.*

LNE/G-MED (notified body - Paris - France) certificates n° 8428 (expiry date: October 03rd, 2019) and 10492 (expiry date: June 12th, 2021) according to the **annexes V and VII** of the directive 98/79/EC transposed (for France) in the edict n° 2001-198 of March 1st 2001.

*Attestations LNE/G-MED (Organisme notifié - Paris- France) n° 8428 (date d'expiration : 03 octobre 2019) et 10492 (date d'expiration : 12 juin 2021) selon les annexes V et VII de la directive 98/79/CE transposée par l'ordonnance n° 2001-198 du 1er mars 2001.*

In consequence of, the CE mark has been affixed on the related devices.

*En conséquence de quoi le marquage CE a été apposé sur les dispositifs précités.*

**CE** 0459

July 06th, 2018/06 juillet 2018

Chief Executive Officer/*Président Directeur Général*

(Bruno Morino)



NF EN ISO 13485