



EC Declaration of Conformity *Déclaration CE de Conformité*

DIAGAST declares that the in vitro medical device to which this certificate relates:
DIAGAST déclare par le présent certificat que le dispositif médical de diagnostic in vitro :

HEMA CQI

REF 59500

has been designed, produced and tested according to the essential health and safety requirements and is in conformity with the European Directive and European standard *NF EN ISO 13485*.
a été conçu, fabriqué et contrôlé selon les exigences essentielles sanitaires et de sécurité, et est 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° **9105** (expiry date: May 26th, 2024) **and 10492** (expiry date: May 26th, 2024) 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° 9105 (date d'expiration : 26 mai 2024) et 10492 (date d'expiration : 26 mai 2024) 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 device.

En conséquence de quoi le marquage CE a été apposé sur le dispositif précité.

CE 0459

December, 01st 2021/01 décembre 2021

Chief Executive Officer/*Président Directeur Général*

(Olivier BROLLI)

