



DIAGAST

## 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-IDENTEXT**

**REF 59854**

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, transposed (for France) in the edict n° 2001-198 of March 1st 2001, on in vitro diagnostic medical devices: Annex IV - EC Declaration of conformity (full quality assurance system).

*Directive du Parlement Européen et du Conseil du 27 Octobre 1998, transposée par l'ordonnance n° 2001-198 du 1er mars 2001, relative aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro : Annexe IV - Déclaration CE de conformité (système complet d'assurance de la qualité).*

LNE/G-MED (notified body - Paris - France) certificate n° 9577 (expiry date: May 26<sup>th</sup>, 2024) according to the annex IV of the directive 98/79/EC transposed (for France) in the edict n° 2001-198 of March 1st 2001.

*Attestation LNE/G-MED (Organisme notifié - Paris- France) n° 9577 (date d'expiration : 26 mai 2024) selon l'annexe IV 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, 01<sup>st</sup> 2021/01 décembre 2021

Chief Executive Officer/Président Directeur Général

(Olivier BROLLI)



NF EN ISO 13485

251 avenue Eugène Avinée – 59120 LOOS – FRANCE