



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-IDENT

REF 59855

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 26th, 2025) according to the **annexe 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 2025) 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.

CE₀₄₅₉

June 17th, 2022 / 17 juin 2022

Director of Quality & Regulatory Affairs /
Directeur Qualité & Affaires Réglementaires
Ludovic ETCHEVERRY



NF EN ISO 13485