

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 B : Détermination des groupes sanguins et des anticorps irréguliers antiérythrocytaires.

Annex II list B : Blood grouping determination and irregular anti-erythrocytic antibodies determination.

Identification du(des) dispositif(s) / Identification of device(s)

SERA CQI - réf : 59502

SERA CQI FYA - réf : 59503

GMDN code: 45310

GMED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le rapport référencé P603141, un échantillon représentatif de la production est conforme aux exigences de l'annexe I de la directive 98/79/CE.

GMED certifies that, on the basis of the results contained in the file referenced P603141, a representative sample of the production complies with the requirements of the directive 98/79/EC, annex 1.

Début de validité / Effective date : October 21st, 2020 (included)

Valable jusqu'au / Expiry date : May 26th, 2024 (included)

DocuSigned by:
Béatrice LYS
EF33BDA9BAA04A3...



On behalf of the President
Béatrice LYS
Technical Director