

**ATTESTATION/ CERTIFICATE N° 16378 rev. 0**

**Délivrée à Paris le 23 juin 2009**

*Issued in Paris on June 23rd, 2009*

## **ATTESTATION CE / EC CERTIFICATE**

*Examen de type / 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 (nom et adresse) / Manufacturer (name and address)**

**TULIP DIAGNOSTICS (P) Ltd**  
**Plot N°92/96 Phase IInd C, Verna Industrial Estate**  
**VERNA - GOA IND**

**Catégorie du(des) dispositif(s) / Device(s) category**

**Réactifs et produits réactifs comprenant les matériaux d'étalonnage et de contrôle pour la détermination : Annexe II Liste B - des anticorps anti-érythrocytaires.**

*Reagents and reagent products, including related calibrator and control materials for determining :  
Annex II List B - anti-erythrocytic antibodies.*

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

**Matrix AHG (Coombs) Test Card ; ref. 10256024**

**Le LNE/G-MED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le rapport référencé H017001-D2-1, un échantillon représentatif de la production est conforme aux exigences de l'annexe I de la directive 98/79/CE.**


*LNE/G-MED certifies that, on the basis of the results contained in the file referenced H017001-D2-1, a representative sample of the production complies with the requirements of the directive 98/79/EC, annex 1.*

**Début de validité / Effective date : June 23rd, 2009 (included)**

**Valable jusqu'au / Expiry date : June 22nd, 2014 (included)**



LNE - 16378 rev. 0



**For the General Director**  
**Laurence DAGALLIER**  
**Deputy Director**