



Diagnostica Stago
3 allée Thérèse - CS 10009
92665 Asnières sur Seine Cedex
France
Tél : +33 (0)1 46 88 20 20
Fax : +33 (0)1 47 91 08 91
webmaster@stago.com
www.stago.com

DECLARATION CE DE CONFORMITE EC DECLARATION OF CONFORMITY

Nom du fabricant : DIAGNOSTICA STAGO
Name of the manufacturer

Adresse du fabricant : 3 allée Thérèse
Address of the manufacturer 92600 Asnières sur Seine
FRANCE

Identification du produit : STA[®] - Cuvettes (REF 38669) 1
Identification of the product

Je soussignée, Bénédicte Michel, déclare que le produit mentionné ci-dessus satisfait aux dispositions de la Directive 98/79/CE du Parlement européen et du Conseil du 27 octobre 1998 relative aux dispositifs médicaux de diagnostic *in vitro*, qui lui sont applicables (annexes I, III et X).

We, hereby, declare that the above mentioned device meets the provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on *in vitro* diagnostic medical devices, which apply to it (annexes I, III and X).

Gennevilliers, 10 juin 2014/June 10th, 2014

Bénédicte MICHEL
Affaires Réglementaires/Regulatory Affairs



Diagnostica Stago
3 allée Thérèse - CS 10009
92665 Asnières sur Seine Cedex
France
Tél : +33 (0)1 46 88 20 20
Fax : +33 (0)1 47 91 08 91
webmaster@stago.com
www.stago.com

DECLARATION CE DE CONFORMITE EC DECLARATION OF CONFORMITY

Nom du fabricant : DIAGNOSTICA STAGO
Name of the manufacturer

Adresse du fabricant : 3 allée Thérèse
Address of the manufacturer 92600 Asnières sur Seine
FRANCE

Identification du produit : Cuvettes (REF 38876) 2
Identification of the product

Je soussignée, Bénédicte Michel, déclare que le produit mentionné ci-dessus satisfait aux dispositions de la Directive 98/79/CE du Parlement européen et du Conseil du 27 octobre 1998 relative aux dispositifs médicaux de diagnostic *in vitro*, qui lui sont applicables (annexes I, III et X).

We, hereby, declare that the above mentioned device meets the provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on *in vitro* diagnostic medical devices, which apply to it (annexes I, III and X).

Gennevilliers, 10 juin 2014/June 10th, 2014

A handwritten signature in blue ink, appearing to read "B. Michel".

Bénédicte MICHEL
Affaires Réglementaires/Regulatory Affairs



Diagnostica Stago
3 allée Thérèse - CS 10009
92665 Asnières sur Seine Cedex
France
Tél : +33 (0)1 46 88 20 20
Fax : +33 (0)1 47 91 08 91
webmaster@stago.com
www.stago.com

DECLARATION CE DE CONFORMITE EC DECLARATION OF CONFORMITY

Nom du fabricant : DIAGNOSTICA STAGO
Name of the manufacturer

Adresse du fabricant : 3 allée Thérèse
Address of the manufacturer 92600 Asnières sur Seine
FRANCE

Identification du produit : STA Satellite Cuvettes (REF 39430) 3
Identification of the product

Je soussignée, Bénédicte Michel, déclare que le produit mentionné ci-dessus satisfait aux dispositions de la Directive 98/79/CE du Parlement européen et du Conseil du 27 octobre 1998 relative aux dispositifs médicaux de diagnostic *in vitro*, qui lui sont applicables (annexes I, III et X).

We, hereby, declare that the above mentioned device meets the provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on *in vitro* diagnostic medical devices, which apply to it (annexes I, III and X).

Gennevilliers, 10 juin 2014/June 10th, 2014

Bénédicte MICHEL
Affaires Réglementaires/Regulatory Affairs



Diagnostica Stago
3 allée Thérèse - CS 10009
92665 Asnières sur Seine Cedex
France
Tél : +33 (0)1 46 88 20 20
Fax : +33 (0)1 47 91 08 91
webmaster@stago.com
www.stago.com

DECLARATION CE DE CONFORMITE EC DECLARATION OF CONFORMITY

Nom du fabricant : DIAGNOSTICA STAGO
Name of the manufacturer

Adresse du fabricant : 3 allée Thérèse
Address of the manufacturer 92600 Asnières sur Seine
FRANCE

Identification du produit : STA[®] - mini Reducer (REF 00797) 4
Identification of the product

Je soussignée, Bénédicte Michel, déclare que le produit mentionné ci-dessus satisfait aux dispositions de la Directive 98/79/CE du Parlement européen et du Conseil du 27 octobre 1998 relative aux dispositifs médicaux de diagnostic *in vitro*, qui lui sont applicables (annexes I, III et X).

We, hereby, declare that the above mentioned device meets the provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on *in vitro* diagnostic medical devices, which apply to it (annexes I, III and X).

Gennevilliers, 10 juin 2014/June 10th, 2014

A handwritten signature in blue ink that reads "B. Michel".

Bénédicte MICHEL
Affaires Réglementaires/Regulatory Affairs



Diagnostica Stago
3 allée Thérèse - CS 10009
92665 Asnières sur Seine Cedex
France
Tél : +33 (0)1 46 88 20 20
Fax : +33 (0)1 47 91 08 91
webmaster@stago.com
www.stago.com

DECLARATION CE DE CONFORMITE EC DECLARATION OF CONFORMITY

Nom du fabricant : DIAGNOSTICA STAGO
Name of the manufacturer

Adresse du fabricant : 3 allée Thérèse
Address of the manufacturer 92600 Asnières sur Seine
FRANCE

Identification du produit : STA[®] - maxi Reducer (REF 00801) 5
Identification of the product

Je soussignée, Bénédicte Michel, déclare que le produit mentionné ci-dessus satisfait aux dispositions de la Directive 98/79/CE du Parlement européen et du Conseil du 27 octobre 1998 relative aux dispositifs médicaux de diagnostic *in vitro*, qui lui sont applicables (annexes I, III et X).

We, hereby, declare that the above mentioned device meets the provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on *in vitro* diagnostic medical devices, which apply to it (annexes I, III and X).

Gennevilliers, 10 juin 2014/June 10th, 2014

Bénédicte MICHEL
Affaires Réglementaires/Regulatory Affairs



Diagnostica Stago
3 allée Thérèse - CS 10009
92665 Asnières sur Seine Cedex
France
Tél : +33 (0)1 46 88 20 20
Fax : +33 (0)1 47 91 08 91
webmaster@stago.com
www.stago.com

DECLARATION CE DE CONFORMITE EC DECLARATION OF CONFORMITY

Nom du fabricant : DIAGNOSTICA STAGO
Name of the manufacturer

Adresse du fabricant : 3 allée Thérèse
Address of the manufacturer 92600 Asnières sur Seine
FRANCE

Identification du produit : STA[®] - Microcups (REF 00802) 6
Identification of the product

Je soussignée, Bénédicte Michel, déclare que le produit mentionné ci-dessus satisfait aux dispositions de la Directive 98/79/CE du Parlement européen et du Conseil du 27 octobre 1998 relative aux dispositifs médicaux de diagnostic *in vitro*, qui lui sont applicables (annexes I, III et X).

We, hereby, declare that the above mentioned device meets the provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on *in vitro* diagnostic medical devices, which apply to it (annexes I, III and X).

Gennevilliers, 10 juin 2014/June 10th, 2014

Bénédicte MICHEL
Affaires Réglementaires/Regulatory Affairs



Diagnostica Stago
3 allée Thérèse - CS 10009
92665 Asnières sur Seine Cedex
France
Tél : +33 (0)1 46 88 20 20
Fax : +33 (0)1 47 91 08 91
webmaster@stago.com
www.stago.com

DECLARATION CE DE CONFORMITE EC DECLARATION OF CONFORMITY

Nom du fabricant : DIAGNOSTICA STAGO
Name of the manufacturer

Adresse du fabricant : 3 allée Thérèse
Address of the manufacturer 92600 Asnières sur Seine
FRANCE

Identification du produit : STA[®] - Microtainer (REF 00741) 7
Identification of the product

Je soussignée, Bénédicte Michel, déclare que le produit mentionné ci-dessus satisfait aux dispositions de la Directive 98/79/CE du Parlement européen et du Conseil du 27 octobre 1998 relative aux dispositifs médicaux de diagnostic *in vitro*, qui lui sont applicables (annexes I, III et X).

We, hereby, declare that the above mentioned device meets the provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on *in vitro* diagnostic medical devices, which apply to it (annexes I, III and X).

Gennevilliers, 10 juin 2014/June 10th, 2014

Bénédicte MICHEL
Affaires Réglementaires/Regulatory Affairs



Diagnostica Stago
3 allée Thérèse - CS 10009
92665 Asnières sur Seine Cedex
France
Tél : +33 (0)1 46 88 20 20
Fax : +33 (0)1 47 91 08 91
webmaster@stago.com
www.stago.com

DECLARATION CE DE CONFORMITE EC DECLARATION OF CONFORMITY

Nom du fabricant : DIAGNOSTICA STAGO
Name of the manufacturer

Adresse du fabricant : 3 allée Thérèse
Address of the manufacturer 92600 Asnières sur Seine
FRANCE

Identification du produit : Flacon de 1850 billes/1850-Ball Vial (REF 26441) 8
Identification of the product

Je soussignée, Bénédicte Michel, déclare que le produit mentionné ci-dessus satisfait aux dispositions de la Directive 98/79/CE du Parlement européen et du Conseil du 27 octobre 1998 relative aux dispositifs médicaux de diagnostic *in vitro*, qui lui sont applicables (annexes I, III et X).

We, hereby, declare that the above mentioned device meets the provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on *in vitro* diagnostic medical devices, which apply to it (annexes I, III and X).

Gennevilliers, 10 juin 2014/June 10th, 2014

Bénédicte MICHEL
Affaires Réglementaires/Regulatory Affairs