

DECLARATION OF CONFORMITY / DECLARATION DE CONFORMITE

Validity declaration of conformity from date / Date de déclaration de conformité :

Place / Lieu d'émission :

bioMerieux Inc., 100 Rodolphe Street,
Durham, NC, 27712, U.S.A.

Date of the issue of the declaration of conformity /
Date d'application de la déclaration de conformité :

23 Oct 2017

Name - Title / Nom - Fonction :

Jolyn Tenllado – Director, Regulatory Affairs
Microbiology

Signature :



Product identification / Identification du produit :

Name / Nom :

VITEK 2 Colorimetric Identification Cards
GN ref.# 21341
GP ref.# 21342
YST ref.# 21343
NH ref.# 21346
ANC ref.# 21347

**Identification of the person who has the power of attorney to bind the manufacturer / Nom et
qualité de la personne engageant la responsabilité du fabricant :**

Name / Nom :

Manuela Kaul

Title / Fonction :

VP Regulatory Affairs

Identification of the legal entity / Identification de l'entité légale :

Manufacturer / Fabricant :

bioMerieux Inc.

Name / Nom :

bioMerieux Inc.

Address / Adresse :

100 Rodolphe Street, Durham, NC, 27712,
U.S.A.

DECLARATION OF CONFORMITY / DECLARATION DE CONFORMITE

« We, the manufacturer declare that the above mentioned products comply with the Directives and their relevant implementations into all national laws of the member states into which we place the products » / « Nous, fabricant, déclarons que les produits mentionnés ci-dessus satisfont aux Directives et leurs transpositions en droit national dans les Etats Membres dans lesquels les produits sont mis sur le marché. »

Authorized representative responsible for affixing of the CE marking on the concerned products / Représentant autorisé de l'apposition du marquage CE sur le (les) produit(s) consider(s) :

Authorized Representative / Représentant Autorisé :

Name / Nom : bioMerieux, S.A.

Address / Adresse : 376 Chemin de l'Orme, 69280 Marcy l'Etoile,
France

Conformity assessment procedure used to demonstrate compliance / Procédure d'évaluation de conformité choisie :

Annex / Annexe (s) : III (section 6 excluded)

Directive (s) : European Communities Council Directive 98/79/EC Concerning *In Vitro Diagnostic Medical Devices*

Device classification / Classification du dispositif :

Directive 98/79/CE : List(e) A, Annex(e) II List(e) B, Annex(e) II Other / Autre Self-testing / Autotest