

CERTIFICAT

CERTIFICATE OF REGISTRATION N° 10462 rev. 7

On behalf of the President Lionel DREUX Certification Director

GMED certifie que le système de management de la qualité développé par

GMED certifies that the quality management system developed by

Zone Industrielle 61500 SEES FRANCE

pour les activités

for the activities

Conception, production, contrôle et commercialisation de produits de chimie cliniques pour le diagnostic in vitro. Validation de la combinaison réactifs et automates. Distribution d'automates et de produits de chimie cliniques pour le diagnostic in vitro.

Design, production, control and sales of clinical chemistry products intended to be used for in vitro diagnostics. Validation of the combination reagents and analyzers.

Distribution of clinical chemistry analyzers and products for in vitro diagnostics.

réalisées sur le(s) site(s) de performed on the location(s) of

ELITech Clinical Systems SAS Zone industrielle - 61500 SEES - FRA

est conforme aux exigences des normes internationales complies with the requirements of the international standards

NF EN ISO 13485: 2016

Début de validité / Effective date : July 28th, 2020 (included) Valable jusqu'au / Expiry date : July 27th, 2023 (included)

Etabli le / Issued on : July 17th, 2020

GMED N° 10462-7

Ce certificat est délivré selon les règles de certification GMED / This certificate is issued according to the rules of GMED certification

Renouvelle le certificat 10462-6

cofrac

ETIFICATION
DE SYSTEMES
DE MANAGEMENT
Accréditation nº4-0608
Liste des sites percédités

GMED • Société par Actions Simplifiée au capital de 300 000 € • Organisme Notifié/Notified Body n° 0459 Siège social : 1, rue Gaston Boissier - 75015 Paris • Tél. : 01 40 43 37 00 • gmed.fr

ELITech Clinical Systems

Zone industrielle 61500 Sées - France

Tél: +33 (0)2 33 81 21 00 Fax: +33 (0)2 22 28 77 51

www.elitechgroup.com



DECLARATION DE CONFORMITE CE

Nous, ELITech Clinical Systems SAS, zone industrielle 61500 SEES France, déclarons sous notre seule responsabilité que les réactifs référencés dans la liste ci-jointe (2 pages), sont conformes aux exigences essentielles des annexes I et III de la Directive Européenne 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux de diagnostic *in vitro* et au code de la santé publique.

Ces dispositifs sont classés dans la catégorie « autre dispositif » puisqu'ils n'appartiennent ni à la liste A et liste B de l'annexe II et ni à la classe des autotests.

Cette déclaration est basée sur le contenu de chaque dossier technique et s'appuie sur la certification de notre système qualité selon la norme NF EN ISO 13485 : 2016 (Certification valable jusqu'au 27 juillet 2023).

DECLARATION OF EC CONFORMITY

We, ELITech Clinical Systems SAS, Zone Industrielle 61500 SEES France, hereby certify, under our own responsibility, that the reagents such as listed attached (2 pages), conform to the essential requirements of appendices I and III of European Directive 98/79/EC, relating to in vitro diagnostic medical devices and to the public health code.

These devices are classified in the "other device" category since they do not belong neither to list A or list B of annex II nor to self-testing class.

This declaration is based on the contents of each technical file and is supported by the certification of our quality system according to the standard NF EN ISO 13485 : 2016 (Certification valid until July 27th, 2023).

DECLARACIÓN CE DE CONFORMIDAD

Nosotros, ELITech Clinical Systems SAS, Zone Industrielle 61500 SEES France, declaramos bajo nuestra única responsabilidad que los reactivos referenciados en la lista adjunta (2 páginas), son conformes con los requisitos esenciales de los anexos I y III de la Directiva Europea 98/79/CE sobre dispositivos médicos para diagnóstico in vitro y el código de salud pública.

Estos dispositivos se clasifican en la categoría "otro dispositivo", ya que no pertenecen a la lista A ni a la lista B del anexo II, tampoco a la clase de autodiagnóstico.

Esta declaración se basa en el contenido de cada expediente técnico y está respaldado por la certificación de nuestro sistema de calidad según la norma NF EN ISO 13485 : 2016 (Certificación válida hasta el 27 de Julio 2023).

Sées, le 12 Mai 2021

Valérie LAMBERT,

ELITech Clinical Systems SAS

Zone Industrielle

61500 SEES - France

Regulatory Affairs Manager Tél.: Responsable de los Asuntos Reglementarios

Responsable des Affaires Réglementaires

Tél.: +33(0)2 33 81 21 00 - Fax: +33(0)2 33 28 77 51

SIRET 318 365 228 00036

Cécile GOUBAULT,

Directeur Général Délégué

Managing Director Directora General

Société par actions simplifiée au capital de 1.688.392,33 € - SIREN : 318 365 228 - RCS ALENCON

REACTIFS - REAGENTS - REACTIVOS	RÉFÉRENCES - REFERENCIAS	Code GMDI	
M	letabolites divers / Miscellaneous metabolites		
ALBUMIN	ALBU-0600/0700/0250/M830		
ALBUMIN ENVOY	ALBU-0850	53597	
BILIRUBIN DIRECT 4+1	BIDI-0600/0250	53233	
BILIRUBIN TOTAL 4+1 BILIRUBIN TOTAL & DIRECT 4+1	BITO-0600/0250	53229	
CREATININE ENVOY	BITD-0600 CRSL-0850	53229/53233	
CREATININE JAFFE	CRCO-0600/0700	53250 53251	
CREATININE PAP	CRSL-M490		
CREATININE PAP SL	CRSL-0630/0250	53250	
DIRECT BILIRUBIN	BIDI-M430	53233	
DIRECT BILIRUBIN ENVOY	BIDV-0850	53233	
SLUCOSE ENVOY	GPSL-0850		
BLUCOSE HK BLUCOSE HK SL	GHSL-M490		
SLUCOSE PAP	GHSL-0600/0250	53301	
BLUCOSE PAP SL	GPSL-M690 GPSL-0507/0500/0707/0700/0250/0455/0497	_	
ACTATE	LACT-0100	53342	
IICROPROTEIN PLUS	PRTU-0600/0250	53481	
HOSPHORUS	PHOS-0600/0230/M430		
HOSPHORUS ENVOY	PHOS-0850	59123	
OTAL BILIRUBIN	BITO-M430	53229	
OTAL BILIRUBIN ENVOY	BITV-0850	53229	
OTAL PROTEIN	PROB-M630		
OTAL PROTEIN ENVOY	PROB-0850	53985	
OTAL PROTEIN PLUS REA	PROB-0600/0700/0250		
REA ENVOY	URSL-M830	50507	
REA UV SL	URSL-0850 URSL-0427/0420/0500/0507/0250/0455	53587	
RIC ACID	URSL-042//0420/0500/0507/0250/0455 AUML-M830		
RIC ACID ENVOY	AUVD-0850		
RIC ACID MONO SL	AUML-0497/0427/0420/0500/0507/0707/0250	53583	
RIC ACID SL	AUSL-0250	-	
RINE PROTEIN	PRTU-M230	53481	
	Enzymes / Enzymes		
P (DEA) SL P ENVOY	PASL-0400/0420/0230		
P IFCC	PIVD-0850	52928	
T ENVOY	ALPI-0230		
T/GPT	ALSL-0850 ALSL-M490	E2022	
T/GPT 4+1 SL	ALSL-0410/0430/0510/0250/0455	52923	
MYLASE	AMSL-M430		
MYLASE ENVOY	AMSL-0850	52940	
MYLASE SL	AMSL-0390/0400/0230		
ST/GOT	ASSL-M490		
ST ENVOY	ASVD-0850	52954	
OT/GOT 4+1 SL HOLINESTERASE	ASSL-0410/0430/0510/0250/0455		
ENVOY	CHES-0053	52971	
-MB ENVOY	CKSL-0850 CMSL-0850	53003	
-MB SL / CKMB	CMSL-0430/0230	52994	
NAC	CKSL-M230		
NAC SL	CKSL-0410/0430/0230	53003	
MMA-GT	GISL-M230		
MMA-GT PLUS SL	GISL-0400/0420/0250	53027	
TENVOY	GISL-0850		
HENVOY	LLSL-0850		
H IFCC	LLSL-M230	53072	
H-L SL	LLSL-0400/0420/0230		
ASE ASE ENVOY	LPSL-0250		
ASE ENVOY ASE SL	LPSL-0850 LPSL-0230	53108	
	American Control of the Control of t		
Electrolyte	es / Oligo-élements / Electrolytes / Trace-elements		
CIUM ARSENAZO	CALA-0600/0250/M430		
CIUM ENVOY	CALA-0850	45789	
ORIDE	CHLO-0600/0250	60037	
N ENVOY	FEFE-0850	54758	
N FERENE	FEFE-0230/0600/M230	34730	
SNESIUM ENVOY	MAGX-0850		
GNESIUM XB GNESIUM XYLIDYL	MGXB-0250/0600/M430	46795	
STATESTON ATLIBITE	MAGX-0230/0600		
	Lipides / Lipids		
DLESTEROL	CHSL-M690		
DLESTEROL ENVOY	CHSL-0850	53359	
DLESTEROL HDL SL 2G	HDLL-0230/0380/0390	53391	
DLESTEROL LDL SL 2G	LDLL-0230/0380/0390	53395	
DLESTEROL SL	CHSL-0507/0500/0700/0707/0250/0455/0497	53359	
CHOLESTEROL	CHDL-0250/0600/M330		
CHOLESTEROL ENVOY	HDLL-0850	53391	
CHOLESTEROL ENDOY	CLDL-0250/M330	53395	
CHOLESTEROL ENVOY SLYCERIDES	LDLL-0850	00000	
GLYCERIDES ENVOY	TGML-M690		
	TGML-0850		
SLYCERIDES MONO SL NEW	TGML-0427/0425/0515/0700/0517/0707/0497	53460	



REACTIFS - REAGENTS - REACTIVOS	RÉFÉRENCES - REFERENCIAS	Code GMDN
Contrôles-Cal	librants-Standards / Controls-Calibrators-Standards	
HOLESTEROL HDL 2G CALIBRATOR	HDLL-0011/0041	44696
HOLESTEROL LDL 2G CALIBRATOR	LDLL-0011/0041	41728
HOLESTEROL Standard 200 mg/dL	CHOL-0055	44698
(-MB CONTROL	CKMB-0900	44693 47868
JICAL 2	CALI-0550	4/808
ITROL I	CONT-0060	47869
ITROL II	CONT-0160 GLUP-0055	41818
LUCOSE Standard 100 mg/dL	HLCA-0041	47868
DL LDL CALIBRATOR E CONTROL I	ISCT-0046	
E CONTROL II	ISCT-0047	47869
CROPROTEIN PLUS Standard 100 mg/dL	PRTU-0022	53482
RIGLYCERIDES Standard 200 mg/dL	TRIG-0055	44702
REA Standard 50 mg/dL	URUV-0055	53588
RIC ACID Standard 6 mg/dL	ACUR-0055	44704
Paris In the Paris	rotéines spécifiques / Specific proteins	
ITI-STREPTOLYSIN O	ASLO-0250	59055
RP IP	ICRP-0400/M230	53705
RP IP CALIBRATOR SET	ICRP-0043	41838
RP IP CONTROL I	ICRP-0046	41839
RP IP CONTROL II	ICRP-0047	
RP WR	CRPW-0230	53705
RP WR CALIBRATOR SET	CRPW-0043	41838
RP WR CONTROL	CRPW-0045	41839
RP WR ENVOY	CRPW-0850	53705
ERRITIN	IFRT-0230	53718
ERRITIN CALIBRATOR	IFRT-0042	41927 53737
APTOGLOBIN IP	IHAP-0400 HBAC-0240	59090
bA1c		53315
batc CALIBRATOR SET	HBAC-0043	44435
bA1c CONTROL L + H	HBAC-0049	53760
A IP	IIGG-0400	53787
G IP	IIGM-0400	53795
M IP ALBUMIN IP	IMAL-0400	53475
ALBUMIN IP CALIBRATOR SET	IMAL-0043	53477
ALBUMIN IP CONTROL I	IMAL-0046	
ALBUMIN IP CONTROL II	IMAL-0047	53478
ROSOMUCOID IP	IORO-0400	53606
REALBUMIN IP	IPAL-0400	53957
ROTEIN IP CALIBRATOR SET	IPRO-0043	53593
F CALIBRATOR	IRFA-0042	42230
HEUMATOID FACTOR	IRFA-0230	55111
HEUMATOLOGY CONTROL I	IRCT-0046	47869
HEUMATOLOGY CONTROL II	IRCT-0047	
RANSFERRIN IP	ITRF-0400	59041
	Vitamines/Vitamins	
ITAMIN D	VITD-0250	54476
ITAMIN D CALIBRATOR SET	VITD-0043	54474
ITAMIN D CONTROL SET	VITD-0049	54475
	Solutions pour électrodes selectives d'ions /	
	SE Solutions for ion-selective electrodes	20000
SE BASELINE SOLUTION ENVOY	ISBA-0850	59238
SE CALIBRATORS	ISCA-0250	52867
SE CALIBRATOR ENVOY	ISCV-0850	50050
SE CLEANER/CONDITIONER	ISCC-0280	59058
SE DILUENT	ISDI-0250	58237
SE DILUENT ENVOY	ISDV-0850	
E REFERENCE SOLUTION	ISRS-0800	59238
E REFERENCE SOLUTION ENVOY Solutions de la	ISRS-0850 vage pour les équipements ELITech Clinical Systems /	The Property of the Park
	olutions for ELITech Clinical Systems Equipments	
	SLHC-5900	59058
Westernberchier was	IOLITIC-0300	
CID SOLUTION for ELITech Clinical Systems Analyzers		59058
CID SOLUTION for ELITech Clinical Systems Analyzers YSTEM CLEANING SOLUTION for ELITech Clinical Systems Analyzers	SLNA-5900	59058
CID SOLUTION for ELITech Clinical Systems Analyzers SYSTEM CLEANING SOLUTION for ELITech Clinical Systems Analyzers SYSTEM SOLUTION	SLNA-5900 SLSY-5905	59058 58236
CID SOLUTION for ELITech Clinical Systems Analyzers YSTEM CLEANING SOLUTION for ELITech Clinical Systems Analyzers YSTEM SOLUTION YSTEM SOLUTION for ELITech Clinical Systems Analyzers	SLNA-5900 SLSY-5905 SLSY-5900	
CID SOLUTION for ELITech Clinical Systems Analyzers YSTEM CLEANING SOLUTION for ELITech Clinical Systems Analyzers YSTEM SOLUTION YSTEM SOLUTION for ELITech Clinical Systems Analyzers //ASH SOLUTION A	SLNA-5900 SLSY-5905	58236
CID SOLUTION for ELITech Clinical Systems Analyzers YSTEM CLEANING SOLUTION for ELITech Clinical Systems Analyzers YSTEM SOLUTION YSTEM SOLUTION YSTEM SOLUTION for ELITech Clinical Systems Analyzers IASH SOLUTION A IASH SOLUTION B	SLNA-5900 SLSY-5905 SLSY-5900 SOLA-M163	58236 59058







Zone Industrielle - 61500 SEES - France Tél.: +33 (0)2 33 81 21 00 / Fax: +33 (0)2 33 28 77 51

DECLARATION DE CONFORMITE CE

Nous, SEPPIM S.A.S., zone industrielle 61500 SEES France, déclarons sous notre seule responsabilité que les réactifs appartenant au groupe 1 «METABOLITES DIVERS », référencés dans la liste ci-jointe, sont conformes aux exigences essentielles des annexes I et III de la Directive Européenne 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro et au code de la santé publique.

Cette déclaration s'appuie sur le contenu de chaque dossier technique DOS-CE-XXXX. (Voir liste ci-jointe).

Sées, le 08 Mars 2012

DECLARATION OF EC CONFORMITY

We, SEPPIM S.A.S., Zone Industrielle 61500 SEES France, hereby certify, under our own responsibility, that the reagents belonging to Group 1, "MISCELLANEOUS METABOLITES", such as listed hereto, conform to the essential requirements of appendices I and III of European Directive 98/79/EC, relating to in vitro diagnostic medical devices and to the public health code.

This declaration is based upon the contents of each DOS-CE-XXXX technical file. (See attached list).

Sées, March 8th, 2012

DECLARACIÓN CE DE CONFORMIDAD

Nosotros, SEPPIM S.A.S, Zone Industrielle 61500 SEES France, declaramos bajo nuestra única responsabilidad que los reactivos pertenecientes al grupo 1 : "METABÓLICOS VARIOS ", referenciados en la lista adjunta, son conformes con los requisitos esenciales de los anexos I y III de la Directiva Europea 98/79/CE sobre dispositivos médicos para diagnóstico in vitro y el código de salud pública.

Esta declaración está documentada por su contenido de cada archivo técnico DOS-CE-XXXX (Ver lista adjunta)

Sées, 8 de Marzo de 2012

Valérie GOURDON,

Responsable des Affaires Réglementaires Regulatory Affairs Manager

Responsable de los Asuntos Reglementarios

SEPPIM S.A.S

4 rue Auguste Mottin Zone Industrielle

61500 SEES - FRANCE

Tél. +33 (0)2 33 81 21 00 - Fax +33 (0)2 33 28 77

Françoise DEBIAIS,

Président President Presidente

SIRET: 318 365 228 00036

Société par actions simplifiée au Capital de 1 21 592.14 €

SIRET 318 365 228 00036

APE 2059Z





Zone Industrielle – 61500 SEES – France Tél. : + 33 (0)2 33 81 21 00 / Fax : + 33 (0)2 33 28 77 51

GROUPE 1 - METABOLITES DIVERS GROUP 1 - MISCELLANEOUS METABOLITES GRUPO 1 - METABÓLICOS VARIOS

DESIGNATION DU REACTIF/ REAGENT DESIGNATION/ DESIGNACIÓN DE REACTIVO	REFERENCES/ REFERENCIAS	NOM DU DOSSIER CE/ EC FILE NAME/ NOMBRE DEL ARCHIVO CE
LACTATE	LACT-0100	DOS-CE-LACT
URIC ACID MONO SL	AUML-0420/0500/0700/ 0427/0507/0707/0250	DOS-CE-AUML
URIC ACID SL	AUSL-0400/0600/0250	DOS-CE-AUSL
URIC ACID	ACUR-0200/0400/0600	DOS-CE-ACUR
ALBUMIN	ALBU-0600/0700/0250	DOS-CE-ALBU
BILIRUBIN TOTAL & DIRECT 4+1	BITD-0600 BIDI-0600/0250 BITO-0600/0250	DOS-CE-BILI 4/1
CREATININE JAFFE	CRCO-0600/0700	DOS-CE-CRCO
CREATININE PAP SL	CRSL-0630/0250	DOS-CE-CRSL
IRON TIBC	FECA-0050	DOS-CE-TIBC
GLUCOSE PAP SL	GPSL-0490/0500/0700/ 0507/0707/0250/0455	DOS-CE-GPSL
GLUCOSE PAP	GLUP-0700/0800	DOS-CE-GLUP
GLUCOSE HK SL	GHSL-0600/0250	DOS-CE-GHSL
HEMOGLOBIN	HEMO-0400/0500	DOS-CE-HEMO
MICROPROTEIN	PRTP-0600/0250	DOS-CE-PRTP
MICROPROTEIN PLUS	PRTU-0600/0250	DOS-CE-PRTU
PHOSPHORUS	PHOS-0600/0230	DOS-CE-PHOS
TOTAL PROTEIN	PRTB-0600/0700/0250	DOS-CE-PRTB
TOTAL PROTEIN PLUS	PROB-0600/0700/0250	DOS-CE-PROB
UREA UV SL	URSL-0400/0420/0500 0407/0427/0507/0250/0455	DOS-CE-URSL
UREA UV	URUV-0400/0500	DOS-CE-URUV



SEPPIM S.A.S

4 rue Auguste Mottin
Zone Industrielle

61500 SEES - FRANCE Tél. +33 (0)2 33 81 21 00 - Fax +33 (0)2 33 28 77 51

Société par actions simplifiée au Capital de 1 219 592.14 € SIRET : 318 365 228 00036 SIRET 318 365 228 00036 APE 2059Z





Zone Industrielle - 61500 SEES - France Tél.: + 33 (0)2 33 81 21 00 / Fax: + 33 (0)2 33 28 77 51

DECLARATION DE CONFORMITE CE

Nous, SEPPIM S.A.S., zone industrielle 61500 SEES France, déclarons sous notre seule responsabilité que les réactifs appartenant au groupe 2 « ENZYMES », référencés dans la liste ci-jointe, sont conformes aux exigences essentielles des annexes I et III de la Directive Européenne 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro et au code de la santé publique.

Cette déclaration s'appuie sur le contenu de chaque dossier technique DOS-CE-XXXX. (Voir liste ci-jointe).

Sées, le 08 Mars 2012

DECLARATION OF EC CONFORMITY

We, SEPPIM S.A.S., Zone Industrielle 61500 SEES France, hereby certify, under our own responsibility, that the reagents belonging to Group 2, "ENZYMES", such as listed hereto, conform to the essential requirements of appendices I and III of European Directive 98/79/EC, relating to in vitro diagnostic medical devices and to the public health code.

This declaration is based upon the contents of each DOS-CE-XXXX technical file. (See attached list).

Sées, March 8th, 2012

DECLARACIÓN CE DE CONFORMIDAD

Nosotros, SEPPIM S.A.S, Zone Industrielle 61500 SEES France, declaramos bajo nuestra única responsabilidad que los reactivos pertenecientes al grupo 2 : "ENZIMAS", referenciados en la lista adjunta, son conformes con los requisitos esenciales de los anexos I y III de la Directiva Europea 98/79/CE sobre dispositivos médicos para diagnóstico in vitro y el código de salud pública.

Esta declaración está documentada por su contenido de cada archivo técnico DOS-CE-XXXX (Ver lista adjunta)

Sées, 8 de Marzo de 2012

Valérie GOURDON,

Responsable des Affaires Réglementaires

wor

Responsable de los Asuntos Reglementarios SEPPIM S.A.S

4 rue Auguste Mottin Zone Industrielle

61500 SEES - FRANCE Tél. +33 (0)2 33 81 21 00 - Fax +33 (0)2 33 28 77 5

SIRET: 318 365 228 00036

Françoise DEBIAIS,

Président President

Presidente

Société par actions simplifiée au Capital de 1 219 592.14 € SIRET 318 365 228 00036 APE 2059Z RC ALENCON 318 365 228





Zone Industrielle – 61500 SEES – France Tél. : + 33 (0)2 33 81 21 00 / Fax : + 33 (0)2 33 28 77 51

GROUPE 2 - ENZYMES GROUP 2 - ENZYMES GRUPO 2 - ENZIMAS

DESIGNATION DU REACTIF/ REAGENT DESIGNATION/ DESIGNACIÓN DE REACTIVO	REFERENCES/ REFERENCIAS	NOM DU DOSSIER CE/ EC FILE NAME/ NOMBRE DEL ARCHIVO CE
ACID PHOSPHATASE	PACI-0030	DOS-CE-PACI
ALP (DEA) SL	PASL-0400/0420/0500/0230	DOS-CE-PASL
ALP (DEA)	PALC-0030/0200	DOS-CE-PALC
ALT/GPT 4+1 SL	ALSL- 0410/0430/0510/0250/0455	DOS-CE-ALSL 4+1
ALT /GPT	ALAT-0200/0400	DOS-CE-ALAT
AMYLASE SL	AMSL-0390/0395/0400/0230	DOS-CE-AMSL
AST/GOT 4+1 SL	ASSL- 0410/0430/0510/0250/0455	DC-CE-ASSL 4+1
AST/GOT	ASAT-0200/0400	DOS-CE-ASAT
CHOLINESTERASE	CHES-0053	DOS-CE-CHES
CK NAC SL	CKSL-0410/0430/0230	DOS-CE-CKSL
CK-MB SL	CMSL-0410/0430/0230	DOS-CE-CMSL
CK NAC	CKNA-0030/0200	DOS-CE-CKNA
CK-MB	CKMB-0030	DOS-CE-CKMB
GAMMA GT SL	GASL-0400/0420/0500/0250	DOS-CE-GASL
GAMMA-GT SL PLUS	GISL-0400/0420/0500/0250	DOS-CE-GISL
GAMMA GT	GAGT-0030/0200	DOS-CE-GAGT
LDH-L SL	LLSL-0400/0420/0230	DOS-CE-LLSL
LDH-P	LDHP-0030	DOS-CE-LDHP





Zone Industrielle
61500 SEES — FRANCE
Tel. +33 (0)2 33 81 21 001 Fax +33 (0)2 33 28 77 51
SIRET: 318 365 228 00036





Zone Industrielle - 61500 SEES - France Tél.: + 33 (0)2 33 81 21 00 / Fax: + 33 (0)2 33 28 77 51

DECLARATION DE CONFORMITE CE

Nous, SEPPIM S.A.S., zone industrielle 61500 SEES France, déclarons sous notre seule responsabilité que les réactifs appartenant au groupe 3 «ELECTROLYTES/OLIGO-ELEMENTS», référencés dans la liste ci-jointe, sont conformes aux exigences essentielles des annexes I et III de la Directive Européenne 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro et au code de la santé publique. Cette déclaration s'appuie sur le contenu de chaque dossier technique DOS-CE-XXXX. (Voir liste ci-jointe).

Sées, le 13 Septembre 2010

DECLARATION OF EC CONFORMITY

We, SEPPIM S.A.S., Zone Industrielle 61500 SEES France, hereby certify, under our own responsibility, that the reagents belonging to Group 3, "ELECTROLYTES/TRACE-ELEMENTS", such as listed hereto, conform to the essential requirements of appendices I and III of European Directive 98/79/EC, relating to in vitro diagnostic medical devices and to the public health code.

This declaration is based upon the contents of each DOS-CE-XXXX technical file. (See attached list).

Sées, September 13th, 2010

DECLARACIÓN CE DE CONFORMIDAD

Nosotros, SEPPIM S.A.S, Zone Industrielle 61500 SEES France, declaramos bajo nuestra única responsabilidad que los reactivos pertenecientes al grupo 3: "ELECTROLITOS/OLIGO-ELEMENTOS", referenciados en la lista adjunta, son conformes con los requisitos esenciales de los anexos I y III de la Directiva Europea 98/79/CE sobre dispositivos médicos para diagnóstico in vitro y el código de salud pública.

Esta declaración está documentada por su contenido de cada archivo técnico DOS-CE-XXXX (Ver lista adjunta)

Sées, 13 de Septiembre de 2010

Valérie GOURDON,

Responsable des Affaires Réglementaires Regulatory Affairs Manager Responsable de los Asuntos Reglementarios SFPPIM S.A.S 4 rue Auguste Mottin

Zone Industrielle

61500 SEES - FRANCE Tél. +33 (0)2 33 81 21 00 - Fax +33 (0)2 33 28 SIRET: 318 365 228 00036

Françoise DEBIAIS,

Président President Presidente

Société par actions simplifiée au Capital de 1 219 592.14 €

SIRET 318 365 228 00036 APE 2059Z





Zone Industrielle – 61500 SEES – France Tél. : + 33 (0)2 33 81 21 00 / Fax : + 33 (0)2 33 28 77 51

GROUPE 3 – ELECTROLYTES / OLIGO-ELEMENTS GROUP 3 – ELECTROLYTES / TRACE-ELEMENTS GRUPO 3 – ELECTROLITOS / OLIGO-ELEMENTOS

DESIGNATION DU REACTIF/ REAGENT DESIGNATION/ DESIGNACIÓN DE REACTIVO	REFERENCES/ REFERENCIAS	NOM DU DOSSIER CE/ EC FILE NAME/ NOMBRE DEL ARCHIVO CE
CALCIUM ARSENAZO	CALA-0600/0250	DOS-CE-CALA
CALCIUM OCPC	CALO-0600	DOS-CE-CALO
CHLORIDE	CHLO-0600/0250	DOS-CE-CHLO
COPPER	CUIV-0050	DOS-CE-CUIV
IRON CHROMAZUROL	FECA-0600	DOS-CE-FECA
IRON FERROZINE	FEFR-0600/0250	DOS-CE-FEFR
MAGNESIUM CALMAGITE	MAGN-0600/0125	DOS-CE-MAGN





4 rue Auguste Mottin

Zone Industrielle
61500 SEES – FRANCE

Tél. +33 (0)2 33 81 21 00 - Fox +33 (0)2 33 28 77 51

SIRET: 318 365 228 00036





Zone Industrielle – 61500 SEES – France Tél. : + 33 (0)2 33 81 21 00 / Fax : + 33 (0)2 33 28 77 51

DECLARATION DE CONFORMITE CE

Nous, SEPPIM S.A.S., zone industrielle 61500 SEES France, déclarons sous notre seule responsabilité que les réactifs appartenant au groupe 4 «LIPIDES », référencés dans la liste ci-jointe, sont conformes aux exigences essentielles des annexes I et III de la Directive Européenne 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux de diagnostic *in vitro* et au code de la santé publique.

Cette déclaration s'appuie sur le contenu de chaque dossier technique DOS-CE-XXXX. (Voir liste ci-jointe).

Sées, le 08 Mars 2012

DECLARATION OF EC CONFORMITY

We, SEPPIM S.A.S., Zone Industrielle 61500 SEES France, hereby certify, under our own responsibility, that the reagents belonging to Group 4, "LIPIDS", such as listed hereto, conform to the essential requirements of appendices I and III of European Directive 98/79/EC, relating to *in vitro* diagnostic medical devices and to the public health code.

This declaration is based upon the contents of each DOS-CE-XXXX technical file. (See attached list).

Sées, March 8th, 2012

DECLARACIÓN CE DE CONFORMIDAD

Nosotros, SEPPIM S.A.S, Zone Industrielle 61500 SEES France, declaramos bajo nuestra única responsabilidad que los reactivos pertenecientes al grupo 4 : "LÍPIDOS ", referenciados en la lista adjunta, son conformes con los requisitos esenciales de los anexos I y III de la Directiva Europea 98/79/CE sobre dispositivos médicos para diagnóstico *in vitro* y el código de salud pública.

Esta declaración está documentada por su contenido de cada archivo técnico DOS-CE-XXXX (Ver lista adjunta)

Sées, 8 de Marzo de 2012

Valérie GOURDON,

Responsable des Affaires Réglementaires Regulatory Affairs Manager

Responsable de los Asuntos Reglementários

SEPPIM S.A.S

4 rue Auguste Mottin
Zone Industrielle

61500 SEES - FRANCE

Tél. +33 (0)2 33 81 21 00 - Fax +33 (0)2 33 28 77 51

Société par actions simplifiée au Capital de 1 219 592.14 €

SIRET 318 365 228 00036 APE 2059Z

RC ALENCON 318 365 228

Françoise DEBIAIS,

Président

President

Presidente





Zone Industrielle – 61500 SEES – France Tél. : + 33 (0)2 33 81 21 00 / Fax : + 33 (0)2 33 28 77 51

GROUPE 4 – LIPIDES GROUP 4 – LIPIDS GRUPO 4 – LÍPIDOS

DESIGNATION DU REACTIF/ REAGENT DESIGNATION/ DESIGNACIÓN DE REACTIVO	REFERENCES/ REFERENCIAS	NOM DU DOSSIER CE/ EC FILE NAME/ NOMBRE DEL ARCHIVO CE
CHOLESTEROL SL	CHSL-0490/0500/0700 0507/0707/0250/0455	DOS-CE-CHSL
CHOLESTEROL	CHOL-0220/0420/0720	DOS-CE-CHOL
HDL CHOLESTEROL	HDLC-0060	DOS-CE-HDLC
CHOLESTEROL HDL SL 2G	HDLL-0230/0380/0390	DOS-CE-HDLL
CHOLESTEROL LDL SL 2G	LDLL-0230/0380	DOS-CE-LDLL
TRIGLYCERIDES MONO SL NEW	TGML-0425/0515/0700 0427/0517/0707	DOS-CE-TGMLN
TRIGLYCERIDES SL	TGML-0250/0455	DOS-CE-TGMLN
TRIGLYCERIDES	TRIG-0200/0400	DOS-CE-TRIG



SEPPIM S.A.S

4 rue Auguste Mottin

Zone Industrielle
61500 SEES - FRANCE
Tél. +33 (0)2 33 81 21 00 - Fox +33 (0)2 33 28 77 51

SIRET: 318 365 228 00036





Zone Industrielle – 61500 SEES – France Tél. : + 33 (0)2 33 81 21 00 / Fax : + 33 (0)2 33 28 77 51

DECLARATION DE CONFORMITE CE

Nous, SEPPIM S.A.S., zone industrielle 61500 SEES France, déclarons sous notre seule responsabilité que les dispositifs appartenant au groupe 5 «CONTRÔLES/ CALIBRANTS/ STANDARDS », référencés dans la liste cijointe, sont conformes aux exigences essentielles des annexes I et III de la Directive Européenne 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux de diagnostic *in vitro* et au code de la santé publique. Cette déclaration s'appuie sur le contenu de chaque dossier technique DOS-CE-XXXX. (Voir liste ci-jointe).

Sées, le 08 Mars 2012

DECLARATION OF EC CONFORMITY

We, SEPPIM S.A.S., Zone Industrielle 61500 SEES France, hereby certify, under our own responsibility, that the devices belonging to Group 5, "CONTROLS/ CALIBRATORS/ STANDARDS", such as listed hereto, conform to the essential requirements of appendices I and III of European Directive 98/79/EC, relating to *in vitro* diagnostic medical devices and to the public health code.

This declaration is based upon the contents of each DOS-CE-XXXX technical file. (See attached list).

Sées, March 8th, 2012

DECLARACIÓN CE DE CONFORMIDAD

Nosotros, SEPPIM S.A.S, Zone Industrielle 61500 SEES France, declaramos bajo nuestra única responsabilidad que los dispositivos pertenecientes al grupo 5 : "CONTROLES/ CALIBRADORES/ ESTÁNDARES", referenciados en la lista adjunta, son conformes con los requisitos esenciales de los anexos I y III de la Directiva Europea 98/79/CE sobre dispositivos médicos para diagnóstico *in vitro* y el código de salud pública. Esta declaración está documentada por su contenido de cada archivo técnico DOS-CE-XXXX (Ver lista adjunta)

Sées, 8 de Marzo de 2012

Valérie GOURDON,

Responsable des Affaires Réglementaires Regulatory Affairs Manager

Responsable de los Asuntos Reglementarios

SEPPIM S.A.S

4 rue Auguste Mottin Zone Industrielle 61500 SEES – FRANCE

Tél. +33 (0)2 33 81 21 00 - Fax +33 (0)2 33 28 77 51

SIRET: 318 365 228 00036

Société par actions simplifiée au Capital de 1 219 592.14 €

SIRET 318 365 228 00036

APE 2059Z

RC ALENCON 318 365 228

Françoise DEBIAIS,

Président

President

Presidente





Zone Industrielle – 61500 SEES – France Tél. : + 33 (0)2 33 81 21 00 / Fax : + 33 (0)2 33 28 77 51

GROUPE 5 – CONTROLES/CALIBRANTS/STANDARDS GROUP 5 – CONTROLS/CALIBRATORS/STANDARDS GRUPO 5 – CONTROLES/CALIBRADORES/ESTÁNDARES

DESIGNATION DU REACTIF/ REAGENT DESIGNATION/ DESIGNACIÓN DE REACTIVO	REFERENCES/ REFERENCIAS	NOM DU DOSSIER CE/ EC FILE NAME/ NOMBRE DEL ARCHIVO CE	
CK-MB CONTROL	CKMB-0900	DOS-CE-CKMB-CT	
ELICAL 2	CALI-0550	DOS-CE-CALI2	
ELITROL I	CONT-0060	DOS-CE-ELIT I	
ELITROL II	CONT-0160	DOS-CE-ELIT II	
ISE CONTROL I	ISCT-0046	DOG OF IGOT	
ISE CONTROL II	ISCT-0047	DOS-CE-ISCT	
CHOLESTEROL HDL 2G CALIBRATOR	HDLL-0011/0041	DOS-CE-HDLL-CAL	
CHOLESTEROL LDL 2G CALIBRATOR	LDLL-0011/0041	DOS-CE-LDLL-CAL	
CHOLESTEROL Standard 200 mg/dL	CHOL-0055	DOS-CE-CHOL200	
CREATININE Standard 2 mg/dL	CREN-0055	DOS-CE-CREN2	
GLUCOSE Standard 100 mg/dL	GLUP-0055	DOS-CE-GLUP100	
MICROPROTEIN Standard 20 mg/dL	PRTP-0020	DOS-CE-PRTP20	
MICROPROTEIN Standard 100 mg/dL	PRTP-0022	DOS-CE-PRTP100	
MICROPROTEIN PLUS Standard 100 mg/dL	PRTU-0022	DOS-CE-PRTU100	
TRIGLYCERIDES Standard 200 mg/dL	TRIG-0055	DOS-CE-TRIG200	
UREA Standard 50 mg/dL	URUV-0055	DOS-CE-URUV50	
URIC ACID Standard 6 mg/dL	ACUR-0055	DOS-CE-ACUR6	

VG

SEPPIM S.A.S

4 rue Auguste Mottin

Zone Industrielle
61500 SEES FRANCE
Tel. +33 (0)2 33 81 21 00 - Fax +33 (0)2 33 28 77 51

SIREF : 318 365 228 00036





Zone Industrielle - 61500 SEES - France Tél.: + 33 (0)2 33 81 21 00 / Fax: + 33 (0)2 33 28 77 51

DECLARATION DE CONFORMITE CE

Nous, SEPPIM S.A.S., zone industrielle 61500 SEES France, déclarons sous notre seule responsabilité que les réactifs appartenant au groupe 6 «TESTS d'AGGLUTINATION», référencés dans la liste ci-jointe, sont conformes aux exigences essentielles des annexes I et III de la Directive Européenne 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro et au code de la santé publique. Cette déclaration s'appuie sur le contenu de chaque dossier technique DOS-CE-XXXX. (Voir liste ci-jointe).

Sées, le 13 Septembre 2010

DECLARATION OF EC CONFORMITY

We, SEPPIM S.A.S., Zone Industrielle 61500 SEES France, hereby certify, under our own responsibility, that the reagents belonging to Group 6, "AGGLUTINATION TESTS", such as listed hereto, conform to the essential requirements of appendices I and III of European Directive 98/79/EC, relating to in vitro diagnostic medical devices and to the public health code.

This declaration is based upon the contents of each DOS-CE-XXXX technical file. (See attached list).

Sées, September 13th, 2010

DECLARACIÓN CE DE CONFORMIDAD

Nosotros, SEPPIM S.A.S, Zone Industrielle 61500 SEES France, declaramos bajo nuestra única responsabilidad que los reactivos pertenecientes al grupo 6 : " PRUEBAS DE AGLUTINACIÓN", referenciados en la lista adjunta, son conformes con los requisitos esenciales de los anexos I y III de la Directiva Europea 98/79/CE sobre dispositivos médicos para diagnóstico in vitro y el código de salud pública.

Esta declaración está documentada por su contenido de cada archivo técnico DOS-CE-XXXX (Ver lista adjunta)

Sées, 13 de Septiembre de 2010

Valérie GOURDON,

Responsable des Affaires Réglementaires Regulatory Affairs Manager Responsable de los Asuntos Reglementarios

SEPPIM S.A.S

4 rue Auguste Mottin Zone Industrielle 61500 SEES - FRANCE

Tél. +33 (0)2 33 81 21 00 - Fax +33 (0)2 33 28 77 51 SIRET: 318 365 228 00036

Françoise DEBIAIS,

Président President Presidente

Société par actions simplifiée au Capital de 1 2(9 592.14 € SIRET 318 365 228 00036 APE 2059Z





Zone Industrielle – 61500 SEES – France Tél. : + 33 (0)2 33 81 21 00 / Fax : + 33 (0)2 33 28 77 51

GROUPE 6 – TESTS d'AGGLUTINATION GROUP 6 – AGGLUTINATION TESTS GRUPO 6 – PRUEBAS DE AGLUTINACIÓN

DESIGNATION DU REACTIF/ REAGENT DESIGNATION/ DESIGNACIÓN DE REACTIVO	REFERENCES/ REFERENCIAS	NOM DU DOSSIER CE/ EC FILE NAME/ NOMBRE DEL ARCHIVO CE
ASO LATEX	ASOL-0100	DOS-CE-ASOL
CRP LATEX	LXCR-0112	DOS-CE-LXCR
FR LATEX	LXRF-0112	DOS-CE-LXRF
RPR – VDRL CARBON	RPRL-0100	DOS-CE-RPRL
WAALER ROSE	LXWR-0112	DOS-CE-LXWR
ТРНА	TPHA-0100/0004	DOS-CE-TPHA





4 rue Auguste Mottin
Zone Industrielle
61500 SEES – FRANCE
Tél. +33 (0)2 33 81 21 00 - Fax +33 (0)2 33 28 77 51
SIRET: 318 365 228 00036





Zone Industrielle - 61500 SEES - France Tél.: + 33 (0)2 33 81 21 00 / Fax: + 33 (0)2 33 28 77 51

DECLARATION DE CONFORMITE CE

Nous, SEPPIM S.A.S., zone industrielle 61500 SEES France, déclarons sous notre seule responsabilité que les réactifs appartenant au groupe 10 «PROTEINES SPECIFIQUES », référencés dans la liste ci-jointe, sont conformes aux exigences essentielles des annexes I et III de la Directive Européenne 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro et au code de la santé publique. Cette déclaration s'appuie sur le contenu de chaque dossier technique DOS-CE-XXXX. (Voir liste ci-jointe).

Sées, le 13 Janvier 2011

DECLARATION OF EC CONFORMITY

We, SEPPIM S.A.S., Zone Industrielle 61500 SEES France, hereby certify, under our own responsibility, that the reagents belonging to Group 10, "SPECIFIC PROTEINS", such as listed hereto, conform to the essential requirements of appendices I and III of European Directive 98/79/EC, relating to in vitro diagnostic medical devices and to the public health code.

This declaration is based upon the contents of each DOS-CE-XXXX technical file. (See attached list).

Sées, January 13th, 2011

DECLARACIÓN CE DE CONFORMIDAD

Nosotros, SEPPIM S.A.S, Zone Industrielle 61500 SEES France, declaramos bajo nuestra única responsabilidad que los dispositivos pertenecientes al grupo 10 : " PROTÉINAS ESPÉCIFICAS ", referenciados en la lista adjunta, son conformes con los requisitos esenciales de los anexos I y III de la Directiva Europea 98/79/CE sobre dispositivos médicos para diagnóstico in vitro y el código de salud pública.

Esta declaración está documentada por su contenido de cada archivo técnico DOS-CE-XXXX (Ver lista adjunta)

Sées, 13 de Enero de 2011

Valérie GOURDON,

Responsable des Affaires Réglementaires Regulatory Affairs Manager Responsable de los Asuntos Reglementarios

61500 SEES - FRANCE

Françoise DEBIAIS,

Président President Presidente

Tél. +33 (0)2 33 81 21 00 - Fax +33 (0)2 33 28 77 51

SIRET: 318 365 228 00036

SEPPIM S.A.S

4 rue Auguste Mottin

Zone Industrielle

Société par actions simplifiée au Capital de 1 219 592.14 € SIRET 318 365 228 00036 APE 2059Z RC ALENCON 318 365 228





Zone Industrielle - 61500 SEES - France Tél.: + 33 (0)2 33 81 21 00 / Fax: + 33 (0)2 33 28 77 51

GROUPE 10 - PROTEINES SPECIFIQUES / GROUP 10 - SPECIFIC PROTEINS GRUPO 10 - PROTÉINAS ESPÉCIFICAS

DESIGNATION DU REACTIF/ REAGENT DESIGNATION/ DESIGNACIÓN DE REACTIVO	REFERENCES/ REFERENCIAS	NOM DU DOSSIER CE/ EC FILE NAME/ NOMBRE DEL ARCHIVO CE	
CRP IP	ICRP-0400	DOS-CE-CRP IP	
CRP IP CALIBRATOR H	ICRP-0042	DOS-CE-CRPCAL	
CRP IP CALIBRATOR SET	ICRP-0043	DOS-CE-CRPCAL	
CRP IP CONTROL I	ICRP-0046	DOS-CE-CRPCON	
CRP IP CONTROL II	ICRP-0047	DOS-CE-CRPCON	
APO A1 IP	IAPA-0400	DOS-CE-APA	
APO B IP	IAPB-0400	DOS-CE-APB	
APO A1/B IP CALIBRATOR H	IAPO-0042	DOS-CE-APOCalH	
APO A1/B IP CONTROL	IAPO-0048	DOS-CE-APOCon	
TRANSFERRIN IP	ITRF-0400	DOS-CE TRF	
PROTEIN IP CALIBRATOR H	IPRO-0041/0042	DOS-CE PROCAL	
PROTEIN IP CALIBRATOR SET	IPRO-0043	DOS-CE PROCAL	
PROTEIN IP CONTROL	IPRO-0045/0048	DOS-CE PROCON	
µALBUMIN IP	IMAL-0400	DOS-CE-MAL	
µALBUMIN IP CALIBRATOR H	IMAL-0042	DOS-CE-MALCal	
µALBUMIN IP CALIBRATOR SET	IMAL-0043	DOS-CE-MALCal	
μΑLBUMIN IP CONTROL I	IMAL-0046	DOS-CE-MALCon	
μALBUMIN IP CONTROL II	IMAL-0047	DOS-CE-MALCon	
IgA IP	IIGA-0400	DOS-CE-IIGA	
IgG IP	IIGG-0400	DOS-CE-IIGG	
IgM IP	IIGM-0400	DOS-CE-IIGM	
HAPTOGLOBIN IP	IHAP-0400	DOS-CE-IHAP	
OROSOMUCOID IP	IORO-0400	DOS-CE-IORO	
PREALBUMIN IP	IPAL-0400	DOS-CE-IPAL	
HbA1c	HBAC-0240	DOS-CE-HBAC	
HbA1c CALIBRATOR SET	HBAC-0043	DOS-CE-HBAC	
HbA1c CONTROL L+H	HBAC-0049	DOS-CE-HBAC	
HbA1c CONTROL 80	HBAC-0050	DOS-CE-HBAC80	

Zone Industrielle

Société par actions simplifiée au Capital de 1 219.592.14 € Auguste Mottin SIRET 318 365 228 00036 **APE 2059Z** RC ALENCON 318 365 228

61500 SEES - FRANCE Tél. +33 (0)2 33 81 21 00 - Fax +33 (0)2 33 28 77 51

SIRET: 318 365 228 00036





Zone Industrielle - 61500 SEES - France Tél.: +33 (0)2 33 81 21 00 / Fax: +33 (0)2 33 28 77 51

DECLARATION DE CONFORMITE CE

Nous, SEPPIM S.A.S., zone industrielle 61500 SEES France, déclarons sous notre seule responsabilité que les dispositifs appartenant au groupe 11 «ISE SOLUTIONS POUR ELECTRODES SELECTIVES D'IONS », référencés dans la liste ci-jointe, sont conformes aux exigences essentielles des annexes I et III de la Directive Européenne 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro et au code de la santé publique. Cette déclaration s'appuie sur le contenu de chaque dossier technique DOS-CE-XXXX. (Voir liste ci-jointe).

Sées, le 11Mai 2009

DECLARATION OF EC CONFORMITY

We, SEPPIM S.A.S., Zone Industrielle 61500 SEES France, hereby certify, under our own responsibility, that the devices belonging to Group 11, "ISE SOLUTIONS FOR ION-SELECTIVE ELECTRODES", such as listed hereto, conform to the essential requirements of appendices I and III of European Directive 98/79/EC, relating to in vitro diagnostic medical devices and to the public health code. This declaration is based upon the contents of each DOS-CE-XXXX technical file. (See attached list).

Sées, May 11th, 2009

DECLARACIÓN CE DE CONFORMIDAD

Nosotros, SEPPIM S.A.S, Zone Industrielle 61500 SEES France, declaramos bajo nuestra única responsabilidad que los dispositivos pertenecientes a el grupo 11 : " ISE SOLUCIONES POR ELECTRODES SELECTIVOS DE IONES", referenciados en la lista adjunta, son conformes con los requisitos esenciales de los anexos I y III de la Directiva Europea 98/79/CE sobre dispositivos médicos para diagnóstico in vitro y el código de salud pública. Esta declaración está documentada por su contenido de cada archivo técnico DOS-CE-XXXX (Ver lista adjunta)

Sées, 11 de Mayo de 2009

Valérie GOURDON,

SEPPIM S.A.S. Zone Industrielle

Françoise DEBIAIS,

Responsable des Affaires Réglementaires Regulatory Affairs Manager

61500 SEES - FRANCE Responsable de los Asuntos Reglementarios (0)2 33 81 21 00 - Fax 33 (0)2 33 28 77 51

Président President Presidente

SIRET 318 365 228

Société par actions simplifiée au Capital de 1 219 592.14 € SIREN 318 365 228 00036

APE 2059Z





Zone Industrielle – 61500 SEES – France Tél. : + 33 (0)2 33 81 21 00 / Fax : + 33 (0)2 33 28 77 51

GROUPE 11 - ISE SOLUTIONS POUR ELECTRODES SELECTIVES D'IONS GROUP 11 - ISE SOLUTIONS FOR ION-SELECTIVE ELECTRODES GRUPO 11 – ISE SOLUCIONES POR ELECTRODES SELECTIVOS DE IONES

DESIGNATION DU PRODUIT/ PRODUCT DESIGNATION/ DESIGNACIÓN DEL PRODUCTO	REFERENCES/ REFERENCIAS	NOM DU DOSSIER CE/ EC FILE NAME/ NOMBRE DEL ARCHIVO CE	
ISE REFERENCE SOLUTION	ISRS-0800		
ISE DILUENT	ISDI-0250	Dog on top	
ISE CALIBRATORS	ISCA-0250	DOS-CE-ISE	
ISE CLEANER/CONDITIONER	ISCC-0280		

V6

FI

SEPPIM S.A.S.

Zone Industrielle 61500 SEES - FRANCE Tél. 33 (0)2 33 81 21 00 - Fax 33 (0)2 33 28 77 51 SIRET 318 365 228



ELITech Clinical Systems SAS Zone Industrielle 61500 Sées • France

Tel: +33 (0)2 33 81 21 00 Fax: +33 (0)2 33 28 77 51 www.elitechgroup.com

DECLARATION DE CONFORMITE CE

Nous, ELITech Clinical Systems SAS, zone industrielle 61500 SEES France, déclarons sous notre seule responsabilité que les réactifs appartenant au groupe 11 «ISE SOLUTIONS POUR ELECTRODES SELECTIVES D'IONS ». référencés dans la liste ci-jointe, sont conformes aux exigences essentielles des annexes I et III de la Directive Européenne 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro et au code de la santé publique.

Cette déclaration est basée sur le contenu de chaque dossier technique DOS-CE-XXXX et s'appuie sur la certification de notre système qualité selon les normes ISO 9001 : 2008 et NF EN ISO 13485 : 2012. (Certification valable jusqu'au 27 juillet 2017).

(Voir liste ci-jointe).

DECLARATION OF EC CONFORMITY

We, ELITech Clinical Systems SAS, Zone Industrielle 61500 SEES France, hereby certify, under our own responsibility, that the reagents belonging to Group 11 "ISE SOLUTIONS FOR ION-SELECTIVE ELECTRODES", such as listed hereto, conform to the essential requirements of appendices I and III of European Directive 98/79/EC, relating to in vitro diagnostic medical devices and to the public health code.

This declaration is based on the contents of each DOS-CE-XXXX technical file and is supported by the certification of our quality system according to the standards ISO 9001 : 2008 and NF EN ISO 13485 : 2012 (Certification valid until July 27th , 2017).

(See attached list).

DECLARACIÓN CE DE CONFORMIDAD

Nosotros, ELITech Clinical Systems SAS, Zone Industrielle 61500 SEES France, declaramos bajo nuestra única responsabilidad que los reactivos pertenecientes al grupo 11 " ISE SOLUCIONES POR ELECTRODES SELECTIVOS DE IONES", referenciados en la lista adjunta, son conformes con los requisitos esenciales de los anexos I v III de la Directiva Europea 98/79/CE sobre dispositivos médicos para diagnóstico in vitro y el código de salud pública.

Esta declaración se basa en el contenido de cada DOS-CE-XXXX técnica y está respaldado por la certificación de nuestro sistema de calidad según las normas ISO 9001 : 2008 y EN NF ISO 13485 : 2012 (Certificación válida hasta el 27 de Julio 2017).

(Ver lista adjunta)

Sées, le 15 septembre 2014

Valérie GOURDON,

Responsable des Affaires Réglementaires Regulatory Affairs Manager

Responsable de los Asuntos Reglementarios

ELITech Clinical Systems SAS

Zone Industrielle 61500 SEES - France

Tél. : +33(0)2 33 81 21 00 - Fax : +33(0)2 53 28 77

SIRET 318 365 228 00036

Président President

Presidente

Françoise DEBIAIS,

ELITech Clinical Systems SAS

Société par actions simplifiée au Capital de 1 219 592.14 €

SIRET 318 365 228 00036

APE 2059Z





ELITech Clinical Systems SAS Zone Industrielle 61500 Sées • France

Tel: +33 (0)2 33 81 21 00 Fax: +33 (0)2 33 28 77 51 www.elitechgroup.com

GROUPE 11 - ISE SOLUTIONS POUR ELECTRODES SELECTIVES D'IONS GROUP 11 - ISE SOLUTIONS FOR ION-SELECTIVE ELECTRODES GRUPO 11 – ISE SOLUCIONES POR ELECTRODES SELECTIVOS DE IONES

DESIGNATION DU REACTIF/ REAGENT DESIGNATION/ DESIGNACIÓN DE REACTIVO	REFERENCES/ REFERENCIAS	NOM DU DOSSIER CE/ EC FILE NAME/ NOMBRE DEL ARCHIVO CE	Code GMDN/ GMDN Code/ Codigo GMDN
ISE REFERENCE SOLUTION	ISRS-0800		52867
ISE DILUENT	ISDI-0250	DOS-CE-ISE	52869
ISE CALIBRATORS	ISCA-0250	DOG-CE-IGE	52867
ISE CLEANER/CONDITIONER	ISCC-0280		52869



ELITech Clinical Systems SAS

Zone Industrielle
61500 SEES - France
Tél.: +33(0)2 33 81 21 00 - Fax: +33(0)2 33 28 77 51

SIRET 318 365 228 00036



Société par actions simplifiée au Capital de 1 219 592.14 €
SIRET 318 365 228 00036 APE 2059Z
RC ALENCON 318 365 228







Zone Industrielle - 61500 SEES - France Tél.: + 33 (0)2 33 81 21 00 / Fax: + 33 (0)2 33 28 77 51

DECLARATION DE CONFORMITE CE

Nous, SEPPIM S.A.S., zone industrielle 61500 SEES France, déclarons sous notre seule responsabilité que les dispositifs appartenant au groupe 12 «SOLUTIONS de LAVAGE POUR EQUIPEMENTS VITAL SCIENTIFIC», référencés dans la liste ci-jointe, sont conformes aux exigences essentielles des annexes I et III de la Directive Européenne 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro et au code de la santé publique. Cette déclaration s'appuie sur le contenu de chaque dossier technique DOS-CE-XXXX. (Voir liste ci-jointe).

Sées, le 10 février 2009

DECLARATION OF EC CONFORMITY

We, SEPPIM S.A.S., Zone Industrielle 61500 SEES France, hereby certify, under our own responsibility, that the devices belonging to Group 12, "CLEANING SOLUTIONS FOR VITAL SCIENTIFIC EQUIPMENT", such as listed hereto, conform to the essential requirements of appendices I and III of European Directive 98/79/EC, relating to in vitro diagnostic medical devices and to the public health code. This declaration is based upon the contents of each DOS-CE-XXXX technical file. (See attached list).

Sées, Februray 10th, 2009

DECLARACIÓN CE DE CONFORMIDAD

Nosotros, SEPPIM S.A.S, Zone Industrielle 61500 SEES France, declaramos bajo nuestra única responsabilidad que los dispositivos pertenecientes a el grupo 12 : " SOLUCIONES DE LIMPIEZA PARA LOS EQUIPOS VITAL SCIENTIFC", referenciados en la lista adjunta, son conformes con los requisitos esenciales de los anexos I y III de la Directiva Europea 98/79/CE sobre dispositivos médicos para diagnóstico in vitro y el código de salud pública. Esta declaración está documentada por su contenido de cada archivo técnico DOS-CE-XXXX (Ver lista adjunta)

Sées, 10 de Febrero de 2009

Valérie GOURDON,

Responsable des Affaires Réglementaires Regulatory Affairs Manager

Zone Industrielle 61500 SEES - FRANCE Responsable de los Asuntos Reglementarios, 33 (0)2 33 81 21 00 - Fax 33 (0)2 33 28 77 51

SIRET 318 365 228

SEPPIM S.A.S.

Françoise DEBIAIS,

Président President Presidente

Société par actions simplifiée au Capital de 1 219 592.14 € SIREN 318 365 228 00036 APE 2059Z RC ALENCON 318 365 228





Zone Industrielle – 61500 SEES – France Tél. : + 33 (0)2 33 81 21 00 / Fax : + 33 (0)2 33 28 77 51

GROUPE 12 - SOLUTIONS DE LAVAGE POUR EQUIPEMENTS VITAL SCIENTIFIC GROUP 12 - CLEANING SOLUTIONS FOR VITAL SCIENTIFIC EQUIPMENT GRUPO 12 - SOLUCIONES DE LIMPIEZA PARA LOS EQUIPOS VITAL SCIENTIFIC

DESIGNATION DU PRODUIT/ PRODUCT DESIGNATION/ DESIGNACIÓN DEL PRODUCTO	REFERENCES/ REFERENCIAS	NOM DU DOSSIER CE/ EC FILE NAME/ NOMBRE DEL ARCHIVO CE
SYSTEM SOLUTION	SLSY-5900	
ACID SOLUTION	SLHC-5900	DOS-CE-SOLVS
SYSTEM CLEANING SOLUTION	SLNA-5900	





ELITech Clinical Systems SAS Zone Industrielle 61500 Sées • France

Tel: +33 (0)2 33 81 21 00 Fax: +33 (0)2 33 28 77 51 www.elitechgroup.com

DECLARATION DE CONFORMITE CE

Nous, ELITech Clinical Systems SAS, zone industrielle 61500 SEES France, déclarons sous notre seule responsabilité que les dispositifs appartenant au groupe 12 «SOLUTIONS DE LAVAGE pour équipements ELITech Clinical Systems », référencés dans la liste ci-jointe, sont conformes aux exigences essentielles des annexes I et III de la Directive Européenne 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro et au code de la santé publique.

Cette déclaration est basée sur le contenu d de chaque dossier technique DOS-CE-XXXX et s'appuie sur la certification de notre système qualité selon les normes ISO 9001 : 2008 et NF EN ISO 13485 : 2012. (Certification valable jusqu'au 27 juillet 2017).

(Voir liste ci-iointe).

DECLARATION OF EC CONFORMITY

We, ELITech Clinical Systems SAS, Zone Industrielle 61500 SEES France, hereby certify, under our own responsibility, that the devices belonging to Group 12, "CLEANING SOLUTIONS for ELITech Clinical Systems Equipments", such as listed hereto, conform to the essential requirements of appendices I and III of European Directive 98/79/EC, relating to in vitro diagnostic medical devices and to the public health code.

This declaration is based upon the content of each DOS-CE-XXXX technical file and is supported by the certification of our quality system according to the standards ISO 9001 : 2008 and NF EN ISO 13485 : 2012 (Certification valid until July 27th , 2017).

(See attached list)

DECLARACIÓN CE DE CONFORMIDAD

Nosotros, ELITech Clinical Systems SAS, Zone Industrielle 61500 SEES France, declaramos bajo nuestra única responsabilidad que los dispositivos pertenecientes al grupo 12 : " SOLUCIONES DE LIMPIEZA para los equipos ELITech Clinical Systems", referenciados en la lista adjunta, son conformes con los requisitos esenciales de los anexos I y III de la Directiva Europea 98/79/CE sobre dispositivos médicos para diagnóstico in vitro y el código de salud pública.

Esta declaración está documentada por su contenido de cada DOS-CE-XXXX tecnicá y está respaldado por la certificación de nuestro sistema de calidad según las normas ISO 9001 : 2008 y EN NF ISO 13485 : 2012 (Certificación válida hasta el 27 de Julio 2017).

(Ver lista adjunta)

Sées, le 15 septembre 2014

Valérie GOURDON,

Responsable des Affaires Réglementaires Regulatory Affairs Manager

Responsable de los Asuntos Reglementarios (1) 2 33 81 21 00 - Fax: +33(0) 2 33 28 77 51

ELITech Clinical Systems SAS

Zone Industrielle 61500 SEES - France

SIRET 318 365 228 00036

Françoise DEBIAIS,

Président President

Presidente

ELITech Clinical Systems SAS

Société par actions simplifiée au Capital de 1 219 592.14 €

SIRET 318 365 228 00036

APE 2059Z





ELITech Clinical Systems SAS Zone Industrielle 61500 Sées • France

Tel: +33 (0)2 33 81 21 00 Fax: +33 (0)2 33 28 77 51 www.elitechgroup.com

GROUPE 12 - SOLUTIONS DE LAVAGE pour les équipements ELITech Clinical Systems GROUP 12 - CLEANING SOLUTIONS for ELITech Clinical Systems Equipments GRUPO 12 - SOLUCIONES DE LIMPIEZA para los equipos ELITech Clinical Systems

DESIGNATION DU REACTIF/ REAGENT DESIGNATION/ DESIGNACIÓN DE REACTIVO	REFERENCES/ REFERENCIAS	NOM DU DOSSIER CE/ EC FILE NAME/ NOMBRE DEL ARCHIVO CE	Code GMDN/ GMDN Code/ Codigo GMDN
SYSTEM SOLUTION for ELITech Clinical Systems Analyzers	SLSY-5900		
ACID SOLUTION for ELITech Clinical Systems Analyzers	SLHC-5900	DOS-CE-SOLVS	38442
SYSTEM CLEANING SOLUTION for ELITech Clinical Systems Analyzers	SLNA-5900		

7.6

ELITech Clinical Systems SAS

Zone Industrielle
61500 SEES - France
Tél.: +33(0)2 33 81 21 00 - Fax: +33(0)2 33 28 77 51

SIRET 318 365 228 00036

ELITech Clinical Systems SAS

Société par actions simplifiée au Capital de 1 219 592.14 €
SIRET 318 365 228 00036 APE 2059Z
RC ALENCON 318 365 228



22 June 2021 21 June 2024

10361225



Certificate of Approval

This is to certify that the Management System of:

ELITechGroup B.V.

Van Rensselaerweg 4, 6956 AV Spankeren, The Netherlands

has been approved by Lloyd's Register to the following standards:

ISO 13485:2016

Approval number(s): ISO 13485 - 00020722

This certificate is valid only in association with the certificate schedule bearing the same number on which the locations applicable to this approval are listed.

The scope of this approval is applicable to:

Design, development and manufacturing of clinical chemistry analyzers, contract manufacturing of erythrocyte sedimentation rate analyzers and warehousing of erythrocyte sedimentation rate tubes for the in vitro diagnostic investigation of samples of human origin.



Paul Graaf

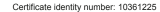
Chief Operating Officer, Management Systems, MSIS

Issued by: Lloyd's Register Nederland B.V.

for and on behalf of: Lloyd's Register Quality Assurance Limited



Lloyd's Register Group Limited, its affiliates and subsidiaries, including Lloyd's Register Quality Assurance Limited (LRQA), and their respective officers, employees or agents are, individually and collectively, referred to in this clause as 'Lloyd's Register'. Lloyd's Register assumes no responsibility and shall not be liable to any person for any loss damage or expense caused by reliance on the information or advice in this document or howsoever provided, unless that person has signed a contract with the relevant Lloyd's Register entity for the provision of this information or advice and in that case any responsibility or liability is exclusively on the terms and conditions set out in that contract. Issued by: Lloyd's Register Nederland B.V., K.P. van der Mandelelaan 41a, 3062 MB Rotterdam, The Netherlands for and on behalf of: Lloyd's Register Quality Assurance Limited, 1 Trinity Park, Bickenhill Lane, Birmingham B37 7ES, United Kingdom





Certificate Schedule

Location **Activities**

ELITechGroup B.V.

Van Rensselaerweg 4, 6956 AV Spankeren, The Netherlands

ISO 13485:2016

Design, development and manufacturing of clinical chemistry analyzers, contract manufacturing of erythrocyte sedimentation rate analyzers and warehousing of erythrocyte sedimentation rate tubes for the in vitro diagnostic investigation of samples of human origin.

ELITechGroup B.V.

Kanaaldijk 90, 6956 AX Spankeren, The Netherlands

Limited, 1 Trinity Park, Bickenhill Lane, Birmingham B37 7ES, United Kingdom

ISO 13485:2016

Design, development and manufacturing of clinical chemistry analyzers, contract manufacturing of erythrocyte sedimentation rate analyzers and warehousing of erythrocyte sedimentation rate tubes for the in vitro diagnostic investigation of samples of human origin.



Lloyd's Register Group Limited, its affiliates and subsidiaries, including Lloyd's Register Quality Assurance Limited (LRQA), and their respective officers, employees or agents are, individually and collectively, referred to in this clause as 'Lloyd's Register'. Lloyd's Register assumes no responsibility and shall not be liable to any person for any loss,

damage or expense caused by reliance on the information or advice in this document or howsoever provided, unless that person has signed a contract with the relevant Lloyd's Register entity for the provision of this information or advice and in that case any responsibility or liability is exclusively on the terms and conditions set out in that contract. Issued by: Lloyd's Register Nederland B.V., K.P. van der Mandelelaan 41a, 3062 MB Rotterdam, The Netherlands for and on behalf of: Lloyd's Register Quality Assurance Page 2 of 2



EN ISO 9001

SEPPIM S.A.S.

Zone Industrielle 61500 SEES - FRANCE

Tél.: +33 (0)2 33 81 21 00 Fax: +33 (0)2 33 28 77 51



LETTER OF AUTHORIZATION

To whom it may concern:

We, the undersigned SEPPIM S.A.S located in Zone Industrielle, 61500 SEES, FRANCE, certify that the company GBG Moldavia, based Str. Tighina 65 of 607, Republica Moldavia, is authorized to promote, sell and participate to Tender for our Diagnostic Clinical Reagents under the brand Elitech in the territory of Moldavia as exclusive distributor.

In testimony whereof we, SEPPIM S.A.S, have hereby set our name and official seal this 18th day of July in the year of 2006 in Sées.

On behalf of SEPPIM S.A.S

Export Director

SEPPIM S.A.S. Zone Industrielle 61500 SEES-France

TA: 33(0)2 33 81 21 00 - 133 13 16 SIREN 318 165 228



ELITechGroup B.V. P.O.Box 100 6950 AC Dieren Van Rensselaerweg 4 6956 AV Spankeren The Netherlands T: +31 313 430 500 info.ecsnl@elitechgroup.com www.elitechgroup.com Chamber of Commerce 09175642

Spankeren, 16 April 2021

To Whom It May Concern

MANUFACTURER'S AUTHORIZATION LETTER

We, ELITechGroup B.V., manufacturer of automated clinical chemistry analyzers, having factories at: Van Rensselaerweg 4 6956 AV Spankeren The Netherlands

and being a company of the ELITechGroup hereby confirm that:

GBG-MLD SRL

Str. Tighina 65, of, 607 Mun. Chişinău, MD-2001 Moldova

is our distributor in Moldova and is fully authorized to offer and deliver the ELITechGroup B.V. products as mentioned in Appendix A.

GBG-MLD SRL is also authorized in Moldova to:

- register, notify, renew or modify the registration of the products as listed in Appendix A;
- participate in public tenders for supply of automated clinical chemistry analyzers;
- perform service activities.

We guarantee that the quality of our products is corresponding to the requirements for IVD products.

Products will be invoiced via: **ELITech Clinical Systems SAS** Zone Industrielle 61500 Sées France

This Manufacturer Authorization Letter (MAL) is governed by and construed in accordance with Dutch law and is valid for a period of two (2) years unless terminated with a written notice by the issuer.

ELITechGroup B.V.

Maurice Verdaasdonk **Managing Director**

ELITechGroup B.V. P.O. Box 100 - 6950 AC Dieren Van Rensselaerweg 4 - 6956 AV Spankeren

The Netherlands





Appendix A - List of products

SELECTRA MACH5
 Including all accessories and parts







Zone Industrielle – 61500 SEES – France Tél. : + 33 (0)2 33 81 21 00 / Fax : + 33 (0)2 33 28 77 51

TO WHOM TO BE CONCERNED

We, Seppim S.A.S., manufacturers of Elitech Clinical Systems reagents, having our factory at Zone Industrielle, 61500 Sées - France, confirm that our clinical reagents have been validated on Vital Scientific equipment. As such available Elitech Clinical Systems reagent applications for Vital Scientific instruments are CE-IVD compliant.

Reagents, other than Elitech Clinical Systems reagents, are not validated on Vital Scientific equipments, and we also can't know the impact of other reagents on Vital Scientific equipments.

May 22nd, 2012

Noi, subsemnații Seppim S.A.S., compania producătoare a regenților Elitech Clinical Systems, având fabrica de producere în Zone Industrielle, 61500, Franța, confirmăm, că reagenții au fost testați si validați pe echipamentele Vital Scientific. Pentru acești reagenți existând și protocoale specializate pentru analizatoarele produse de Vital Scientific. Atât reagenții cât și echipamentele sunt certificate CE-IVD.

Alți reagenți înafara de Elitech Clinical Systems, nu au fost testați și validați la echipamentele Vital Scientific și noi nu cunoaștem compatibilitatea și impactul lor asupra analizatoarelor Vital Scientific.

22 mai 2012

Signed on behalf of the manufacturer

Valérie GOURDON

Regulatory Affairs Manager COMPANY SEPPIM S.A.S

SEPPIM S.A.S

4 rue Auguste Mottin

Zone Industrielle
61500 SEES — FRANCE
Tél. +33 (0)2 33 81 21 00 - Fax +33 (0)2 33 28 77 51

SIRET: 318 365 228 00036