



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 100T
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 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.

Sées, le 13 Janvier 2011

(Voir liste ci-jointe).

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.

SEPPIM S.A.S

4 rue Auguste Mottin

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

SIRET: 318 365 228 00036

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

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 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 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	





Certificate of Approval

This is to certify that the Management System of:

ELITechGroup B.V.

Van Rensselaerweg 4, 6956 AV Spankeren, Netherlands

has been approved by LRQA to the following standards:

ISO 13485:2016



David Derrick - Area Operations Manager UK & Ireland Issued By: Lloyd's Register Quality Assurance Limited

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.

Current Issue Date: 22 June 2018

Expiry Date: 21 June 2021

Certificate Identity Number: 10093739

Certificate Approval Number: LRQ 00000428

Original Approvals:

ISO 13485 21 November 2016

Product Approval Number: ISO 13485 - 0016037

The scope of this approval is applicable to:

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





Certificate Schedule

Certificate Identity Number: 10093739

Location	Activities
Van Rensselaerweg 4, 6956 AV Spankeren,	ISO 13485:2016
Netherlands	Design, development, manufacture and distribution of clinical chemistry analyzers and erythrocyte sedimentation rate analyzers and tubes for the in vitro diagnostic investigation of samples of human origin.
Kanaaldijk 90, 6956 AX Spankeren, Netherlands	ISO 13485:2016
	Warehousing of parts, finished instruments and erythrocyte sedimentation rate tubes.







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