

DoC/416172/418284/416173/418206

Révision : 2

Page : 1/2

DECLARATION OF CONFORMITY / DECLARATION DE CONFORMITE

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

Place / Lieu d'émission :

Marcy l'Etoile

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

7 October, 2019

Name - Title / Nom - Fonction :

Asa Karlsson

Senior Manager

Regulatory Affairs Microbiology

Signature :

Product identification / Identification du produit :

Name – Product code number / Nom – Référence :

CHROMID® CPS® Elite Agar (CPSE and CPSO)

Translucent medium / Milieu translucide (CPSE)	Opaque medium / Milieu opaque (CPSO)
Ref. 416172 – 10 x 10 plates / boîtes (90mm)	Ref. 416173 – 10 x 10 plates / boîtes (90mm)
Ref. 418284 – 2 x 10 plates / boîtes (90mm)	Ref. 418206 – 2 x 10 plates / boîtes (90mm)

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 Global Clinical & Regulatory Affairs

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

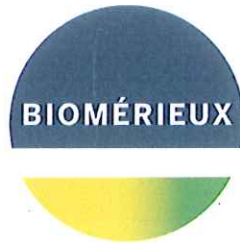
Manufacturer / Fabricant :

Name / Nom :

bioMérieux SA

Address / Adresse :

376 Chemin de l'Orme
69280 Marcy l'Etoile - FRANCE



DoC/416172/418284/416173/418206

Révision : 2

Page : 2/2

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. »

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

Annex / Annexe (s) : III (Section 6 excluded / exclue)

Directive (s) : 98/79/CE: 98/79/EC of the European parliament and of the Council of 27 October 1998 on *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