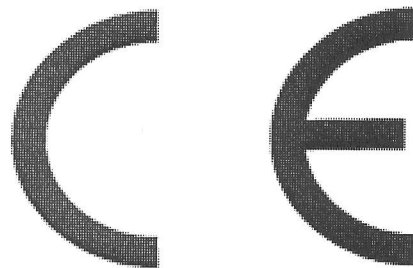


EC Declaration of Conformity
Déclaration de conformité CE
EG-Konformitätserklärung



DiaMed AG

1785 Cressier s/Morat Switzerland

Tel. +41(0)26 6745111 / Fax +41(0)266745445

herewith declares that: / *déclare ci-après que:* / erklärt hiermit dass:

Instrument type / *Type d'appareil* / Gerätemodell

DiaMed Lyra MP-Reader

REF

854000

- is in conformity with the provisions of the Directive 98/79/EC on in vitro diagnostic medical devices
- *est conforme aux dispositions de la Directive 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro*
- konform ist mit den Bestimmungen der Richtlinie 98/79/EG über In-vitro-Diagnostika

and furthermore declares that: / *et déclare par ailleurs que:* / und erklärt ausserdem dass:

- the standards EN 61010-2-101:2002, EN 61010-1:2001, EN 61010-2-020:2006 and EN 61326:1997 + A1:1998 + A2:2001 have been applied.
- *les normes EN 61010-2-101:2002, EN 61010-1:2001, EN 61010-2-020:2006 and EN 61326:1997 + A1:1998 + A2:2001 ont été appliquées.*
- die Normen EN 61010-2-101:2002, EN 61010-1:2001, EN 61010-2-020:2006 and EN 61326:1997 + A1:1998 + A2:2001 angewendet wurden.

This certificate is valid for the instruments of this type.

Ce certificat est valable pour les appareils de ce type produits.

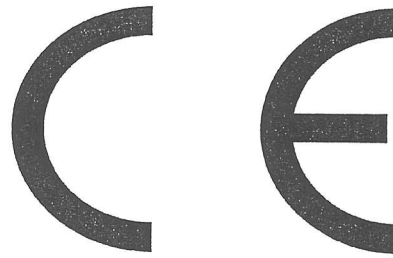
Dieses Zertifikat ist für alle produzierten Geräte dieses Typs gültig.

Cressier s/Morat, 2006-12-14

J. Adam
CEO
DiaMed AG

Dr. F. Formanowski
Manager Quality Assurance
DiaMed AG

EC Declaration of Conformity
Déclaration de conformité CE
EG-Konformitätserklärung



DiaMed AG

1785 Cressier s/Morat Switzerland
Tel. +41(0)26 6745111 / Fax +41(0)266745445

herewith declares that: / *déclare ci-après que:* / erklärt hiermit dass:

Instrument type / *Type d'appareil* / Gerätemodell

Techno Twin Station

REF

A00180 / 009895

- is in conformity with the provisions of the IVD Directive 98/79/EC
- *est conforme aux dispositions de la Directive IVD 98/79/CE*
- konform ist mit den Bestimmungen der IVD Direktive 98/79/EG

and furthermore declares that: / *et déclare par ailleurs que:* / und erklärt ausserdem dass:

- the standards EN 61010-1 :2001, 61010-2-101:2003, 61010-2-020:1992, 61326:1997 + A1:1998 and 61000-6-1:1997 have been applied
- *les normes EN 61010-1 :2001, 61010-2-101:2003, 61010-2-020:1992, 61326:1997 + A1:1998 et 61000-6-1:1997 ont été appliquées*
- die Standards EN 61010-1 :2001, 61010-2-101:2003, 61010-2-020:1992, 61326:1997 + A1:1998 und 61000-6-1:1997 angewendet wurden.

This certificate is valid for all instruments produced of this type.
Ce certificat est valable pour tous les appareils produits de ce type.
Dieses Zertifikat ist für alle produzierten Geräte dieses Modells gültig.

Cressier s/Morat, September / Septembre / September 2005

J. Adam
CEO
DiaMed AG

Dr. F. Formanowski
RA/QAS
DiaMed AG