



## NUMEROS UTILES



- Vos Commandes
- Pour tout renseignement concernant vos Commandes
- Assistance Téléphonique Clients (Hot-Line)
- Secrétariat Commercial
- Service Après-Vente
- Centre Européen de Formation Biologique
- La Démarche Qualité - Certificats ISO
- Plan d'Accès

# NUMÉROS UTILES

## VOS COMMANDES

### Sur internet

 pour vous inscrire

[www.diagdirect.com](http://www.diagdirect.com)

Identifiant : sfrl

Mot de passe : diag

### Par fax

Hôpitaux et LABM privés hors EFS et AP-HP

 01 47 95 61 45

Etablissement Français du Sang, AP-HP

 01 47 95 62 00

Laboratoires de contrôle industriel

 01 47 95 61 41

### Par courrier électronique

@ [commandes\\_france@bio-rad.com](mailto:commandes_france@bio-rad.com)

## POUR TOUT RENSEIGNEMENT CONCERNANT VOS COMMANDES

 N°Azur 0 810 122 189

PRIX APPEL LOCAL

## SUPPORTS CLIENTS

Accréditation

@ [SP-Accréditation@bio-rad.com](mailto:SP-Accréditation@bio-rad.com)

Formations en ligne

@ [SP-Formation@bio-rad.com](mailto:SP-Formation@bio-rad.com)

## ASSISTANCE TÉLÉPHONIQUE CLIENTS (Hot Line)

### Par fax

Sérologie, microbiologie, auto-immunité

 01 47 95 50 64

Microbiologie industrielle, contrôle de l'environnement

 01 47 95 50 66

Diabète et toxicologie

 01 47 95 50 69

Contrôle de qualité

 01 47 95 50 65

Immunohématologie

 01 30 28 80 76

### Par courrier électronique et par téléphone

**Systèmes automatisés pour sérologie**

@ [SP-SERO@bio-rad.com](mailto:SP-SERO@bio-rad.com)

Automates pour microplaques, EVOLIS™

 01 47 95 61 04

**Immunohématologie**

@ [SP-IH@bio-rad.com](mailto:SP-IH@bio-rad.com)

Groupages sanguins, RAI, Gamme ScanGel™, HemOs™, ABS Precis, CONNEXION™

 01 30 28 71 84

**Sérologie infectieuse**

@ [SP-SERO@bio-rad.com](mailto:SP-SERO@bio-rad.com)

Techniques microplaques ELISA, laveurs, lecteurs, incubateurs

 01 47 95 62 77

**Contrôle de qualité**

@ [cq.France@bio-rad.com](mailto:cq.France@bio-rad.com)

Unity Real-Time™, EQAS™, contrôle de qualité

 01 47 95 69 74

**Diabète/toxicologie**

@ [SP-HPLC@bio-rad.com](mailto:SP-HPLC@bio-rad.com)

CLHP appliquée aux hémoglobines, systèmes VARIANT™, D-10™

 01 47 95 61 30

**Auto-immunité**

@ [SP-AI@bio-rad.com](mailto:SP-AI@bio-rad.com)

En lames ou microplaques, système PhD™

 01 47 95 60 27

**Système BioPlex® 2200**

@ [SP-BPX@bio-rad.com](mailto:SP-BPX@bio-rad.com)

 01 47 95 62 99

## ASSISTANCE TÉLÉPHONIQUE CLIENTS (Hot Line)

### Microbiologie clinique

Milieux antibiogrammes, système Osiris™, ADAGIO™

@ [SP-MICBIO@bio-rad.com](mailto:SP-MICBIO@bio-rad.com)

 01 47 95 60 91

### Microbiologie industrielle

Contrôle des aliments, des eaux et de l'environnement

@ [FSD-Support@bio-rad.com](mailto:FSD-Support@bio-rad.com)

 01 47 95 61 85

## SERVICE APRÈS-VENTE

Réparations atelier

 01 60 21 79 01

 01 47 95 80 65

@ [atelier.sav@bio-rad.com](mailto:atelier.sav@bio-rad.com)

Devis - Facturations des interventions

 01 60 21 78 81

 01 60 21 78 84

 01 47 95 80 64

@ [Sav-Commercial.fr@bio-rad.com](mailto:Sav-Commercial.fr@bio-rad.com)

Contrats de maintenance - Proposition financière

S'adresser aux secrétariats commerciaux correspondants

## CENTRE DE FORMATION BIOLOGIQUE

Renseignements et inscriptions

 01 47 95 60 98

 01 47 95 62 13

## SECRÉTARIAT COMMERCIAL

### Appels d'offres - Propositions financières - Contrats commerciaux

Départements : 04 - 05 - 06 - 07 - 13 - 20 - 26 - 30 - 83 - 84 - 98

 01 47 95 60 19

 01 47 95 69 49

Départements : 02 - 08 - 10 - 51 - 52 - 54 - 55 - 57 - 59 - 62 - 67 - 80 - 88 - 89

 01 47 95 80 07

 01 47 95 69 49

Départements : 14 - 22 - 27 - 28 - 29 - 35 - 44 - 45 - 49 - 50 - 53 - 56 - 61 - 72 - 76 - 78

 01 47 95 61 56

 01 47 95 69 49

Départements : 60 - 75 - 77 - 91 - 92 - 93 - 94 - 95

 01 47 95 60 17

 01 47 95 61 35

Départements : 01 - 21 - 25 - 38 - 39 - 58 - 68 - 69 - 70 - 71 - 73 - 74 - 90

 01 47 95 81 65

EFS : 25 - 35 - 37 - 42 - 44 - 54 - 59 - 67 - 76 + EFS DOM

 01 47 95 61 35

Départements : 03 - 15 - 16 - 17 - 18 - 19 - 23 - 24 - 36 - 37 - 41 - 42 - 43 - 46 - 48 - 63 - 79 - 85 - 86 - 87 - DOM

 01 47 95 80 42

 01 47 95 61 35

Départements : 09 - 11 - 12 - 31 - 32 - 33 - 34 - 40 - 47 - 64 - 65 - 66 - 81 - 82

 01 47 95 60 16

EFS : 01 - 13 - 31 - 33 - 75 - 92 - 94 + EFS DOM

 01 47 95 61 35

## INTERNET

### Certificats d'analyses

[www.bio-rad.fr/certificate](http://www.bio-rad.fr/certificate)

Vous accéderez directement, à partir du code produit et du numéro de lot, au certificat d'analyse du produit concerné.

### Diagnostics France

<http://diagnostic.bio-rad.fr>

### Fiches de Données de Sécurité (FDS)

[www.bio-rad.fr/msds](http://www.bio-rad.fr/msds)

# LA DÉMARCHE QUALITÉ

## Dispositifs médicaux de diagnostic-in vitro : réactifs et systèmes

Ils sont conformes à la directive européenne MD DIV 98/79/CE et marqués CE.

Cette conformité est certifiée sur 2 critères :

- la documentation technique relative au produit :
  - les études de stabilité et de résistance aux stress liés au transport
  - les analyses de risques physiques, chimiques et biologiques avec l'énoncé des risques résiduels dans le paragraphe limites de performances de la notice...
- le système qualité de l'entreprise audité tous les ans selon le référentiel ISO 13485.

## Directives européennes concernant les systèmes

Tous les équipements que Bio-Rad met sur le marché sont conformes aux Directives européennes suivantes :

- 2002/96/EC WEEE (Waste for Electrical and Electronical Equipments)
- 2002/95/EC RoHS (Restriction of the use of certain Hazardous Substances in electrical and electronic equipments)
- 2004/108/EC EMC (Electro-Magnetic Compatibility)
- 2006/95/EC LVD (Low Voltage ou bas voltage)

Concernant la directive RoHS, sont exemptés de cette directive jusqu'en 2016, les produits Bio-Rad identifiés comme dispositifs médicaux ou comme instruments de surveillance et de contrôle. Après 2016, la directive 2011/69/CE s'appliquera à l'ensemble des produits Bio-Rad.

Un service de Veille Réglementaire assure la prise en compte par Bio-Rad de nouvelles exigences s'appliquant à nos métiers.

## Contrôles exercés sur les produits

Le contrôle de qualité est réalisé sous la responsabilité du fabricant pour chaque lot et est décrit dans nos procédures conformes aux normes ISO 13485 et 9001. Les résultats font partie du dossier lot.

Conformément à la directive européenne MD DIV 98/79/CE, chaque lot de produit faisant partie de la liste A de l'annexe II, est soumis à l'autorisation de commercialisation par l'organisme notifié.

Les certificats de contrôle sont disponibles sur le site [www.bio-rad.com/certificate](http://www.bio-rad.com/certificate)

## Traçabilité

La traçabilité est établie à tous niveaux et pour tous les produits :

### • Traçabilité des lots fabriqués

Le dossier de lot permet de reconstituer l'historique de la fabrication, des matières premières utilisées, du conditionnement, du contrôle et du devenir de chaque lot / n° de série.

Pour toutes les matières premières d'origine animale entrant dans la composition de nos milieux de culture, les certificats sanitaires et d'origine sont demandés à nos fournisseurs et conservés dans le dossier lot du produit.

### • Traçabilité des produits livrés aux clients

Elle permet d'identifier tous les clients livrés avec un produit donné et/ou un lot ou un n° de série donné.

## Études de stabilité et conditions de transport

Des études de stabilité appropriées sont réalisées selon la norme EN 13640.

La date de péremption est déterminée sur la base des études de stabilité menées pendant le développement et l'industrialisation du produit intégrant les conditions de stress liés au transport. Jusqu'à la date de péremption, les performances sont garanties si le produit est conservé dans les conditions préconisées.

- L'étude de stabilité en temps réel sur le produit fini, tenant compte des conditions de transport et de stockage intermédiaire consiste à faire subir au produit conditionné et mis en carton d'expédition, des stress comparables à ceux rencontrés durant le transport en périodes hivernales et estivales. Le même lot de produit fini (trousse témoin), stocké dans les conditions préconisées, est étudié parallèlement aux trousse stressées.
- En complément, des études de stabilité accélérées (4 semaines à 37°C) sont réalisées au cours du développement du produit.

Nos produits sont, en règle générale, acheminés du centre de distribution au lieu de livraison de nos clients à température ambiante par les services habituels des transporteurs.

Quand un produit ne répond pas de manière satisfaisante aux conditions de stress quant à la conservation de ses performances, Bio-Rad introduit alors des conditions particulières d'expédition (carboglace...) pour que le transport puisse être effectué à température ambiante.

Dans la très grande majorité des cas, il n'y a aucune condition particulière.

À réception, les produits sont à stocker à la température préconisée sur la boîte.

Toute situation d'anomalie de conservation chez le client n'est pas prise en compte dans ces études. C'est au client d'apprécier, grâce à son système de management de la qualité, l'impact du dysfonctionnement sur le produit. L'utilisation de contrôle qualité et les vérifications d'usage quant à l'utilisation du réactif (se référer à la notice d'utilisation) permettront de s'assurer du maintien de la qualité de notre produit sur site.

## Traitement des non conformités

En cas de non-conformités détectées à la livraison, prendre contact avec votre interlocuteur à l'administration des ventes (voir n° utiles pages 6, 7).

En cas de réclamations produits (réactifs ou systèmes) : prendre contact avec l'assistance téléphonique client (voir n° utiles pages 6, 7).

Chaque requête-client remontée à l'assistance téléphonique est enregistrée et identifiée dans notre système sous un numéro de dossier unique. En cas de requête, ce numéro vous est transmis, vous permettant ainsi d'assurer la traçabilité de vos échanges avec l'assistance téléphonique clients de Bio-Rad.

Dispositions mises en œuvre en cas de rappel de lot : voir réactovigilance.

Toutes les remontées clients qui arrivent à nos services Assistance téléphonique clients (hot line) ou Administration des ventes sont prises en compte dans notre Système Qualité pour mise en place de corrections, actions correctives et préventives appropriées ; il n'est pas prévu d'informer les clients des actions mises en place sauf s'ils sont impliqués dans les actions de correction, mais la non récurrence des problèmes permet d'apprécier l'efficacité des actions réalisées.

## Réactovigilance

Dans le cadre de la réactovigilance, conformément à la directive MD DIV 98/79/CE, en cas de problème rencontré sur un lot/n° de série, la traçabilité des produits / système livrés permet d'identifier tous les clients livrés avec ce lot.

La personne indiquée comme correspondant réactovigilance dans le laboratoire, est informée du problème, et de la conduite à tenir au regard des résultats obtenus (actions de correction)

## Informations sur les commandes

Pour les commandes passées sur le site Internet [www.diagdirect.com](http://www.diagdirect.com), les informations sur le traitement de la commande sont consultables en ligne sur ce site.

Pour les commandes non passées sur ce site, un accusé de réception de commande indiquant le prix, les codes, quantités, lots, date de péremption et la disponibilité des produits qui seront livrés, sont faxés au n° indiqué sur la commande.

Le bon de livraison comporte le n° de lot et la date de péremption des produits.

Délai de livraison dans des conditions normales : 48 heures

Les livraisons en urgence : voir conditions générales de vente page 176

Abonnements : voir conditions générales de vente page 176

Pour toute autre information complémentaire : voir n° utiles pages 6, 7

## Produits et documentation

Chaque lot de produit fabriqué fait l'objet d'un contrôle qualité et n'est commercialisé que s'il est conforme aux critères d'acceptation et aux performances indiqués dans la notice ou le manuel d'utilisation. Les résultats font partie du dossier lot.

Conformément à la directive européenne 98/79/CE pour les réactifs de la liste A de l'annexe II, chaque lot de produit fabriqué est soumis à l'autorisation de commercialisation par l'organisme notifié (contrôle lot par lot).

Le contrôle de qualité est réalisé sous la responsabilité du fabricant et est décrit dans nos procédures conformes aux normes ISO 13485 et 9001.

Des études de stabilité appropriées sont réalisées dans le cadre du marquage CE selon la norme EN 13640

(voir également Études de stabilité/Conditions de transport).

La date de péremption correspond à la date au-delà de laquelle les performances ne sont plus garanties.

Cette date est déterminée sur la base des études de stabilité menées pendant le développement et l'industrialisation du produit intégrant les conditions de stress lié au transport.

Jusqu'à la date de péremption, les performances sont garanties si le produit est conservé dans les conditions préconisées.

## Services

### Installation, mise en service et formation des utilisateurs

L'installation et la mise en service sont effectuées par un intervenant formé et habilité.

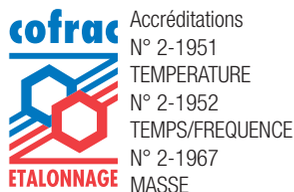
Un rapport d'intervention est fourni au client, témoignant de la conformité du système aux spécifications du fabricant.

La formation des utilisateurs est réalisée avant la mise en service du système sur site ou au centre de formation de Bio-Rad.

### Contrats de maintenance

Le service après-vente propose des contrats de maintenance préventive et curative ainsi que des prestations de vérification et d'étalonnage des instruments.

Bio-Rad dispose d'un laboratoire de métrologie accrédité COFRAC dans 3 domaines en étalonnage et 3 domaines en essais. (Voir attestation page 10)



Pour toute information complémentaire sur les prestations du laboratoire de métrologie, veuillez nous contacter à l'adresse suivante : [metrologie@bio-rad.com](mailto:metrologie@bio-rad.com).

Toute intervention donne lieu à un rapport d'intervention attestant des opérations effectuées, du temps passé et des pièces changées, de l'identité de l'intervenant qui présente le rapport à une personne compétente du laboratoire pour signature. A la fin de la maintenance préventive, est apposée une étiquette indiquant la date prévisionnelle de la prochaine visite.

### Compétence et confidentialité

Tout intervenant Bio-Rad n'est missionné que sur les systèmes du groupe pour lesquels il est formé et habilité.

Les compétences des techniciens SAV et Ingénieurs d'Application Système IAS sont maintenues et continuellement mises à jour selon un programme de formation annuel.

Bio-Rad, signataire de la charte SFRL de la maintenance, s'engage conformément aux règles de déontologie à ce que chaque intervenant respecte le secret professionnel des laboratoires qu'il visite, clause figurant dans son contrat de travail. Ce respect de la confidentialité s'applique également aux interventions de télémaintenance.

## Environnement

Bio-Rad est sensible à l'impact de son activité sur l'environnement. De nombreuses actions sont menées au sein de l'entreprise afin de le réduire.

Les actions détaillées peuvent vous être fournies sur simple demande.



Section Laboratoires - **Convention n°3289**

## ATTESTATION D'ACCREDITATION AVENANT n°1

Le Cofrac atteste que l'organisme ci-dessous désigné :

**NOM :** BIO-RAD  
**Adresse :** 3, boulevard Raymond Poincaré  
92430 MARNE LA COQUETTE

est accrédité selon la norme NF EN ISO/CEI 17025 version 2005 pour ses laboratoires, site et périmètres d'accréditation précisément définis dans les annexes techniques suivantes :

- Annexe technique n° 1 : site de **MITRY-MORY**  
accréditation n°1-2329  
prenant effet le **1<sup>er</sup> juillet 2011**
- Annexe technique n° 2 : site de **MITRY-MORY**  
accréditation n°2-1951  
prenant effet le **1<sup>er</sup> juillet 2011**
- Annexe technique n° 3 : site de **MITRY-MORY**  
accréditation n°2-1952  
prenant effet le **1<sup>er</sup> juillet 2011**
- Annexe technique n°4 : site de **MITRY-MORY**  
accréditation n°2-1967  
prenant effet le **1<sup>er</sup> octobre 2011**

Cette accréditation est la preuve de la compétence technique du laboratoire pour les activités susmentionnées et du bon fonctionnement dans ce laboratoire d'un système de management de la qualité adapté (cf communiqué conjoint ISO / ILAC / IAF de janvier 2009).

**La présente attestation est valable du 1<sup>er</sup> octobre 2011 au 30 juin 2015**

Fait à Paris, le 27 septembre 2011

Pour le Directeur Général du Cofrac, le Responsable du Pôle Mécanique  
Gilles PECCHIOLI

Cette attestation et ses annexes techniques pourront faire l'objet de modifications par avenant de la part du Cofrac. Cet avenant annule et remplace toute attestation antérieure remise, à compter de la date de début de validité mentionnée ci-dessus.  
Les attestations, annexes techniques et avenants périmés doivent être conservés conformément aux dispositions d'archivage de l'organisme et dans le respect des exigences légales.



# Certificat

Certificate

N° 1995/44031

AFNOR Certification certifie que le système de management mis en place par :  
AFNOR Certification certifies that the management system implemented by:

## BIO-RAD

pour les activités suivantes :  
for the following activities:

CONCEPTION, PRODUCTION ET VENTE DE TOUS LES REACTIFS  
ET SYSTEMES DE BIO-RAD FRANCE.  
SOUTIEN TECHNIQUE. VENTE ET SOUTIEN TECHNIQUE DES PRODUITS ACHETES  
PAR BIO-RAD FRANCE. CONCEPTION, FABRICATION ET VENTE D'INSTRUMENTS  
DE ROBOTIQUE MEDICALE. PRESTATIONS ASSOCIEES.

DESIGN, PRODUCTION AND SALE OF ALL REAGENTS  
AND INSTRUMENTS MANUFACTURED BY BIO-RAD FRANCE.  
RELATED TECHNICAL SUPPORT. TRADE OF PRODUCTS BY BIO-RAD FRANCE.  
RELATED TECHNICAL SUPPORT. DESIGN, MANUFACTURING AND SALE  
OF ROBOTIC MEDICAL INSTRUMENTS. RELATED SERVICES.

a été évalué et jugé conforme aux exigences requises par :  
has been assessed and found to meet the requirements of:

## ISO 9001 : 2008

et est déployé sur les sites suivants :  
and is developed on the following locations:

3, bd Raymond Poincaré 92430 MARNES-LA-COQUETTE  
Rue Gustave Eiffel 77290 MITRY-MORY  
7, rue de Madrid Espace Européen de l'Entreprise 67300 SCHILTIGHEIM  
9, avenue du Canada BP 354 91966 LES ULIS CEDEX  
Route de Cassel 59114 STEENVOORDE

Ce certificat est valable à compter du (année/mois/jour)  
This certificate is valid from (year/month/day)

2010-11-24

Jusqu'au\*  
Until\*

2013-11-23

Directrice Générale d'AFNOR Certification

Managing Director of AFNOR Certification

F. MÉAUX

Ce certificat électronique, consultable sur le portail [www.afnor.org](http://www.afnor.org), fait foi en l'absence de la certification des impressions.  
This electronic certificate, available on the portal [www.afnor.org](http://www.afnor.org), is valid in the absence of the certification of the printed version.  
CURTES Y 2006 03 - 1302516 AFNOR est une marque déposée. L'emploi de cette marque implique l'usage de la certification AFNOR.

\*Sauf suspension notifiée entre temps par AFNOR Certification à l'impression désignée ci-dessus. Le présent document n'a qu'une valeur indicative. Seule fait foi la base de données des certificats accessible à l'adresse internet : <http://www.afnor.org>. AFNOR Certification est conforme aux normes internationales d'accréditation en vigueur (certificat d'accréditation disponible sur demande).  
\*Unless suspension notified between times by AFNOR Certification at the above mentioned accreditation number. This document has only an indicative value. The only official source is the certificate database at <http://www.afnor.org>. AFNOR Certification complies with the international accreditation standards in force (accreditation scope available on request).  
Ref: 001 - 072010

# LA DÉMARCHE QUALITÉ



## CERTIFICAT CERTIFICATE OF REGISTRATION N° 9140 rév 5

**Le LNE certifie que le système de management de la qualité développé par**  
*LNE certifies that the quality management system developed by*

**BIO-RAD**  
**3 boulevard Raymond Poincaré,**  
**92430 MARNES LA COQUETTE FRANCE**

**pour les activités**  
*for the activities*

**Conception, production, vente et soutien technique de tous les réactifs  
et systèmes de dispositifs médicaux de diagnostic in vitro.**  
**Vente et soutien technique de produits de négoce.**  
**Détail de l'activité sur l'addendum.**

*Design, production, sales and technical support  
of all reagents and instruments of in vitro diagnostic medical devices.  
Sales and technical support of purchased products.  
Activity detail on addendum.*

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

**Voir addendum**  
*See addendum*

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

**NF EN ISO 13485 : 2004**

**Début de validité / Effective date June 24th, 2011 (included)**  
**Valable jusqu'au / Expiry date : June 8th, 2014 (included)**  
**Établi le / Issued on : June 24th, 2011**



VO 04-07-2007  
CERTIFICATION  
D'ENTREPRISES  
& DE PERSONNES  
N° 4-0038  
Portée disponible  
sur www.cofrac.fr

LNE N° 9140- N° 5  
Ce certificat est délivré selon les règles de certification G-MED / This certificate is issued according to the rules of G-MED certification  
LNE/G-MED Organisme notifié pour les Dispositifs Médicaux / LNE/G-MED Notified Body for Medical Devices

Modifie le certificat 9140-4

  
**On behalf of the Deputy Director**  
**Thierry THOMAS**  
**G-MED Certification Division Manager**



**Laboratoire national de métrologie et d'essais** • Établissement public à caractère industriel et commercial  
LNE/G-MED • Organisme notifié n° 0459  
1, rue Gaston Boissier - 75724 Paris Cedex 15 • Tél. : 01 40 43 37 00 • Fax : 01 40 43 37 37 • www.lne.fr • www.gmed.fr

○ **Version française :**

**Résumé des activités couvertes par le certificat :**

Conception, production, vente et soutien technique de tous les réactifs et systèmes de dispositifs médicaux de diagnostic in vitro et des réactifs et trousseaux utilisés comme méthode alternative pour la détection de micro-organismes.  
Vente et soutien technique de produits de négoce.

\*\*\*\*\*

**Ce certificat couvre les activités et les sites suivants :**

**BIO-RAD**  
3 Bd Raymond Poincaré  
92430 MARNES LA COQUETTE  
FRANCE

Conception, vente et soutien technique

\*\*\*\*\*

**BIO-RAD**  
Rue des Frères Lumière  
77290 MITRY MORY  
FRANCE

Vente et soutien technique

\*\*\*\*\*

**BIO-RAD**  
Route de Cassel  
59114 STEENVOORDE  
FRANCE

Conception, production, vente et soutien technique

\*\*\*\*\*

**BIO-RAD**  
Parc HighTec  
Bâtiment C Latitude  
9 avenue du Canada  
91966 LES ULIS CEDEX  
FRANCE

Conception, production et soutien technique




On behalf of the Deputy Director  
**Thierry THOMAS**  
G-MED Certification Division Manager

ADD

720 DM 0701-32 rev 2 du 25/11/2010

# SYMBOLES

## Définition des symboles européens utilisés



Dispositif médical de diagnostic *in vitro* conforme aux exigences essentielles de la Directive Européenne 98/79/CE



Dispositif médical de diagnostic *in vitro*



Dispositif médical de diagnostic *in vitro* destiné à l'évaluation des performances



Limite d'utilisation



Risques biologiques



Limite de température



Représentant autorisé dans l'Union Européenne



Fabricant



Consulter la notice d'utilisation



Destruction réglementée pour les équipements électriques et électroniques mis sur le marché après le 13 août 2005



Destruction réglementée pour les équipements électriques et électroniques mis sur le marché, date précisée par le fabricant



Conserver à l'abri de la lumière du soleil



Attention



Numéro de série



Code de lot

# TRANSPORTS EN COMMUN

Par la gare Saint Lazare, ligne SNCF vers Saint Nom-la-Bretèche, descendre à la gare de Garches/Marnes-la-Coquette (20 mn), 300 m. à pied par le boulevard Raymond Poincaré.

## ACCÈS VOITURE

### Autoroute A13

Périphérique Ouest,  
direction Rouen (A 13)

Sortie 5 : Vaucresson-Versailles

À droite, Garches/Vaucresson,  
"Hôpital Raymond Poincaré"

Après l'hôpital (sur votre gauche)  
tout droit

À droite, juste avant le 2<sup>e</sup> feu

