

DYNABIO S.A. Luminy Biotech Entreprises Case 922 - 163, avenue de Luminy 13288 Marseille Cedex 9 France	Declaración UE de conformidad	DC/UE-MPK03-ES	
		Version 2	1/1

Declaración UE de conformidad

de acuerdo con el reglamento de la UE 2017/746 relativo a los productos sanitarios para diagnóstico *in vitro*

La empresa:

Nombre de la empresa	Número de registro único	Dirección
DYNABIO S.A.	En espera de emisión por ANSM	Luminy Biotech Entreprises Case 922 – 163, Avenue de Luminy 13288 Marseille cedex 9 France

certifica bajo su exclusiva responsabilidad que el dispositivo:

Nombre comercial	Código del producto	Destino	Clase de riesgo según el anexo VIII	Identificador de producto básico
MucoPAP-F	MPK03	Detección neonatal de fibrosis quística	C (regla 3m)	3770026964DYNABIOMPK03E4

cumple con el reglamento europeo 2017/746 relativo a los dispositivos médicos de diagnóstico *in vitro* y cumple con el Código de Salud Pública francés.

Hecho en Marsella, el 18/08/2022

Yann Dagorn
Presidente, Dynabio S.A.

