

DYNABIO S.A. <i>Luminy Biotech Enterprises</i> <i>Case 922 - 163, avenue de Luminy</i> <i>13288 Marseille Cedex 9</i> <i>France</i>	Declaração de conformidade da UE	DC/UE-MPK03-PT	
		Versão 2	1/1

Declaração de conformidade da UE

de acordo com o regulamento da UE 2017/746 relativo a dispositivos médicos de diagnóstico in vitro

A empresa :

Nome da empresa	Número de registo único	Endereço
DYNABIO S.A.	Aguardando emissão pela ANSM	Luminy Biotech Enterprises Case 922 – 163, Avenue de Luminy 13288 Marseille cedex 9 France

certifica sob sua exclusiva responsabilidade que o dispositivo:

Nome comercial	Código do produto	Destino	Classe de risco de acordo com o apêndice VIII	UDI-DI básico
MucoPAP-F	MPK03	Triagem neonatal para fibrose cística	C (régua de 3m)	3770026964DYNABIOMPK03E4

está em conformidade com o regulamento europeu 2017/746 relativo a dispositivos médicos de diagnóstico *in vitro* e está em conformidade com o Código de Saúde Pública Francês.

Feito em Marselha, em 18/08/2022

Yann Dagorn
Presidente, Dynabio SA

