

DYNABIO S.A. <i>Luminy Biotech Entreprises</i> <i>Case 922 - 163, avenue de Luminy</i> <i>13288 Marseille Cedex 9</i> FRANCE	EG-Konformitätserklärung <i>In Übereinstimmung mit den Normen ISO 17050-1:2004 und 17050-2:2004</i>	DC/CE-MPK03-DE	
		Ausführung 8	1/1

EG-Konformitätserklärung
gemäß Richtlinie 98/79/EG über In-vitro-Diagnostika

Das Unternehmen,

DYNABIO S.A.
 Luminy Biotech Entreprises
 Case 922 – 163, Avenue de Luminy
 13288 Marseille cedex 9
 France

garantiert und erklärt in alleiniger Verantwortung, dass das Gerät:

MucoPAP-F

erfüllt die geltenden Anforderungen der Richtlinie 98/79/EG und des französischen Gesundheitsgesetzbuchs.

Diese Aussage basiert auf Folgendem:

- Technisches Dossier DT-MPK03 (Version 6) zum Nachweis der Einhaltung der grundlegenden Anforderungen der Richtlinie 98/79/EG (Anhang I und III)

Geschehen zu Marseille am 02/09/2022



Y. Dagorn
Président Dynabio S.A.