

<b>DYNABIO S.A.</b> <i>Luminy Biotech Entreprises</i> <i>Case 922 - 163, avenue de Luminy</i> <i>13288 Marseille Cedex 9</i> <b>FRANCE</b>	<b>Declaração de Conformidade CE</b> <i>De acordo com as normas ISO 17050-1:2004 e 17050-2:2004</i>	DC/CE-MPK03-PT	
		Versão 8	1/1

## Declaração de Conformidade CE

*de acordo com a Diretiva 98/79/EC relativa a dispositivos médicos de diagnóstico in vitro*

A empresa,

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

garante e declara, sob sua exclusiva responsabilidade, que o dispositivo:

### **MucoPAP-F**

está em conformidade com os requisitos aplicáveis da Diretiva 98/79/EC e do Código de Saúde Pública Francês.

Esta afirmação é baseada no seguinte:

- Ficha técnica DT-MPK03 (versão 6) demonstrando a conformidade com os requisitos essenciais da diretiva 98/79/EC (Anexo I e III)

Feito em Marseille, em 02/09/2022



Y. Dagorn  
Président Dynabio S.A.