

<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>Déclaration CE de conformité</b>  <i>En accord avec les normes ISO 17050-1:2004 et 17050-2:2004</i>	DC/CE-MPK03	
		Version 5	1/1

## Déclaration CE de conformité

*selon la directive 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro*

Nous,

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

garantissons et déclarons, sous notre seule responsabilité, que le dispositif :

### MucoPAP-F

est conforme aux exigences applicables de la directive 98/79/CE et du Code de la santé publique français.

Cette déclaration est basée sur les éléments suivants:

- Dossier technique DT-MPK03 (version 4) démontrant la conformité aux exigences essentielles de la directive 98/79/CE (Annexe I et III)

Fait à Marseille, le 02/01/2019



Y. Dagorn  
Président Dynabio S.A.