

<b>DYNABIO S.A.</b> <i>Luminy Biotech Enterprises</i> <i>Case 922 - 163, avenue de Luminy</i> <i>13288 Marseille Cedex 9</i> <i>France</i>	<b>Δήλωση  συμμόρφωσης ΕΕ</b>	DC/UE-MPK03-EL	
		Έκδοση 1	1/1

## Δήλωση συμμόρφωσης ΕΕ

*σύμφωνα με τον κανονισμό της ΕΕ 2017/746 σχετικά με τα in vitro διαγνωστικά  
ιατροτεχνολογικά προϊόντα*

Η εταιρείας :

Επωνυμία εταιρείας	Μοναδικός αριθμός εγγραφής	Διεύθυνση
DYNABIO S.A.	Εν αναμονή έκδοσης από τον ANSM	Luminy Biotech Enterprises Case 922 – 163, Avenue de Luminy 13288 Marseille cedex 9 France

πιστοποιεί με αποκλειστική ευθύνη ότι η συσκευή:

Εμπορική ονομασία	Κωδικός προϊόντος	Προορισμός	Κατηγορία κινδύνου σύμφωνα με το παράρτημα VIII	Βασικό UDI-DI
MucoPAP-F	MPK03	Έλεγχος νεογνών για κυστική ίνωση	Γ (Κανόνας 3 γ)	3770026964DYNABIOMPK03E4

συμμορφώνεται με τον ευρωπαϊκό κανονισμό 2017/746 σχετικά με τα *in vitro* διαγνωστικά  
ιατροτεχνολογικά προϊόντα και συμμορφώνεται με τον Γαλλικό Κώδικα Δημόσιας Υγείας.

Έγινε στη Μασσαλία, στις 25/05/2022

Yann Dagorn  
Πρόεδρος, Dynabio S.A.

