

<b>DYNABIO S.A.</b> <i>Luminy Biotech Entreprises</i> <i>Case 922 - 163, avenue de Luminy</i> <i>13288 Marseille Cedex 9</i> <i>France</i>	<b>Declaración UE de conformidad</b>	DC/UE-MPK03-ES	
		Version 1	1/1

## Declaración UE de conformidad

*de acuerdo con el reglamento de la UE 2017/746 relativo a los productos sanitarios para diagnóstico in vitro*

La empresa:

Nombre de la empresa	Número de registro único	Dirección
DYNABIO S.A.	En espera de emisión por ANSM	Luminy Biotech Entreprises Case 922 – 163, Avenue de Luminy 13288 Marseille cedex 9 France

certifica bajo su exclusiva responsabilidad que el dispositivo:

Nombre comercial	Código del producto	Destino	Clase de riesgo según el anexo VIII	Identificador de producto básico
MucoPAP-F	MPK03	Detección neonatal de fibrosis quística	C (regla 3m)	3770026964DYNABIOMPK03E4

cumple con el reglamento europeo 2017/746 relativo a los dispositivos médicos de diagnóstico *in vitro* y cumple con el Código de Salud Pública francés.

Hecho en Marsella, el 25/05/2022

Yann Dagorn  
Presidente, Dynabio S.A.

