

<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>Déclaration de conformité UE</b>	DC/UE-MPK03-FR	
		Version 1	1/1

## Déclaration de conformité UE

*selon le règlement UE 2017/746 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro*

La société :

Nom de la société / Raison sociale	Numéro d'enregistrement unique	Adresse
DYNABIO S.A.	En attente de délivrance par l'ANSM	Luminy Biotech Entreprises Case 922 – 163, Avenue de Luminy 13288 Marseille cedex 9 France

atteste sous sa seule responsabilité que le dispositif :

Nom commercial	Code produit	Destination	Classe de risque selon annexe VIII	IUD-ID de base
MucoPAP-F	MPK03	Dépistage néonatal de la mucoviscidose	C (Règle 3m)	3770026964DYNABIOMPK03E4

est conforme au règlement européen 2017/746 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic *in vitro* et respecte le Code de la santé publique français.

Fait à Marseille, le 25/05/2022

Yann Dagorn  
Président, Dynabio S.A.

