

DYNABIO S.A. <i>Luminy Biotech Entreprises</i> <i>Case 922 - 163, avenue de Luminy</i> <i>13288 Marseille Cedex 9</i> <i>France</i>	Dichiarazione di conformità UE	DC/UE-MPK03-IT	
		Versione 1	1/1

Dichiarazione di conformità UE

secondo il regolamento UE 2017/746 relativo ai dispositivi medico-diagnostici in vitro

L'azienda :

Nome dell'azienda	Numero di registrazione univoco	Indirizzo
DYNABIO SA	In attesa di rilascio da parte dell'ANSM	Luminy Biotech Entreprises Case 922 – 163, Avenue de Luminy 13288 Marseille cedex 9 France

certifica sotto la propria esclusiva responsabilità che il dispositivo:

Nome depositato	Codice prodotto	Destinazione	Classe di rischio secondo l'appendice VIII	UDI-ID di base
MucoPAP-F	MPK03	Screening neonatale della fibrosi cistica	C (righello 3m)	3770026964DYNABIOMPK03E4

è conforme al regolamento europeo 2017/746 relativo ai dispositivi medico-diagnostici *in vitro* e al Codice di sanità pubblica francese.

Fatto a Marsiglia, il 25.05.2022

Yann Dagorn
Presidente, Dynabio S.A.

