

<b>DYNABIO S.A.</b> Luminy Biotech Enterprises Case 922 - 163, avenue de Luminy 13288 Marseille Cedex 9 France	<b>Declaração de conformidade da UE</b>	DC/UE-MPK03-PT	
		Versão 1	1/1

## Declaração de conformidade da UE

*de acordo com o regulamento da UE 2017/746 relativo a dispositivos médicos de diagnóstico  
in vitro*

A empresa :

Nome da empresa	Número de registro único	Endereço
DYNABIO S.A.	Aguardando emissão pela ANSM	Luminy Biotech Enterprises Case 922 – 163, Avenue de Luminy 13288 Marseille cedex 9 France

certifica sob sua exclusiva responsabilidade que o dispositivo:

Nome comercial	Código do produto	Destino	Classe de risco de acordo com o apêndice VIII	UDI-DI básico
MucoPAP-F	MPK03	Triagem neonatal para fibrose cística	C (régua de 3m)	3770026964DYNABIOMPK03E4

está em conformidade com o regulamento europeu 2017/746 relativo a dispositivos médicos de diagnóstico *in vitro* e está em conformidade com o Código de Saúde Pública Francês.

Feito em Marselha, em 25/05/2022

Yann Dagorn  
Presidente, Dynabio SA

