## **DECLARATION DE CONFORMITE IVDR**

Nous.

## Le laboratoire CERBA 10-12 rue Roland Moreno 95740 Frépillon

Déclarons et garantissons, sous notre seule responsabilité, que le dispositif :

MOS-BMG-110 Recherche de la mutation p.Arg506Gln (gène FV), des variantsg.20210G>A (gène FII) et g.677C>T (gène MTHFR) par PCR en temps réel

est un dispositif fabriqué et utilisé exclusivement au sein du Laboratoire Cerba et qu'il satisfait à l'ensemble des exigences générales en matière de sécurité et de performances énoncés à l'Annexe I du Règlement Européen 2017/746 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro.

Cette déclaration est basée sur les éléments suivants :

Dossier technique démontrant la conformité aux exigences essentielles de l'annexe I du Règlement 2017/746

Informations spécifiques de l'objectif d'utilisation :

Etat physiologique ou pathologique

Prédisposition à une affection ou à une maladie

Objectif d'utilisation (application détaillée) :

Bilan étiologique de la maladie thrombo embolique et risque de récidive.

Classification du dispositif: B

Accréditation COFRAC selon la norme NF EN ISO 15189 (N°8-0945, Examens Médicaux) du laboratoire CERBA. Les portées d'accréditation sont disponibles sur le site du COFRAC www.cofrac.fr

Ceci pour la durée de validité du 18/12/2029 certificat, soit jusqu'au :

Fait à Frépillon, le : 18/12/2024

Biologiste Responsable Amandine GANON 21/11/24 Signataire Audrey LANNOY - DQSE

Signature **fannoy** 

1/2 D-ORG-197 - Version 03

## **DECLARATION OF IVDR CONFORMITY**

We are

## The CERBA laboratory 10-12 rue Roland Moreno 95740 Frépillon

Declare and guarantee, under our sole responsibility, that the device :

MOS-BMG-110 Recherche de la mutation p.Arg506Gln (gène FV), des variantsg.20210G>A (gène FII) et g.677C>T (gène MTHFR) par PCR en temps réel

is a device manufactured and used exclusively within Laboratoire Cerba and that it meets all the general safety and performance requirements set out in Annex I of European Regulation 2017/746 on in vitro diagnostic medical devices.

This declaration is based on the following elements:

Technical file demonstrating compliance with the essential requirements of Annex I of Regulation 2017/746

Information specific to the purpose of use:

Physiological or pathological process or state

Predisposition to a medical condition or a disease

Purpose of use (detailed application):

Etiological workup of thromboembolic disease and risk of recurrence.

Device classification:

COFRAC accreditation in accordance with standard NF EN ISO 15189 (N°8-0945, Medical examinations) of the CERBA laboratory. The scopes of accreditation are available on the COFRAC website www.cofrac.fr

This is for the period of validity of 18/12/2029 the certificate, i.e. until:

Done at Frépillon, on: 18/12/2024

Responsible Clinical Pathologist Amandine GANON 21/11/24 Signed by Audrey LANNOY - DQSE

2/2 D-ORG-197 - Version 03