

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-GEN-052 Caryotype sanguin

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

Déficiences physiques ou mentales congénitales

Prédisposition à une affection ou à une maladie

Déterminer si un traitement donné est sûr pour des receveurs potentiels et compatible avec eux

Prévoir la réponse ou les réactions à un traitement

~~Diagnostic compagnon~~

Objectif d'utilisation (application détaillée) :

Réalisation d'un caryotype à la recherche d'une anomalie chromosomique constitutionnelle.

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 **26/05/2030**
certificat, soit jusqu'au :

Fait à Frépillon, le : **25/07/2025**

Biologiste Responsable **Pascale KLEINFINGER 25/07/25**
Signataire **Audrey LANNOY - DQSE**

Signature

Lannoy

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-GEN-052 Caryotype sanguin

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

Congenital physical or mental impairments

Predisposition to a medical condition or a disease

Determine the safety and compatibility with potential recipients

Predict treatment response or reactions

Purpose of use (detailed application) :

Performing a karyotype to look for a constitutional chromosomal abnormality.

Device classification : **B**

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 the certificate, i.e. until : **26/05/2030**

Done at Frépillon, on : **25/07/2025**

Responsible Clinical Pathologist **Pascale KLEINFINGER 25/07/25**
Signed by **Audrey LANNOY - DQSE**

Signed *Lannoy*