

# 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 :

## **Dosage de la VITAMINE K1 plasmatiquepar HPLC MOS-PHY-023**

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

Prévoir la réponse ou les réactions à un traitement  
Définir ou de contrôler des mesures thérapeutiques  
Dépistage  
Diagnostic compagnon

Objectif d'utilisation (application détaillée) :

Recherche de carences en vitamine K par défaut d'absorption (pathologie type Crohn, maladie coeliaque, chirurgie baraiatrique, etc.), insuffisance hépatique ou traitement par AVK.  
Une carence en vitamine K peut induire des saignements par défaut de synthèse des facteurs de la coagulation.  
L'hypervitaminose K n'est pas toxique sauf dans de rares cas chez les nourrissons ou patients ayant un déficit en G6PD (signes d'ictère, anémie hémolytique).

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](http://www.cofrac.fr)

Ceci pour la durée de validité du 13/02/2030  
certificat, soit jusqu'au :

Fait à Frépillon, le : 13/02/2025

Biologiste Responsable Julien BOURGAIN 13/02/2025

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 :

**Dosage de la VITAMINE K1 plasmatique par HPLC**

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

Predict treatment response or reactions

Define or monitoring therapeutic measures

Screening

Companion diagnostics

Purpose of use (detailed application) :

Check for vitamin K deficiency due to lack of absorption (Crohn's disease, coeliac disease, bariatric surgery, etc.), liver failure or treatment with VKAs.

Vitamin K deficiency can lead to bleeding due to defective synthesis of coagulation factors.

Hypervitaminosis K is not toxic except in rare cases in infants or patients with G6PD deficiency (signs of jaundice, haemolytic anaemia).

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](http://www.cofrac.fr)

This is for the period of validity of the certificate, i.e. until : 13/02/2030

Done at Frépillon, on : 13/02/2025

Responsible Clinical Pathologist

Julien BOURGAIN 13/02/2025

Signed by

Audrey LANNOY - DQSE

Signed

*Lannoy*