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-PHY-030 Dosage des catécholamines plasmatiques par chromatographie liquide haute performance avec détection électrochimique

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) :

Le principal intérêt du dosage des catécholamines (adrénaline, noradrénaline, dopamine) est de participer au diagnostic des phéochromocytomes.

Classification du dispositif: В

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 20/02/2030

certificat, soit jusqu'au:

Fait à Frépillon, le : 20/02/2025

Biologiste Responsable Julien BOURGAIN 31/01/25 Signataire Audrey LANNOY - DQSE

Signature Lannoy

> 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-PHY-030 Dosage des catécholamines plasmatiques par chromatographie liquide haute performance avec détection électrochimique

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):

The main purpose of measuring catecholamines (adrenaline, noradrenaline, dopamine) is to help diagnose pheochromocytomas.

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 20/02/2030 the certificate, i.e. until:

Done at Frépillon, on : 20/02/2025

Responsible Clinical Pathologist
Signed by

Julien BOURGAIN 31/01/25
Audrey LANNOY - DQSE

Signed **fannoy**

2/2 D-ORG-197 - Version 03