

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-112 Recherche des mutations p.Cys282Tyr, p.His63Asp, p.Ser65Cys (gène HFE) 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) :

L'hémochromatose est la maladie génétique la plus fréquente dans la population française. 80 % des cas d'hémochromatose dans la population européenne sont liés à une homozygotie p.C282Y

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 02/05/2030
certificat, soit jusqu'au :

Fait à Frépillon, le : 02/05/2025

Biologiste Responsable Amandine GANON 23/01/25
Signataire Audrey LANNOY - DQSE

Signature 

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-112 Recherche des mutations p.Cys282Tyr, p.His63Asp,

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) :

Hemochromatosis is the most common genetic disease in the French population. 80% of hemochromatosis cases in the European population are linked to p.C282Y homozygosity.

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 : 02/05/2030

Done at Frépillon, on : 02/05/2025

Responsible Clinical Pathologist Amandine GANON 23/01/25
Signed by Audrey LANNOY - DQSE

Signed *Jannoy*