

ERKLÄRUNG NACH ART. 5 (5) DER EU-VERORDNUNG ÜBER IN-VITRO-DIAGNOSTIKA (EU) 2017/746 (IVDR) ZUR EIGENHERSTELLUNG EINES IVD IN GESUNDHEITSEINRICHTUNGEN

Declaration under Art. 5 (5) EU Regulation on in vitro diagnostic medical devices (EU) 2017/746 (IVDR) for in-house production of IVD in health institutions

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass das unten aufgeführte Produkt, welches im Wege der Eigenherstellung von uns hergestellt wird,

We declare under our sole responsibility that the product(s) listed below and manufactured by us by way of in-house production

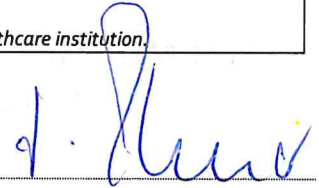
Gesundheitseinrichtung: <i>Health Institution:</i>	Universitätsklinikum Ulm Klinik für Innere Medizin III Diagnostische Laboratorien
Produktbezeichnung, Produktname <i>Product designation, product name</i>	Quantitativer Mutations- bzw. Fusionstranskript-variantennachweis mittels Realtime PCR
Produkt-Code, Produktnummer <i>Product code, product number</i>	-
Zweckbestimmung <i>Purpose of use</i>	Quantitative Bestimmung mittels Realtime PCR-Technik für den Nachweis von spezifischen Fusionsvarianten von <i>CBFB::MYH11</i> , <i>RUNX1::RUNX1T1</i> , <i>PML::RARA</i> , <i>MLLT3::KMT2A</i> und <i>BCR::ABL1</i> , sowie spezifischen Mutationstypen von <i>NPM1</i> als prognostische Marker bei der Akuten Myeloischen Leukämie (AML), der chronischen myeloische Leukämie (CML), der Akuten Lymphatischen Leukämie (ALL), myeloproliferativen Neoplasien (MPN) und/ oder high-risk myelodysplastischen Syndromen (MDS) zur Risikostratifizierung im Rahmen eines risikoadaptierten Therapiekonzeptes.
Produktklassifizierung nach Anhang VIII <i>Device classification according to Annex VIII</i>	Klasse C <i>Class C</i>
<p>allen Anforderungen der IVD-Verordnung (EU) 2017/746, Anhang I "Grundlegende Sicherheits- und Leistungsanforderungen", entspricht, die anwendbar sind.</p> <p><i>complies with all requirements of the IVD Regulation (EU) 2017/746, Annex I 'General Safety and Performance Requirements', which apply to it.</i></p>	
Dokument-Nr. <i>Document No.</i>	Ausgabedatum <i>Date of issue</i>
EU 2017/746	5. April 2017
DIN EN ISO 15189	15. November 2022
<p>Die folgenden Anforderungen finden keine Anwendung: Anhang I, Abschnitt/e siehe Checkliste</p> <p><i>The following requirements do not apply: Annex I section/s siehe Checkliste</i></p> <p>Begründung: siehe Checkliste <i>Justification: siehe Checkliste</i></p>	

Das Produkt wurde in unseren eigenen Räumlichkeiten von uns in nicht industriellem Maßstab gefertigt und wird ausschließlich in unserer Gesundheitseinrichtung betrieben.

The product was manufactured by us in our own premises on a non-industrial scale and is operated solely in our healthcare institution.

Ort und Datum der Erstellung:
Place and date of issue:

Ärztlicher Direktor
Head of Department



Ulm, den 10.12.2025

Qualitätsmanagementbeauftragter
Quality Manager

