

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: Health Institution:		Universitätsklinikum Ulm Klinik für Innere Medizin III Diagnostische Laboratorien	
Produktbezeichnung, Produktname Product designation, product name		CD20-Panel	
Produkt-Code, Produktnummer Product code, product number		-	
Zweckbestimmung Purpose of use		Identifizierung und Bestimmung der prozentualen Anteile der CD1g/CD2o positiven B-Lymphozyten mittels Markierung mit Fluoreszens-gebundenen Antikörpern. Die Messung erfolgt an einem Durchflusszytometer.	
Produktklassifizierung nach Anhang VIII Device classification according to Annex VIII		Klasse C	
		Class C	
allen Anforderungen der IVD-Verordnung (EU) 2017/746, Anhang I "Grundlegende Sicherheits- und Leistungsanforderungen", entspricht, die anwendbar sind.			
complies with all requirements of the IVD Regulation (EU) 2017/746, Annex I 'General Safety and Performance Requirements', which apply to it.			
Dokument-Nr. Document No.	Titel Title Verordoung (ELI) 2017/7/6 des Euro	näischen Parlaments und des Pates über In	Ausgabedatum Date of issue
EU 2017/746	Verordnung (EU) 2017/746 des Europäischen Parlaments und des Rates über Invitro-Diagnostika und zur Aufhebung der Richtlinie 98/79/EG und des Beschlusses 5. April 2017 2010/227/EU der Kommission		
DIN EN ISO 15189	Medizinische Laboratorien – Anforderungen an die Qualität und Kompetenz		15.November 2022
Die folgenden Anforderungen finden keine Anwendung: Anhang I, Abschnitt/e siehe Checkliste			
Begründung: siehe Checkliste The following requirements do not apply: Annex I section/s siehe Checkliste Justification: siehe Checkliste			
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.			
The product was managactored by as in our own premises on a non-industrial scale and is operated solely in our nearing an inspitation.			

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

Ärztlicher Direktor Head of Department

Ulm, den 18. 77. 25

Qualitätsmanagementbeauftragter Quality Manager

Xilin.