

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		LSC-Panel	
Produkt-Code, Produktnummer Product code, product number		-	
Zweckbestimmung Purpose of use		Qualitative und quantitative Bestimmung unreifer Leukämiezellen mit stammzellähnlichen Merkmalen (CD34+CD38- Leukämiezellen oder LSC), dass die Identifizierung eines möglichen Prädiktors für das Behandlungsergebnis der Patienten darstellen. Markierung mit Fluoreszens-gebundenen Antikörpern. Die Messung erfolgt an einem Durchflusszytometer.	
Produktklassifizierung nach Anhang VIII Device classification according to Annex VIII		Klasse C	
Leistungsanforde	erungen", entspricht, die anwe ments of the IVD Regulation (EU) 2017/746, Titel Title	, Annex I 'General Safety and Performance Requirements',	
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 An		vendung: Anhang I, Abschnitt/e siehe Che	eckliste
Begründung: sieh	ne Checkliste nts do not apply: Annex I section/s siehe Ch		
- R	The state of the s	hkeiten von uns in nicht industriellem Ma	ßstab gefertigt
	eßlich in unserer Gesundheits		
The product was manufo	actured by us in our own premises on a non-	industrial scale and is operated solely in our healthcare in	stitution.

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

Ulm, den

15.77 75

Ärztlicher Direktor Head of Department

Qualitätsmanagementbeauftragter Quality Manager