

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

ERKLÄRUNG

nach Art. 5 (5) der EU-Verordnung über In-vitro-Diagnostika (EU) 2017/746 (IVDR) zur Eigenherstellung eines IVD in Gesundheitseinrichtungen

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

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

P32014 Qualitativer Nachweis von Neisseria meningitidis und Typisierung der Serogruppen B/C mittels real-time PCR („in house-Methode“)

Product designation, product name
Produktbezeichnung, Produktname

Qualitativer Nachweis von *Neisseria meningitidis* und Typisierung der Serogruppen B/C mittels real-time PCR („in house-Methode“)

Product code, product number
Produkt-Code, Produktnummer

P 32014

Health institution
Gesundheitseinrichtung

**LUA Sachsen
Abt. 1 Medizinische Mikrobiologie und Hygiene
Jägerstraße 8/10, 01099 Dresden**

complies with all requirements of the IVD Regulation (EU) 2017/746, Annex I 'General Safety and Performance Requirements', which apply to it.

The following requirements do not apply: Annex I section/s.... not applicable

Justification: At the time of document creation all necessary conditions are complied.

allen Anforderungen der IVD-Verordnung (EU) 2017/746, Anhang I 'Grundlegende Sicherheits- und Leistungsanforderungen', entspricht, die anwendbar sind.

*Die folgenden Anforderungen finden keine Anwendung: Anhang I, Abschnitte entfällt
Begründung: Alle zum Zeitpunkt der Erstellung notwendigen Anforderungen sind erfüllt.*

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

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

Device classification according to Annex VIII
Produktklassifizierung nach Anhang VIII

Class C
Klasse C

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

President
Präsident

Dresden, den **24. MRZ. 2023**

Quality Manager
Leiter Qualitätsmanagement

