

**ERKLÄRUNG NACH
 ARTIKEL 5 (5) DER EU-VERORDNUNG ÜBER IN-VITRO-DIAGNOSTIKA (EU) 2017/746
 (IVDR) ZUR EIGENHERSTELLUNG EINES IVD IN GESUNDHEITS-EINRICHTUNGEN**

Name und Adresse der Firma:	Bioscientia Institut für Medizinische Diagnostik GmbH
Standort/MVZ:	Zweigniederlassung MVZ Nordrhein
Straße:	Zum Schürmannsgraben 30
Ort:	47441 Moers

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass das/die unten aufgeführte/n Produkt/e, welche/s im Wege der Eigenherstellung von uns hergestellt wird/werden

- allen Anforderungen der IVD-Verordnung (EU) 2017/746, Anhang I „Grundlegende Sicherheits- und Leistungsanforderungen“, entspricht, die anwendbar sind.
 Nicht anwendbare Anforderungen sind in der Liste Bioscientia „Grundlegende Sicherheits- und Leistungsanforderungen“ aufgeführt.
- Das Produkt wurde in unseren eigenen Räumlichkeiten von uns in nicht industriellem Maßstab gefertigt und wird ausschließlich in unserer Gesundheitseinrichtung betrieben.
- Die Begründung für den Einsatz von dem im Labor entwickelten Produkt, ist in der jeweiligen Standardarbeitsanweisung dokumentiert.
- Das Produkt wurde in Eigenherstellung und in Übereinstimmung mit unserem etablierten Qualitätsmanagementsystem nach der DIN EN ISO 15189 hergestellt.

	Produktname Parameter/Analyt	Beschreibung Methode/Gerät	Weitere Identifikation Matrices	Produkt- klassifikation
1	Generische Produktgruppe „Primer für DNA/RNA Bestimmung“ mittels Real-Time PCR	Multiplex PCR	BIO-MOE-MIKR-SAA-0128	D
2	Generische Produktgruppe „Primer für DNA/RNA Bestimmung“ mittels Real-Time PCR	Multiplex PCR	BIO-MOE-MIKR-SAA-0129	B

Moers, 12.08.25
PD Dr. med. B. Zöllner

Ort, Datum
Standortleitung
Unterschrift