

# Egenerklæring for IVD-utstyr fremstilt og brukt ved helseinstitusjon


## VII – Th1, Th2 og Th17

### Del A

#### A.1 Helseinstitusjon

<b>Navn:</b>	Oslo universitetssykehus HF
<b>Organisasjonsnummer:</b>	993 467 049
<b>Adresse:</b>	Sognsvannsveien 20 0372 Oslo

#### A.2 Deklarasjon

<p>IVD-utstyr angitt i del B fremstilles og anvendes i denne helseinstitusjonen i henhold til kravene i EU Forordning 2017/746 Artikkel 5 nr. 5 og oppfyller de generelle kravene i Vedlegg I.</p> <p>Alt IVD-utstyr fremstilles og anvendes som beskrevet i organisasjonens interne kvalitetssystem.</p> <p>Krav i Vedlegg I som ikke er fullt ut oppfylt og en begrunnelse for dette er angitt i del C.</p> <p>Dokumentasjon kan utleveres på forespørsel til autorisert myndighet</p>	Signatur på vegne av organisasjonen:	
		
	<b>Navn:</b>	Liv T.N. Osnes
	<b>Stilling:</b>	Seksjonsleder
	<b>Avdeling:</b>	Avdeling for immunologi og transfusjonsmedisin, Seksjon for cellulær immunologi
<b>Dato:</b>	13.05.2024	

## Del B

Deklarasjonen i Del A gjelder for følgende IVD-utstyr:

Nr.	IVD-utstyr	Kodesystem	Referansekode
VII	Th1, Th2 og Th17	Intern	131764

## Del C – Produktinformasjon

<b>Navn</b>	Th1, Th2 og Th17
<b>Indeks Del B</b>	VII
<b>Tiltenkt bruk</b>	Påvisning av INFg/IL-4 og IL17 i stimulerte T-celler.
<b>Risiko- klassifisering (A-D)</b>	B
<b>Begrunnelse</b>	Det angitte IVD-utstyret er vurdert til å være i risikoklasse angitt over etter EU 2017/746 IVDR Vedlegg VIII regel 2.6

## Del C – Krav til sikkerhet og ytelse

Navn	Th1, Th2, og Th17	
Indeks Del B	VII	
Krav	Referanse til relevant dokumentasjon	Merknad
Ytelse	Mappe på seksjonens hjemmeområde; Endringskontroll og valideringer.	Mappen, Endringskontroll og valideringer, inneholder dokumentasjon knyttet til analyser som omfavnes av aktuelt IVD-utstyr.  Seksjonens egne skjema med reagenser som benyttes i rutinen. Skjema inneholder fullverdig oversikt, informasjon og dokumentasjon på sporbarhet.
Kjemiske, fysiske og biologiske egenskaper	Dok 81343; Elektronisk stoffkartotek	Enkelte deler av utstyret inneholder helseskadelige stoffer, men flere av disse brukes i nivåer som ikke ansees som risiko ved bruk.  Reagenser som utgjør reell helsefarer ved bruk er merket og helseskaden/hensyn/forhåndsregler er definert i respektive prosedyrene.  Sikkerhetsdatablader finnes i sykehusets elektroniske stoffkartotek eller på leverandørens hjemmeside.
Infeksjon og mikrobiell kontaminering, samt innhold av komponenter med biologisk opprinnelse	Dok 112424; Basale smittevernrutiner	Pasientprøver behandles som potensielt smittefarlig biologisk materiale.  Antistoff inneholder komponenter med biologisk opprinnelse, men dette utgjør ingen infeksjonsfare.
Utstyr med en målefunksjon	Mappe på seksjonens hjemmeområde; Endringskontroll og valideringer.	Eget referanseområde er etablert.
Beskyttelse mot stråling	Ikke relevant	Utstyret inneholder ingen kilder til stråling.

Elektroniske programmerbare systemer	Ikke relevant	Bruk og tolkning av utstyret inkluderer bruk av programvare, men utstyret inneholder ingen programvare i seg selv.
Utstyr tilkoblet en energikilde	Ikke relevant	Utstyret må brukes i kombinasjon med instrumenter som er strømdrevet, men er ikke tilkoblet strømkilde i seg selv.
Beskyttelser mot mekanisk eller termisk fare	Ikke relevant	Utstyret utgjør ingen mekanisk eller termisk fare.
Merking	Dok 55928; Reagenser og kjemikalier i bruk	
Bruksanvisning	Dok 131764; Th1, Th2 og Th17a (DuraClone) <i>Aktuelle dokumenter relevante for overnevnte analyse:</i> Dok 55928; Reagenser og kjemikalier i bruk	