

MODELO DO GRUPO UNILABS

Declaração Pública

Código: FORM-HQ-RA-01

Revisão: AA

Data efetiva: 23-Maio-2024

MODELO DE GRUPO

DECLARAÇÃO PÚBLICA PARA DISPOSITIVOS INTERNOS DE ACORDO COM O ARTIGO 5 (5) DE O IVDR E MDR

Elaborado por:

Nome	Função	Data	Assinatura
Ana Rita Sousa Cunha	Responsável qualidade do laboratório de Biologia Molecular	20-06-2024	

Aprovado por:

Nome	Função	Data	Assinatura
Mariana da Cruz Costa Carlos Rafael Coutinho Sousa	Manager Patologia Molecular Diretor do laboratório de Biologia Molecular	20-06-2024	Horon on ha



MODELO DO GRUPO UNILARS

Declaração Pública

Código: FORM-HO-RA-01

Revisão: AA

Data efetiva: 23-Maio-2024

Declaração Pública para dispositivos internos

Parte A - Informações sobre a Instituição de Saúde Fabricante

Entidade Jurídica da Instituição de Saúde

Nome

Endereço

LAP- Laboratório de Anatomia Patológica, LDA

Rua Manuel Pinto de Azevedo, 173

4100-321 Porto

Lista de locais da Instituição de Saúde abrangidos por esta Declaração Pública

Nome

Departamento

Endereço

Pessoa de Contacto

Laboratório de Biologia Molecular Biologia Molecular

Centro Empresarial Lionesa, R. Lionesa, 446 C24

4465-671 Leça do Balio

Carlos Rafael Coutinho

Sousa

carlos.sousa@unilabs.com Portugal +351963663448

Dados de Contacto da Pessoa Responsável pela Entidade Jurídica

Cargo

Número de telefone

E-mail

Lígia Prado e Castro

Diretor Técnico

+351917607809

ligia.prado.castro@external.unilabs.com

Declaração

A Instituição de Saúde acima mencionada declara para todos os testes listados na parte B:

- i) O dispositivo é fabricado ou modificado, e utilizado em locais dentro da mesma entidade jurídica no âmbito desta Declaração Pública.
- ii) O dispositivo é fabricado ou modificado por esta Instituição de Saúde de acordo com o sistema de gestão da qualidade em conformidade com a EN ISO 15189.
- iii) O dispositivo está em conformidade com os Requisitos Gerais de Segurança e Desempenho (GSPR) relevantes, conforme descrito no Anexo I do Regulamento de Dispositivos Médicos In Vitro (UE) 2017/746 (IVDR) e de acordo com o Artigo 5 (5).
- iv) É fornecida uma justificação fundamentada caso os Requisitos Gerais de Segurança e Desempenho aplicáveis não sejam totalmente cumpridos.
- v) A argumentação para o uso de testes internos está documentada no sistema de gestão da qualidade, através da documentação técnica dos ficheiros.



MODELO DO GRUPO UNILABS

Declaração Pública

Código: FORM-HQ-RA-01

Revisão: AA

Assinatura

Data efetiva: 23-Maio-2024

Eu, o abaixo-assinado, na minha qualidade de Diretor Técnico, certifico que a informação fornecida é verdadeira, precisa, atual e completa, de acordo com o melhor do meu conhecimento. Compreendo que, se tiver fornecido deliberadamente qualquer informação falsa sobre qualquer situação, sou responsável perante a lei.

Assinado em nome da organização

Responsável do laboratório

(Diretor Técnico ou cargo técnico equivalente)

Lígia Prado e Castro

Data

li jiv red casho

25/06/2024

Parte B - Descrição dos dispositivos internos

	ra ne festes of	i aispositivos internos
#	Referência	Nome do

do dispositivo dispositivo

Tipo de dispositivo Classe de Risco

Finalidade pretendida

GSPR Aplicáveis Cumpridos

Integralment e?

Requisitos do GSPR aplicáveis que não são totalmente cumpridos (utilizando a numeração conforme o Anexo I do IVDR/MDR)

Referência HP10372X (Seegene)

Deteção de HPV de baixo e alto risco

Teste CE-IVD com modificaçõ es: Allplex HPV28

Deteção simultânea de DNA alvo de Papilomavírus Humano (HPV) de alto (16, 18, 26, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 53, 56, 58, 59, 66, 68, 69, 73, 82) e baixo risco (6, 11, 40, 42, 43, 44, 54, 61, 70).

Sim

Lista de Verificação dos Requisitos Gerais de Segurança e Desempenho (RGSD): UNI-ANP-IVDR-BM-006

10