

 PATHOLOGIE AUGSBURG HERMANSTR. 1	Gemeinschaftspraxis für Pathologie und Zytologie	DIN EN ISO/IEC 17020:2012
Erklärung		Formblatt

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,

Product designation, product name

Produktbezeichnung, Produktname

CD25 Bio-SB

Product code, product number

Produkt-Code, Produktnummer

Cat.No: BSB6318

Health institution

Gesundheitseinrichtung

Pathologie Augsburg

Hermanstr.1, 86150 Augsburg

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

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

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

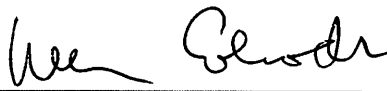
Klasse C

Place and date of issue:

Ort und Datum der Erstellung:

Managing Director

Geschäftsführer



Augsburg, den 03.03.2026

Quality Manager

Leiter Qualitätsmanagement



 PATHOLOGIE AUGSBURG HERMANSTR. 1	Gemeinschaftspraxis für Pathologie und Zytologie	DIN EN ISO/IEC 17020:2012
Erklärung		<i>Formblatt</i>

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,

Product designation, product name
Produktbezeichnung, Produktname

DOG1 Cell Marque

Product code, product number
Produkt-Code, Produktnummer

Cat.No: 244R-18

Health institution
Gesundheitseinrichtung

**Pathologie Augsburg
Hermanstr.1, 86150 Augsburg**

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

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

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

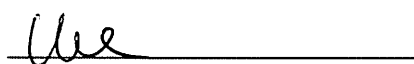
Place and date of issue:
Ort und Datum der Erstellung:

Managing Director
Geschäftsführer



Augsburg, den 03.03.2026

Quality Manager
Leiter Qualitätsmanagement



 PATHOLOGIE AUGSBURG HERMANSTR. 1	Gemeinschaftspraxis für Pathologie und Zytologie	DIN EN ISO/IEC 17020:2012
Erklärung		<i>Formblatt</i>

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,

Product designation, product name
Produktbezeichnung, Produktname

Galectin-3 Cell Marque

Product code, product number
Produkt-Code, Produktnummer

Cat.No: 255M-18

Health institution
Gesundheitseinrichtung

**Pathologie Augsburg
Hermanstr.1, 86150 Augsburg**

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

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

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

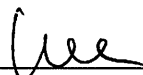
Das Produkt wurde in unseren eigenen Räumlichkeiten von uns in nicht industriellem Maßstab gefertigt und wird ausschließlich in unserer Gesundheitseinrichtung betrieben.

Device classification according to Annex VIII
Produktklassifizierung nach Anhang VIII

Class C
Klasse C

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

Managing Director
Geschäftsführer



Augsburg, den 03.03.2026

Quality Manager
Leiter Qualitätsmanagement



 PATHOLOGIE AUGSBURG HERMANSTR. 1	Gemeinschaftspraxis für Pathologie und Zytologie	DIN EN ISO/IEC 17020:2012
Erklärung		<i>Formblatt</i>

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,

Product designation, product name <i>Produktbezeichnung, Produktname</i>	GATA3 Quartett
Product code, product number <i>Produkt-Code, Produktnummer</i>	Cat.No: P-G001
Health institution <i>Gesundheitseinrichtung</i>	Pathologie Augsburg Hermanstr.1, 86150 Augsburg

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

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

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 <i>Produktklassifizierung nach Anhang VIII</i>	Class C <i>Klasse C</i>
---	-----------------------------------

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

Managing Director
Geschäftsführer



Augsburg, den 03.03.2026

Quality Manager
Leiter Qualitätsmanagement



 PATHOLOGIE AUGSBURG HERMANSTR. 1	Gemeinschaftspraxis für Pathologie und Zytologie	DIN EN ISO/IEC 17020:2012
Erklärung		<i>Formblatt</i>

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,

Product designation, product name
Produktbezeichnung, Produktname

HPV Zytomed

Product code, product number
Produkt-Code, Produktnummer

Cat.No: PM177AA

Health institution
Gesundheitseinrichtung

**Pathologie Augsburg
Hermanstr.1, 86150 Augsburg**

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

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

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

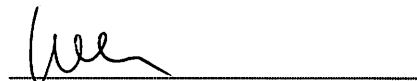
Place and date of issue:
Ort und Datum der Erstellung:

Managing Director
Geschäftsführer



Augsburg, den 03.03.2026

Quality Manager
Leiter Qualitätsmanagement



 PATHOLOGIE AUGSBURG HERMANSTR. 1	Gemeinschaftspraxis für Pathologie und Zytologie	DIN EN ISO/IEC 17020:2012
Erklärung		<i>Formblatt</i>

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,

Product designation, product name

Produktbezeichnung, Produktname

IgG4 Cell Marque

Product code, product number

Produkt-Code, Produktnummer

Cat.No: 367R-18

Health institution

Gesundheitseinrichtung

Pathologie Augsburg

Hermanstr.1, 86150 Augsburg

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

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

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:

Managing Director

Geschäftsführer



Augsburg, den 03.03.2026

Quality Manager

Leiter Qualitätsmanagement



 PATHOLOGIE AUGSBURG HERMANSTR. 1	Gemeinschaftspraxis für Pathologie und Zytologie	DIN EN ISO/IEC 17020:2012
Erklärung		<i>Formblatt</i>

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,

Product designation, product name
Produktbezeichnung, Produktname

MDM2 Bio-SB

Product code, product number
Produkt-Code, Produktnummer

Cat.No: BSB2979

Health institution
Gesundheitseinrichtung

Pathologie Augsburg
Hermanstr.1, 86150 Augsburg

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

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

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:

Managing Director
Geschäftsführer



Augsburg, den 03.03.2026

Quality Manager
Leiter Qualitätsmanagement



 PATHOLOGIE AUGSBURG HERMANSTR. 1	Gemeinschaftspraxis für Pathologie und Zytologie	DIN EN ISO/IEC 17020:2012
Erklärung		<i>Formblatt</i>

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,

Product designation, product name

Produktbezeichnung, Produktname

MUC6 Vitro Master Diagnostic

Product code, product number

Produkt-Code, Produktnummer

Cat.No: MAD 000 435QD-7

Health institution

Gesundheitseinrichtung

Pathologie Augsburg

Hermanstr.1, 86150 Augsburg

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

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

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:

Managing Director

Geschäftsführer



Augsburg, den 03.03.2026

Quality Manager

Leiter Qualitätsmanagement



 PATHOLOGIE AUGSBURG HERMANSTR. 1	Gemeinschaftspraxis für Pathologie und Zytologie	DIN EN ISO/IEC 17020:2012
Erklärung		<i>Formblatt</i>

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,

Product designation, product name <i>Produktbezeichnung, Produktname</i>	P57 Cell Marque
Product code, product number <i>Produkt-Code, Produktnummer</i>	Cat.No: 457M-98
Health institution <i>Gesundheitseinrichtung</i>	Pathologie Augsburg Hermanstr.1, 86150 Augsburg

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

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

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 <i>Produktklassifizierung nach Anhang VIII</i>	Class C <i>Klasse C</i>
---	-----------------------------------

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

Managing Director
Geschäftsführer



Augsburg, den 03.03.2026

Quality Manager
Leiter Qualitätsmanagement



 PATHOLOGIE AUGSBURG HERMANSTR. 1	Gemeinschaftspraxis für Pathologie und Zytologie	DIN EN ISO/IEC 17020:2012
Erklärung		<i>Formblatt</i>

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,

Product designation, product name
Produktbezeichnung, Produktname

PAX8 Quartett

Product code, product number
Produkt-Code, Produktnummer

Cat.No: P-P008

Health institution
Gesundheitseinrichtung

**Pathologie Augsburg
Hermanstr.1, 86150 Augsburg**

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

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

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:

Managing Director
Geschäftsführer



Augsburg, den 03.03.2026

Quality Manager
Leiter Qualitätsmanagement



 PATHOLOGIE AUGSBURG HERMANSTR. 1	Gemeinschaftspraxis für Pathologie und Zytologie	DIN EN ISO/IEC 17020:2012
Erklärung		<i>Formblatt</i>

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,

Product designation, product name
Produktbezeichnung, Produktname

PD-L1 Quartett

Product code, product number
Produkt-Code, Produktnummer

Cat.No: P-P001

Health institution
Gesundheitseinrichtung

**Pathologie Augsburg
Hermanstr.1, 86150 Augsburg**

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

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

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

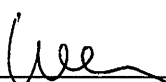
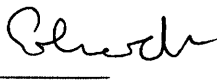
Das Produkt wurde in unseren eigenen Räumlichkeiten von uns in nicht industriellem Maßstab gefertigt und wird ausschließlich in unserer Gesundheitseinrichtung betrieben.

Device classification according to Annex VIII
Produktklassifizierung nach Anhang VIII

Class C
Klasse C

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

Managing Director
Geschäftsführer

Augsburg, den 03.03.2026

Quality Manager
Leiter Qualitätsmanagement



 PATHOLOGIE AUGSBURG HERMANSTR. 1	Gemeinschaftspraxis für Pathologie und Zytologie	DIN EN ISO/IEC 17020:2012
Erklärung		<i>Formblatt</i>

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,

Product designation, product name <i>Produktbezeichnung, Produktname</i>	PRAME Quartett
Product code, product number <i>Produkt-Code, Produktnummer</i>	Cat.No: P-P003
Health institution <i>Gesundheitseinrichtung</i>	Pathologie Augsburg Hermanstr.1, 86150 Augsburg

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

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

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 <i>Produktklassifizierung nach Anhang VIII</i>	Class C <i>Klasse C</i>
---	-----------------------------------

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

Managing Director
Geschäftsführer



Augsburg, den 03.03.2026

Quality Manager
Leiter Qualitätsmanagement



 PATHOLOGIE AUGSBURG HERMANSTR. 1	Gemeinschaftspraxis für Pathologie und Zytologie	DIN EN ISO/IEC 17020:2012
Erklärung		<i>Formblatt</i>

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,

Product designation, product name
Produktbezeichnung, Produktname

PSA Cell Marque

Product code, product number
Produkt-Code, Produktnummer

Cat.No: 324M-18

Health institution
Gesundheitseinrichtung

**Pathologie Augsburg
Hermanstr.1, 86150 Augsburg**

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

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

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:

Managing Director
Geschäftsführer



Augsburg, den 03.03.2026

Quality Manager
Leiter Qualitätsmanagement



 PATHOLOGIE AUGSBURG HERMANSTR. 1	Gemeinschaftspraxis für Pathologie und Zytologie	DIN EN ISO/IEC 17020:2012
Erklärung		<i>Formblatt</i>

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,

Product designation, product name
Produktbezeichnung, Produktname

PTH Cell Marque

Product code, product number
Produkt-Code, Produktnummer

Cat.No: 310M-28

Health institution
Gesundheitseinrichtung

**Pathologie Augsburg
Hermanstr.1, 86150 Augsburg**

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

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

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:

Managing Director
Geschäftsführer



Augsburg, den 03.03.2026

Quality Manager
Leiter Qualitätsmanagement



 PATHOLOGIE AUGSBURG HERMANSTR. 1	Gemeinschaftspraxis für Pathologie und Zytologie	DIN EN ISO/IEC 17020:2012
Erklärung		<i>Formblatt</i>

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,

Product designation, product name
Produktbezeichnung, Produktname

SATB2 Cell Marque

Product code, product number
Produkt-Code, Produktnummer

Cat.No: 384R-18

Health institution
Gesundheitseinrichtung

**Pathologie Augsburg
Hermanstr.1, 86150 Augsburg**

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

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

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:

Managing Director
Geschäftsführer



Augsburg, den 03.03.2026

Quality Manager
Leiter Qualitätsmanagement



 PATHOLOGIE AUGSBURG HERMANSTR. 1	Gemeinschaftspraxis für Pathologie und Zytologie	DIN EN ISO/IEC 17020:2012
Erklärung		<i>Formblatt</i>

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,*

Product designation, product name
Produktbezeichnung, Produktname

Smoothelin Cell Marque

Product code, product number
Produkt-Code, Produktnummer

Cat.No: 377M-18

Health institution
Gesundheitseinrichtung

**Pathologie Augsburg
Hermanstr.1, 86150 Augsburg**

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

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

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:

Managing Director
Geschäftsführer



Augsburg, den 03.03.2026

Quality Manager
Leiter Qualitätsmanagement



 PATHOLOGIE AUGSBURG HERMANSTR. 1	Gemeinschaftspraxis für Pathologie und Zytologie	DIN EN ISO/IEC 17020:2012
Erklärung		<i>Formblatt</i>

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,

Product designation, product name
Produktbezeichnung, Produktname

Somatostatin Bio-SB

Product code, product number
Produkt-Code, Produktnummer

Cat.No: BSB3414

Health institution
Gesundheitseinrichtung

Pathologie Augsburg
Hermanstr.1, 86150 Augsburg

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

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

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

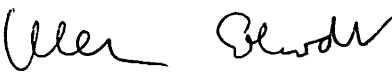
Das Produkt wurde in unseren eigenen Räumlichkeiten von uns in nicht industriellem Maßstab gefertigt und wird ausschließlich in unserer Gesundheitseinrichtung betrieben.

Device classification according to Annex VIII
Produktklassifizierung nach Anhang VIII

Class C
Klasse C

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

Managing Director
Geschäftsführer



Augsburg, den 03.03.2026

Quality Manager
Leiter Qualitätsmanagement



 PATHOLOGIE AUGSBURG HERMANSTR. 1	Gemeinschaftspraxis für Pathologie und Zytologie	DIN EN ISO/IEC 17020:2012
Erklärung		<i>Formblatt</i>

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,

Product designation, product name
Produktbezeichnung, Produktname

SSTR2 Bio-SB

Product code, product number
Produkt-Code, Produktnummer

Cat.No: BSB3748-7

Health institution
Gesundheitseinrichtung

**Pathologie Augsburg
Hermanstr.1, 86150 Augsburg**

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

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

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

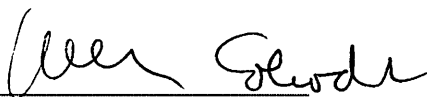
Das Produkt wurde in unseren eigenen Räumlichkeiten von uns in nicht industriellem Maßstab gefertigt und wird ausschließlich in unserer Gesundheitseinrichtung betrieben.

Device classification according to Annex VIII
Produktklassifizierung nach Anhang VIII

Class C
Klasse C

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

Managing Director
Geschäftsführer



Augsburg, den 03.03.2026

Quality Manager
Leiter Qualitätsmanagement



 PATHOLOGIE AUGSBURG HERMANSTR. 1	Gemeinschaftspraxis für Pathologie und Zytologie	DIN EN ISO/IEC 17020:2012
Erklärung		<i>Formblatt</i>

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,

Product designation, product name
Produktbezeichnung, Produktname

Tenascin C DCS

Product code, product number
Produkt-Code, Produktnummer

Cat.No: TI05IR06

Health institution
Gesundheitseinrichtung

**Pathologie Augsburg
Hermanstr.1, 86150 Augsburg**

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

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

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:

Managing Director
Geschäftsführer



Augsburg, den 03.03.2026

Quality Manager
Leiter Qualitätsmanagement



 PATHOLOGIE AUGSBURG HERMANSTR. 1	Gemeinschaftspraxis für Pathologie und Zytologie	DIN EN ISO/IEC 17020:2012
Erklärung		<i>Formblatt</i>

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,

Product designation, product name
Produktbezeichnung, Produktname

ChromograninA/Helicobacter DAKO Agilent

Product code, product number
Produkt-Code, Produktnummer

Cat.No: M086901-2/GA52361-2

Health institution
Gesundheitseinrichtung

**Pathologie Augsburg
Hermanstr.1, 86150 Augsburg**

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

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

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

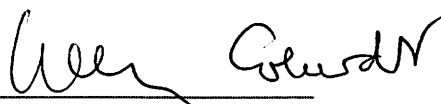
Das Produkt wurde in unseren eigenen Räumlichkeiten von uns in nicht industriellem Maßstab gefertigt und wird ausschließlich in unserer Gesundheitseinrichtung betrieben.

Device classification according to Annex VIII
Produktklassifizierung nach Anhang VIII

Class C
Klasse C

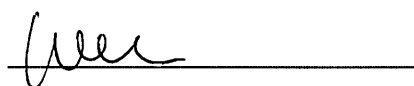
Place and date of issue:
Ort und Datum der Erstellung:

Managing Director
Geschäftsführer



Augsburg, den 03.03.2026

Quality Manager
Leiter Qualitätsmanagement



 PATHOLOGIE AUGSBURG HERMANSTR. 1	Gemeinschaftspraxis für Pathologie und Zytologie	DIN EN ISO/IEC 17020:2012
Erklärung		<i>Formblatt</i>

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,

Product designation, product name <i>Produktbezeichnung, Produktname</i>	Ki67/P16 DAKO Agilent
Product code, product number <i>Produkt-Code, Produktnummer</i>	Cat.No: GA62661-2/GA78361-2
Health institution <i>Gesundheitseinrichtung</i>	Pathologie Augsburg Hermanstr.1, 86150 Augsburg

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

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

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 <i>Produktklassifizierung nach Anhang VIII</i>	Class C <i>Klasse C</i>
---	-----------------------------------

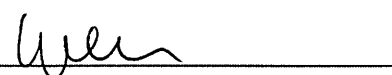
Place and date of issue:
Ort und Datum der Erstellung:

Managing Director
Geschäftsführer



Augsburg, den 03.03.2026

Quality Manager
Leiter Qualitätsmanagement



 PATHOLOGIE AUGSBURG HERMANSTR. 1	Gemeinschaftspraxis für Pathologie und Zytologie	DIN EN ISO/IEC 17020:2012
Erklärung		<i>Formblatt</i>

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,*

Product designation, product name
Produktbezeichnung, Produktname

P63/P504S+34bE12 DAKO Agilent

Product code, product number
Produkt-Code, Produktnummer

Cat.No: GA66261-2/GA06061-2+GA05161-2

Health institution
Gesundheitseinrichtung

**Pathologie Augsburg
Hermanstr.1, 86150 Augsburg**

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

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

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

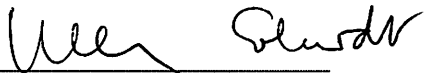
*Das Produkt wurde in unseren eigenen Räumlichkeiten von uns in nicht industriellem Maßstab gefertigt und wird ausschließlich in unserer
Gesundheitseinrichtung betrieben.*

Device classification according to Annex VIII
Produktklassifizierung nach Anhang VIII

Class C
Klasse C

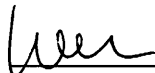
Place and date of issue:
Ort und Datum der Erstellung:

Managing Director
Geschäftsführer



Augsburg, den 03.03.2026

Quality Manager
Leiter Qualitätsmanagement



 PATHOLOGIE AUGSBURG HERMANSTR. 1	Gemeinschaftspraxis für Pathologie und Zytologie	DIN EN ISO/IEC 17020:2012
Erklärung		<i>Formblatt</i>

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,

Product designation, product name <i>Produktbezeichnung, Produktname</i>	Claudin18 Quartett
Product code, product number <i>Produkt-Code, Produktnummer</i>	Cat.No: P-C049
Health institution <i>Gesundheitseinrichtung</i>	Pathologie Augsburg Hermanstr.1, 86150 Augsburg

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

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

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 <i>Produktklassifizierung nach Anhang VIII</i>	Class C <i>Klasse C</i>
---	-----------------------------------

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

Managing Director
Geschäftsführer



Augsburg, den 03.03.2026

Quality Manager
Leiter Qualitätsmanagement



 PATHOLOGIE AUGSBURG HERMANSTR. 1	Gemeinschaftspraxis für Pathologie und Zytologie	DIN EN ISO/IEC 17020:2012
Erklärung		<i>Formblatt</i>

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,

Product designation, product name <i>Produktbezeichnung, Produktname</i>	SOX10 Quartett
Product code, product number <i>Produkt-Code, Produktnummer</i>	Cat.No: P-S001
Health institution <i>Gesundheitseinrichtung</i>	Pathologie Augsburg Hermanstr.1, 86150 Augsburg

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

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

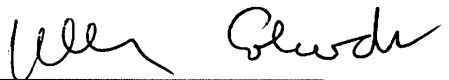
The product was manufactured by us in our own premises on a non-industrial scale and is operated solely in our healthcare institution.

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 <i>Produktklassifizierung nach Anhang VIII</i>	Class C <i>Klasse C</i>
---	-----------------------------------

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

Managing Director
Geschäftsführer

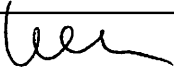


Augsburg, den 03.03.2026

Quality Manager
Leiter Qualitätsmanagement



 PATHOLOGIE AUGSBURG HERMANSTR. 1	Gemeinschaftspraxis für Pathologie und Zytologie	DIN EN ISO/IEC 17020:2012
Erklärung		<i>Formblatt</i>

<i>Erstellt:</i> QMB	<i>Datum</i> 3.3.2026	<i>Unterschrift</i> 
<i>Geprüft und freigegeben:</i> Geschäftsführung	<i>Datum</i> 3.3.26	<i>Unterschrift</i> 