

## **EG-Konformitätserklärung/EC Declaration of Conformity**

gemäß Anhang III der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998  
*as per Annex III of Directive 98/79/EC of the European Parliament and Council of 27 October 1998*  
und/and

gemäß Anhang VI der Richtlinie 2011/65/EU des Europäischen Parlaments und des Rates vom 8. Juni 2011  
*as per Annex VI of Directive 2011/65/EU of the European Parliament and Council of 8 June 2011*

Hersteller/Manufacturer: Hitachi High-Technologies Corporation  
1-24-14 Nishi-Shimbashi, Minato-ku  
Tokyo 105-8717  
Japan

Authorized Representative: Roche Diagnostics GmbH  
Sandhofer Strasse 116  
68305 Mannheim  
Germany

Die Roche Diagnostics GmbH erklärt, dass das Produkt/die Produktfamilie  
*Roche Diagnostics GmbH declares that the product/the product line*

Produktname/Product name: **Na Electrode**

Art.-Nr./Id. No.: **10825468001**

Beschreibung/Description: Ionen-selektive Elektrode in Kombination mit ISE Modulen der  
Roche/Hitachi Analysenautomaten zur quantitative Bestimmung  
von Natrium in Serum, Plasma oder Urin.  
*Ion-selective electrode to be used with ISE modules of  
Roche/Hitachi analyzer for quantitative determination of  
sodium in serum, plasma or urine.*

auf das/die sich diese Erklärung bezieht, den Forderungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments  
und des Rates vom 27. Oktober 1998 über In-vitro-Diagnostica (bzw. seine Umsetzung in nationales Recht der  
Mitgliedsstaaten in welchen das Produkt vermarktet werden soll) entspricht.  
*to which this declaration relates fulfils the requirements of Directive 98/79/EC of the European Parliament and  
Council of 27 October 1998 on in-vitro diagnostic medical devices (and its relevant transposition into the  
national laws of the Member States in which the device is intended to be placed on the market).*

und/and

Ab Serien-Nr./Starting with  
Serial No.: Q5700

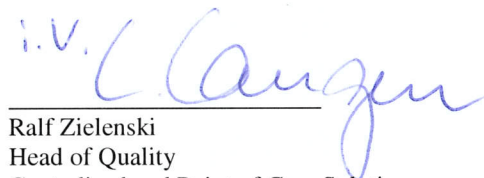
auf das/die sich diese Erklärung bezieht, den Forderungen der Richtlinie 2011/65/EU inklusive Artikel 4 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 8. Juni 2011 betreffend Beschränkung der Verwendung bestimmter gefährlicher Stoffe gemäss Anhang II (Blei, Quecksilber, Cadmium, Sechswertiges Chrom, Polybromierte Biphenyle und Polybromierte Diphenylether) in Elektro- und Elektronikgeräten (bzw. seine Umsetzung in nationales Recht der Mitgliedsstaaten in welchen das Produkt vermarktet werden soll) entspricht.

*to which this declaration relates fulfills the requirements of Directive 2011/65/EU including Article 4 of the European Parliament and Council of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances according Annex II (lead, mercury, hexavalent chromium, cadmium, polybrominated biphenyls and polybrominated diphenyl ethers) in electrical and electronic equipment (and its relevant transposition into the national laws of the Member States in which the device is intended to be placed on the market).*

Mannheim, 27 July 2016

Roche Diagnostics GmbH

ppa./on behalf of the company



Ralf Zielenski  
Head of Quality  
Centralised and Point of Care Solutions

ppa./on behalf of the company



Dr. Peter Martin  
Senior Director Global Regulatory Affairs  
Centralised and Point of Care Solutions

Kontaktadresse/Contact address: Roche Diagnostics GmbH  
Abt./Dept. Global Regulatory Affairs  
Sandhofer Strasse 116  
68305 Mannheim  
Germany

## **EG-Konformitätserklärung/EC Declaration of Conformity**

gemäß Anhang III der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998  
*as per Annex III of Directive 98/79/EC of the European Parliament and Council of 27 October 1998*

Hersteller/Manufacturer: Roche Diagnostics GmbH

Adresse/Address: Sandhofer Strasse 116  
D-68305 Mannheim

Die Roche Diagnostics GmbH erklärt, dass das Produkt/die Produktfamilie  
*Roche Diagnostics GmbH declares that the product/the product line*

Produktname/Product name: **NACL**  
Diluent NaCl 9 %

Art.-Nr./Cat. No.: **08063494190**

Beschreibung/Description: Diluent NaCl 9 % dient als Probendiluens, das zusammen mit  
Testreagenzien auf **cobas c** Systemen eingesetzt wird.  
*Diluent NaCl 9 % is used as a sample diluent in conjunction with assay  
reagents on **cobas c** systems.*

auf das/die sich diese Erklärung bezieht, den Forderungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und  
des Rates vom 27. Oktober 1998 über In-vitro-Diagnostica (bzw. seine Umsetzung in nationales Recht der  
Mitgliedsstaaten in welchen das Produkt vermarktet werden soll) entspricht.

*to which this declaration relates fulfils the requirements of Directive 98/79/EC of the European Parliament and  
Council of 27 October 1998 on in-vitro diagnostic medical devices (and its relevant transposition into the  
national laws of the Member States in which the device is intended to be placed on the market).*

Mannheim, 7 November 2018

Roche Diagnostics GmbH

ppa./on behalf of the company  
*ppa. Dr. Beate Bonefeld*



Ralf Zielenski  
Head of Quality  
Centralised and Point of Care Solutions

ppa./on behalf of the company



Dr. Stefan Scheib  
Director Global Regulatory Affairs  
Centralised and Point of Care Solutions

Kontaktadresse/Contact address: Roche Diagnostics GmbH  
Abt./Dept. Global Regulatory Affairs  
Sandhofer Strasse 116  
D-68305 Mannheim

## **EG-Konformitätserklärung/EC Declaration of Conformity**

gemäß Anhang III der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998  
*as per Annex III of Directive 98/79/EC of the European Parliament and Council of 27 October 1998*

Hersteller/Manufacturer: Roche Diagnostics GmbH

Adresse/Address: Sandhofer Strasse 116  
D-68305 Mannheim

Die Roche Diagnostics GmbH erklärt, dass das Produkt/die Produktfamilie  
*Roche Diagnostics GmbH declares that the product/the product line*

Produktname/Product name: **NAOHD**

Art.-Nr./Cat. No.: **08063451190**

Beschreibung/Description: Waschlösung für Reagenznapeln und Küvetten bei Roche/Hitachi  
**cobas c** Systemen.  
*Wash solution for reagent probes and reaction cells on Roche/Hitachi  
cobas c systems.*

auf das/die sich diese Erklärung bezieht, den Forderungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und  
des Rates vom 27. Oktober 1998 über In-vitro-Diagnostica (bzw. seine Umsetzung in nationales Recht der  
Mitgliedsstaaten in welchen das Produkt vermarktet werden soll) entspricht.  
*to which this declaration relates fulfils the requirements of Directive 98/79/EC of the European Parliament and  
Council of 27 October 1998 on in-vitro diagnostic medical devices (and its relevant transposition into the  
national laws of the Member States in which the device is intended to be placed on the market).*

Mannheim, 7 November 2018

Roche Diagnostics GmbH

ppa./on behalf of the company

ppa. Dr. Beate Bonefeld



Ralf Zielenski  
Head of Quality  
Centralised and Point of Care Solutions

ppa./on behalf of the company



Dr. Stefan Scheib  
Director Global Regulatory Affairs  
Centralised and Point of Care Solutions

Kontaktadresse/Contact address: Roche Diagnostics GmbH  
Abt./Dept. Global Regulatory Affairs  
Sandhofer Strasse 116  
D-68305 Mannheim

## **EG-Konformitätserklärung/EC Declaration of Conformity**

gemäß Anhang III der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998  
as per Annex III of Directive 98/79/EC of the European Parliament and Council of 27 October 1998

Hersteller/Manufacturer: Roche Diagnostics GmbH

Adresse/Address: Roche Professional Diagnostics  
Sandhofer Straße 116  
D-68305 Mannheim

Die Roche Diagnostics GmbH erklärt, dass das Produkt/die Produktfamilie (bei rezepturgleichen Produkten)  
*Roche Diagnostics GmbH declares that the product/the product line (in case of products manufactured by identical recipes)*

Produktname/Product name: **PreciControl HbA1c norm**

Art.-Nr./Id. No.: **05479207**  
**05991323**

Beschreibung/Description: PreciControl HbA1c norm dient zur Qualitätskontrolle und wird zur Richtigkeits- und Präzisionskontrolle von quantitativen Methoden, wie in den Wertebüchern angegeben, eingesetzt.  
*PreciControl HbA1c norm is for use in quality control by monitoring accuracy and precision for the quantitative methods as specified in the value sheets.*

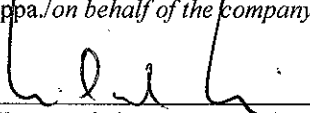
auf das/die sich diese Erklärung bezieht, den Forderungen der EG-Richtlinie 98/79/EG des Rates vom 27. Oktober 1998 (bzw. seine Umsetzung in nationales Recht der Mitgliedsstaaten in welchen das Produkt vermarktet werden soll) über In-vitro-Diagnostica entspricht.  
*to which this declaration relates fulfils the requirements of EC Directive 98/79/EC of the Council of 27 October 1998 (and its relevant transposition into the national laws of the Member States in which the device is intended to be placed on the market) concerning in-vitro diagnostic devices.*

Mannheim, 11.11.2010

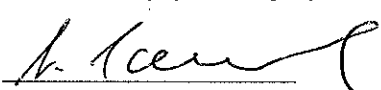
Roche Diagnostics GmbH

*ppa./on behalf of the company*

*i. V./on behalf of the company*

  
Dr. M. Thein  
Head of Quality

Roche Professional Diagnostics

  
Annerose Schenkel  
Head of Quality Control Mannheim  
Roche Diagnostics Global Operations

Kontaktadresse/Contact address: Roche Professional Diagnostics  
Abt./Dept. Global Regulatory Affairs  
Sandhofer Straße 116  
D-68305 Mannheim  
Fax: +49 621/759 1448

## **EG-Konformitätserklärung/EC Declaration of Conformity**

gemäß Anhang III der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998  
as per Annex III of Directive 98/79/EC of the European Parliament and Council of 27 October 1998

**Hersteller/Manufacturer:** Roche Diagnostics GmbH  
**Adresse/Address:** Roche Professional Diagnostics  
Sandhofer Straße 116  
D-68305 Mannheim

Die Roche Diagnostics GmbH erklärt, dass das Produkt/die Produktfamilie (bei rezepturgleichen Produkten)  
*Roche Diagnostics GmbH declares that the product/the product line (in case of products manufactured by identical recipes)*

**Produktname/Product name:** **PreciControl HbA1c path**

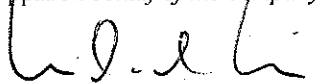
**Art.-Nr./Id. No.:** **05912504**  
**05991331**

**Beschreibung/Description:** PreciControl HbA1c path dient zur Qualitätskontrolle und wird zur Richtigkeits- und Präzisionskontrolle von quantitativen Methoden, wie in den Wertebüchern angegeben, eingesetzt.  
*PreciControl HbA1c path is for use in quality control by monitoring accuracy and precision for the quantitative methods as specified in the value sheets.*

auf das/die sich diese Erklärung bezieht, den Forderungen der EG-Richtlinie 98/79/EG des Rates vom 27. Oktober 1998 (bzw. seine Umsetzung in nationales Recht der Mitgliedsstaaten in welchen das Produkt vermarktet werden soll) über In-vitro-Diagnostica entspricht.  
*to which this declaration relates fulfils the requirements of EC Directive 98/79/EC of the Council of 27 October 1998 (and its relevant transposition into the national laws of the Member States in which the device is intended to be placed on the market) concerning in-vitro diagnostic devices.*

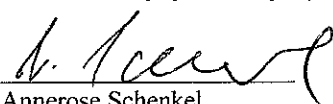
Mannheim, 11.11.2010

Roche Diagnostics GmbH  
opa./on behalf of the company



Dr. M. Thein  
Head of Quality  
Roche Professional Diagnostics

i. V./on behalf of the company



Annerose Schenkel  
Head of Quality Control Mannheim  
Roche Diagnostics Global Operations

**Kontaktadresse/Contact address:** Roche Professional Diagnostics  
Abt./Dept. Global Regulatory Affairs  
Sandhofer Straße 116  
D-68305 Mannheim  
Fax: +49 621/759 1448

## **EG-Konformitätserklärung/EC Declaration of Conformity**

gemäß Anhang III der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998  
as per Annex III of Directive 98/79/EC of the European Parliament and Council of 27 October 1998

Hersteller/Manufacturer: Roche Diagnostics GmbH

Adresse/Address: Roche Professional Diagnostics  
Sandhofer Straße 116  
D-68305 Mannheim

Die Roche Diagnostics GmbH erklärt, dass das Produkt/die Produktfamilie (bei rezepturgleichen Produkten)  
*Roche Diagnostics GmbH declares that the product/the product line (in case of products manufactured by identical recipes)*

Produktname/Product name: **PreciControl ClinChem Multi 1**

Art.-Nr./Id. No.: **05947626, 05117003, 05117208**

Beschreibung/Description: PreciControl ClinChem Multi 1 wird in der Qualitätskontrolle zur Richtigkeits- und Präzisionskontrolle von den in den Wertebüchern angegebenen quantitativen Methoden eingesetzt.  
*PreciControl ClinChem Multi 1 is for use in quality control by monitoring accuracy and precision for the quantitative methods as specified in the value sheets.*

auf das/die sich diese Erklärung bezieht, den Forderungen der EG-Richtlinie 98/79/EG des Rates vom 27. Oktober 1998 (bzw. seine Umsetzung in nationales Recht der Mitgliedsstaaten in welchen das Produkt vermarktet werden soll) über In-vitro-Diagnostica entspricht.

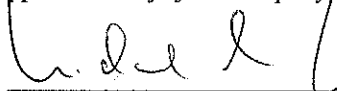
*to which this declaration relates fulfils the requirements of EC Directive 98/79/EC of the Council of 27 October 1998 (and its relevant transposition into the national laws of the Member States in which the device is intended to be placed on the market) concerning in-vitro diagnostic devices.*

Mannheim, 13. August 2010

Roche Diagnostics GmbH

*for/on behalf of the company*

*i. V. on behalf of the company*




Dr. M. Thein  
Head of Quality & Regulatory  
Management  
Professional Diagnostics

A. Schenkel  
Head of Quality Control  
Professional Diagnostics

Kontaktadresse/Contact address: Roche Professional Diagnostics  
Abt./Dept. Global Regulatory Affairs  
Sandhofer Straße 116  
D-68305 Mannheim  
Fax: +49 621/759 1448

## **EG-Konformitätserklärung/EC Declaration of Conformity**

gemäß Anhang III der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998  
as per Annex III of Directive 98/79/EC of the European Parliaments and Council of 27 October 1998

**Hersteller/Manufacturer:** Roche Diagnostics GmbH  
**Adresse/Address:** Roche Professional Diagnostics  
Sandhofer Straße 116  
D-68305 Mannheim

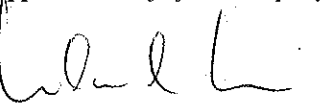
Die Roche Diagnostics GmbH erklärt, dass das Produkt/die Produktfamilie (bei rezepturgleichen Produkten)  
*Roche Diagnostics GmbH declares that the product/the product line (in case of products manufactured by identical recipes)*

**Produktname/Product name:** **PreciControl ClinChem Multi 2**  
**Art.-Nr./Id. No.:** **05947774, 05117216, 05117291**  
**Beschreibung/Description:** PreciControl ClinChem Multi 2 wird in der Qualitätskontrolle zur Richtigkeits- und Präzisionskontrolle von den in den Wertebüchern angegebenen quantitativen Methoden eingesetzt.  
*PreciControl ClinChem Multi i2 is for use in quality control by monitoring accuracy and precision for the quantitative methods as specified in the value sheets.*

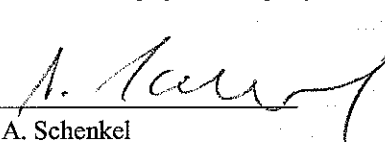
auf das/die sich diese Erklärung bezieht, den Forderungen der EG-Richtlinie 98/79/EG des Rates vom 27. Oktober 1998 (bzw. seine Umsetzung in nationales Recht der Mitgliedsstaaten in welchen das Produkt vermarktet werden soll) über In-vitro-Diagnostica entspricht.  
*to which this declaration relates fulfils the requirements of EC Directive 98/79/EC of the Council of 27 October 1998 (and its relevant transposition into the national laws of the Member States in which the device is intended to be placed on the market) concerning in-vitro diagnostic devices.*

Mannheim, 13. August 2010

Roche Diagnostics GmbH  
ppa./on behalf of the company i. V./on behalf of the company



Dr. M. Thein  
Head of Quality & Regulatory  
Management  
Professional Diagnostics



A. Schenkel  
Head of Quality Control  
Professional Diagnostics

**Kontaktadresse/Contact address:** Roche Professional Diagnostics  
Abt./Dept. Global Regulatory Affairs  
Sandhofer Straße 116  
D-68305 Mannheim  
Fax: +49 621/759 1448

## **EG-Konformitätserklärung/EC Declaration of Conformity**

gemäß Anhang III der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998  
*as per Annex III of Directive 98/79/EC of the European Parliament and Council of 27 October 1998*

Hersteller/Manufacturer: Roche Diagnostics GmbH

Adresse/Address: Sandhofer Strasse 116  
D-68305 Mannheim

Die Roche Diagnostics GmbH erklärt, dass das Produkt/die Produktfamilie  
*Roche Diagnostics GmbH declares that the product/the product line*

Produktname/Product name: **PHOS2**  
Phosphate (Inorganic) ver.2

Art.-Nr./Cat. No.: **08058610190**

Beschreibung/Description: In-vitro-Test zur quantitativen Bestimmung von Phosphor in  
Humanserum, -plasma und -urin mit Roche/Hitachi **cobas c** Systemen.  
*In vitro test for the quantitative determination of phosphorus in human  
serum, plasma and urine on Roche/Hitachi **cobas c** systems.*

auf das/die sich diese Erklärung bezieht, den Forderungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und  
des Rates vom 27. Oktober 1998 über In-vitro-Diagnostica (bzw. seine Umsetzung in nationales Recht der  
Mitgliedsstaaten in welchen das Produkt vermarktet werden soll) entspricht.  
*to which this declaration relates fulfils the requirements of Directive 98/79/EC of the European Parliament and  
Council of 27 October 1998 on in-vitro diagnostic medical devices (and its relevant transposition into the  
national laws of the Member States in which the device is intended to be placed on the market).*

Mannheim, 22 October 2018

Roche Diagnostics GmbH

*ppa./on behalf of the company*

*ppa./on behalf of the company*



Ralf Zielenski  
Head of Quality  
Centralised and Point of Care Solutions



Dr. Stefan Scheib  
Director Global Regulatory Affairs  
Centralised and Point of Care Solutions

Kontaktadresse/Contact address: Roche Diagnostics GmbH  
Abt./Dept. Global Regulatory Affairs  
Sandhofer Strasse 116  
D-68305 Mannheim

## **EG-Konformitätserklärung/EC Declaration of Conformity**

gemäß Anhang III der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998  
*as per Annex III of Directive 98/79/EC of the European Parliament and Council of 27 October 1998*  
und/and

gemäß Anhang VI der Richtlinie 2011/65/EU des Europäischen Parlaments und des Rates vom 8. Juni 2011  
*as per Annex VI of Directive 2011/65/EU of the European Parliament and Council of 8 June 2011*

Hersteller/Manufacturer: Hitachi High-Technologies Corporation  
1-24-14 Nishi-Shimbashi, Minato-ku  
Tokyo 105-8717  
Japan

Authorized Representative: Roche Diagnostics GmbH  
Sandhofer Strasse 116  
68305 Mannheim  
Germany

Die Roche Diagnostics GmbH erklärt, dass das Produkt/die Produktfamilie  
*Roche Diagnostics GmbH declares that the product/the product line*

Produktname/Product name: **REF Electrode**

Art.-Nr./Id. No.: **03149501001**

Beschreibung/Description: ISE Referenz Elektrode zur Verwendung mit ISE Modulen der  
Roche/Hitachi Analysenautomaten.  
*ISE reference electrode to be used with ISE modules of  
Roche/Hitachi analyzer.*

auf das/die sich diese Erklärung bezieht, den Forderungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments  
und des Rates vom 27. Oktober 1998 über In-vitro-Diagnostica (bzw. seine Umsetzung in nationales Recht der  
Mitgliedsstaaten in welchen das Produkt vermarktet werden soll) entspricht.  
*to which this declaration relates fulfils the requirements of Directive 98/79/EC of the European Parliament and  
Council of 27 October 1998 on in-vitro diagnostic medical devices (and its relevant transposition into the  
national laws of the Member States in which the device is intended to be placed on the market).*

und/and

Ab Serien-Nr./Starting with  
Serial No.: L9600

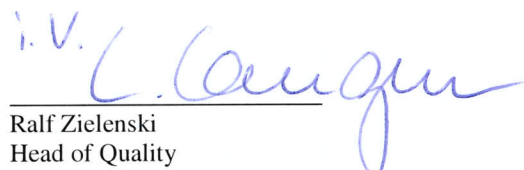
auf das/die sich diese Erklärung bezieht, den Forderungen der Richtlinie 2011/65/EU inklusive Artikel 4 des  
Europäischen Parlaments und des Rates vom 8. Juni 2011 betreffend Beschränkung der Verwendung bestimmter  
gefährlicher Stoffe gemäss Anhang II (Blei, Quecksilber, Cadmium, Sechswertiges Chrom, Polybromierte  
Biphenyle and Polybromierte Diphenylether) in Elektro- und Elektronikgeräten (bzw. seine Umsetzung in  
nationales Recht der Mitgliedsstaaten in welchen das Produkt vermarktet werden soll) entspricht.

*to which this declaration relates fulfills the requirements of Directive 2011/65/EU including Article 4 of the European Parliament and Council of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances according Annex II (lead, mercury, hexavalent chromium, cadmium, polybrominated biphenyls and polybrominated diphenyl ethers) in electrical and electronic equipment (and its relevant transposition into the national laws of the Member States in which the device is intended to be placed on the market).*

Mannheim, 27 July 2016

Roche Diagnostics GmbH

ppa./on behalf of the company



Ralf Zielenski  
Head of Quality  
Centralised and Point of Care Solutions

ppa./on behalf of the company



Dr. Peter Martin  
Senior Director Global Regulatory Affairs  
Centralised and Point of Care Solutions

Kontaktadresse/Contact address: Roche Diagnostics GmbH  
Abt./Dept. Global Regulatory Affairs  
Sandhofer Strasse 116  
68305 Mannheim  
Germany

## **EC Declaration of Conformity**

as per Annex IV of the Regulation EU 2017/746 on in-vitro diagnostic medical devices

**Manufacturer:** Roche Diagnostics GmbH  
**Address:** Sandhofer Strasse 116  
68305 Mannheim  
Germany

**Single Registration Number:** DE-MF-000006260

*Roche Diagnostics GmbH declares, under the sole responsibility, that the product/the product line*

**Product name:** Sample Cup  
**Cat.-No.:** 10394246001  
**Basic UDI-DI:** 761333601962BF

**Risk Class:** ☒ A ☐ B ☐ C ☐ D

**Conformity Route:** ☒ Self-Declaration of Conformity (Class A)  
☐ Self-Declaration of Conformity after Notified Body involvement for sterile manufacturing conditions acc. Art. 48 (10) (Class A sterile)  
☐ Technical Documentation Assessment Class B/C – Annex IX  
☐ Technical Documentation Assessment Class D – Annex IX  
☐ Technical Documentation Assessment Class B/C/D for Self-Testing – Annex IX  
☐ Technical Documentation Assessment Class B/C/D for Near-Patient Testing – Annex IX  
☐ Technical Documentation Assessment Class C/D for Companion Diagnostics – Annex IX

**Certificates:** ☐ EU QM Certificate No.:  
☐ EU Technical Documentation Assessment Certificate No. (Class D, Near-Patient Testing, Self-Testing and Companion Diagnostics):

**Other:** ☐ Common Specifications:

**Notified Body (NB) Name:** N/A  
**NB Address:**

**NB Ident. No.:** N/A

*to which this declaration relates fulfils the requirements of Regulation EU 2017/746 on in-vitro diagnostic medical devices.*

Mannheim, 22 November 2021

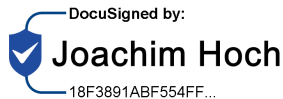
Roche Diagnostics GmbH

*ppa./on behalf of the company*

DocuSigned by:  
  
A7F0BA9FE91A46A...

Ralf Zielenski  
Head Q&R Compliance, PRRC RDG  
Centralised and Point of Care Solutions

*i.V./on behalf of the company*

DocuSigned by:  
  
18F3891ABF554FF...

Dr. Joachim Hoch  
Director Global Regulatory Affairs  
Centralised and Point of Care Solutions

*Contact address:*

Roche Diagnostics GmbH  
Abt./Dept. Global Regulatory Affairs  
Sandhofer Strasse 116  
D-68305 Mannheim

## **EG-Konformitätserklärung/EC Declaration of Conformity**

gemäß Anhang III der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998  
*as per Annex III of Directive 98/79/EC of the European Parliaments and Council of 27 October 1998*

Hersteller/Manufacturer: Roche Diagnostics GmbH

Adresse/Address: Sandhofer Strasse 116  
D-68305 Mannheim

Die Roche Diagnostics GmbH erklärt, dass das Produkt/die Produktfamilie  
*Roche Diagnostics GmbH declares that the product/the product line*

Produktname/Product name: **SCCS**  
Special Cell Cleaning Solution

Art.-Nr./Cat. No.: **08463093190**

Beschreibung/Description: Waschlösung für Küvetten bei Roche/Hitachi **cobas c** Systemen.  
*Wash solution for reaction cells on Roche/Hitachi **cobas c** systems.*

auf das/die sich diese Erklärung bezieht, den Forderungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998 über In-vitro-Diagnostica (bzw. seine Umsetzung in nationales Recht der Mitgliedsstaaten in welchen das Produkt vermarktet werden soll) entspricht.

*to which this declaration relates fulfils the requirements of Directive 98/79/EC of the European Parliament and Council of 27 October 1998 on in-vitro diagnostic medical devices (and its relevant transposition into the national laws of the Member States in which the device is intended to be placed on the market).*

Mannheim, 7 November 2018

Roche Diagnostics GmbH

ppa./on behalf of the company  
ppa. Dr. Beate Bonefeld



Ralf Zielenski  
Head of Quality  
Centralised and Point of Care Solutions

ppa./on behalf of the company



Dr. Stefan Scheib  
Director Global Regulatory Affairs  
Centralised and Point of Care Solutions

Kontaktadresse/Contact address: Roche Diagnostics GmbH  
Abt./Dept. Global Regulatory Affairs  
Sandhofer Strasse 116  
D-68305 Mannheim

## **EG-Konformitätserklärung/EC Declaration of Conformity**

gemäß Anhang III der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998  
as per Annex III of Directive 98/79/EC of the European Parliament and Council of 27 October 1998

Hersteller/Manufacturer: Roche Diagnostics GmbH

Adresse/Address: Sandhofer Strasse 116  
D-68305 Mannheim

Die Roche Diagnostics GmbH erklärt, dass das Produkt/die Produktfamilie  
*Roche Diagnostics GmbH declares that the product/the product line*

Produktname/Product name: **SMS**

Art.-Nr./Cat. No.: **08063478190**

Beschreibung/Description: Waschlösung für Reagenznadeln und Küvetten bei Roche/Hitachi  
**cobas c** Systemen.

*Wash solution for reagent probes and reaction cells on Roche/Hitachi  
cobas c systems.*

auf das/die sich diese Erklärung bezieht, den Forderungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und  
des Rates vom 27. Oktober 1998 über In-vitro-Diagnostica (bzw. seine Umsetzung in nationales Recht der  
Mitgliedsstaaten in welchen das Produkt vermarktet werden soll) entspricht.

*to which this declaration relates fulfils the requirements of Directive 98/79/EC of the European Parliament and  
Council of 27 October 1998 on in-vitro diagnostic medical devices (and its relevant transposition into the  
national laws of the Member States in which the device is intended to be placed on the market).*

Mannheim, 6 June 2019

Roche Diagnostics GmbH

ppa./on behalf of the company

ppa./on behalf of the company



Ralf Zielenski  
Head of Quality  
Centralised and Point of Care Solutions



Dr. Stefan Scheib  
Director Global Regulatory Affairs  
Centralised and Point of Care Solutions

Kontaktadresse/Contact address: Roche Diagnostics GmbH  
Abt./Dept. Global Regulatory Affairs  
Sandhofer Strasse 116  
D-68305 Mannheim

## **EG-Konformitätserklärung/EC Declaration of Conformity**

gemäß Anhang III der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998  
*as per Annex III of Directive 98/79/EC of the European Parliament and Council of 27 October 1998*

Hersteller/Manufacturer: Roche Diagnostics GmbH

Adresse/Address: Sandhofer Strasse 116  
D-68305 Mannheim

Die Roche Diagnostics GmbH erklärt, dass das Produkt/die Produktfamilie  
*Roche Diagnostics GmbH declares that the product/the product line*

Produktname/Product name: **TP2**  
Total Protein Gen.2

Art.-Nr./Cat. No.: **08058652190**

Beschreibung/Description: In-vitro-Test zur quantitativen Bestimmung von Gesamtprotein in  
Humanserum und -plasma mit Roche/Hitachi **cobas c** Systemen.  
*In vitro test for the quantitative determination of total protein in human  
serum and plasma on Roche/Hitachi **cobas c** systems.*

auf das/die sich diese Erklärung bezieht, den Forderungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und  
des Rates vom 27. Oktober 1998 über In-vitro-Diagnostica (bzw. seine Umsetzung in nationales Recht der  
Mitgliedsstaaten in welchen das Produkt vermarktet werden soll) entspricht.  
*to which this declaration relates fulfils the requirements of Directive 98/79/EC of the European Parliament and  
Council of 27 October 1998 on in-vitro diagnostic medical devices (and its relevant transposition into the  
national laws of the Member States in which the device is intended to be placed on the market).*

Mannheim, 22 October 2018

Roche Diagnostics GmbH

ppa./on behalf of the company

ppa./on behalf of the company



Ralf Zielenski  
Head of Quality  
Centralised and Point of Care Solutions



Dr. Stefan Scheib  
Director Global Regulatory Affairs  
Centralised and Point of Care Solutions

Kontaktadresse/Contact address: Roche Diagnostics GmbH  
Abt./Dept. Global Regulatory Affairs  
Sandhofer Strasse 116  
D-68305 Mannheim

## **EG-Konformitätserklärung/EC Declaration of Conformity**

gemäß Anhang III der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998  
*as per Annex III of Directive 98/79/EC of the European Parliament and Council of 27 October 1998*

Hersteller/Manufacturer: Roche Diagnostics GmbH

Adresse/Address: Sandhofer Strasse 116  
D-68305 Mannheim

Die Roche Diagnostics GmbH erklärt, dass das Produkt/die Produktfamilie  
*Roche Diagnostics GmbH declares that the product/the product line*

Produktname/Product name: **TRIGL**  
Triglycerides

Art.-Nr./Cat. No.: **08058687190**

Beschreibung/Description: In-vitro-Test zur quantitativen Bestimmung von Triglyceriden in  
Humanserum und -plasma mit Roche/Hitachi **cobas c** Systemen.

*In vitro test for the quantitative determination of triglycerides in  
human serum and plasma on Roche/Hitachi **cobas c** systems.*

auf das/die sich diese Erklärung bezieht, den Forderungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und  
des Rates vom 27. Oktober 1998 über In-vitro-Diagnostica (bzw. seine Umsetzung in nationales Recht der  
Mitgliedsstaaten in welchen das Produkt vermarktet werden soll) entspricht.

*to which this declaration relates fulfils the requirements of Directive 98/79/EC of the European Parliament and  
Council of 27 October 1998 on in-vitro diagnostic medical devices (and its relevant transposition into the  
national laws of the Member States in which the device is intended to be placed on the market).*

Mannheim, 22 October 2018

Roche Diagnostics GmbH

ppa./on behalf of the company

ppa./on behalf of the company



Ralf Zielenski  
Head of Quality  
Centralised and Point of Care Solutions



Dr. Stefan Scheib  
Director Global Regulatory Affairs  
Centralised and Point of Care Solutions

Kontaktadresse/Contact address: Roche Diagnostics GmbH  
Abt./Dept. Global Regulatory Affairs  
Sandhofer Strasse 116  
D-68305 Mannheim

## **EG-Konformitätserklärung/EC Declaration of Conformity**

gemäß Anhang III der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998  
*as per Annex III of Directive 98/79/EC of the European Parliament and Council of 27 October 1998*

Hersteller/Manufacturer: Roche Diagnostics GmbH

Adresse/Address: Sandhofer Strasse 116  
D-68305 Mannheim

Die Roche Diagnostics GmbH erklärt, dass das Produkt/die Produktfamilie  
*Roche Diagnostics GmbH declares that the product/the product line*

Produktname/Product name: **UA2**  
Uric Acid ver.2

Art.-Nr./Cat. No.: **08058750190**

Beschreibung/Description: In-vitro-Test zur quantitativen Bestimmung von Harnsäure in  
Humanserum, -plasma und -urin mit Roche/Hitachi **cobas c** Systemen.  
*In vitro test for the quantitative determination of uric acid in human  
serum, plasma and urine on Roche/Hitachi **cobas c** systems.*

auf das/die sich diese Erklärung bezieht, den Forderungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und  
des Rates vom 27. Oktober 1998 über In-vitro-Diagnostica (bzw. seine Umsetzung in nationales Recht der  
Mitgliedsstaaten in welchen das Produkt vermarktet werden soll) entspricht.  
*to which this declaration relates fulfils the requirements of Directive 98/79/EC of the European Parliament and  
Council of 27 October 1998 on in-vitro diagnostic medical devices (and its relevant transposition into the  
national laws of the Member States in which the device is intended to be placed on the market).*

Mannheim, 22 October 2018

Roche Diagnostics GmbH

ppa./on behalf of the company

ppa./on behalf of the company

  
Ralf Zielenski  
Head of Quality  
Centralised and Point of Care Solutions

  
Dr. Stefan Scheib  
Director Global Regulatory Affairs  
Centralised and Point of Care Solutions

Kontaktadresse/Contact address: Roche Diagnostics GmbH  
Abt./Dept. Global Regulatory Affairs  
Sandhofer Strasse 116  
D-68305 Mannheim

## **EG-Konformitätserklärung/EC Declaration of Conformity**

gemäß Anhang III der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998  
as per Annex III of Directive 98/79/EC of the European Parliament and Council of 27 October 1998

Hersteller/Manufacturer: Roche Diagnostics GmbH

Adresse/Address: Sandhofer Strasse 116  
D-68305 Mannheim

Die Roche Diagnostics GmbH erklärt, dass das Produkt/die Produktfamilie  
*Roche Diagnostics GmbH declares that the product/the product line*

Produktname/Product name: **UREAL**  
Urea/BUN

Art.-Nr./Cat. No.: **08058806190**

Beschreibung/Description: In-vitro-Test zur quantitativen Bestimmung von Harnstoff/Harnstoff-Stickstoff in Humanserum, -plasma und -urin mit Roche/Hitachi **cobas c** Systemen.

*In vitro test for the quantitative determination of urea/urea nitrogen in human serum, plasma and urine on Roche/Hitachi **cobas c** systems.*

auf das/die sich diese Erklärung bezieht, den Forderungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998 über In-vitro-Diagnostica (bzw. seine Umsetzung in nationales Recht der Mitgliedsstaaten in welchen das Produkt vermarktet werden soll) entspricht.

*to which this declaration relates fulfils the requirements of Directive 98/79/EC of the European Parliament and Council of 27 October 1998 on in-vitro diagnostic medical devices (and its relevant transposition into the national laws of the Member States in which the device is intended to be placed on the market).*

Mannheim, 22 October 2018

Roche Diagnostics GmbH

ppa./on behalf of the company



Ralf Zielenski  
Head of Quality  
Centralised and Point of Care Solutions

ppa./on behalf of the company



Dr. Stefan Scheib  
Director Global Regulatory Affairs  
Centralised and Point of Care Solutions

Kontaktadresse/Contact address: Roche Diagnostics GmbH  
Abt./Dept. Global Regulatory Affairs  
Sandhofer Strasse 116  
D-68305 Mannheim