

EG Konformitätserklärung

EC Declaration of Conformity

ORGENTEC Diagnostika GmbH
Carl-Zeiss-Straße 49-51, 55129 Mainz, GERMANY

Wir erklären in eigener Verantwortung, dass das ORGENTEC Produkt
We declare in our sole responsibility that the ORGENTEC product

ORG 508 Anti-SS-A

zur quantitativen in-vitro-Bestimmung bestimmt ist und entsprechend Art. 9 Abs. Satz 1 der Europäischen Richtlinie 98/79/EG als „Sonstige Produkte“ (non-A, non-B, keine Selbstanwendung) klassifiziert ist.

as intended for use in quantitative in vitro determination is classified as "Other Devices" (non-A, non-B, no self-testing device) according to article 9 paragraph 1 sentence 1 of the European directive 98/79/EC.

Das Produkt stimmt mit den Grundlegenden Anforderungen und allen zutreffenden Bestimmungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998 über in-vitro-Diagnostika überein. Die Konformität zur Richtlinie wurde durch ein Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang III der Richtlinie festgestellt.

This product is conform with the essential requirements and meet the appropriate provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices. Conformity was proved by a conformity assessment procedure referred to in annex III of the directive.

Liste angewandeter Normen:

List of standards applied for CE marking:
EN ISO 13485, EN ISO 14971, EN ISO 18113, EN ISO 15223, EN ISO 23640, EN 13612.

Mainz, 2019-04-02

Dr. Christian Löbke
Quality Management Representative



Gültig ab / Valid from 2019-04-02 bis / until 2021-04-01

Notification pursuant to §25 Abs. 3 Nr. 3 Medical Devices Act, MPG

Type: Reagent

EDMS 12-10-01-12-00

GMDN **55129**

ORG 508_CE declaration of conformity_QM120320_2019-04-02_7

F4.01B Declaration of conformity

EG Konformitätserklärung

EC Declaration of Conformity

ORGENTEC Diagnostika GmbH
Carl-Zeiss-Straße 49-51, 55129 Mainz, GERMANY

Wir erklären in eigener Verantwortung, dass das ORGENTEC Produkt
We declare in our sole responsibility that the ORGENTEC product

ORG 509 Anti-SS-B

zur quantitativen in-vitro-Bestimmung bestimmt ist und entsprechend Art. 9 Abs. Satz 1 der Europäischen Richtlinie 98/79/EG als „Sonstige Produkte“ (non-A, non-B, keine Selbstanwendung) klassifiziert ist.

as intended for use in quantitative in vitro determination is classified as "Other Devices" (non-A, non-B, no self-testing device) according to article 9 paragraph 1 sentence 1 of the European directive 98/79/EC.

Das Produkt stimmt mit den Grundlegenden Anforderungen und allen zutreffenden Bestimmungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998 über in-vitro-Diagnostika überein. Die Konformität zur Richtlinie wurde durch ein Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang III der Richtlinie festgestellt.

This product is conform with the essential requirements and meet the appropriate provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices. Conformity was proved by a conformity assessment procedure referred to in annex III of the directive.

Liste angewandeter Normen:

List of standards applied for CE marking:
EN ISO 13485, EN ISO 14971, EN ISO 18113, EN ISO 15223, EN ISO 23640, EN 13612.

Mainz, 2019-04-02

Dr. Christian Löbke
Quality Management Representative



Gültig ab / Valid from 2019-04-02 bis / until 2021-04-01

Notification pursuant to §25 Abs. 3 Nr. 3 Medical Devices Act, MPG

Type: Reagent

EDMS 12-10-01-13-00

GMDN **55132**

ORG 509_CE declaration of conformity_QM120321_2019-04-02_7

F4.01B Declaration of conformity

EG Konformitätserklärung

EC Declaration of Conformity

ORGENTEC Diagnostika GmbH
Carl-Zeiss-Straße 49-51, 55129 Mainz, GERMANY

Wir erklären in eigener Verantwortung, dass das ORGENTEC Produkt

We declare in our sole responsibility that the ORGENTEC product

ORG 511 Anti-RNP/Sm

zur quantitativen in-vitro-Bestimmung bestimmt ist und entsprechend Art. 9 Abs. Satz 1 der Europäischen Richtlinie 98/79/EG als „Sonstige Produkte“ (non-A, non-B, keine Selbstanwendung) klassifiziert ist.

as intended for use in quantitative in vitro determination is classified as "Other Devices" (non-A, non-B, no self-testing device) according to article 9 paragraph 1 sentence 1 of the European directive 98/79/EC.

Das Produkt stimmt mit den Grundlegenden Anforderungen und allen zutreffenden Bestimmungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998 über in-vitro-Diagnostika überein. Die Konformität zur Richtlinie wurde durch ein Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang III der Richtlinie festgestellt.

This product is conform with the essential requirements and meet the appropriate provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices. Conformity was proved by a conformity assessment procedure referred to in annex III of the directive.

Liste angewandeter Normen:

List of standards applied for CE marking:

EN ISO 13485, EN ISO 14971, EN ISO 18113, EN ISO 15223, EN ISO 23640, EN 13612.

Mainz, 2020-01-06

Dr. Christian Löbke
Quality Management Representative



Gültig ab / Valid from 2020-01-06 bis / until 2021-04-01

Notification pursuant to §25 Abs. 3 Nr. 3 Medical Devices Act, MPG

Type: Reagent

EDMS 12-10-01-14-00

GMDN 55160

ORG 511_CE declaration of conformity_QM120323_2020-01-06_8

F4.01B Declaration of conformity

EG Konformitätserklärung

EC Declaration of Conformity

ORGENTEC Diagnostika GmbH
Carl-Zeiss-Straße 49-51, 55129 Mainz, GERMANY

Wir erklären in eigener Verantwortung, dass das ORGENTEC Produkt
We declare in our sole responsibility that the ORGENTEC product

ORG 512 Anti-Scl-70

zur quantitativen in-vitro-Bestimmung bestimmt ist und entsprechend Art. 9 Abs. Satz 1 der Europäischen Richtlinie 98/79/EG als „Sonstige Produkte“ (non-A, non-B, keine Selbstanwendung) klassifiziert ist.

as intended for use in quantitative in vitro determination is classified as "Other Devices" (non-A, non-B, no self-testing device) according to article 9 paragraph 1 sentence 1 of the European directive 98/79/EC.

Das Produkt stimmt mit den Grundlegenden Anforderungen und allen zutreffenden Bestimmungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998 über in-vitro-Diagnostika überein. Die Konformität zur Richtlinie wurde durch ein Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang III der Richtlinie festgestellt.

This product is conform with the essential requirements and meet the appropriate provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices. Conformity was proved by a conformity assessment procedure referred to in annex III of the directive.

Liste angewandeter Normen:

List of standards applied for CE marking:
EN ISO 13485, EN ISO 14971, EN ISO 18113, EN ISO 15223, EN ISO 23640, EN 13612.

Mainz, 2019-04-02

Dr. Christian Löbke
Quality Management Representative



Gültig ab / Valid from 2019-04-02 bis / until 2021-04-01

Notification pursuant to §25 Abs. 3 Nr. 3 Medical Devices Act, MPG

Type: Reagent

EDMS 12-10-01-10-00

GMDN **55126**

ORG 512_CE declaration of conformity_QM120324_2019-04-02_7

F4.01B Declaration of conformity

EG Konformitätserklärung**EC Declaration of Conformity**

ORGENTEC Diagnostika GmbH
Carl-Zeiss-Straße 49-51, 55129 Mainz, GERMANY

Wir erklären in eigener Verantwortung, dass das ORGENTEC Produkt
We declare in our sole responsibility that the ORGENTEC product

ORG 515 Anti-Cardiolipin IgG/IgM

zur quantitativen in-vitro-Bestimmung bestimmt ist und entsprechend Art. 9 Abs. Satz 1 der Europäischen Richtlinie 98/79/EG als „Sonstige Produkte“ (non-A, non-B, keine Selbstanwendung) klassifiziert ist.

as intended for use in quantitative in vitro determination is classified as "Other Devices" (non-A, non-B, no self-testing device) according to article 9 paragraph 1 sentence 1 of the European directive 98/79/EC.

Das Produkt stimmt mit den Grundlegenden Anforderungen und allen zutreffenden Bestimmungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998 über in-vitro-Diagnostika überein. Die Konformität zur Richtlinie wurde durch ein Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang III der Richtlinie festgestellt.

This product is conform with the essential requirements and meet the appropriate provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices. Conformity was proved by a conformity assessment procedure referred to in annex III of the directive.

Liste angewandeter Normen:

List of standards applied for CE marking:
EN ISO 13485, EN ISO 14971, EN ISO 18113, EN ISO 15223, EN ISO 23640, EN 13612.

Mainz, 2019-04-02

Dr. Christian Löbke
Quality Management Representative

Gültig ab / Valid from 2019-04-02 bis / until 2021-04-01

Notification pursuant to §25 Abs. 3 Nr. 3 Medical Devices Act, MPG

Type: Reagent

EDMS 12-10-90-01-00

GMDN **54870**

ORG 515_CE declaration of conformity_QM120327_2019-04-02_7

F4.01B Declaration of conformity



EG Konformitätserklärung

EC Declaration of Conformity

ORGENTEC Diagnostika GmbH
Carl-Zeiss-Straße 49-51, 55129 Mainz, GERMANY

Wir erklären in eigener Verantwortung, dass das ORGENTEC Produkt
We declare in our sole responsibility that the ORGENTEC product

ORG 519 Anti-MPO (pANCA)

zur quantitativen in-vitro-Bestimmung bestimmt ist und entsprechend Art. 9 Abs. Satz 1 der Europäischen Richtlinie 98/79/EG als „Sonstige Produkte“ (non-A, non-B, keine Selbstanwendung) klassifiziert ist.

as intended for use in quantitative in vitro determination is classified as "Other Devices" (non-A, non-B, no self-testing device) according to article 9 paragraph 1 sentence 1 of the European directive 98/79/EC.

Das Produkt stimmt mit den Grundlegenden Anforderungen und allen zutreffenden Bestimmungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998 über in-vitro-Diagnostika überein. Die Konformität zur Richtlinie wurde durch ein Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang III der Richtlinie festgestellt.

This product is conform with the essential requirements and meet the appropriate provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices. Conformity was proved by a conformity assessment procedure referred to in annex III of the directive.

Liste angewandeter Normen:

List of standards applied for CE marking:
EN ISO 13485, EN ISO 14971, EN ISO 18113, EN ISO 15223, EN ISO 23640, EN 13612.

Mainz, 2019-04-02

Dr. Christian Löbke
Quality Management Representative



Gültig ab / Valid from 2019-04-02 bis / until 2021-04-01

Notification pursuant to §25 Abs. 3 Nr. 3 Medical Devices Act, MPG

Type: Reagent

EDMS 12-10-90-09-00

GMDN **55068**

ORG 519_CE declaration of conformity_QM120333_2019-04-02_7

F4.01B Declaration of conformity

EG Konformitätserklärung

EC Declaration of Conformity

ORGENTEC Diagnostika GmbH
Carl-Zeiss-Straße 49-51, 55129 Mainz, GERMANY

Wir erklären in eigener Verantwortung, dass das ORGENTEC Produkt
We declare in our sole responsibility that the ORGENTEC product

ORG 529 Anti-Phospholipid Screen IgG/IgM

zur quantitativen in-vitro-Bestimmung bestimmt ist und entsprechend Art. 9 Abs. Satz 1 der Europäischen Richtlinie 98/79/EG als „Sonstige Produkte“ (non-A, non-B, keine Selbstanwendung) klassifiziert ist.

as intended for use in quantitative in vitro determination is classified as "Other Devices" (non-A, non-B, no self-testing device) according to article 9 paragraph 1 sentence 1 of the European directive 98/79/EC.

Das Produkt stimmt mit den Grundlegenden Anforderungen und allen zutreffenden Bestimmungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998 über in-vitro-Diagnostika überein. Die Konformität zur Richtlinie wurde durch ein Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang III der Richtlinie festgestellt.

This product is conform with the essential requirements and meet the appropriate provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices. Conformity was proved by a conformity assessment procedure referred to in annex III of the directive.

Liste angewendeter Normen:

List of standards applied for CE marking:
EN ISO 13485, EN ISO 14971, EN ISO 18113, EN ISO 15223, EN ISO 23640, EN 13612.

Mainz, 2020-01-06

Dr. Christian Löbke
Quality Management Representative




Gültig ab / Valid from 2020-01-06 bis / until 2021-04-01

Notification pursuant to §25 Abs. 3 Nr. 3 Medical Devices Act, MPG

Type: Reagent
EDMS 12-10-90-90-00
GMDN 55085

ORG 529_CE declaration of conformity_QM120348_2020-01-06_8

F4.01B Declaration of conformity

EG Konformitätserklärung

EC Declaration of Conformity

ORGENTEC Diagnostika GmbH
Carl-Zeiss-Straße 49-51, 55129 Mainz, GERMANY

Wir erklären in eigener Verantwortung, dass das ORGENTEC Produkt
We declare in our sole responsibility that the ORGENTEC product

ORG 600 ANA Detect

zur qualitativen in-vitro-Bestimmung bestimmt ist und entsprechend Art. 9 Abs. Satz 1 der Europäischen Richtlinie 98/79/EG als „Sonstige Produkte“ (non-A, non-B, keine Selbstanwendung) klassifiziert ist.

as intended for use in qualitative in vitro determination is classified as "Other Devices" (non-A, non-B, no self-testing device) according to article 9 paragraph 1 sentence 1 of the European directive 98/79/EC.

Das Produkt stimmt mit den Grundlegenden Anforderungen und allen zutreffenden Bestimmungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998 über in-vitro-Diagnostika überein. Die Konformität zur Richtlinie wurde durch ein Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang III der Richtlinie festgestellt.

This product is conform with the essential requirements and meet the appropriate provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices. Conformity was proved by a conformity assessment procedure referred to in annex III of the directive.

Liste angewandeter Normen:

List of standards applied for CE marking:
EN ISO 13485, EN ISO 14971, EN ISO 18113, EN ISO 15223, EN ISO 23640, EN 13612.

Mainz, 2019-04-02

Dr. Christian Löbke
Quality Management Representative



Gültig ab / Valid from 2019-04-02 bis / until 2021-04-01

Notification pursuant to §25 Abs. 3 Nr. 3 Medical Devices Act, MPG

Type: Reagent

EDMS 12-10-01-01-00

GMDN **54809**

ORG 600_CE declaration of conformity_QM120381_2019-04-02_7

F4.01B Declaration of conformity

EG Konformitätserklärung

EC Declaration of Conformity

ORGENTEC Diagnostika GmbH
Carl-Zeiss-Straße 49-51, 55129 Mainz, GERMANY

Wir erklären in eigener Verantwortung, dass das ORGENTEC Produkt
We declare in our sole responsibility that the ORGENTEC product

ORG 601 Anti-CCP hs (high sensitive)[®]

zur quantitativen in-vitro-Bestimmung bestimmt ist und entsprechend Art. 9 Abs. Satz 1 der Europäischen Richtlinie 98/79/EG als „Sonstige Produkte“ (non-A, non-B, keine Selbstanwendung) klassifiziert ist.

as intended for use in quantitative in vitro determination is classified as "Other Devices" (non-A, non-B, no self-testing device) according to article 9 paragraph 1 sentence 1 of the European directive 98/79/EC.

Das Produkt stimmt mit den Grundlegenden Anforderungen und allen zutreffenden Bestimmungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998 über in-vitro-Diagnostika überein. Die Konformität zur Richtlinie wurde durch ein Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang III der Richtlinie festgestellt.

This product is conform with the essential requirements and meet the appropriate provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices. Conformity was proved by a conformity assessment procedure referred to in annex III of the directive.

Liste angewandeter Normen:

List of standards applied for CE marking:
EN ISO 13485, EN ISO 14971, EN ISO 18113, EN ISO 15223, EN ISO 23640, EN 13612.

Mainz, 2019-04-02

Dr. Christian Löbke
Quality Management Representative



Gültig ab / Valid from 2019-04-02 bis / until 2021-04-01

Notification pursuant to §25 Abs. 3 Nr. 3 Medical Devices Act, MPG

Type: Reagent

EDMS 12 11 01 90 00

GMDN **54896**

ORG 601_CE declaration of conformity_QM120382_2019-04-02_6

F4.01B Declaration of conformity

EG Konformitätserklärung

EC Declaration of Conformity

ORGENTEC Diagnostika GmbH
Carl-Zeiss-Straße 49-51, 55129 Mainz, GERMANY

Wir erklären in eigener Verantwortung, dass das ORGENTEC Produkt
We declare in our sole responsibility that the ORGENTEC product

ORG 604 Anti-dsDNA

zur quantitativen in-vitro-Bestimmung bestimmt ist und entsprechend Art. 9 Abs. Satz 1 der Europäischen Richtlinie 98/79/EG als „Sonstige Produkte“ (non-A, non-B, keine Selbstanwendung) klassifiziert ist.

as intended for use in quantitative in vitro determination is classified as "Other Devices" (non-A, non-B, no self-testing device) according to article 9 paragraph 1 sentence 1 of the European directive 98/79/EC.

Das Produkt stimmt mit den Grundlegenden Anforderungen und allen zutreffenden Bestimmungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998 über in-vitro-Diagnostika überein. Die Konformität zur Richtlinie wurde durch ein Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang III der Richtlinie festgestellt.

This product is conform with the essential requirements and meet the appropriate provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices. Conformity was proved by a conformity assessment procedure referred to in annex III of the directive.

Liste angewandeter Normen:

List of standards applied for CE marking:
EN ISO 13485, EN ISO 14971, EN ISO 18113, EN ISO 15223, EN ISO 23640, EN 13612.

Mainz, 2019-04-02

Dr. Christian Löbke
Quality Management Representative



Gültig ab / Valid from 2019-04-02 bis / until 2021-04-01

Notification pursuant to §25 Abs. 3 Nr. 3 Medical Devices Act, MPG

Type: Reagent

EDMS 12-10-01-05-00

GMDN **54902**

ORG 604_CE declaration of conformity_QM120383_2019-04-02_7

F4.01B Declaration of conformity

EG Konformitätserklärung

EC Declaration of Conformity

ORGENTEC Diagnostika GmbH
Carl-Zeiss-Straße 49-51, 55129 Mainz, GERMANY

Wir erklären in eigener Verantwortung, dass das ORGENTEC Produkt
We declare in our sole responsibility that the ORGENTEC product

ORG 618 Anti-PR3 hs

zur quantitativen in-vitro-Bestimmung bestimmt ist und entsprechend Art. 9 Abs. Satz 1 der Europäischen Richtlinie 98/79/EG als „Sonstige Produkte“ (non-A, non-B, keine Selbstanwendung) klassifiziert ist.

as intended for use in quantitative in vitro determination is classified as "Other Devices" (non-A, non-B, no self-testing device) according to article 9 paragraph 1 sentence 1 of the European directive 98/79/EC.

Das Produkt stimmt mit den Grundlegenden Anforderungen und allen zutreffenden Bestimmungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998 über in-vitro-Diagnostika überein. Die Konformität zur Richtlinie wurde durch ein Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang III der Richtlinie festgestellt.

This product is conform with the essential requirements and meet the appropriate provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices. Conformity was proved by a conformity assessment procedure referred to in annex III of the directive.

Liste angewendeter Normen:

List of standards applied for CE marking:
EN ISO 13485, EN ISO 14971, EN ISO 18113, EN ISO 15223, EN ISO 23640, EN 13612.

Mainz, 2019-04-02

Dr. Christian Löbke
Quality Management Representative



Gültig ab / Valid from 2019-04-02 bis / until 2021-04-01

Notification pursuant to §25 Abs. 3 Nr. 3 Medical Devices Act, MPG

Type: Reagent

EDMS 12-10-90-10-00

GMDN **55073**

ORG 618_CE declaration of conformity_QM120388_2019-04-02_7

F4.01B Declaration of conformity

EG Konformitätserklärung

EC Declaration of Conformity

ORGENTEC Diagnostika GmbH
Carl-Zeiss-Straße 49-51, 55129 Mainz, GERMANY

Wir erklären in eigener Verantwortung, dass das ORGENTEC Produkt

We declare in our sole responsibility that the ORGENTEC product

ORG 633 Anti-Centromere B

zur quantitativen in-vitro-Bestimmung bestimmt ist und entsprechend Art. 9 Abs. Satz 1 der Europäischen Richtlinie 98/79/EG als „Sonstige Produkte“ (non-A, non-B, keine Selbstanwendung) klassifiziert ist.

as intended for use in quantitative in vitro determination is classified as "Other Devices" (non-A, non-B, no self-testing device) according to article 9 paragraph 1 sentence 1 of the European directive 98/79/EC.

Das Produkt stimmt mit den Grundlegenden Anforderungen und allen zutreffenden Bestimmungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998 über in-vitro-Diagnostika überein. Die Konformität zur Richtlinie wurde durch ein Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang III der Richtlinie festgestellt.

This product is conform with the essential requirements and meet the appropriate provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices. Conformity was proved by a conformity assessment procedure referred to in annex III of the directive.

Liste angewendeter Normen:

List of standards applied for CE marking:

EN ISO 13485, EN ISO 14971, EN ISO 18113, EN ISO 15223, EN ISO 23640, EN 13612.

Mainz, 2020-01-06

Dr. Christian Löbke
Quality Management Representative



Gültig ab / Valid from 2020-01-06 bis / until 2021-04-01

Notification pursuant to §25 Abs. 3 Nr. 3 Medical Devices Act, MPG

Type: Reagent

EDMS 12-10-01-15-00

GMDN 54886

ORG 633_CE declaration of conformity_QM120390_2020-01-06_8

F4.01B Declaration of conformity