



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: **cobas c 311 analyzer**

Art.-Nr./Cat. No.: see list of **cobas c 311 analyzer** components

Beschreibung/Description: The **cobas c 311 analyzer** is a fully automated, discrete clinical chemistry analyzer intended for the in-vitro quantitative and qualitative determination of analytes in body fluids.

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-Diagnostika (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 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.:* siehe Seite 2 / see page 2

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, 20 July 2016

Roche Diagnostics GmbH

ppa./on behalf of the company

i.v. C. Zielenski

Ralf Zielenski
Head of Quality
Centralised and Point of Care Solutions

ppa./on behalf of the company

i.A. Dr. Peter Martin

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

Liste der **cobas c 311** analyzer Komponenten /
List of cobas c 311 analyzer components:

<i>Produktname / Product Name</i>	<i>Produkt Art. Nr. / Product Id. No.</i>	<i>Ab Serien-Nr. / Starting with Serial No.</i>
cobas c 311 analyzer	04826876001	16D2-01
Na Electrode	10825468001	Q5700* ²
K Electrode	10825441001	Y4300* ²
Cl Electrode	03246353001	E3000* ²
REF Electrode	03149501001	L9600* ²