

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

gemäß Anhang IV der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998 mit TÜV Product Service als Notified Body (Nr. 0123)  
*as per Annex IV of Directive 98/79/EC of the European Parliament and Council of 27 October 1998 via TÜV Product Service as the Notified Body (No. 0123)*

Hersteller/Manufacturer: Roche Diagnostics GmbH  
Adresse/Address: Roche Centralized 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: HIV Ag  
 HIV Ag - humanes Immundefizienz Virus Typ 1 (Gruppe M und O)  
 p24-Antigen/  
 HIV Ag - human immunodeficiency virus type 1 (groups M and O) p24 antigen

Art.-Nr./Id. No.: 11971611

Beschreibung/Description: Immunologischer in vitro Test zur qualitativen Bestimmung von p24-Antigen des humanen Immundefizienz Virus Typ 1 (HIV-1 der Gruppen M und O) in Humanserum und -plasma und Zellkulturüberständen. Der ElektroChemilumineszenz ImmunoAssay "ECLIA" ist zur Durchführung an Elecsys sowie cobas e Immunoassay-Systemen vorgesehen.  
*Immunoassay for the in vitro qualitative determination of the p24 antigen of human immunodeficiency virus type 1 (HIV-1, groups M and O) in human serum and plasma or in cell culture supernates.  
 The electrochemiluminescence immunoassay "ECLIA" is intended for use on Elecsys and cobas e immunoassay analyzers.*

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, 09.03.2007

Roche Diagnostics GmbH

*ppa./on behalf of the company*

Dr. M. Thein  
 Head of Quality Management &  
 Regulatory Affairs  
 Centralized Diagnostics

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

Dr. B. Rauschel  
 Head of Quality Operations  
 Centralized Diagnostics

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

*hivag.doc-A/*

**Roche Diagnostics GmbH**

Roche Centralized Diagnostics  
 Sandhofer Strasse 116  
 D-68305 Mannheim  
 Telefon +49 - 621 - 759 0  
 Telefax +49 - 621 - 759 28 90

Registergericht Mannheim  
 HRB 3962  
 Aufsichtsrat:  
 Dr. Franz B. Humer, Vorsitzender

Geschäftsführung:  
 Dr. Jürgen Schwiezer, Vorsitzender  
 Dr. Manfred Baier,  
 Jürgen Redmann,  
 Peter-Claus Schiller,  
 Prof. Dr. Dr. Klaus Strein