

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: **Cobas u cuvette**

Art.-Nr./Id. No.: **06390552**

Beschreibung/Description:

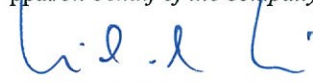
cobas u cuvette ist eine Kassette mit Küvetten für die quantitative In-vitro- Bestimmung von Erythrozyten und Leukozyten, die semiquantitative Bestimmung von Plattenepithelzellen und Nicht- Plattenepithelzellen, Bakterien und Hyalinzyylinder sowie die qualitative Bestimmung von pathologischen Zylindern, Kristallen, Hefen, Schleim und Sperma im Urin mit dem **cobas u 701** Mikroskopie-Analysegerät. Diese Messungen sind bei der Beurteilung von Nieren-, Harnwegs- und Stoffwechselerkrankungen nützlich.

The cobas u cuvette is a cassette containing cuvettes for the in vitro quantitative determination of erythrocytes and leukocytes, the semi-quantitative determination of squamous and non-squamous epithelial cells, bacteria, hyaline casts and the qualitative determination of pathological casts, crystals, yeasts, mucus, and sperm in urine with the cobas u 701 microscopy analyzer. These measurements are useful in the evaluation of renal, urinary and metabolic disorders.

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.

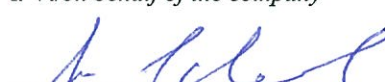
to which this declaration relates fulfils the requirements of EC Directive 98/79/EC of the Council of 27 October 1998 (and its relevant transposition into the national laws of the Member States in which the device is intended to be placed on the market) concerning in-vitro diagnostic devices.

Mannheim, 17.06.2014
Roche Diagnostics GmbH
ppa./on behalf of the company



Dr. M. Thein
Head of Quality
Professional Diagnostics

i. V./on behalf of the company



A. Schenkel
Head of Quality Control Mannheim
Professional Diagnostics

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

06390552_cobas u cuvette - la

Roche Diagnostics GmbH Diagnostics Division

Roche Diagnostics GmbH

Werk Penzberg; Nonnenwald 2; D-82377 Penzberg; Telefon +49-8856-60-0; Telefax +49-8856-60-3896
Sitz der Gesellschaft: Mannheim - Registergericht: AG Mannheim HRB 3962 - Geschäftsführung: Dr. Ursula Redeker, Sprecherin;
Edgar Vieth - Aufsichtsratsvorsitzender: Dr. Severin Schwan