



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: **Anti-TSHR**
Antikörper gegen TSH-Rezeptur
Antibodies to TSH receptor

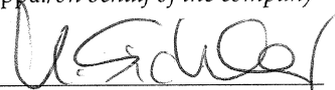
Art.-Nr./Id. No.: 04388780

Beschreibung/Description: Immunologischer in vitro Test zur quantitativen Bestimmung von Autoantikörpern gegen TSH-Rezeptor in Humanserum unter Verwendung eines humanen, Thyreoidea-stimulierenden, monoklonalen Antikörpers. Die anti-TSH-Rezeptor Bestimmung dient als Hilfsmittel zur Differentialdiagnose bei Morbus Basedow.
Der ElektroChemiLumineszenz ImmunoAssay "ECLIA" ist zur Durchführung an Elecsys sowie cobas e Immunoassay-Systemen vorgesehen.
Immunoassay for the in vitro quantitative determination of autoantibodies to TSH receptor in human serum using a human thyroid stimulating monoclonal antibody. The anti-TSH receptor determination is used as an aid in the differential diagnosis of Graves' disease. 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, 06.11.2007
Roche Diagnostics GmbH

ppa./on behalf of the company

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

i. V./on behalf of the company


Dr. B. Rauschel
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

Anti_TSHR_10_07.doc-j

Roche Diagnostics GmbH

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
Jürgen Redmann,
Peter-Claus Schiller,
Prof. Dr. Dr. Klaus Strein,
Franz T. Walt