

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 Parliaments and Council of 27 October 1998

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: **β2-Microglobulin**
Tina-quant β2-Microglobulin

Art.-Nr./Id. No.: 11660551

Beschreibung/Description (1): Immunologischer Trübungstest zur quantitativen in vitro Bestimmung von β2-Microglobulin in Humanserum und -plasma mit Roche/Hitachi cobas c Systemen.
Immunoturbidimetric assay for the quantitative in vitro determination of β2-microglobulin in human serum and plasma on Roche/Hitachi cobas c systems.

Beschreibung/Description (2): Immunologischer Trübungstest zur quantitativen in vitro Bestimmung von β2-Microglobulin in Humanserum und -plasma mit klinisch-chemischen Analysenautomaten von Roche. Zur Verwendung bei der Diagnose von aktiver rheumatoider Arthritis sowie Nierenerkrankungen.
Immunoturbidimetric assay for the quantitative in vitro determination of β2-Microglobulin in human serum and plasma on Roche automated clinical chemistry analyzers. To be used as an aid in the diagnosis of active rheumatoid factor arthritis and kidney disease.

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, 20.02.2007

Roche Diagnostics GmbH

ppa./on behalf of the company

i.v.B. Poebel

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

i. V./on behalf of the company

A. Schenkel

A. Schenkel
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

β2-Microglobulin-AI

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