

**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: RF-II  
Rheumatoid Factors II

Art.-Nr./Id. No.: 20764574

Beschreibung/Description (1): Die Kassette COBAS INTEGRA Rheumatoid Factors II (RF-II) enthält ein In-vitro-Diagnosticum zur quantitativen immunologischen Bestimmung von humanen Rheumafaktoren in Serum und Plasma (Test RF-II, 0-757) mit COBAS INTEGRA Systemen.  
*The cassette COBAS INTEGRA Rheumatoid Factors II (RF-II) contains an in vitro diagnostic reagent system intended for use on COBAS INTEGRA systems for the quantitative immunological determination of human rheumatoid factors in serum and plasma (test RF-II, 0-757).*

Beschreibung/Description (2): In vitro Test zur quantitativen Bestimmung von Rheumafaktoren (RF-II) in Humanserum und -plasma mit Roche/Hitachi cobas c Systemen. RF-Bestimmungen können zur Diagnose der rheumatoiden Arthritis eingesetzt werden.  
*In vitro test for the quantitative determination of Rheumatoid Factors (RF-II) in human serum and plasma on Roche/Hitachi cobas c systems. Measurements may be used as an aid in the diagnosis of rheumatoid arthritis.*

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, 01.09.2006

Roche Diagnostics GmbH

ppa./on behalf of the company

*i.v. M. Thein*  
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

rf-ii\_neu.doc-AJ

**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