



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: **CoaguChek XS[®] PT Controls**

Art.-Nr./Id. No.: **04696522**

Beschreibung/Description: Zur Funktions- und Qualitätskontrolle der Thromboplastinzeit-
Messung mit den Messgeräten CoaguChek XS Plus / XS Pro
und den CoaguChek XS Teststreifen
*For system checks and quality control of prothrombin time
testing with the CoaguChek XS Plus / XS Pro meters and
CoaguChek XS PT test strips.*

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, 13 Dezember 2012

Roche Diagnostics GmbH
ppa./on behalf of the company

Dr. M. Thein
Head of Quality
Roche Professional Diagnostics

i. V./on behalf of the company

A. Schenkel
Head of Quality Control Mannheim
Roche Professional Diagnostics

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