

## EG-Konformitätserklärung / EC Declaration of Conformity

**Hersteller / Manufacturer:** Roche Diabetes Care GmbH

**Adresse / Address:** Sandhofer Strasse 116  
68305 Mannheim  
Germany

Roche Diabetes Care GmbH erklärt unter seiner alleinigen Verantwortung, dass das Produkt / die Produktfamilie

**Roche Diabetes Care GmbH declares under its sole responsibility that the product / family of products**

Accu-Chek® Performa Blutglukose Überwachungssystem, bestehend aus:  
**Accu-Chek® Performa blood glucose monitoring system, consisting of:**

<b>Produktname / Product name:</b>	<b>Katalognummer / Catalog Number:</b>
Accu-Chek® Performa [Model NC] mg/dL meter only	06987834
Accu-Chek® Performa [Model NC] mmol/L meter only	06988059
Accu-Chek® Performa [Model NC] mg /dL meter only (5 pcs)	07898533
Accu-Chek® Performa [Model NC] mg/dL Kit	06987788
Accu-Chek® Performa [Model NC] mmol/L Kit	06987796
Accu-Chek® Performa [Model NC] mg/dL Set	06988032
Accu-Chek® Performa [Model NC] mmol/L Set	06988547
Accu-Chek® Performa Nano mg/dL meter only	06454305
Accu-Chek® Performa Nano mmol/L meter only	06454364
Accu-Chek® Performa Nano mg/dL Kit	06454275
Accu-Chek® Performa Nano mmol/L Kit	06454348
Accu-Chek® Performa Nano mmol/L Set	06454356
Accu-Chek® Performa Nano mg/dL Set	06454283
Accu-Chek® Performa Connect mg/dL Kit	07049919
Accu-Chek® Performa Connect mmol/L Kit	07049935
Accu-Chek® Performa Connect mg/dL Set	07049927

<b>Accu-Chek® Performa Connect mmol/L Set</b>	<b>07049943</b>
<b>Accu-Chek® Performa Connect mg/dL meter only</b>	<b>07049811</b>
<b>Accu-Chek® Performa Connect mg/dL meter only</b>	<b>07430779</b>
<b>Accu-Chek® Performa mg/dL meter only</b>	<b>05894972</b>
<b>Accu-Chek® Performa mmol/L meter only</b>	<b>05894999</b>

**Beschreibung / Description:**

Das Accu-Chek® Performa Blutglukose Messgerät dient zusammen mit dem Accu-Chek® Performa Teststreifen zur Überwachung der Blutglukosekonzentration im menschlichen Blut. Das Blutglukoseüberwachungssystem ist sowohl für den Patientenselbsttest als auch für die professionelle Anwendung geeignet.

**The Accu-Chek® Performa blood glucose meter is intended to be used for quantitative blood glucose tests in human blood and is intended to be used together with Accu-Chek® Performa test strips.**

**The blood glucose monitoring system is suitable for patient self-testing and for professional use.**

**Produktname / Product name:**

**Katalognummer / Catalog Number:**

<b>Accu-Chek® Performa test strips</b>	<b>06453996</b>	<b>(10 tests)</b>
<b>Accu-Chek® Performa test strips</b>	<b>06454003</b>	<b>(25 tests)</b>
<b>Accu-Chek® Performa test strips</b>	<b>06454011</b>	<b>(50 tests)</b>
<b>Accu-Chek® Inform II test strips</b>	<b>05942861</b>	<b>(50 tests)</b>
<b>Accu-Chek® Performa test strips</b>	<b>06454038</b>	<b>(100 tests)</b>

**Beschreibung / Description:**

Der Accu-Chek® Performa Teststreifen dient zusammen mit einem Accu-Chek® Performa Blutglukose Messgerät zur Überwachung der Blutglukosekonzentration im menschlichen Blut.

Das Blutglukoseüberwachungssystem ist sowohl für den Patientenselbsttest als auch für die professionelle Anwendung geeignet.

**The Accu-Chek® Performa test strip is intended to be used for quantitative blood glucose tests in human blood and is intended to be used together with Accu-Chek® Performa blood glucose meters.**

**The blood glucose monitoring system is suitable for patient self-testing and for professional use.**

**Produktname / Product name:**

**Katalognummer / Catalog Number:**

<b>Accu-Chek® Performa control</b>	<b>04861736</b>
<b>Accu-Chek® Performa control</b>	<b>05078164</b>
<b>Accu-Chek® Performa control</b>	<b>05128030</b>

**Beschreibung / Description:**

Kontrolllösungen zur Funktionskontrolle von Accu-Chek® Performa Blutglukose Messgeräten und Teststreifen.

**Control solutions for carrying out performance checks on Accu-Chek® Performa blood glucose monitors and test strips.**

auf das / die sich diese Erklärung bezieht, den Forderungen der EG-Richtlinie 98/79/EG des Rates vom 27. Oktober 1998 über *In-vitro*-Diagnostika in ihrer jeweils gültigen Fassung entspricht.

Gemäß Artikel 9, Absatz (3) a) der EG-Richtlinie 98/79/EG wurde für die oben aufgeführten IVD Produkte aus Anhang II, Liste B das Konformitätsbewertungsverfahren gemäß Anhang IV der Richtlinie unter Beteiligung der Benannten Stelle TÜV SÜD Product Service GmbH, Ridlerstraße 65, 80339 München mit der Nummer 0123 angewandt.

**to which this declaration relates, complies with the EC Directive 98/79/EC of October 27, 1998 on *in vitro* diagnostic medical devices, as amended. According to Article 9, Section (3) a) of the EC Directive 98/79/EC the above mentioned IVD devices are considered as Annex II, List B and the conformity assessment procedure using Annex IV with the involvement of TÜV SÜD Product Service GmbH, Ridlerstraße 65, 80339 München (NB 0123) as the Notified Body was followed.**

Diese EG Konformitätserklärung ist für alle oben aufgeführte Produkte gültig, die ab dem 21. August 2020 in Verkehr gebracht werden bis zur Ausstellung einer revidierten EG-Konformitätserklärung nach Änderung des Produktes und/oder durch das Ablaufdatum der von der Benannten Stelle ausgestellten Bescheinigung(en).

This EC Declaration of Conformity is valid for all the above mentioned products placed on the market beginning of 21. August 2020 and limited by the issuing of a revised declaration of conformity after change of the product and/or by the expiration date of the certificate(s) issued by the notified body.

Kontaktadresse / Contact address:

Roche Diabetes Care GmbH  
Abt. Qualitätsmanagement  
Sandhofer Strasse 116  
68305 Mannheim  
Germany

Mannheim, 21. August 2020

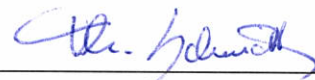
Roche Diabetes Care GmbH

i.V./On behalf of the company

i.V./On behalf of the company



Dr. Alexander Rügner



Dr. Thomas Schmidt

Leiter Regulatory Affairs Mannheim  
OUS submission und IDS  
Head of Regulatory Affairs Mannheim  
OUS submission and IDS

Leiter DC Qualität Mannheim  
Head of DC Quality Mannheim