



Erklärung gemäß Artikel 22 Verordnung (EU) 2017/745

Declaration according article 22 /Regulation (EU) 2017/745

Accu-Chek® Guide Set

Rev. 02

Roche Diabetes Care GmbH
Sandhofer Straße 116
68305 Mannheim
Germany

Actor identification number (Actor ID)

DE-PR-000006275

System/procedure pack producer

Wir, Roche Diabetes Care GmbH erklären, dass (a) die gegenseitige Vereinbarkeit der in den untenstehenden Verpackungsvarianten enthaltenen Produkte geprüft wurde, (b) das System oder die Behandlungseinheit verpackt und mit einschlägigen Produktinformationen versehen ist, (c) die Zusammenstellung der Produkte in die Verpackungsvarianten intern überwacht, überprüft und validiert wird.

We, Roche Diabetes Care GmbH declare, that (a) the mutual compatibility of the devices within the below listed packaging configurations has been verified (b) the system or procedure pack has been packaged and supplied with relevant information (c) the activity of combining devices was subject to appropriate methods of internal monitoring, verification and validation.

Erklärung gemäß Artikel 22 Verordnung (EU) 2017/745
 Declaration according article 22 Regulation (EU) 2017/745
 Accu-Chek® Guide Set; Rev. 02

Produktinformation
 Product information

Basis UDI-DI

4015630SF0935259

Basic UDI-DI ,

Produkt- und Handelsname	REF Katalognummer	Ergänzende Information
Product and trade name	Catalogue number	Complementary information
Accu-Chek® Guide Set	07400926020	mg/dL FC (LA/APAC)
Accu-Chek® Guide Set	07400926046	mg/dL FC (Portugal)
Accu-Chek® Guide Set	07400934020	mmol/L FC (LA/APAC)

Basis UDI-DI

4015630SS09352AJ

Basic UDI-DI ,

Produkt- und Handelsname	REF Katalognummer	Ergänzende Information
Product and trade name	Catalogue number	Complementary information
Accu-Chek® Guide Set	07400926027	mg/dL SC (LA/APAC)
Accu-Chek® Guide Set	07400926052	mg/dL SC (GR, MC Dubai Agency)
Accu-Chek® Guide Set	07400934014	mmol /L SC (CN)
Accu-Chek® Guide Set	07400934119	mmol /L SC (CA)
Accu-Chek® Guide Set	07400934019	mmol /L SC (Kuwait, Oman)

Die oben genannten Verpackungskonfigurationen werden aus untenstehenden Medizinprodukten mit den jeweilig zugeordneten Basis-UDI-DI zusammengestellt:
 Above mentioned packaging configurations are comprised of several of the below medical devices with the assigned Basic-UDI-DI:

Produkt- und Handelsname	Basis-UDI-DI
Product and trade name	Basic UDI-DI
Accu-Chek® Guide Meter	4015630GM09352ZM
Accu-Chek® FastClix Lancing Device	4015630LD09225YD

Erklärung gemäß Artikel 22 Verordnung (EU) 2017/745
Declaration according article 22 Regulation (EU) 2017/745
Accu-Chek® Guide Set; Rev. 02

Accu-Chek® FastClix Lancet Drum	4015630LC06716Y3
Accu-Chek® Softclix Lancing Device	4015630LD06715YE
Accu-Chek® Softclix Lancets	4015630LC06715XZ

Roche Diabetes Care GmbH

i. V. / on behalf of the company
14-Mai-2024 | 15:38 MESZ

Alexander Rügner

Dr. Alexander Rügner
Leiter Safety, Evidence Reporting
und Regulatory Affairs

Head of Safety, Evidence Reporting
and Regulatory

i. V. / on behalf of the company
14-Mai-2024 | 17:03 MESZ

Kai Küllmer

Dr. Kai Küllmer
Für die Einhaltung der
Regulierungsvorschriften verantwortliche
Person nach Art. 15 MDR/IVDR

Person responsible for regulatory
compliance according to Art. 15 MDR/IVDR