



EU Declaration of Conformity

Accu-Chek® Guide Meter

Rev. 01

Manufacturer



Roche Diabetes Care GmbH

Sandhofer Strasse 116

68305 Mannheim

Germany

Single Registration Number (SRN)

DE-MF-000006276

Roche Diabetes Care GmbH declares under its sole responsibility, that the product

Product information

Basic UDI-DI ,

4015630GM09352ZM

Produkt- und Handelsname

REF

Katalognummer

Ergänzende Information

Product and trade name

Catalogue number

Complementary information

Accu-Chek® Guide Meter

07400942

mg/dL

Accu-Chek® Guide Meter

07400969

mmol/L

Roche Diabetes Care GmbH

Sandhofer Straße 116; D-68305 Mannheim; Telefon +49-621-759-0; Telefax +49-621-759-2890

Sitz der Gesellschaft: Mannheim - Registergericht: AG Mannheim HRB 720251 - Geschäftsführung: Michael Götzl -
Aufsichtsratsvorsitzender: Dr. Thomas Schinecker

EU declaration of conformity for
Accu-Chek® Guide Meter, Rev 01

Zweckbestimmung:

Das Accu-Chek Guide Messgerät, das mit den Accu-Chek Guide Teststreifen zu verwenden ist, ist für die quantitative Blutzuckerbestimmung mit frischem kapillarem Vollblut aus dem Finger, Handballen, Unterarm und Oberarm vorgesehen und dient als Hilfsmittel zur Überwachung von Blutzuckerwerten. Das Accu-Chek Guide Messgerät, das mit den Accu-Chek Guide Teststreifen zu verwenden ist, ist als In-vitro-Diagnostikum zur Selbstanwendung durch Menschen mit Diabetes vorgesehen. Das Accu-Chek Guide Messgerät, das mit den Accu-Chek Guide Teststreifen zu verwenden ist, ist als In-vitro-Diagnostikum für patientennahe Tests durch medizinisches Fachpersonal in medizinischen Einrichtungen vorgesehen. Blutzuckermessungen mit venösem und arteriellem Blut sowie Blut von Neugeborenen dürfen ausschließlich von medizinischem Fachpersonal durchgeführt werden.

Intended Purpose:

The Accu-Chek Guide meter with the Accu-Chek Guide test strips is intended to quantitatively measure glucose in fresh capillary whole blood from the finger, palm, forearm, and upper arm as an aid in monitoring the effectiveness of glucose control. The Accu-Chek Guide meter with the Accu-Chek Guide test strips is intended for in vitro diagnostic self-testing by people with diabetes. The Accu-Chek Guide meter with the Accu-Chek Guide test strips is intended for in vitro diagnostic near-patient testing by healthcare professionals in clinical settings. Venous, arterial, and neonatal blood testing is limited to healthcare professional use.

Risk Class

A B C D

Conformity Route

Self-Declaration of Conformity (Class A)
 Technical Documentation Assessment – Annex IX

EU declaration of conformity for
Accu-Chek® Guide Meter, Rev 01

Certificates	<input checked="" type="checkbox"/> EU QM Certificate No.: V10 092547 0022 <input checked="" type="checkbox"/> EU Technical Documentation Assessment Certificate No. V74 092547 0028
Other	<input type="checkbox"/> Common Specifications:
Notified Body (NB)	TÜV SÜD Product Service GmbH Ridlerstraße 65 80339 München
NB Ident. No.	0123

to which this declaration relates fulfils the requirements of Regulation EU 2017/746 on in-vitro diagnostic medical devices.

Roche Diabetes Care GmbH Mannheim

i. V. / on behalf of the company

11-Apr-2024 | 18:43 MESZ

Alexander Rügner

Dr. Alexander Rügner

Leiter Safety, Evidence Reporting and
Regulatory Head of Safety, Evidence
Reporting and Regulatory

i. V. / on behalf of the company

12-Apr-2024 | 09:21 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