



EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte EC-Declaration of Conformity for Medical Devices

nach Anhang VII der europäischen Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte
according to appendix VII of the Council Directive 93/42/EEC concerning medical devices

Hiermit erklären wir in eigener Verantwortung, dass das nachstehend beschriebene Produkt in seiner Zusammensetzung und in der von uns in Verkehr gebrachten Ausführung den grundlegenden Anforderungen der EG-Richtlinie 93/42/EWG, Anhang I entspricht. Bei einer nicht mit uns abgestimmten Anwendung des Produktes verliert diese Erklärung ihre Gültigkeit.

Herewith we declare in our own responsibility that the product described below, corresponds in its composition and in the execution placed on the market by us, to the essential requirements of the Council Directive 93/42/EEC, appendix I. In the case of any application of the product not authorised by us this declaration becomes invalid.

Produktbezeichnung: <i>Designation of the product:</i>	FotoDent® guide
Artikelnummer / Article No.:	D35600
Produktgruppe:	Material auf Methacrylatharz-Basis für DLP-Systeme mit 405 nm-UV-LED zur Herstellung von dentalen Bohrschablonen.
Product group:	<i>Methacrylic-based material for DLP systems with 405 nm-UV-LED for production of dental surgical drill guides.</i>
Medizinprodukte Klasse: <i>Medical devices class:</i>	I
Diese Bescheinigung ist gültig bis: <i>This certification is valid until:</i>	2020-08-30

Stempel: **DREVE-DENTAMID GmbH**
Stamp: **Max-Planck-Straße 31**
59423 Unna · Tel. Sa.-Nr. 02303 / 8807-0

Unna, 2017-08-31

Dr. Reiner Altmann
Sicherheitsbeauftragter für Medizinprodukte
Safety Representative for Medical Devices

Michael Breer
Qualitätsmanagementbeauftragter
Quality Management Representative



Dreve Dentamid GmbH, Max-Planck-Str. 31, D-59423 Unna, Deutschland / Germany
Tel.: +49 2303 8807-0 Fax: +49 2303 8807-55