



# EU-Konformitätserklärung für Medizinprodukte EU-Declaration of Conformity for Medical Devices

nach Artikel 19 und Anhang IV der Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte  
according to Article 19 and Annex IV of the Regulation (EU) 2017/745 on medical devices

Hiermit erklären wir in alleiniger Verantwortung, dass das nachstehend beschriebene Produkt in seiner Zusammensetzung und in der von uns in Verkehr gebrachten Ausführung den grundlegenden Sicherheits- und Leistungsanforderungen der Verordnung (EU) 2017/745, gemäß Anhang I und des deutschen Medizinprodukte-Durchführungsgesetz unterliegt. Wesentliche Produktspezifikationen sind in der Gebrauchsanweisung hinterlegt. Bei einer nicht mit uns abgestimmten Anwendung des Produktes verliert diese Erklärung ihre Gültigkeit.

*Herewith we declare under our sole responsibility, that the product described below corresponds in its composition and in the execution placed on the market by us to the general safety and performance requirements of the Regulation (EU) 2017/745, Annex I and the German Medical Device Law Implementation Act. We mention relevant specifications of the product in the instructions for use. In case of any application of the product not authorised by us this declaration becomes invalid.*

**Produkt- und Handelsname:** BioBleach® hart  
**Product- and Trade name:**

**Produktcode / Product code:** D420015, D420015Q, D420015S, D420015SQ

**SRN:** DE-MF-000005452  
**Basis-UDI-DI / Basic-UDI-DI:** ++E2390027YA

**Zweckbestimmung:** Dentales Schienungsmaterial kurzzeit  
**Intended Use:** Dental splinting material short-term

**Medizinprodukte Klasse:** I  
**Medical device class**

**Konformitätsbewertungsverfahren:** Artikel 52, Anhang II + Anhang III  
**Conformity assessment procedure:** Article 52, Annex II + Annex III

**Gemeinsame Spezifikationen:** n.a.  
**Common specifications:**

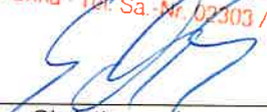
**Benannte Stelle / Notified body:** n.a.

**Zertifikat Nummer / Certificate No.:** 44911220477  
**Diese Bescheinigung ist gültig bis:** 2028-12-04  
**This certification is valid until**

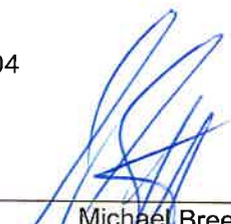
Stempel:  
Stamp:

DREVE-DENTAMID GmbH  
Max-Planck-Straße 31  
59423 Unna - Tel. Sa. Nr. 02303 / 8807-0

Unna, 2024-04-04

  
Christian Scherb

Leiter Qualitätsmanagement  
Head of Quality Management

  
Michael Breer

Qualitätsmanagementbeauftragter  
Quality Management Representative

Die genannten Personen sind Delegierte der nach Artikel 15 MDR verantwortlichen Person.  
The persons named are delegates of the person responsible under Article 15 MDR.



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