



## KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY

Entsprechend Art. 19 und Anhang IV der Medizinprodukteverordnung (EU) 2017/745  
according to Art. 19 and annex IV Regulation (EU) 2017/745 on medical devices

Produktbezeichnung Product name - Brand – trade mark	<b>Dreve Lightplast Löffelplatten rosa</b> <b>Dreve Lightplast Löffelplatten transparent</b>
Produktgruppe Medical device group	Dentale Abdruckform, lichthärtend Dental tray material, light curing
Klassifizierung gemäß Anhang VIII der VO (EU) 2017/745 [MDR] Classification acc. to Annex VIII of VO (EU) 2017/745 [MDR]	Medizinprodukt der Klasse I Medical Device class I
Zweckbestimmung Intended use	Herstellung individueller Abformlöffel Manufacture of individual Impression trays
Codierung Medizinprodukte Medical device coding	UMDNS 16-350 GMDN-Code 58106 Basic UDI-DI +EMD11MYDVOKS2 Art.Nr./Ref. Anlage / Enclosure 01

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass der oben bezeichnete Werkstoff nach Konformitätsbewertung gemäß Artikel 52 (7) der VO (EU) 2017/745 alle anwendbaren Grundlegenden Sicherheits- und Leistungsanforderungen der VO (EU) 2017/745 über Medizinprodukte sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union, in denen die Ausstellung einer EU-Konformitätserklärung vorgesehen ist, erfüllt und in Übereinstimmung mit der Technischen Dokumentation entsprechend Anhängen II und III dieser Verordnung hergestellt wird.

Weitere Rechtsvorschriften der Union: VO (EG) 1272/2008, VO (EG) 1907/2006, Durchführungs-VO (EU) 2021/2226, Durchführungs-VO (EU) 2017/2185, Durchführungs-VO (EU) 2021/2078

Gemeinsame Spezifikationen, für die die Konformität erklärt wird: keine

We declare under our sole responsibility that the above mentioned material, after conformity assessment according to Article 52 (7) of Regulation (EU) 2017/745, complies with all applicable Essential Safety and Performance Requirements of Regulation (EU) 2017/745 on medical devices and, where applicable, other relevant Union legislation providing for the issuance of an EU declaration of conformity, and is manufactured in compliance with the Technical Documentation according to Annexes II and III of this Regulation.

Other Union legislation: VO (EG) 1272/2008, VO (EG) 1907/2006, Durchführungs-VO (EU) 2021/2226, Durchführungs-VO (EU) 2017/2185, Durchführungs-VO (EU) 2021/2078

Common specifications for which conformity is declared: none

Diese Erklärung gilt für alle zwischen dem 29.04.2023 und dem 28.04.2024 gefertigten Chargen.

This declaration applies to all batches manufactured between 29.04.2023 and 28.04.2024.

MEGADENTA arbeitet mit einem vollständigen Qualitätsmanagementsystem nach Anhang IX, Kap. I der genannten Verordnung und entsprechend der EN ISO 13485:2016, dass der jährlichen Überwachung durch die Benannte Stelle unterliegt.

MEGADENTA operates with a full quality management system according to annex IX, chapter I of the above-mentioned regulation and in compliance with EN ISO 13485:2016, which is subject to annual monitoring by the Notified Body.

Kennzeichnung der ausgestellten Bescheinigung:  
Identification of certificate issued:

EN ISO 13485:2016, Reg.Nr. 50007-14-01, 23.03.2021

Radeberg, 24.04.2023



Geschäftsleitung/CEO



**KONFORMITÄTSERKLÄRUNG**  
**DECLARATION OF CONFORMITY**

**ANLAGE 01 – ARTIKEL-LISTE**

Produktname	Varianten (Farben)	Einheit	REF
Dreve Lightplast Löffelplatten Rosa (Megatray)	Einzelpack rosa	1 Dose á 50 Stück	D38135R (1MYDVOK-RS)
Dreve Lightplast Löffelplatten Transparent (Megatray)	Einzelpack transparent	1 Dose á 50 Stück	D38135N (1MYDVOK-RS)

Ausgabestand / Release: 24.04.2023