

## 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 Sicherheitsund Leistungsanforderungen der Verordnung (EU) 2017/745, gemäß Anhang I und des deutschen Medizinprodukterecht-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:

Odontosil 50, Odontosil 60, Odontosil 2K Lack

Product- and Trade name:

D5038150, D5038229, D5038160, D5038227, D38234

SRN:

DE-MF-000005452

Basis-UDI-DI / Basic-UDI-DI:

Produktcode / Product code:

++E2390020XU

Zweckbestimmung:

Additionsvernetzendes Silikon zur Anfertigung von

kieferorthopädischen Elastopositionern

Intended Use:

Addition curing silicone for the production of

orthodontic elasto-positioners

Medizinprodukte Klasse:

Medical device class

lla

Konformitätsbewertungsverfahren: Conformity assessment procedure: Artikel 52, Anhang IX Article 52, Annex IX

Gemeinsame Spezifikationen: Common specifications:

n.a.

Benannte Stelle / Notified body:

TÜV NORD CERT GmbH

Am TÜV 1

D-45307 Essen

Zertifikat Nummer / Certificate No.: Diese Bescheinigung ist gültig bis: This certification is valid until

44911220477 2028-12-04

DREVE-DENTAMID GmbH

Stempel:

Max-Planck-Straße 31

Stamp:

59423 Unna · Tel. Sa.-Nr. 02303 / 8807-0

Unna, 2024-05-22

Christian Scherb Leiter Qualitätsmanagement Head of Quality Management

Qualitätsmanagementbeauftragter Quality Management Representative

Michael Breer

( F 0044

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