



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

nach Anhang IV der Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte  
according to Annex IV of the Regulation (EU) 2017/745 on 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 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 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 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.*


<b>Produkt- und Handelsname:</b> <b>Product- and Trade name:</b>	FotoDent® guide for CreoC5
<b>Produktcode / Product code:</b>	D91943002
<b>SRN:</b> <b>Basis-UDI-DI / Basic-UDI-DI:</b>	DE-MF-000005452 ++E2390031XZ
<b>Zweckbestimmung:</b>	Material auf Methacrylatharz-Basis für DLP-Systeme mit 405 nm LED zur Herstellung von dentalen Bohrschablonen für die zahn- und/oder zahnfleischgestützte Anwendung
<b>Intended Use:</b>	<i>Material on methacrylate resin basis for DLP systems with 405 nm LED for the manufacturing of dental drill guides for tooth-supported and/or teethridge-supported application</i>
<b>Medizinprodukte Klasse:</b> <b>Medical device class</b>	I
<b>Konformitätsbewertungsverfahren:</b> <b>Conformity assessment procedure:</b>	n.a. (gemäß Artikel 19 MDR) n.a. (according to Article 19 MDR)
<b>Gemeinsame Spezifikationen:</b> <b>Common specifications:</b>	n.a. n.a.
<b>Benannte Stelle / Notified body:</b>	n.a.
<b>Zertifikat Nummer / Certificate No.:</b>	04 221 970178-001
<b>Diese Bescheinigung ist gültig bis:</b> <b>This certification is valid until:</b>	2024-05-26

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

Unna, 2022-11-09

  
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  
Tel.: +49 2303 8807-0 Fax: +49 2303 8807-55