

## EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

entsprechend Anhang VII der Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte

### **EC DECLARATION OF CONFORMITY**

*according to annex VII of the Council Directive 93/42/EEC concerning medical devices*

<p style="text-align: center;">Wir:</p> <p style="text-align: center;"><b>DMG</b> Chemisch-Pharmazeutische Fabrik GmbH 22547 Hamburg Deutschland (Name und Anschrift des Herstellers)</p> <p>erklären in alleiniger Verantwortung, daß das Produkt/ die Produkte:</p> <p style="text-align: center;">Honigum Putty Soft/ Abformmaterial/ Klasse I (Bezeichnung/ Materialtyp/ Klasse)</p> <p>den einschlägigen Bestimmungen der Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte entspricht/ entsprechen.</p> <p style="text-align: center;">Angewandte Normen: EN 1641:2009 EN ISO 4823:2000</p>	<p style="text-align: center;">We:</p> <p style="text-align: center;"><b>DMG</b> <i>Chemisch-Pharmazeutische Fabrik GmbH 22547 Hamburg Germany (Name and address of the manufacturer)</i></p> <p><i>declare under our sole responsibility that the product/s:</i></p> <p style="text-align: center;"><i>Honigum Putty Soft/ Elastomeric impression material/ Class I (Name/ type of material/ class)</i></p> <p><i>meet/s the provisions of the Council Directive 93/42/EEC concerning medical devices which apply to them.</i></p> <p style="text-align: center;"><i>Applied standards: EN 1641:2009 EN ISO 4823:2000</i></p>
---	--

Hamburg, 01.09.2011

.....  
Ort, Datum der Ausstellung  
Place, date of issue

A.Nagel  
CE-Beauftragte/CE-Officer

.....  
Name/Name  
Funktion/function

