

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

