



EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte EC-Declaration of Conformity for Medical Devices

nach Anhang VII der europäischen Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte
according to appendix VII of the Council Directive 93/42/EEC concerning 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 Anforderungen der EG-Richtlinie 93/42/EWG, Anhang I entspricht. 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 essential requirements of the Council Directive 93/42/EEC, appendix I. In the case of any application of the product not authorised by us this declaration becomes invalid.

Für dieses Blatt behalten wir uns alle Rechte vor.
Ohne unsere vorherige Zustimmung darf es weder
vervielfältigt noch Dritten zugänglich gemacht werden.

Produktbezeichnung:

DocSnoreNix Set
(Starter Set, Protrusionsfeder [SNX Feder], Lightdon Gel)

Designation of the product:

DocSnoreNix Set
(Starter Set, protrusions spring [SNX spring,] Lightdon Gel)

Produktgruppe:

Set zur Herstellung von Protrusionsschienen

Product group:

Set for the production of protrusion splints

Medizinprodukte Klasse:

I

Medical devices class:

Diese Bescheinigung ist gültig bis:

2017-08-30

This certification is valid until:

Stempel: **DREVE-DENTAMID GmbH**
Max-Planck-Straße 31
Stamp: **59423 Unna - Tel. Sa.-Nr. 0 23 03 / 88 07-0**

Unna, 2014-08-26

Dr. Reiner Altmann
Sicherheitsbeauftragter für Medizinprodukte
Safety Representative for Medical Devices

Michael Breer
Qualitätsmanagementbeauftragter
Quality Management Representative



Dreve Dentamid GmbH, Max-Planck-Str. 31, D-59423 Unna, Deutschland / Germany
Tel.: +49 2303 8807-0 Fax: +49 2303 8807-55