

EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG für Medizinprodukte

(nach Anhang V der EG-Richtlinie über Medizinprodukte (MDD) 93 / 42 / EWG)



**Siemensstraße 17
65779 Kelkheim**

erklärt in alleiniger Verantwortung, dass für die biother® - Produkte:

Hochgoldhaltige Goldgusslegierungen
Goldreduzierte Goldgusslegierungen
Hochgoldhaltige Edelmetall - Aufbrennlegierungen
Goldreduzierte Edelmetall - Aufbrennlegierungen
Palladium - Basis – Aufbrennlegierungen
Hochgoldhaltige Universallegierungen
Goldreduzierte Universallegierungen
Dentallote
Dental - Klammerdrähte
Dental – Laserdrähte


**die Konformität mit den Anforderungen der Richtlinie des Rates
93/42/EWG über Medizinprodukte
und deren Umsetzung in nationale Gesetze entspricht.**

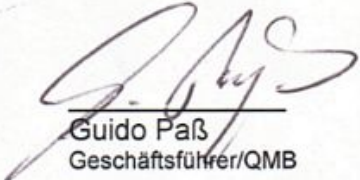
**Benannte Stelle: 0123
TÜV SÜD Product Service GmbH, Ridlerstr. 65, 80339 München.**

Die Produkte entsprechen den folgenden Normen :

DIN EN ISO 22674 -- Zahnheilkunde- Metallische Werkstoffe für festsitzenden und
herausnehmbaren Zahnersatz und Vorrichtungen
DIN EN 9333 -- Zahnheilkunde- Hartlote

biother® GmbH
Kelkheim den 15.3.2008


Gerald Bechtold
Geschäftsführer


Guido Paß
Geschäftsführer/QMB