

3.11.04 *red*

DeguDent <small>A Dentsply International Company</small>	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY <small>(Formular aus Q-04-R-007)</small>	Seite: 1 von 2 <i>1</i>
		Rev.-Index: 7
		Stand: 24.09.2004

Für / For

DeguDent GmbH
Rodenbacher Chaussee 4
63457 Hanau

erklären wir, dass / we declare that

Dokumentnummer/
Document Number: Q-04-KE-14-1071

Revisionsindex/
Revision Index: 4

Produktnummer/ Product number	Produktbezeichnung	Product names
3501 0004	Biosil I, 1 kg	Biosil I, 1 kg
3501 0005	Biosil I, 2,5 kg	Biosil I, 2,5 kg
3501 0024	StarLoy L, 1 kg	StarLoy L, 1 kg
3501 0025	StarLoy L, 2,5 kg	StarLoy L, 2,5 kg
3507 0004	Xcast	Xcast

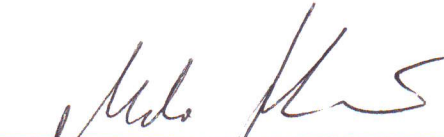
Medizinprodukteklasse/medical device class IIa

mit den Bestimmungen der nachstehenden Richtlinie(n) übereinstimmt/
complies with the requirements of the following guideline(s)

EG-Richtlinie 93/42/EWG vom 14. Juni 1993 über Medizinprodukte, Anhang II, Abschnitt 3 /
Council Directive 93/42/EEC of 14 June 1993 concerning medical devices, Annex II, Section 3

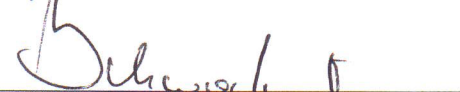
Benannte Stelle/Notified Body: DEKRA Intertek Certification GmbH (0124)

Hanau, 20-10-04
Datum, date



 Leiter Forschung und Entwicklung /
 Vice President Research and Development

Hanau, 25.10.04
Datum, date



 Leiter operativer Bereich /
 Vice President Operational Division