

## Declaración de conformidad

Empresa	<b>breident GmbH &amp; Co. KG</b> <b>Weißenhörner Straße 2</b> <b>89250 Senden</b> <b>Germany</b>
declara bajo su exclusiva responsabilidad  <b>visio.lign (novo.lign A und P, combo.lign, Opaquer combo.lign, visio.link, crea.lign, crea.lign Modelling Liquid)</b>  que el producto médico clase IIa cumple con todos los requisitos de los productos médicos según directiva 93-42-CEE.	
Grupo de productos	<b>Carillas dentales</b>
UMDNS – Code	<b>16-336</b>
Regla MDD	<b>IX regla 5</b>
Normas internacionales aplicadas	Se encuentran en la documentación técnica
Normas nacionales aplicadas	Se encuentran en la documentación técnica
Punto mencionado (si procede)	<b><i>mdc medical device certification GmbH</i></b> <b><i>Kriegerstrasse 6</i></b> <b><i>70191 Stuttgart, Germany</i></b> <b><i>CE 0483</i></b>
Procedimiento de evaluación de conformidad	Ha sido ejecutado conforme al anexo II de la directriz 93/42/CEE.
Senden, el 01.06.2009 ..... Lugar, fecha	 Peter Brehm/ Dirección

Dicha declaración de conformidad tiene validez hasta el fin del año corriente.