

Déclaration de conformité

Entreprise	breident GmbH & Co. KG Weißenhornener Straße 2 89250 Senden Germany
déclare sous sa seule responsabilité visio.lign (novo.lign A und P, combo.lign, Opaquer combo.lign, visio.link, crea.lign, crea.lign Modelling Liquid) que le dispositif médical classe IIa répond à toutes les exigences de la directive sur les produits médicaux 93-42-CEE	
Groupe de produits	Incrustation dentaire
UMDNS – Code	16-336
Règle MDD	IX règle 5
Normes internationales appliquées	Se trouvent dans la documentation
Normes nationales appliquées	Se trouvent dans la documentation
Organisme cité (le cas échéant)	<i>mdc medical device certification GmbH</i> <i>Kriegerstrasse 6</i> <i>70191 Stuttgart, Germany</i> <i>CE 0483</i>
Procédure d'évaluation de conformité	A été exécutée conformément à l'annexe II de la directive 93/42/CEE
Senden, le 01.06.2009 Lieu, le date	 Peter Brehm/ Direction de l'entreprise

Cette déclaration de conformité est valable jusqu'à la fin de l'année en cours.