

KONFORMITÄTSERKLÄRUNG für medizinische Produkte
DECLARATION DE CONFORMITÉ pour des produits médicaux
DECLARATION OF CONFORMITY for medical products

Revisionsnummer Numéro de révision Revision number	09
Gültig ab Date de validité Validity date	15. April 2019

wir / nous / we:

VDW GmbH
Bayerwaldstraße 15
81737 München
Deutschland

erklären in alleiniger Verantwortung, dass die unten aufgeführten Produkte konform sind mit:
 déclarons sous notre propre responsabilité que les marchandises mentionnées ci-dessous sont conformes aux:
 declare under our sole responsibility that the products mentioned below are in conformity with the:

Richtlinie Nr. / Directive no / Directive No: MDD 93/42/EWG, Amendment 2007/47/EEC.

Zertifikatsnr. / Numero de la Certificat / Certificate No: G1 015409 0028 Rev. 00
 Gültig bis / Valable jusqu'au / Valid until: 15. January 2021

Die VDW ist aufgenommen im Zertifizierungssystem der TÜV SÜD Product Service GmbH, Ridlerstr. 65, 80339 München, Kennnummer 0123. Das EG-Konformitätsbewertungsverfahren (QM) und die technische Dokumentation erfolgt nach MDD 93/42/EWG, Anhang II, ausgenommen Abschnitt 4.

Le TÜV SÜD Product Service GmbH, Ridlerstr. 65, 80339 Munich Numéro d'identification 0123 a accueilli VDW dans son système de Certification. Le procédé CE d'évaluation de conformité (QS) et la documentation technique sont établis selon le MDD 93/42/EWG, annexe II, à l'exception de section 4.

The TÜV SÜD Product Service GmbH, Ridlerstr. 65, 80339 Munich Identification No. 0123 has adopted VDW to their Certification System. The EC- process for evaluation of conformity (QS) and the technical documentation comply with MDD 93/42 EWG, annex II, excluding section 4.

Produktgruppe groupe de produits product group	Sterile Wurzelkanalinstrumente zur einmaligen Verwendung Instruments stériles à usage unique pour traitement de canaux radiculaires Sterile root canal instruments for single use		
Bezeichnung / Désignation / Designation	Klasse / classe / class Regel / règle / rule	UMDNS-Code	GMDN-Code
RECIPROC Feile steril / RECIPROC Lime stériles / sterile RECIPROC File	IIa, 6	10-521	40529
RECIPROC Blue Feile steril / RECIPROC Blue Lime stériles / sterile RECIPROC Blue File	IIa, 6	10-521	40529
R-PILOT Feile steril / R-PILOT Lime stériles / sterile R-PILOT File	IIa, 6	10-521	40529

Die entsprechenden Artikelnummern zu dem Gerät/Zubehör sind gemäß der Artikelliste gewährleistet und werden in der Technischen Dokumentation freigegeben und gepflegt. / Il est garanti que les numéros d'article des produits mentionnés ci-dessus sont sauvegardés dans la documentation technique. / It is guaranteed that the article numbers of the above mentioned products are maintained in the product-specific technical documentation.

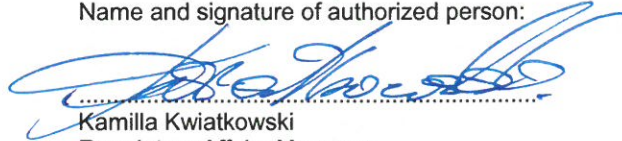
KONFORMITÄTSERKLÄRUNG für medizinische Produkte
DECLARATION DE CONFORMITÉ pour des produits médicaux
DECLARATION OF CONFORMITY for medical products

Ort/Lieu/Place

Gültigkeitsdatum ab:
Validity date from:
Date de validité:Name der unterschriftsberechtigten Personen:
Nom et signature du responsable autorisé:
Name and signature of authorized person:

München/Munich

15. April 2019

Kamilla Kwiatkowski
Regulatory Affairs Manager