

**EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte
EC-Declaration of Conformity for Medical Devices
CE-Déclaration de Conformité pour Produits Médicaux
CE-Declaración de Conformidad para Productos Médicos**

(nach Anhang II
(in accordance with annex II
(conformément à l'annexe II

(conforme al anexo II

der EG-Richtlinie über Medizinprodukte 93/42/EEC)
of the Council Directive for Medical Devices 93/42/EEC)
de la directive du Conseil N° 93/42 CEE portant sur des
Produits de Médecine)
de la Directiva del Consejo No. 93/42 CEE de Productos
Médicos)

Name des Herstellers/Name of manufacturer:

Nom du producteur/Nombre del fabricante:

Adresse/Address/Adresse/Dirección:

VOCO GmbH

Anton-Flettner-Straße 1 - 3

27472 Cuxhaven

Wir erklären hiermit, dass das Produkt / We declare that the product / Nous déclarons que le produit /
Declaramos que el producto:

Artikelbezeichnung/Article/Artículo: Bifix Hybrid Abutment

Artikelnummern/Item Number/Numéro Matricule/No. de artículo

siehe Anhang/see annex/regardez notes annexes/véase anexo

Typ/type/tipo	Varianten/versions/variante
<i>röntgenopakes, dualhärtendes Befestigungssystem auf Composite-Basis</i>	<i>Paste</i>
<i>radiopaque, composite-based, dual-curing luting system</i>	<i>Paste</i>
<i>système de scellement à base de composite, radioopaque et bi-polymérisant</i>	<i>Pâte</i>
<i>sistema de fijación radiopaco de fraguado dual a base de composite</i>	<i>Pasta</i>

den einschlägigen Bestimmungen der nachstehenden Richtlinie entspricht/ corresponds to the regulations of the
following Council Directive/ corresponde aux clauses de la directive suivante/ corresponde a los reglamentos de
la siguiente directiva:

**93/42/EEC über Medizinprodukte / for Medical Devices/ portant sur des
Produits de Médecine / de Productos Médicos**

und dass wir die alleinige Verantwortung für die Ausstellung dieser Konformitätserklärung tragen/and that
we take full responsibility for issuing this declaration/et que nous assumons la responsabilité entière de la
creation de cette déclaration /y que somos los únicos responsables para la expedición de ésta Declaración
de Conformidad

**Name und Adresse der benannten Stelle/Name and address of notified body/Nom et adresse de
l'organisme notifié /Nombre y Dirección del organismo notificado:**

**MedCert GmbH
Pilatuspool 2
20355 Hamburg
Germany**

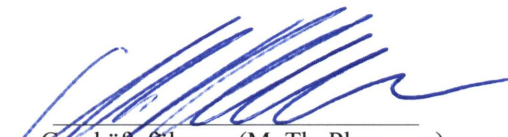
Kenn-Nummer / identification number / matricule / número de matrícula : 0482

**Solange gültig, wie ein gültiges Zertifikat nach 93/42 EEC vorliegt / valid as long as the certificate in
accordance with 93/42 EEC is valid / Valable pendant la validité du certificat selon 93/42 EEC / Válido
mientras que haya un certificado vigente de acuerdo a 93/42 EEC**

Ggf. zutreffende Produktnormen s. Anhang/ product standard if applicable see annex / norme pertinente de
produit au cas échéant regardez notes annexes /dado el caso, véase en el anexo las normas pertinentes del
producto.

Cuxhaven, 02.02.2021


wiss. Abteilung (Dr. Lawrenz)
Scientific Dept./Depart. Scientifique/
Depto. Científico


Geschäftsführung (M. Th. Plaumann)
Managing Director/PDG/Gerencia

**EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte
EC-Declaration of Conformity for Medical Devices
CE-Déclaration de Conformité pour Produits Médicaux
CE-Declaración de Conformidad para Productos Médicos**

(nach Anhang II
(in accordance with annex II
(conformément à l'annexe II

(conforme al anexo II

der EG-Richtlinie über Medizinprodukte 93/42/EEC)
of the Council Directive for Medical Devices 93/42/EEC)
de la directive du Conseil N° 93/42 CEE portant sur des
Produits de Médecine)
de la Directiva del Consejo No. 93/42 CEE de Productos
Médicos)

**Name des Herstellers/Name of manufacturer:
Nom du producteur Nombre del fabricante::**

VOCO GmbH

Adresse/Address/ Adresse/Dirección:

**Anton-Flettner-Straße 1 - 3
27472 Cuxhaven**

Artikelbezeichnung/Article/Artículo: *Bifix Hybrid Abutment*

Artikelnummern/Item Number/Numéro Matricule/Número de artículo	Bezeichnung/description/désignation/descripción
2410	<i>Implant Set universal HO</i>
2411	<i>QuickMix Spritze 10 g universal HO</i>
2412	<i>QuickMix Spritze 10 g weiß HO</i>
2413	<i>QuickMix Spritze 10 g transluzent</i>
2414	<i>Try-In Spritze 2,5 g universal HO</i>
2415	<i>Try-In Spritze 2,5 g weiß HO</i>
2416	<i>Try-In Spritze 2,5 g transluzent</i>
2995	<i>Implant Set mixed</i>

Produktnorm / product standard / norme de produit / norma de producto

Cuxhaven, **02.02.2021**

Dr. A. Lenz