



**EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte  
EC-Declaration of Conformity for Medical Devices**

(Klasse IIa nach Anhang IX der Verordnung über Medizinprodukte (EU) 2017/745)  
(Class IIa in accordance with annex IX of the Regulation for Medical Devices (EU) 2017/745)

**Name des Herstellers/Name of manufacturer: VOCO GmbH**

**Adresse/Address:** **Anton-Flettner-Straße 1 - 3  
27472 Cuxhaven  
Germany**

SRN: DE-MF-000008601

Wir erklären hiermit, dass das Produkt / We declare that the product:

**Artikelbezeichnung / Article:** *x-tra base*  
**Basis UDI-DI / Basic UDI-DI:** ++E2210575000000000K4  
**Risikoklasse nach Anhang VIII / Risk class according to Annex VIII: IIa**  
**Angewandte Regel / Applied rule:** 8  
**Artikelnummern / Item Number:** siehe Anhang / see annex

**Typ / Type:** *Flowable light-curing base composite*

den einschlägigen Bestimmungen der nachstehenden Verordnung entspricht /  
corresponds to the regulations of the following Council Regulation:

**(EU) 2017 / 745 über Medizinprodukte / for Medical Devices**

und dass wir die alleinige Verantwortung für die Ausstellung dieser Konformitätserklärung tragen /  
and that we take full responsibility for issuing this declaration.

**Name und Adresse Benannte Stelle / Name and address Notified Body:**

**MedCert GmbH  
Pilatuspool 2  
20355 Hamburg  
Germany  
NB Nummer / NB number: 0482**

**Gültig bis / valid up to : 01.01.2026**

Cuxhaven, **02.01.2023**

Person responsible for  
regulatory compliance  
(Dr. Lawrenz)

**Anhang zur / annex to****EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte  
EC-Declaration of Conformity for Medical Devices**

(Klasse IIa nach Anhang IX der Verordnung über Medizinprodukte (EU) 2017/745)  
(Class class IIa in accordance with annex IX of the Regulation for Medical Devices (EU) 2017/745)

**Name des Herstellers / Name of manufacturer:** VOCO GmbH

**Adresse / Address:** Anton-Flettner-Straße 1 - 3  
27472 Cuxhaven  
Germany

**Artikelbezeichnung / Article:** *x-tra base*

Artikelnummern / Item Number	Bezeichnung / description
1790	<i>Syringe 2 × 2 g universal</i>
1791	<i>Syringe 2 × 2 g A2</i>
1794	<i>Caps 16 × 0.25 g universal</i>
1795	<i>Caps 16 × 0.25 g A2</i>
1798	<i>Caps Sample</i>

Cuxhaven, **02.01.2023**



Person responsible for  
regulatory compliance  
(Dr. Lawrenz)