

**KONFORMITÄTSERKLÄRUNG FÜR MEDIZINPRODUKTE
DECLARATION OF CONFORMITY FOR MEDICAL DEVICES
DÉCLARATION DE CONFORMITÉ DISPOSITIFS MÉDICAUX
CERTIFICADO DE CONFORMIDAD PARA PRODUCTOS MÉDICOS
DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ PER DISPOSITIVI MEDICI**

Name des Herstellers / Manufacturer / Nom du fabricant /
Nombre del fabricante / Nome del fabbricante

DÜRR DENTAL AG

Anschrift des Herstellers / Address / Adresse du fabricant /
Dirección del fabricante / Indirizzo del fabbricante

**Höpfigheimer Straße 17
74321 Bietigheim-Bissingen
Germany**

Artikelbezeichnung / Product name / Nom de l'article /
Designación del producto / Denominazione articolo

Vector

Wir erklären hiermit, dass das oben beschriebene Produkt mit den ab Seite 3 aufgelisteten Artikeln den einschlägigen Bestimmungen der Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte in der gültigen Fassung entspricht. Das Konformitätsbewertungsverfahren wurde gemäß Anhang II durchgeführt, mit Beteiligung der Benannten Stelle DQS Medizinprodukte GmbH, August-Schanz-Str. 21, D-60433 Frankfurt a.M. (Kennnummer 0297).

Diese Erklärung gilt für Produkte, die bis zum 28.06.2018 in Verkehr gebracht werden.

We hereby declare that the above-described device with the items listed beginning on page 3 conforms to the relevant provisions of Directive 93/42/EEC concerning medical devices, as amended. The conformity assessment procedure was carried out pursuant to Annex II, with the participation of the Notified Body DQS Medizinprodukte GmbH, August-Schanz-Str. 21, D-60433 Frankfurt a. M. (identification number 0297).

This declaration applies to devices that are placed on the market on or before 28 June 2018.

Par la présente, nous déclarons que le dispositif décrit ci-dessus avec les articles cités à partir de la page 3 correspond aux dispositions applicables de la directive 93/42/CEE relatives aux dispositifs médicaux dans sa dernière version. Les procédures d'évaluation de conformité ont été réalisées conformément à l'annexe II, avec intervention de l'organisme notifié DQS Medizinprodukte GmbH, August-Schanz-Str. 21, D-60433 Frankfurt a.M. (numéro d'identification 0297).

Cette déclaration est valable pour les produits mis en circulation d'ici le 28/06/2018.

Por la presente, declaramos que el producto arriba descrito, junto con los artículos enumerados a partir de la página 3, cumple con las correspondientes disposiciones de la Directiva 93/42/CEE sobre productos sanitarios en la versión en vigor. El procedimiento de evaluación de la conformidad fue llevado a cabo según el Anexo II, con la participación del organismo notificado DQS Medizinprodukte GmbH, August-Schanz-Str. 21, D-60433 Frankfurt a.M. (número de identificación 0297).

Esta declaración es válida para productos que sean introducidos en el mercado hasta el 28/06/2018.

Dichiariamo con la presente che il prodotto sopra menzionato, con gli articoli elencati a partire dalla pagina 3, è conforme alle pertinenti disposizioni della direttiva 93/42/CEE sui dispositivi medici nella versione attuale. La procedura relativa alla valutazione della conformità è stata eseguita secondo l'allegato II, con la partecipazione dell'organismo notificato DQS Medizinprodukte GmbH, August-Schanz-Str. 21, D-60433 Frankfurt a.M. (Numero di identificazione 0297).

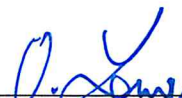
La presente dichiarazione vale per i prodotti immessi in commercio fino al 28.06.2018.

Bietigheim- Bissingen, den / date / le / el / li 2015-07-27



i. V. A. Hägele

Leitung Forschung und Entwicklung
Director of Research & Development
Directeur de recherche et développement
Director de Investigación y Desarrollo
Direttore Ricerca & Sviluppo



i. V. O. Lange

Leitung Qualitätsmanagement
Director of Quality Management
Directeur de management de la qualité
Director dep. Management de Calidad
Direttore Gestione della Qualità

**KONFORMITÄTSERKLÄRUNG FÜR MEDIZINPRODUKTE
DECLARATION OF CONFORMITY FOR MEDICAL DEVICES
DÉCLARATION DE CONFORMITÉ DISPOSITIFS MÉDICAUX
CERTIFICADO DE CONFORMIDAD PARA PRODUCTOS MÉDICOS
DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ PER DISPOSITIVI MEDICI**

Name des Herstellers / Manufacturer / Nom du fabricant /
Nombre del fabricante / Nome del fabbricante

DÜRR DENTAL AG

Anschrift des Herstellers / Address / Adresse du fabricant /
Dirección del fabricante / Indirizzo del fabbricante

**Höpfigheimer Straße 17
74321 Bietigheim-Bissingen
Germany**

Artikelbezeichnung / Product name / Nom de l'article /
Designación del producto / Denominazione articolo

Vector

Wir erklären hiermit, dass das oben beschriebene Produkt mit den ab Seite 3 aufgelisteten Artikeln den einschlägigen Bestimmungen der folgenden Richtlinie ebenfalls entspricht:

Richtlinie zur Beschränkung der Verwendung bestimmter gefährlicher Stoffe in Elektro- und Elektronikgeräten 2011/65/EU in der gültigen Fassung.
Dürr Dental trägt die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der Konformitätserklärung.

Diese Erklärung gilt für Produkte, die bis zum 28.06.2018 in Verkehr gebracht werden.

We hereby declare that the above-described device with the items listed beginning on page 3 conforms to the relevant provisions of the following directive:
Directive 2011/65/EU on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment, as amended.
Dürr Dental is solely responsible for the issuance of the declaration of conformity.

This declaration applies to devices that are placed on the market on or before 28 June 2018.

Par la présente, nous déclarons que le dispositif décrit ci-dessus avec les articles cités à partir de la page 3 correspond également aux dispositions applicables de la directive suivante:

Directive relative à la limitation de l'utilisation de certaines substances dangereuses dans les appareils électriques et électroniques 2011/65/UE dans sa version actuelle.

Dürr Dental assume l'entière responsabilité pour l'établissement de la déclaration de conformité.

Cette déclaration est valable pour les produits mis en circulation d'ici le 28/06/2018.

Por la presente, declaramos que el producto arriba descrito, junto con los artículos enumerados a partir de la página 3, también cumple con las correspondientes disposiciones de la siguiente Directiva:

Directiva sobre restricciones a la utilización de determinadas sustancias peligrosas en aparatos eléctricos y electrónicos 2011/65/EU en la versión en vigor.
Dürr Dental tiene la responsabilidad exclusiva sobre la expedición de la declaración de conformidad.

Esta declaración es válida para productos que sean introducidos en el mercado hasta el 28/06/2018.

Dichiariamo con la presente che il prodotto sopra menzionato, con gli articoli elencati a partire dalla pagina 3, è conforme anche alle pertinenti disposizioni della

Direttiva sulla restrizione dell'uso di determinate sostanze pericolose nelle apparecchiature elettriche ed elettroniche 2011/65/UE nella versione attuale.
Dürr Dental è l'unico responsabile del rilascio della dichiarazione di conformità.

La presente dichiarazione vale per i prodotti immessi in commercio fino al 28.06.2018.

Bietigheim-Bissingen, den / date / le / el / li 2015-07-27



i. V. A. Hägele

Leitung Forschung und Entwicklung
Director of Research & Development
Directeur de recherche et développement
Director de Investigación y Desarrollo
Direttore Ricerca & Sviluppo



i. V. O. Lange

Leitung Qualitätsmanagement
Director of Quality Management
Directeur de management de la qualité
Director dep. Management de Calidad
Direttore Gestione della Qualità

Referenznummer: Reference number: Numéro de commande: Número de referencia: N° riferimento:	Klassifizierung: Classification: Classification: Clasificación: Classificazione:	CE- Kennzeichnung ab Chargen- / Seriennummer: CE- mark starting with batch- / serial number: Marquage CE à partir du numéro de charge / série: Símbolo de homologación CE a partir del número de lote / serie: Marchio CE a partire dal n° di lotto / matricola:
---	--	--

2031-50 Vector Paro,	-	-
2031-51 Vector Paro Pro,	-	-
2032-50 Vector Scaler,	-	-
2032-51 Vector Easy Pro,	-	-
2032-52 Vector Easy	-	-

besteht aus / consists of / contenant / constando de / composto da

2031-100-00	Vector	Ila	F324427001
2032-100-00	Vector Scaler	Ila	F324427001
2032-100-50	Vector Easy	Ila	F324427001
2031-700-00	Vector Handstück	Ila	F324427001
2032-200-00	Scaler Handstück	Ila	F324427
2031-450-00	Tool Kit Paro	Ila	F324427
2031-460-00	Tool Kit Recall	Ila	F324427
2032-411-00	Tool Kit Scaler	Ila	F324427
2032-412-00	Tool Kit Scaler	Ila	F324427
2032-413-00	Tool Kit Scaler	Ila	F324427
2032-414-00	Tool Kit Scaler	Ila	F324427
2031-400-06	Paro Sonde Plus	Ila	E3
2031-400-06E	Paro Sonde Plus 3er-Pack	Ila	E3
2030-151-01	Paro Sonde gerade	Ila	DN
2030-151-01E	Paro Sonde gerade 3 St.	Ila	DN
2030-151-03	Paro Sonde gebogen	Ila	D7
2030-151-03E	Paro Sonde gebogen 3 St.	Ila	D7
2030-151-04	Paro Kürette	Ila	D5
2030-151-04E	Paro Kürette 3 St.	Ila	D5
2030-151-02	Paro Lanzette	Ila	DN
2030-151-02E	Paro Lanzette 3 St.	Ila	DN
2030-153-02	Recall Sonde gerade CFK	Ila	D6
2030-153-02E	Recall Sonde gerade CFK 3 St.	Ila	D6
2030-153-05	Recall Kürette CFK	Ila	DO
2030-153-05E	Recall Kürette CFK 3 St.	Ila	DO



i. V. A. Hägele
Leitung Forschung und Entwicklung
Director of Research & Development
Directeur de recherche et développement
Director de Investigación y Desarrollo
Direttore Ricerca & Sviluppo



i. V. O. Lange
Leitung Qualitätsmanagement
Director of Quality Management
Directeur de management de la qualité
Director dep. Management de Calidad
Direttore Gestione della Qualità

Referenznummer: Reference number: Numéro de commande: Número de referencia: N° riferimento:	Klassifizierung: Classification: Classification: Clasificación: Classificazione:	CE- Kennzeichnung ab Chargen- / Seriennummer: CE- mark starting with batch- / serial number: Marquage CE à partir du numéro de charge / série: Símbolo de homologación CE a partir del número de lote / serie: Marchio CE a partire dal n° di lotto / matricola:
2030-152-01 Supra Sonde flexibel	Ila	B5
2030-152-01E Supra Sonde flexibel 3 St.	Ila	B 5
2031-473-01 Periimplant hard	Ila	DD
2031-473-01E Periimplant hard 3er-Pack	Ila	DD
2031-474-01 Periimplant soft	Ila	DD
2031-474-01E Periimplant soft 3er-Pack	Ila	DD
2032-421-00 Instrument Scaler C1	Ila	493
2032-422-00 Instrument Scaler C2	Ila	2752
2032-423-00 Instrument Scaler C3	Ila	2811
2032-200-03 Lichtleiter	-	-
2032-200-03E Lichtleiter 4er-Pack	-	F324427
2031-600-00 Flex-Fußschalter	-	-
2031-600-50 Fußschalter Flex Vector Easy	-	-
CWZ510C2350 Vector Fluid polish "More Effective"	I	27.07.2015



i. V. A. Hägele

Leitung Forschung und Entwicklung
Director of Research & Development
Directeur de recherche et développement
Director de Investigación y Desarrollo
Direttore Ricerca & Sviluppo



i. V. O. Lange

Leitung Qualitätsmanagement
Director of Quality Management
Directeur de management de la qualité
Director dep. Management de Calidad
Direttore Gestione della Qualità