

Declaration of Conformity
CE-Erklärung
Declaración de Conformidad



We / Wir / Nosotros **W&H DENTALWERK BÜRMOOS GmbH**
Ignaz-Glaser-Straße 53
A-5111 Bürmoos / Österreich

declare under our sole responsibility that the products
 erklären in alleiniger Verantwortung, dass die Produkte
 declaramos bajo nuestra total responsabilidad que nuestros productos

<i>Description / Bezeichnung / Descripción</i>	<i>Type/Tipo</i>	<i>REF</i>	<i>SN/Date</i> <i>(from/ab/desde)</i>
Assistina 301 plus	301 plus	00030125	90983
Assistina 301 plus	301 plus	00030135	72548
Assistina 301 plus	301 plus	00030140	24681
<i>Components/ Komponenten /Componentes:</i>			
Bottle for Assistina / Öflasche für Assistina / Botella para Assistina	MD-500	02675910	07/03/2013
W&H cleaning liquid / Reinigungslösung / Solución limpiadora	MC-1000	02680200	07/03/2013
<i>Alternative /alternativ / alternativo:</i>			
Bottle for Assistina / Öflasche für Assistina / Botella para Assistina	MD-500	02675930	07/03/2013
W&H cleaning liquid / Reinigungslösung / Solución limpiadora	MC-1000	02680230	07/03/2013
Set : MD-500+MC-1000	-	02680500	07/03/2013

Adaptors / Adapter / Adaptadores

According to page 2 / gemäß Seite 2 / Conforme al pagina 2

to which this declaration relates are in conformity with the provisions of **Directive 93/42/EEC** concerning Medical Devices

auf die sich diese Erklärung bezieht, übereinstimmen mit den einschlägigen Bestimmungen
 der **Richtlinie 93/42/EWG** über Medizinprodukte

a los que esta declaración afecta, cumplen los requisitos de las **Directivas 93/42/CEE** sobre Productos Sanitarios


Classification **Class I (rule 12)**
 Klassifizierung / clasificados **Klasse I (Regel 12) / Clase I (regla 12)**

The conformity assessment procedure was done following **Annex VII** of the Directive 93/42/EEC.
 Das Konformitätsbewertungsverfahren wurde gemäß **Anhang VII** der Richtlinie 93/42/EWG durchgeführt.
 El procedimiento para la concesión de la declaración de conformidad ha seguido lo indicado en el **Anexo VII** de la Directiva 93/42/CEE.

Expiry date / gültig bis / valido hasta: 09.08.2020

Significant changes to the medical devices provoke the loss of validity.
 Bei signifikanten Änderungen der Produkte verliert die CE-Erklärung ihre Gültigkeit.
 En caso de modificaciones significantes de los productos la Declaración de Conformidad pierde la validez.

Bürmoos, 01.07.2016



 Ing. Wolfgang Stadler
 Product responsibility/Project sponsor
 Produktverantwortlicher/Projektauftraggeber
 Persona responsable del producto/Ciente del proyecto

<i>Description / Bezeichnung / Descripción</i>	<i>REF</i>
<i>Adaptor / Adapter / Adaptador</i>	02679000
<i>Adaptor / Adapter / Adaptador</i>	02685000
<i>Adaptor / Adapter / Adaptador</i>	02690400
<i>Adaptor / Adapter / Adaptador</i>	02691000
<i>Adaptor / Adapter / Adaptador</i>	02692000
<i>Adaptor / Adapter / Adaptador</i>	02693000
<i>Adaptor / Adapter / Adaptador</i>	03101800
<i>Adaptor / Adapter / Adaptador</i>	03103500
<i>Adaptor / Adapter / Adaptador</i>	03104500
<i>Adaptor / Adapter / Adaptador</i>	04713200
<i>Adaptor / Adapter / Adaptador</i>	05204600
<i>Adaptor / Adapter / Adaptador</i>	05874500
<i>Adaptor / Adapter / Adaptador</i>	07014500
<i>Adaptor / Adapter / Adaptador</i>	07535400
<i>Adaptor / Adapter / Adaptador</i>	06037100