



Konformitätserklärung *Declaration of Conformity*

gemäß dem unten genannten Anhang der Richtlinie 93/42/EWG des Rats über
Medizinprodukte
*according to the below cited Annex of Council Directive 93/42/EEC concerning medical
devices*

Wir / We: 3M Deutschland GmbH, Carl-Schurz-Strasse 1, 41453 Neuss, Germany

erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Produkt
declare in sole responsibility that the product

Name / Name: Ketac Molar Quick Aplicap

Materialtyp / Type of Material: Glasionomer Zement /
Glass ionomer cement

in den Farben / with the shades: A1, A2, A3, A4, B2

Klasse / Class: II a

gemäß Anhang II ohne (4) der Richtlinie 93/42/EWG des Rats über Medizinprodukte
*according to Annex II excluding (4) of Council Directive 93/42/EEC concerning
medical devices*

mit dem Zubehör / with the accessories:

Aktivator Aplicap / activator Aplicap
Applier Aplicap / applier Aplicap

Klasse / Class: I

gemäß Anhang VII der Richtlinie 93/42/EWG des Rats über Medizinprodukte
according to Annex VII of Council Directive 93/42/EEC concerning medical devices

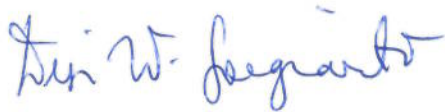
die grundlegenden Anforderungen gemäß Anhang I der Richtlinie 93/42/EWG des Rats
über Medizinprodukte erfüllt.
*fulfills the essentials requirements according to Annex I of Council Directive 93/42/EEC
concerning medical devices.*

Am Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang II der Richtlinie 93/42/EWG war
als Benannte Stelle der TÜV SÜD Product Service GmbH (CE 0123), Ridlerstrasse 65,
80339 München beteiligt.

*In the conformity assessment procedure according to Annex II of Council Directive
93/42/EEC, the Notified Body TÜV SÜD Product Service GmbH (CE 0123), Ridlerstrasse
65, 80339 München participated.*

Das Produkt kann ohne Einschränkungen in Verkehr gebracht werden.
The product may be placed on the market without restrictions.

Die Konformitätserklärung für oben genanntes Produkt ist gültig seit 28.05.2014 und hat die Gültigkeit des aktuellen EG Zertifikates G1 078535 0039.
The Declaration of Conformity for the product mentioned above is valid since May 28, 2014 and has the validity of the current EC certificate G1 078535 0039.



i.V. Dr. Desi W. Soegiarto
Manager Regulatory Medical Devices
Regulatory Affairs

Seefeld, 18.10.2019