



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: Protemp 4

Materialtyp / Type of Material: Temporäres Kronen- und Brückenmaterial/
Temporization material

mit den Komponenten / *with the components:*

10:1 Kartusche mit Basispaste und Katalysator /
10:1 cartridge with base and catalyst

in den Farben / *with the shades:* A1, A2, A3, A3.5, B3, Bleach

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:*

Mischkanüle blau / *mixing tip blue*
Garant Dispenser / *Garant dispenser*

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.

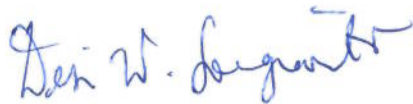
In the conformity assessment procedure according to Annex II of Council Directive 93/42/EEC, the Notified Body TÜV SÜD Product Service GmbH (CE 0123), Ridlerstrasse 65, 80339 München participated.

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 22.02.2011 und hat die Gültigkeit des aktuellen EG Zertifikates G1 078535 0039.

The Declaration of Conformity for the product mentioned above is valid since February 22, 2011 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