



**EG-Konformitätserklärung**  
(nach Anhang II ohne (4) über Medizinprodukte 93/42/EWG)  
**DECLARATION OF CONFORMITY**  
(according to annex II without (4) of directive 93/42 EEC)

Produkt/Product:

**Kallocryl B**  
**Kallocryl B**

Version/ revision: 13

ersetzt Version/ replace previous revision: 12 erstellt/ written by:

QM-Freigabe/ QM-Release,  
date of issue 26.02.2020

vom 26.03.2018

Schubert

Schubert

Produktname/  
Product name

Kallocryl B  
Kallocryl B

Artikel-Nr. / Article-No.

1648 Pulver B hellrosa, 500g/ powder B light-pink 500g  
1654 Pulver B-II rosa, 500g/ powder B-II pink, 500g

1664 Flüssigkeit B, 250ml/ Liquid B, 250ml

Kategorie/  
Category  
UMDNS/ UMDNS

Zahnprothesenbasis-Harz, wärmeaushärtend  
denture base resin, thermoplastic  
16-729

Klassifizierung gemäß Anhang IX  
der Richtlinie/  
Classification acc. to Annex IX

Medizinprodukt der Klasse IIa, nach Regel 5  
medical device class IIa, rule 5

Hersteller/ Manufacturer

SPEIKO-Dr. Speier GmbH  
Walther-Rathenau-Str. 59  
33602 Bielefeld  
Tel.: +49- 521 – 770107 - 0  
Fax: +49- 521 –770107 - 22  
e-mail: info@speiko.de  
<http://www.speiko.de>

Zertifikat/  
Certificate

gemäß der Richtlinie 93/42/EWG /  
acc. 93/42/EEC Annex II without (4)  
Reg.Nr./ Reg.-No.: 7376DE410200211  
Gültig bis/ Validity until: 2024-05-27

SPEIKO erklärt hiermit in alleiniger Verantwortung, dass das oben genannte Produkt den Bestimmungen der Richtlinie 93/42 EWG über Medizinprodukte entspricht. Die Konformitätserklärung gilt vom Tage der Ausstellung an bis zum Zeitpunkt von Produktänderungen, spätestens jedoch bis zum Ablauf des Zertifikates. Danach erfolgt die Überarbeitung der gesamten Dokumentation mit neuer Erklärung der Konformität.

SPEIKO herewith declare in sole responsibility that the above-mentioned medical device fulfils the essential requirements of the Directive 93/42/EEC Appendix I and its amendments up to Directive 2007/47/EC for medical devices. The declaration of conformity starting on date of issue and is valid up to a change of the product, at the latest until the validity of the above-mentioned certificate.

Das Konformitätsbewertungsverfahren wurde unter Mitwirkung der folgenden Benannten Stelle durchgeführt/



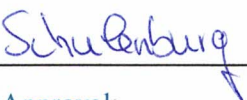

**EG-Konformitätserklärung**  
(nach Anhang II ohne (4) über Medizinprodukte 93/42/EWG)  
**DECLARATION OF CONFORMITY**  
(according to annex II without (4) of directive 93/42 EEC)

Produkt/Product:  
**Kallocryl B**  
**Kallocryl B**

Our conformity evaluation was done with the involvement of the following notified body:

MEDCERT Zertifizierungs- und Prüfungsgesellschaft für die Medizin GmbH  
Pilatuspool 2  
20355 Hamburg

Kennummer/ Code: 0482

Bielefeld, 26.02.2020	Bielefeld, 26.02.2020
 _____	 _____
Prüfung/ Approval: Heike Schulenburg Regulatory Affairs Manager	Freigabe/ Approval: Stefan Kreuzer Geschäftsführung/ Manager