



KaVo. Dental Excellence.

EG-Konformitätserklärung
EC-Conformity Statement
CE-Déclaration de conformité
Dichiarazione di conformità con le norme CE

DE

Wir, Kaltenbach & Voigt GmbH
Bismarckring 39
D-88400 Biberach

erklären, dass die von uns ab dem **2007-01** hergestellten
Produkte

KaVo Everest® ZH-Blank (12)
KaVo Everest® ZH-Blank (16)
KaVo Everest® ZH-Blank (B33/16)
KaVo Everest® ZH-Blank (B45/16)

auf die sich diese Erklärung bezieht, übereinstimmen mit
den Grundlegenden Anforderungen gemäß den
Bestimmungen der Richtlinie

93/42/EWG Medizinprodukte

Zur Beurteilung des Erzeugnisses wurden folgende
Normen oder normativen Dokumente angewandt:

EN 1641:2004 Zahnheilkunde - Werkstoffe

GB

We, Kaltenbach & Voigt GmbH
Bismarckring 39
D-88400 Biberach

declare that the products

KaVo Everest® ZH-Blank (12)
KaVo Everest® ZH-Blank (16)
KaVo Everest® ZH-Blank (B33/16)
KaVo Everest® ZH-Blank (B45/16)

manufactured by us from **2007-01** onwards to which
this statement refers, conform to the essential
requirements according to the provisions of directive

93/42/EEC Medical Devices

The following standards or normative documents were
applied to evaluate the product:

EN 1641:2004 Dentistry - Materials

FR

Nous, Kaltenbach & Voigt GmbH
Bismarckring 39
D-88400 Biberach

déclarons que les produits

KaVo Everest® ZH-Blank (12)
KaVo Everest® ZH-Blank (16)
KaVo Everest® ZH-Blank (B33/16)
KaVo Everest® ZH-Blank (B45/16)

fabriqués par nous à partir de **2007-01** au quels se réfère
cette déclaration, sont conformes aux exigences
essentiels de protection conformément aux dispositions
de Directive

93/42/CEE Dispositifs médicaux

Les normes ou autres documents normatifs suivants sont
utilisés pour le jugement de ce produit

EN 1641:2004 Art dentaire - Produits

IT

La Kaltenbach & Voigt GmbH
Bismarckring 39
D-88400 Biberach

dichiara che i prodotti

KaVo Everest® ZH-Blank (12)
KaVo Everest® ZH-Blank (16)
KaVo Everest® ZH-Blank (B33/16)
KaVo Everest® ZH-Blank (B45/16)

fabbricati a partire dal **2007-01** e ai quali fa riferimento
la presente dichiarazione sono conformi ai principali
requisiti di sicurezza prescritti dalla direttiva

93/42/CEE Dispositivi medici.

Per la valutazione del prodotto sono state applicate le
seguenti norme o i seguenti documenti normativi

EN 1641:2004 Odontoiatria - Materiali

Biberach, den 2007-01-18

Christoph Gusenleitner

Geschäftsführer
Managing Director