



Konformitätserklärung *Declaration of Conformity*

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

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: RelyX U200

Materialtyp / Type of Material: Selbstadhäsiver universaler Composite-
Befestigungszement /
Self-adhesive universal resin cement

mit den Komponenten / *with the components:*

Clicker mit Doppelkammer (Basis und Katalysator)/
Dispenser (base and catalyst)

in den Farben / *with the shades:* A2, A3O,TR

Klasse / Class: II a

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 29.09.2011.
*The Declaration of Conformity for the product mentioned above is valid since
September 29, 2011.*



i.V. Dr. Desi W. Soegiarto
Group Leader Regulatory Affairs Medical Devices
Qualitätsmanagement / *Quality Management*

Seefeld, 30.10.2015