

**EU-Konformitätserklärung gemäß Verordnung (EU) 2017/745/EU – Medizinprodukte**

Hiermit erklären wir, die Firma

**retec® Kunststofftechnik GmbH**

Industriestraße 2  
D-61191 Rosbach v.d.Höhe (Rodheim)

**SRN: DEMF000000086**

in alleiniger Verantwortung als Entwickler, Hersteller und erstmaliger Inverkehrbringer, dass die  
Medizinproduktegruppe

**SHERATRAY**

Basis UDI-DI ++D945TRAYJQ

Klebefreier Dentalkunststoff. Autopolymerisat auf Basis von Methylmethacrylat in Form  
von Pulver und Flüssigkeit. Zur Herstellung von individuellen Abformlöffeln.

**Klasse I**

gemäß Verordnung (EU) 2017/745, Anhang VIII, Abschnitt III, Regel 5, 1. Spiegelstrich  
nach Anhang I der Verordnung (EU) 2017/745 alle anwendbaren grundlegenden Sicherheits- und  
Leistungsanforderungen erfüllt.

Angewandtes Konformitätsbewertungsverfahren: Verordnung (EU) 2017/745, Anhang IV

Angewandte gemeinsame Spezifikationen: -

Diese EG-Konformitätserklärung ist gültig bis: **31. Dezember 2028**

Rosbach, 03.06.2024



**Dr. Manfred Steinbach**

PRRC (Person responsible for regulatory compliance)  
retec® Kunststofftechnik GmbH

## Produktliste „Kunststoffe zur Herstellung von individuellen Abformlöffeln“

Artikel-Nr.	Produktname
SHE-505010	SHERATRAY Löffelmaterial; Pulver 1000 g - blau opak
SHE-505050	SHERATRAY Löffelmaterial; Pulver 1000 g - weiß opak
SHE-505060	SHERATRAY Löffelmaterial; Pulver 1000 g - rosa opak
SHE-508080	FLÜSSIGKEIT für SHERATRAY; Flüssigkeit - 500 ml

Produktliste „Kunststoffe zur Herstellung von individuellen Abformlöffeln“

<b>Artikel-Nr.</b>	<b>Produktname</b>
SHE-505010	SHERATRAY Löffelmaterial; Pulver 1000 g - blau opak
SHE-505050	SHERATRAY Löffelmaterial; Pulver 1000 g - weiß opak
SHE-505060	SHERATRAY Löffelmaterial; Pulver 1000 g - rosa opak
SHE-508080	FLÜSSIGKEIT für SHERATRAY; Flüssigkeit - 500 ml

