



**EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte  
EC-Declaration of Conformity for Medical Devices**

(Klasse IIa nach Anhang IX der Verordnung über Medizinprodukte (EU) 2017/745)  
(Class IIa in accordance with annex IX of the Regulation for Medical Devices (EU) 2017/745)

**Name des Herstellers/Name of manufacturer: VOCO GmbH**

**Adresse/Address:** Anton-Flettner-Straße 1 - 3  
27472 Cuxhaven  
Germany

SRN: DE-MF-000008601

Wir erklären hiermit, dass das Produkt / We declare that the product:

**Artikelbezeichnung / Article:** *Admira Fusion x-tra*  
**Basis UDI-DI / Basic UDI-DI:** ++E2210086000000000F7  
**Risikoklasse nach Anhang VIII / Risk class according to Annex VIII:** IIa  
**Angewandte Regel / Applied rule:** 8  
**Artikelnummern / Item Number:** siehe Anhang / see annex

**Typ / Type:** *Nano-hybrid restorative material, 4 mm*

den einschlägigen Bestimmungen der nachstehenden Verordnung entspricht /  
corresponds to the regulations of the following Council Regulation:

**(EU) 2017 / 745 über Medizinprodukte / for Medical Devices**

und dass wir die alleinige Verantwortung für die Ausstellung dieser Konformitätserklärung tragen /  
and that we take full responsibility for issuing this declaration.

**Name und Adresse Benannte Stelle / Name and address Notified Body:**

MedCert GmbH  
Pilatuspool 2  
20355 Hamburg  
Germany  
NB Nummer / NB number: 0482

**Gültig bis / valid up to : 07.06.2025**

Cuxhaven, **08.06.2022**

Person responsible for  
regulatory compliance  
(Dr. Lawrenz)

Anhang zur / annex to

**EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte**  
**EC-Declaration of Conformity for Medical Devices**

(Klasse IIa nach Anhang IX der Verordnung über Medizinprodukte (EU) 2017/745)  
(Class class IIa in accordance with annex IX of the Regulation for Medical Devices (EU) 2017/745)

Name des Herstellers / Name of manufacturer: **VOCO GmbH**

Adresse / Address: **Anton-Flettner-Straße 1 - 3**  
**27472 Cuxhaven**  
**Germany**

Artikelbezeichnung / Article: **Admira Fusion x-tra**

Artikelnummern / Item Number	Bezeichnung / description
<b>2810</b>	<b>Syringe 3 g universal</b>
<b>2811</b>	<b>Caps 15 x 0.2 g universal</b>
<b>2815</b>	<b>Caps 75 x 0.2g universal</b>
<b>2808</b>	<b>Syringe 5 x 3 g universal</b>
<b>2814</b>	<b>Caps Sample</b>

Cuxhaven, **08.06.2022**



Person responsible for  
regulatory compliance  
(Dr. Lawrenz)