

Übersicht der EG-Konformitätserklärungen für Medizinprodukte
List of EC-Declarations of Conformity for Medical Devices
Liste des CE-Déclarations de Conformité pour Produits Médicaux
 (nach Anhang IX der EG-Verordnung über Medizinprodukte (EU) 2017/745)
 (in accordance with the annex IX of the Council Regulation for Medical Devices (EU) 2017/745)
 (conformément aux annex IX de le règlement du Conseil (UE) 2017/745 portant sur des Produits de Médecine)

Name des Herstellers/Name of manufacturer/Nom du producteur: **VOCO GmbH**
Adresse/Address/ Adresse: **Anton-Flettner-Str. 1-3**
27472 Cuxhaven

Wir erklären hiermit, dass die Produkte / We declare that the products / Nous déclarons que les produits:

Product	Classification	Rule	Art.No.	Basic-UDI-DI	Product family
Admira Fusion	Ila	8	2750, 2751, 2754, 2755, 2756, 2757, 2758, 2759, 2760, 2762, 2763, 2764, 2766, 2768, 2770, 2771, 2772, 2773, 2775, 2776, 2777, 2778, 2780, 2781, 2782, 2783, 2784, 2785, 2786, 2787, 2788, 2790, 2791, 2792, 2794, 2796, 2798, 2799, 2800, 2801, 2803, 2804, 2805, 2806, 2809	++E2210085000000000EA	restorative
Admira Fusion 5	Ila	8	6225, 6227, 6228, 6229, 6230, 6231, 6235, 6237, 6238, 6239, 6240, 6241, 6244, 6243	++E2210089000000000HW	restorative
Admira Fusion Flow	Ila	8	2816, 2817, 2818, 2819, 2820, 2821, 2822, 2824, 2825, 2826, 2828, 2829, 2831, 2832	++E2210087000000000G4	restorative
Admira Fusion x-tra	Ila	8	2810, 2811, 2815, 2808, 2814	++E2210086000000000F7	restorative
Admira Fusion x-base	Ila	8	2812, 2813, 2836	++E2210088000000000GZ	restorative
Admira Protect	Ila	8	1650	++E2210063000000000AJ	densensitizing
Alfacomp LC	Ila	8	1058, 1059	++E22100220000000005R	restorative

Übersicht der EG-Konformitätserklärungen für Medizinprodukte
List of EC-Declarations of Conformity for Medical Devices
Liste des CE-Déclarations de Conformité pour Produits Médicaux

(nach Anhang IX der EG-Verordnung über Medizinprodukte (EU) 2017/745)
(in accordance with the annex IX of the Council Regulation for Medical Devices (EU) 2017/745)
(conformément aux annex IX de le règlement du Conseil (UE) 2017/745 portant sur des Produits de Médecine)

Product	Classification	Rule	Art.No.	Basic-UDI-DI	Product family
AlignerFlow LC	Ila	8	1526, 1527, 1528, 1529	++E22100250000000008G	restorative
Amaris	Ila	8	1933, 1934, 1935, 1938, 1930, 1932, 1936, 1937, 1940, 1941, 1942, 1949, 1953, 1954, 1955, 1956, 1957, 1958, 1960, 1961, 1962	++E22100650000000000CC	restorative
Amaris Flow	Ila	8	1945, 1946	++E2210065010000000CX	restorative
Amaris Gingiva	Ila	8	1970, 1971	++E2210065020000000DJ	restorative
Aqua Meron	Ila	8	1172	++E2210720000000000C2	restorative
Arabesk	Ila	8	1338, 1339, 1340, 1341, 1342, 1343, 1344, 1346	++E2210055000000000BD	restorative
Bifix QM	Ila	8	1217, 1218, 1219, 1759	++E2210235000000000BR	luting
Bifix SE	Ila	8	1784, 1785, 1786, 1787, 2961	++E2210237000000000DK	luting
Bifix Temp	Ila	7	1055	++E2210238000000000EG	indirect restorative
Bondfix	Ila	8	1095	++E2210334000000000BZ	adhesive
Calcimol LC	Ila	8	1047, 1307	++E2210640000000000CT	underlining
Calcicur	Ila	8	1093, 1096	++E22100800000000009R	underlining
Caries Marker	Ila	6	1005	++E221011000000000045	caries detection
Ceramic Bond	Ila	8	1106, 1107	++E2210236000000000CN	adhesive
Clip	Ila	8	1284, 1285, 1287	++E2210095000000000F9	temporary filling
Clip F	Ila	8	1283, 1289	++E2210095020000000GF	temporary filling
Clip Flow	Ila	8	1282	++E2210095010000000FU	temporary filling
Final Varnish LC	Ila	19	1241	++E2210147000000000DD	glazing

Übersicht der EG-Konformitätserklärungen für Medizinprodukte
List of EC-Declarations of Conformity for Medical Devices
Liste des CE-Déclarations de Conformité pour Produits Médicaux



(nach Anhang IX der EG-Verordnung über Medizinprodukte (EU) 2017/745)
(in accordance with the annex IX of the Council Regulation for Medical Devices (EU) 2017/745)
(conformément aux annex IX de le règlement du Conseil (UE) 2017/745 portant sur des Produits de Médecine)

Product	Classification	Rule	Art.No.	Basic-UDI-DI	Product family
Fissurit	Ila	8	1082	++E22101500000000007Z	restorative
Fissurit F	Ila	8	1180, 1292, 1293	++E221015001000000008L	restorative
Fissurit FX	Ila	8	1181	++E2210150020000000097	restorative
Futurabond DC	Ila	8	1163, 1164, 1165	++E22106370000000000J7	adhesive
Futurabond M+	Ila	8	1515, 1516, 1518	++E22106410000000000DQ	adhesive
Futurabond U	Ila	8	1571, 1572, 1574, 1576	++E22106390000000000KZ	adhesive
Grandio blocs	Ila	8	6000, 6003, 6004, 6005, 6006, 6007, 6008, 6009, 6012, 6013, 6014, 6015, 6018, 6019, 6020, 6021, 6022, 6023, 6024, 6027, 6028, 6029, 6030, 6037, 6153, 6154, 6155, 6156, 6157, 6158, 6159, 6162, 6163, 6164, 6165, 6168, 6169, 6170, 6171, 6172, 6173, 6174, 6177, 6178, 6179, 6180	++E22101690000000000H5	restorative
Grandio disc	Ila	8	6050, 6051, 6052, 6053, 6054, 6055, 6056, 6057, 6058, 6059, 6060, 6216, 6217, 6218, 6219, 6220, 6221	++E22101720000000000BR	restorative
Grandio	Ila	8	1800, 1801, 1802, 1808, 1810, 1811, 1812, 1813, 1814, 1815, 1816, 1817, 1818, 1819, 1820, 1821, 1822, 1823, 1824, 1825, 1830, 1838, 1840, 1841, 1842, 1843, 1844, 1845,	++E22101620000000000AS	restorative

Übersicht der EG-Konformitätserklärungen für Medizinprodukte
List of EC-Declarations of Conformity for Medical Devices
Liste des CE-Déclarations de Conformité pour Produits Médicaux



(nach Anhang IX der EG-Verordnung über Medizinprodukte (EU) 2017/745)
(in accordance with the annex IX of the Council Regulation for Medical Devices (EU) 2017/745)
(conformément aux annex IX de le règlement du Conseil (UE) 2017/745 portant sur des Produits de Médecine)

Product	Classification	Rule	Art.No.	Basic-UDI-DI	Product family
			1846, 1847, 1848, 1849, 1851, 1852, 1853, 1854, 1855, 2928, 2929		
Grandio Core DC	Ila	8	1910, 1911, 1912	++E221016800000000G8	core build-up
Grandio Flow	Ila	8	1860, 1863, 1864, 1865, 1866, 1867, 1868, 1869, 1870, 1871, 1872, 1873, 1874, 1880, 1881, 1882, 1883, 1897, 1876	++E221016400000000CL	restorative
Grandio Seal	Ila	8	1060, 1061	++E221016300000000BP	sealing
GrandioSO	Ila	8	2600, 2610, 2611, 2612, 2613, 2614, 2615, 2616, 2619, 2620, 2621, 2624, 2627, 2629, 2630, 2631, 2633, 2635, 2640, 2648, 2650, 2651, 2652, 2653, 2654, 2655, 2656, 2659, 2660, 2661, 2664, 2667, 2669, 2670, 2671, 2673, 2675, 2979	++E221015500000000CJ	restorative
GrandioSO Flow	Ila	8	2720, 2722, 2723, 2724, 2725, 2726, 2727, 2729, 2730, 2732, 2733, 2734, 2736, 2737, 2742, 2743, 2744, 2745, 2746, 2749	++E221015700000000EC	restorative
GrandioSO Heavy Flow	Ila	8	2680, 2684, 2685, 2686, 2687, 2688, 2689, 2690, 2691, 2692, 2693, 2694, 2695, 2696, 2699, 2704, 2705, 2706, 2707, 2708, 2712	++E221015600000000DF	restorative

Übersicht der EG-Konformitätserklärungen für Medizinprodukte
List of EC-Declarations of Conformity for Medical Devices
Liste des CE-Déclarations de Conformité pour Produits Médicaux

(nach Anhang IX der EG-Verordnung über Medizinprodukte (EU) 2017/745)
(in accordance with the annex IX of the Council Regulation for Medical Devices (EU) 2017/745)
(conformément aux annex IX de le règlement du Conseil (UE) 2017/745 portant sur des Produits de Médecine)

Product	Classification	Rule	Art.No.	Basic-UDI-DI	Product family
GrandioSO Light Flow	Ila	8	2585, 2586, 2587, 2588, 2589, 2590, 2591, 2592, 2593	++E2210159000000000G6	restorative
GrandioSO x-tra	Ila	8	2595, 2596, 2597, 2598, 2599, 2714, 2715, 2716, 2717, 2718, 2719	++E2210158000000000F9	restorative
Individuo Lux	Ila	19	2200, 2201, 2402, 2403, 2408, 2409	++E22102050000000008U	impression trays
Ionofil Plus	Ila	8	1520, 1521, 1522, 1524, 1525	++E221020300000000072	restorative
Ionolux Ionolux AC	Ila	8	1990, 1991, 1992 2115, 2117, 2118, 2119, 2120, 2121, 2122, 2123, 2124	++E221023000000000078 ++E2210229000000000EE	restorative
Ionoseal	Ila	8	1126, 1128, 1326	++E2210660000000000ER	restorative
IonoStar Molar	Ila	8	2520, 2524, 2525, 2526, 2532, 2533, 2527, 2534	++E221021100000000067	restorative
IonoStar Plus	Ila	8	2540, 2543, 2544, 2545, 2546, 2547, 2548, 2549	++E221021200000000074	restorative
Meron / AC	Ila	8	1086, 1090, 1242, 1243, 1244	++E221024000000000087	luting
Meron Plus QM	Ila	8	1727, 1728	++E2210256000000000EL	luting
Polofil NHT	Ila	8	2371, 2373, 2374, 2375, 2376, 2377, 2378, 2379	++E2210335000000000CW	restorative
Polofil NHT Flow	Ila	8	1113, 1114, 1115	++E2210336000000000DT	restorative
Polofil Supra	Ila	8	1360, 1361, 1362, 1363, 1364, 1365, 1366, 1368,	++E22100600000000007T	restorative

Übersicht der EG-Konformitätserklärungen für Medizinprodukte
List of EC-Declarations of Conformity for Medical Devices
Liste des CE-Déclarations de Conformité pour Produits Médicaux
 (nach Anhang IX der EG-Verordnung über Medizinprodukte (EU) 2017/745)
 (in accordance with the annex IX of the Council Regulation for Medical Devices (EU) 2017/745)
 (conformément aux annex IX de le règlement du Conseil (UE) 2017/745 portant sur des Produits de Médecine)

Product	Classification	Rule	Art.No.	Basic-UDI-DI	Product family
			1373, 1374, 1375		
Polofil Supra N	Ila	8	1410, 1411, 1412, 1413, 1414, 1415, 1416, 1417	++E22100600100000008E	restorative
Profibase	Ila	19	2111, 2112, 2113, 2114	++E2210207000000000AN	impression trays
Provicol	Ila	7	1075, 1078	++E2210360000000000BA	temporaries
Provicol C	Ila	7	1076	++E2210360010000000BV	temporaries
Provicol QM	Ila	7	1074, 1109	++E2210360000000000BA	temporaries
Provicol QM Aesthetic	Ila	7	1108	++E2210360030000000D3	temporaries
Provicol QM plus	Ila	7	1098, 1099	++E2210360020000000CG	temporaries
QuickUp	Ila	5	1625, 1626, 1627, 1628	++E2210363000000000DZ	denture relining
Rebilda DC / QM	Ila	8	1395, 1396, 1397, 1398, 1402, 1403, 1404, 1405	++E2210374000000000FV	core build-up
Solobond M	Ila	8	1225, 1226, 1227	++E2210632000000000DN	adhesive
Structur 2	Ila	6	1310, 1311, 1309, 1312, 1479, 1480, 1481, 1482, 1485, 1486, 1490, 1478, 1491, 1492, 1499	++E2210425000000000D4	temporaries
Structur 3	Ila	6	2500, 2503, 2504, 2505, 2506, 2507, 2510, 2512, 2513, 2515, 2516, 2517, 2998	++E2210427000000000EW	temporaries
Structur Premium	Ila	6	1712, 1713, 1714, 1716, 1717, 1718, 1719	++E2210426000000000DZ	temporaries
Twinky Star	Ila	8	1680, 1681, 1682, 1683, 1684, 1685, 1686, 1687, 1688	++E2210465000000000GY	restorative
Twinky Star Flow	Ila	8	1693, 1694	++E2210465010000000HK	restorative

Übersicht der EG-Konformitätserklärungen für Medizinprodukte
List of EC-Declarations of Conformity for Medical Devices
Liste des CE-Déclarations de Conformité pour Produits Médicaux

(nach Anhang IX der EG-Verordnung über Medizinprodukte (EU) 2017/745)
(in accordance with the annex IX of the Council Regulation for Medical Devices (EU) 2017/745)
(conformément aux annex IX de le règlement du Conseil (UE) 2017/745 portant sur des Produits de Médecine)

Product	Classification	Rule	Art.No.	Basic-UDI-DI	Product family
Ufi Gel hard C	Ila	5	2215, 2216, 2217, 2218	++E2210474000000000H2	denture relining
Ufi Gel P	Ila	5	2070, 2071, 2076, 2077	++E2210475000000000HX	denture relining
Ufi Gel SC	Ila	5	2029, 2040, 2041, 2047	++E2210478000000000LN	denture relining
V-Print c&b temp	Ila	6	6142, 6143, 6144, 6897, 6898, 6899, 6900, 6901, 6902	++E2210491110000000HK	temporaries
V-Print IBT	Ila	19	6127, 6140	++E2210491100000000GY	temporaries
VisCalor bulk	Ila	8	6064, 6065, 6066, 6067, 6068	++E2210487000000000LQ	restorative
Vococid	Ila	6	1063, 1066, 1224, 1257	++E2210490000000000FC	etching
VOCO Retraction Paste	Ila	19	1012, 1013, 1014	++E2210519000000000GW	retraction material
x-tra base	Ila	8	1790, 1791, 1794, 1795, 1798	++E2210575000000000K4	restorative
x-tra fil	Ila	8	1739, 1740, 1741, 1744	++E2210572000000000GD	restorative

Übersicht der EG-Konformitätserklärungen für Medizinprodukte
List of EC-Declarations of Conformity for Medical Devices
Liste des CE-Déclarations de Conformité pour Produits Médicaux
(nach Anhang IX der EG-Verordnung über Medizinprodukte (EU) 2017/745)
(in accordance with the annex IX of the Council Regulation for Medical Devices (EU) 2017/745)
(conformément aux annex IX de le règlement du Conseil (UE) 2017/745 portant sur des Produits de Médecine)

den einschlägigen Bestimmungen der nachstehenden Verordnung gemäß Zertifikat entsprechen : **0675GB448210922**
corresponds to the regulations of the following Council Regulation according to certificate No. : **0675GB448210922**
corresponde aux clauses de la règlement suivante correspondre à certificate No. : **0675GB448210922**

(EU) 2017/745 über Medizinprodukte
(EU) 2017/745 for Medical Devices
(UE) 2017/45 portant sur des Produits de Médecine

und dass wir die alleinige Verantwortung für die Ausstellung dieser Konformitätserklärung tragen/
and that we take full responsibility for issuing this declaration/
et que nous assumons la responsabilité entière de la creation de cette déclaration :

Name und Adresse der benannten Stelle/Name and address of notified body/Nom et adresse de l'organisme notifié:

MedCert GmbH
Pilatuspool 2
20355 Hamburg
Germany
Ausstellungsdatum Zertifikat/ Effective date certificate: 22/09/2021
Gültigkeitsdatum Zertifikat / Expiry date certificate: 21/01/2026

Kennnummer/identification number/matricule: 0482
Cuxhaven, **16/08/2024**



Dr. A. Lawrenz
Scientific Department