

**EG - KONFORMITÄTSERKLÄRUNG  
EC-DECLARATION OF CONFORMITY**

für das  
for the

**Präoperative Planungs-System mediCAD Classic  
Preoperative Planning System mediCAD Classic**

Hersteller; *Manufacturer:* **mediCAD Hectec GmbH**  
Adresse; *Address:* **D-84032 Altdorf (Landshut)  
Opalstraße 54**

**Produktidentifikation; Product Identification**

Medizinprodukt, *Medical Device* (Name): **mediCAD Classic**  
(früher mediCAD)  
(formerly called mediCAD)  
Version: **6.0**  
Erstzulassung; *First Release:* **08/2000**  
Klassifizierung n. Anhang IX: **1M**  
*Classification acc. to Annex IX:* **1M**

Wir erklären hiermit in alleiniger Verantwortung, dass das Produkt den Grundlegenden Anforderungen nach Anhang I der Richtlinie 93/42/EWG entspricht. Bei jeglicher unzumutbarer Anwendung des Produktes, die nicht von uns autorisiert wurde, verliert diese Erklärung ihre Gültigkeit.

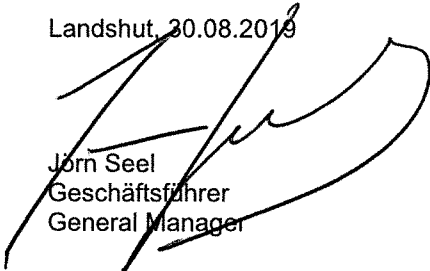
*With this we declare in sole responsibility, that the Medical Device concerned meets the essential requirements of the Council Directive 93/42/EEC Annex I. Any inappropriate use of the product, not authorized by us, will invalidate this declaration.*

Unser Qualitätsmanagementsystem unterliegt der Überwachung der akkreditierten Zertifizierungsstelle  
*The quality management system is certified by the accredited Notified Body*

**mdc**  
**medical device certification GmbH**  
Kriegerstraße 6  
D-70191 Stuttgart  
Germany

**CE 0483**

Landshut, 30.08.2019

  
Jörn Seel  
Geschäftsführer  
General Manager

Diese Konformitätserklärung ist ausschließlich gültig für die o. g. Version und verliert spätestens zum 28.08.2020 ihre Gültigkeit.  
*This declaration of conformity is only valid for the above named version and will lose not later than 28.08.2020 (day.month.year)*