

|                                                               |                                                         |
|---------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------|
| Il fabbricante<br><i>The manufacturer</i>                     | <b>NOBIL METAL S.P.A.</b>                               |
| Numero di Registrazione SRN<br><i>Registration number SRN</i> | <b>IT-MF-000023048</b>                                  |
| Indirizzo<br><i>Address</i>                                   | Strada San Rocco, 28 - 14018 Villafranca d'Asti - ITALY |

**DICHIARA  
DECLARES**

sotto la propria responsabilità che i Dispositivi Medici  
*under his responsibility that the Medical Devices*

|                                                                               |                                                                          |     |
|-------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------|-----|
| Tipologia dispositivo<br><i>Medical device</i>                                | <b>Ceramiche e bonding dentali</b><br><i>Dental ceramics and bonding</i> |     |
| Identificazione dei dispositivi<br><i>Devices identification</i>              | vedi allegato<br><i>see attachment</i>                                   |     |
| UDI-DI di base<br><i>Basic UDI-DI</i>                                         | vedi allegato<br><i>see attachment</i>                                   |     |
| Classificazione (Allegato VIII MDR)<br><i>Classification (Annex VIII MDR)</i> | Classe<br><i>Class</i>                                                   | Ila |
|                                                                               | Regola<br><i>Rule</i>                                                    | 8   |

Soddisfano tutte le disposizioni applicabili del Reg. (UE) 2017/745 (MDR)  
*Meets all the applicable provisions of Reg. (EU) 2017/745 (MDR)*

Soddisfano i Requisiti Generali di Sicurezza e Prestazione (Allegato I MDR)  
*Satisfy the General Safety and Performance Requirements (Annex I MDR)*

Sono conformi alle norme tecniche applicabili EN ISO 6872, EN ISO 9693  
*Comply with applicable technical standards EN ISO 6872, EN ISO 9693*

Sono commercializzati in confezione NON STERILE  
*Are commercialized with NON-STERILE packaging*

Il Sistema Gestione Qualità è conforme all'Allegato IX MDR, approvato con certificato n° EPT 0477.MDR.23/5129 da Eurofins Product Testing Italy, Organismo Notificato n° 0477, Via Courgnè 21 - 10156 Torino, prima emissione 12.04.2023, emissione corrente con scadenza 11.04.2028.  
*The Quality Management System is in compliance with annex IX MDR, approved with certificate n° EPT 0477.MDR.23/5129 by Eurofins Product Testing Italy, Notified Body N° 0477, Via Courgnè, 21 - 10156 Turin, first issue 12.04.2023, current issue with expiration date 11.04.2028.*

Dichiarazione di conformità firmata dal Legale Rappresentante.  
*Declaration of conformity signed by the Legal Representative Giuseppe Venturini.*

Villafranca d'Asti  
08.03.2024

**Giuseppe Venturini**

**NOBIL METAL S.p.A.**  
Strada San Rocco, 28  
14018 VILLAFRANCA D'ASTI (AT)  
Partita I.V.A. IT00520100017

**Allegato con elenco completo dei dispositivi medici ed UDI-DI di base**  
*Attachment with complete list of medical devices and Basic UDI-DI*

| <b>Dispositivo medico</b><br><i>Medical device</i> | <b>UDI-DI di base</b><br><i>Basic UDI-DI</i> |
|----------------------------------------------------|----------------------------------------------|
| BONDING                                            |                                              |
| 3-CP                                               | 8056039210106NM25BOND0AP                     |