





**EG-Konformitätserklärung nach
EG-Richtlinie 93/42/EWG für Medizinprodukte
EC-Conformity Declaration according to
Medical Device Directive 93/42/EEC**

Die
RICHARD WOLF GMBH
Pforzheimer Straße 32
75438 Knittlingen
Deutschland

RICHARD WOLF GMBH
Pforzheimer Straße 32
75438 Knittlingen
Germany


erklärt hiermit, daß das Produkt mit der

herewith declare that the product with


Bezeichnung:	YESS	designation:	YESS
Typ:		type:	
8791.691	8791.701	8791.951 *	8792.021
8792.065	8792.221 *	8792.222 *	8792.251
8792.411 *	8792.451	8792.503	8792.504
			8792.022
			8792.273 *
			8792.302
			8792.541
			8792.551
Ab Produkthauptakte:		from Device Master Record:	
04.03.98	25.02.98	02.03.98	02.03.98
24.02.98	06.03.98	06.03.98	19.02.98
24.02.98	02.03.98	02.03.98	02.03.98
			27.02.98
Den einschlägigen Bestimmungen der Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte entspricht und dies durch ein Konformitätsbewertungsverfahren nach		is conforming to the relevant provisions of Medical Device Directive 93/42/EEC, and that this was proved by a conformity assessment procedure according to	
Anhang:		Annex:	
	* <input checked="" type="checkbox"/> II, <input type="checkbox"/> III, <input type="checkbox"/> IV, <input type="checkbox"/> V, <input type="checkbox"/> VI, <input checked="" type="checkbox"/> VII		
Nachgewiesen wurde.		This is visible by one of the following	
Dies ist erkennbar an der nachfolgend aufgeführten CE Kennzeichnung des Produkts und / oder der dem Produkt beigelegten Informationen.		CE markings on the product and / or the enclosed information.	
<input type="checkbox"/> 	<input type="checkbox"/> 	<input checked="" type="checkbox"/> 	* <input checked="" type="checkbox"/>  0124

Datum / Name / Unterschrift
Date / Name / Signature

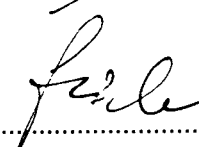
Bereichsleitung
Forschung und Entwicklung
Director
Research and Development

10.3.98 / Dr. H. U. Obbarius / 

Bereichsleitung Produktion
Director Production

19.5.98 / S. Karst / 

Leiter des
Qualitätswesen
Quality Assurance Manager

28.5.98 / H. Fischer / 

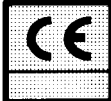



**EG-Konformitätserklärung nach
EG-Richtlinie 93/42/EWG für Medizinprodukte
EC-Conformity Declaration according to
Medical Device Directive 93/42/EEC**

Die
RICHARD WOLF GMBH
Pforzheimer Straße 32
75438 Knittlingen
Deutschland

RICHARD WOLF GMBH
Pforzheimer Straße 32
75438 Knittlingen
Germany

erklärt hiermit, daß das Produkt mit der

herewith declare that the product with

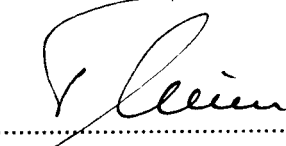
Bezeichnung: YESS			designation: YESS		
Typ:			type:		
8792.562	8792.571	8792.581	8792.591	8792.632	8792.763
8792.764	8792.802	8792.803			
ab Produkthauptakte:			from Device Master Record:		
02.03.98	02.03.98	02.03.98	24.02.98	04.03.98	02.03.98
02.03.98	27.02.98	27.02.98			
den einschlägigen Bestimmungen der Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte entspricht und dies durch ein Konformitätsbewertungsverfahren nach			is conforming to the relevant provisions of Medical Device Directive 93/42/EEC, and that this was proved by a conformity assessment procedure according to		
Anhang:			Annex:		
<input type="checkbox"/> II, <input type="checkbox"/> III, <input type="checkbox"/> IV, <input type="checkbox"/> V, <input type="checkbox"/> VI, <input checked="" type="checkbox"/> VII					
Nachgewiesen wurde. Dies ist erkennbar an der nachfolgend aufgeführten CE Kennzeichnung des Produkts und / oder der dem Produkt beigelegten Informationen.			This is visible by one of the following CE markings on the product and / or the enclosed information.		
<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input checked="" type="checkbox"/>	
			0124		 0124

Datum / Name / Unterschrift
Date / Name / Signature

Bereichsleitung
Forschung und Entwicklung
Director
Research and Development

10.3.98 / Dr. H. U. Obbarius / 

Bereichsleitung Produktion
Director Production

19.5.98 / S. Karst / 

Leiter des
Qualitätswesen
Quality Assurance Manager

28.5.98 / H. Fischer / 