


**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: Flexibles Endoskop	designation: Flexible Endoscope
Typ:	type:
7223.001 / 7224.001	
ab Produkthauptakte:	from Device Master Record:
08.10.99 / 29.06.99	
den einschlägigen Bestimmungen der Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte entspricht und dies durch ein Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang:	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 annex:
<input checked="" type="checkbox"/> II, <input type="checkbox"/> III, <input type="checkbox"/> IV, <input type="checkbox"/> V, <input type="checkbox"/> VI, <input type="checkbox"/> VII	
nachgewiesen wurde. Dies ist erkennbar an der nachfolgend aufgeführten CE Kennzeichnung des Produkts und / oder der dem Produkt beigefügten Informationen.	This is visible by one of the following CE markings on the product and / or the enclosed information.
<input type="checkbox"/>  / 	<input checked="" type="checkbox"/>  / 

Datum / Name / Unterschrift
Date / Name / Signature

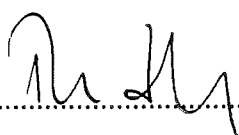
Bereichsleitung
Forschung und Entwicklung
Director
Research and Development

: 26.1.2000 / S. Karst / 

Bereichsleitung Produktion
Director Production

: 26.1.2000 / S. Karst / 

Leiter des
Qualitätswesen
Quality Assurance Manager

: 01.02.2000 / R. Hoffmann / 





**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:	ULTRASCHALL- GENERATOR	designation:	ULTRASOUND GENERATOR
Typ:		type:	
	2271.001 2271.002 2271.003 2271.004 2271.005		
ab Produkthauptakte:		from Device Master Record:	
	20.02.01 20.02.01 20.02.01 20.02.01 20.02.01		
den einschlägigen Bestimmungen der Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte entspricht und dies durch ein Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang:		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 annex:	
	<input checked="" type="checkbox"/> II, <input type="checkbox"/> III, <input type="checkbox"/> IV, <input type="checkbox"/> V, <input type="checkbox"/> VI, <input type="checkbox"/> VII		
nachgewiesen wurde. Dies ist erkennbar an der nachfolgend aufgeführten CE Kennzeichnung des Produkts und / oder der dem Produkt beigefügten Informationen.		This is visible by one of the following CE markings on the product and / or the enclosed information.	
	<input type="checkbox"/>  / 		<input checked="" type="checkbox"/>  /  0124

Datum / Name / Unterschrift
Date / Name / Signature

Bereichsleitung
Forschung und Entwicklung
Director
Research and Development

: 31.7.01 / I. Burkhard / 

Bereichsleitung Produktion
Director Production

: 31.7.01 / I. Burkhard / 

Leiter des
Qualitätswesen
Quality Assurance Manager

: 31.07.2001 / R. Hoffmann / 





**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

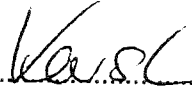
erklärt hiermit, daß das Produkt mit der

herewith declare that the product with


Bezeichnung:	Suction Pump	designation:	Suction Pump
Typ:		type:	
	2012.901 2207.001*		2207.011* 2207.961 2207.966
	2207.976 2207.991		8170.121 8170.411
ab Produkthauptakte:		from Device Master Record:	
	26.04.01 26.04.01		26.04.01 26.04.01 26.04.01
	26.04.01 26.04.01		26.04.01 26.04.01
den einschlägigen Bestimmungen der Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte entspricht und dies durch ein Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang:		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 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. Dies ist erkennbar an der nachfolgend aufgeführten CE Kennzeichnung des Produkts und / oder der dem Produkt beigefügten Informationen.		This is visible by one of the following CE markings on the product and / or the enclosed information.	
	<input checked="" type="checkbox"/>  / 		<input checked="" type="checkbox"/>  / 

Datum / Name / Unterschrift
Date / Name / Signature

Bereichsleitung
Forschung und Entwicklung
Director
Research and Development

: 26.11.01 / S. Karst / 

Bereichsleitung Produktion
Director Production

: 26.11.01 / S. Karst / 

Leiter des
Qualitätswesen
Quality Assurance Manager

: 26.11.2001 / R. Hoffmann / 