



Konformitätserklärung *Declaration of Conformity*

Wir / We,

Aesculap AG
Am Aesculap-Platz
78532 Tuttlingen / Germany

erklären in alleiniger Verantwortung, dass der Artikel
declare under our sole responsibility that the product

Artikelnummer / Article number

AS ATTACHED

Artikel Bezeichnung / Article description

LYOPLANT ONLAY

mit den Anforderungen der Medizinprodukte Richtlinie 93/42/EWG übereinstimmt.
is in conformity with the requirements of the Medical Device Directive 93/42/EEC.

Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang II (Risikoklasse III)
Conformity Assessment Procedure according to Annex II (Risk class III)

Benannte Stelle / Notified Body
TÜV SÜD Product Service GmbH, Ridlerstraße 65, 80339 München, Germany
(Kennnummer / Identification number 0123)

Die Gültigkeit der Konformitätserklärung entspricht der Geltungsdauer der aktuell gültigen
EG Zertifikate - vollständiges QM-System nach Anhang II ohne (4) und EG Auslegungsprüfbescheinigung
Anhang II (4), MDD 93/42/EWG.

*Validity of the Declaration of Conformity corresponds to the currently valid EC certificates -
Full QA System Annex II without (4) and EC Design-Examination Certificate Annex II (4), MDD 93/42/EEC.*

Tuttlingen, 2017-09-27

i. V. Olaf Hegemann
Vice President R&D
Spine/Neurosurgery/Laparoscopy/Appliance Technology

i. V. Thomas Marquard
Director
Regulatory Affairs



Konformitätserklärung
Declaration of Conformity

LYOPLANT ONLAY		
Artikelnummer / Article number	Bezeichnung / Description	Risikoklasse / Risk class
1067010	LYOPLANT ONLAY 2.5X2.5CM	III
1067020	LYOPLANT ONLAY 5.0X5.0CM	III
1067030	LYOPLANT ONLAY 2.5X7.5CM	III
1067040	LYOPLANT ONLAY 7.5X7.5CM	III
1067050	LYOPLANT ONLAY 10.0X12.5CM	III