

Nr. KE-717

**KONFORMITÄTSERKLÄRUNG
DECLARATION OF CONFORMITY**
Nach Artikel 19 MDR
According to Article 19 MDR



Rudolf Riester GmbH

Bruckstraße 31, D-72417 Jungingen, Germany

Tel.: (+49) (0)7477-9270-0

Fax: (+49) (0)7477-9270-70

E-Mail: info@riester.de

www.riester.de

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Medizinprodukt
We declare under our sole responsibility that the medical device

Accessories for komprimeter

Artikel-Nr. von: / Article No. from:

Artikel-Nr. bis: / Article No. to:

allen Anforderungen der Verordnung (EU) 2017/745 entspricht. Das Verfahren gemäß den Vorgaben in Anhang II und Anhang III derselben Verordnung wurde eingehalten.

meets all the provisions of the regulation (EU) 2017/745. The procedure according to Annex II and Annex III of the above mentioned regulation has been followed.

Zweckbestimmung: Zubehör für komprimeter

Intended purpose: Accessories for komprimeter

Verordnungs-Klassifizierung nach Anhang VIII:
Regulation classification according to annex VIII:

**Klasse I
Class I**

Basic-UDI-DI:

40453965255NF

Gemeinsame Spezifikationen:
Common specifications:

Keine gemeinsamen Spezifikationen
No common specifications

SRN- Nr.:

DE-MF-000006419

Diese Erklärung ist gültig für ab dem Ausstellungsdatum in Verkehr gebrachter Produkte.
This declaration is effective for products placed on the market as of the date of issue.

Die festgestellte Konformität bezieht sich auch auf einzelne Komponenten und Bestandteile des Medizinprodukts, soweit diese vom Hersteller als Ersatzteile gesondert in den Verkehr gebracht werden.

The established conformity also relates to individual components and parts of the medical device as far as these are marketed separately by the manufacturer as spare parts or replacement parts.

Jungingen, 08.11.2022


Irina Zhdanova

Geschäftsführerin
Managing Director


Artur Pfister

Für die Einhaltung der Regulierungsvorschriften verantwortliche Person
Person responsible for regulatory compliance (PRRC)

We declare under our sole responsibility that the Accessories for

komprimeter

meets all the provisions of the regulation (EU) 2017/745 on medical devices..

Regulation classification according Annex VIII: **Accessories Class I**

10373	Tube connector part II long, chrome plated
11220	Pump, pneumatic tourniquet
11221	Manometer, pneumatic tourniquet
11219	Cuff, child, pneumatic tourniquet
11222	Cuff, adults, pneumatic tourniquet
11223	Cuff, thigh, pneumatic tourniquet
11224	Bladder, adults, pneumatic tourniquet
11225	Bladder, thigh, pneumatic tourniquet
11229	Cuff without bladder, child, pneumatic tourniquet
11227	Cuff without bladder, adults, pneumatic tourniquet
11228	Cuff without bladder, thigh, pneumatic tourniquet