

Nr. KE-18	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD Nach Anhang VII in Verbindung mit Anhang VI According to Annex VII related to Annex VI Según Anexo VII en relación con el Anexo VI	
-----------	---	---

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
 Declaramos bajo nuestra responsabilidad que el producto médico

Aneroid Blutdruckmessgerät
 Aneroid sphygmomanometer
 Tensiómetro aneroid

ri-san®

Artikel-Nr. von: / Article no. from: /
 Desde no. de artículo:

1443-141

Artikel-Nr. bis: / Article no. to /
 Al no. de artículo:

1527-129

allen Anforderungen der Medizinprodukte-Richtlinie 93/42/EWG entspricht, die anwendbar sind.
 meets all the provisions of the directive 93/42/EEC which apply to it.
 cumple con todas las exigencias de la directiva 93/42/CEE a los cuales se refiere.

Richtlinien-Klassifizierung nach Anhang IX:
 Directive classification according to annex IX:
 Clasificación de la directiva según anexo IX:

Klasse I mit Messfunktion
 Class I with measuring function
 Clase I con función de medición

Anhang VI Zertifikat Nr.: / Annex VI Certificate No.: / Anexo VI Certificado No: **50828-18-06**

Benannte Stelle: / Notified Body: / Entidad nombrada:

DEKRA Certification GmbH
Handwerkstraße 15, D-70565 Stuttgart, Germany

Kennnummer: / Reg. No.: / No. registro: **CE 0124**

Diese Konformitätserklärung ist gültig bis: **26.05.2024**
 This declaration of conformity is valid until:

Esta declaración de conformidad es válida hasta:

Die festgestellte Konformität bezieht sich auch auf einzelne Komponenten und Bestandteile des Medizinprodukts, soweit diese vom Hersteller als Ersatzteile (spare parts bzw. replacement parts) 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, 14.11.2019

Dr. Dominik Beck

Geschäftsführer
 Managing Director
 Presidente

Artur Pfister

Leiter Qualitätsmanagement
 Quality Manager
 Directive de calidad