

Nr. KE-237

**KONFORMITÄTSERKLÄRUNG
DECLARATION OF CONFORMITY
DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD**

Nach Anhang VII
According to Annex VII
Según Anexo VII



Rudolf Riester GmbH
Bruckstraße 31, D-72417 Jungingen, Germany
Tel.: (+49) +7477-9270-0
Fax: (+49) +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

Stethoscopes

Stethoscopes

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

4001-01

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

4240-03

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
Class I
Clase I

Diese Konformitätserklärung ist gültig bis:
This declaration of conformity is valid until:
Esta declaración de conformidad es válida hasta:

13.11.2019

Jungingen, 08.11.2016

Gerhard Glufke
Geschäftsführer
Managing Director
Presidente

Artur Pfister
Leiter Qualitätsmanagement
Quality Manager
Directive de calidad