

Nr. KE-330

**KONFORMITÄTSERKLÄRUNG
DECLARATION OF CONFORMITY
DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD**

Nach Anhang VII
According to Annex VII
Según Anexo VII



Rud. 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

Diagnostisches Instrument
Diagnostic instrument with XL-, LED-illumination
Instrumento de diagnóstico

e-scope® F.O. Otoskop / Ophthalmoskop

e-scope® F.O. Otoscope / Ophthalmoscope

e-scope® F.O. Otoscopio / Ophthalmoscopio

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

2130-202

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

2131-203

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:

13.11.2016

This declaration of conformity is valid until:

Esta declaración de conformidad es válida hasta:

Jungingen, 07.11.2011

Geschäftsführer
President
Presidente

Leiter Qualitätsmanagement
Quality manager
Directivo de calidad