

Nr. KE-139

**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

Blutleeregerät für Gliedmaßen
Pneumatic tourniquet
Torniquete neumático
komprimeter

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

5255

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

5255

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