Nr. KE-215

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

Diagnosestation Ausbaumodul
Diagnostic station extension module

Ausbaumodul, 1 Griff Extension module, 1 handle, ri-former®

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

300

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

300

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:

Das Ausbaumodul ist eine optionale Ausbaustufe ohne eigene Spannungsversorgung und dient im anneschlossenen Zustand als Erweiterung der Basissinheit

angeschlossenen Zustand als Erweiterung der Basiseinheit.

Intended purpose:

The extension module is an optional extension stage without its own voltage supply and is used in the

connected state as an extension of the base unit.

Verordnungs-Klassifizierung nach Anhang VIII:

Klasse I

Regulation classification according to annex VIII:

Class I

Basic-UDI-DI:

40453963650NB

Gemeinsame Spezifikationen:

Keine gemeinsamen Spezifikationen

Common specifications:

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.

Rudolf Riester GmbH erklärt hiermit, dass die Produkte entsprechend der RoHS-Richtlinie 2011/65/EU konform sind.

Rudolf Riester GmbH herewith certifies that the products are in compliance with the RoHS Directive 2011/65/EU.

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)