

Nr. KE-201	<p style="text-align: center;"><b>KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD</b></p> <p>Nach Anhang VII According to Annex VII Según Anexo VII</p>	
------------	--	---

**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

**Diagnosestation**  
**Diagnostic station**  
**Unidad de diagnóstico**

**ri-former®**

Artikel-Nr. von: / Article no. from: / **3650**  
 Desde no. de artículo:

Artikel-Nr. bis: / Article no. to / **3657**  
 Al no. de artículo:

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:	<b>Klasse I</b>
Directive classification according to annex IX:	<b>Class I</b>
Clasificación de la directiva según anexo IX:	<b>Clase I</b>

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  
 Directive de calidad