

Nr. KE-264	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD Nach Anhang VII in Verbindung mit Anhang VI According to Annex VII related to Annex VI Según Anexo VII en relación con el Anexo VI	
------------	---	---

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

Declaramos bajo nuestra responsabilidad que el producto médico

Digital Blutdruckmessgerät

Digital sphygmomanometer

Tensiómetro digital

ri-champion® N

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

1725-145

Desde no. de artículo:

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

1725-147

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:

Klasse IIa

Directive classification according to annex IX:

Class IIa

Clasificación de la directiva según anexo IX:

Clase IIa

Anhang VI Zertifikat Nr.: /

Annex VI Certificate No.: /

Anexo VI Certificado No:

50828-18-06

Benannte Stelle: /

Notified Body: /

Entidad nombrada:

DEKRA Certification GmbH

Handwerkstraße 15, D-70565 Stuttgart, Germany

Kennummer: /

Reg. No.: / No. registro:

CE 0124

Diese Konformitätserklärung ist gültig bis:

26.05.2024

This declaration of conformity is valid until:

Esta declaración de conformidad es válida hasta:

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

Rudolf Riester GmbH herewith certifies that the product 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 (spare parts bzw. replacement parts) 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, 14.11.2019



Dr. Dominik Beck

Geschäftsführer

Managing Director

Presidente



Artur Pfister

Leiter Qualitätsmanagement

Quality Manager

Directive de calidad