

Nr. KE-673	<b>KONFORMITÄTSERKLÄRUNG</b> <b>DECLARATION OF CONFORMITY</b> 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

Diagnostikleuchte  
 Diagnostic Penlight  
**ri-pen®**

Artikel-Nr. von: / Article No. from: **5070**

Artikel-Nr. bis: / Article No. to: **5078-526**

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 ri-pen der Fa. Riester wurde zur Beleuchtung und Untersuchung der verschiedenen Körperöffnungen hergestellt.  
 Vielmehr ist sie für Pupillenuntersuchungen zugelassen und vorgesehen.

Intended purpose: Riester's ri-pen was produced for the illumination and examination of various body orifices.  
 Rather, it is approved and intended for pupil examinations.

Verordnungs-Klassifizierung nach Anhang VIII:  
 Regulation classification according to annex VIII:

**Klasse I**  
**Class I**

Basic-UDI-DI:

**40453965130-01KU**

Gemeinsame Spezifikationen:  
 Common specifications:

Keine gemeinsamen Spezifikationen  
 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)