

Nr. KE-17	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	 The familiar way
-----------	---	---

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

Aneroid Blutdruckmessgerät
 Aneroid sphygmomanometer
 Tensiómetro aneroid
babyphon®

Artikel-Nr. von: / Article no. from: / **1430** Artikel-Nr. bis: / Article no. to / **1441-501**
 Desde no. de artículo: 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-Klasifizierung nach Anhang IX: Klasse I mit Messfunktion
 Directive classification according to annex IX: Class I with measuring function
 Clasificación de la directiva según anexo IX: Clase I con función de medición

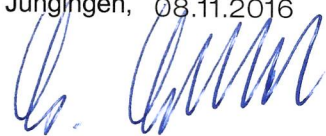
Anhang VI Zertifikat Nr.: / Annex VI Certificate No.: / Anexo VI Certificado No: **50828-18-05**

Benannte Stelle: / Notified Body: / Entidad nombrada: **DEKRA Certification GmbH**

Kennnummer: / Reg. No.: / No. registro: **CE 0124**

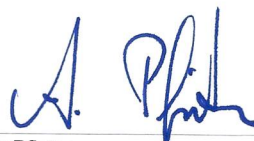
Diese Konformitätserklärung ist gültig bis: **13.11.2019**
 This declaration of conformity is valid until:
 Esta declaración de conformidad es válida hasta:

Jungingen, 08.11.2016



Gerhard Glufke

Geschäftsführer
 Managing Director
 Presidente



Artur Pfister

Leiter Qualitätsmanagement
 Quality Manager
 Directive de calidad