

Nr. KE-327	<p style="text-align: center;">KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD</p> <p>Nach Anhang VII According to Annex VII Según Anexo VII</p>	
------------	--	---

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

Diagnostisches Instrument
Diagnostic instrument with XL-, LED-illumination
Instrumento de diagnóstico

e-scope® F.O. Otoskop

e-scope® F.O. Otoscope

e-scope® F.O. Otoscopio

Artikel-Nr. von: / Article no. from: / **2110-202** Artikel-Nr. bis: / Article no. to / **2111-203**
 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-Klassifizierung nach Anhang IX:	Klasse I
Directive classification according to annex IX:	Class I
Clasificación de la directiva según anexo IX:	Clase I

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