

Nr. KE-19	<p style="text-align: center;">KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY</p> <p style="text-align: center;">Nach Anhang VII in Verbindung mit Anhang VI According to Annex VII related to Annex VI</p>	
-----------	---	---

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

Aneroid Blutdruckmessgerät
Aneroid sphygmomanometer
big ben® round / square

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

1451

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

3655-130

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.

Richtlinien-Klassifizierung nach Anhang IX:
Directive classification according to annex IX:

**Klasse I mit Messfunktion
Class I with measuring function**

Anhang VI Annex VI Certificate No.: /

50828-18-06

Benannte Stelle: / Notified Body: /

**DEKRA Certification GmbH
Handwerkstraße 15, D-70565 Stuttgart, Germany**

Kennummer: / Reg. No.: /

CE 0124

Diese Konformitätserklärung ist gültig für ab dem Ausstellungsdatum in Verkehr gebrachte Produkte.
This declaration of conformity is effective for products placed on the market as of date of issue.

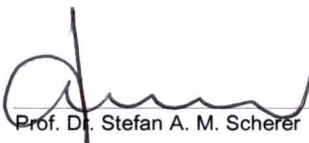
Die Produkte fallen gemäß Artikel 120, Absatz 3 der MDR (EU) 2017/745 unter die Übergangsbestimmungen. Die Produkte dürfen unter der Medizinprodukte-Richtlinie 93/42/EWG bis zum 31. Dezember 2028 in Verkehr gebracht werden.

The products fall under the transitional provisions in accordance with Article 120, paragraph 3 of MDR (EU) 2017/745. The products may be placed on the market under the Medical Devices Directive 93/42/EEC until December 31, 2028.

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, 24.05.2024


Prof. Dr. Stefan A. M. Scherer

Geschäftsführer
Managing Director



Artur Pfister

PRRC
QM/RA