

Nr. KE-100

**KONFORMITÄTSERKLÄRUNG  
DECLARATION OF CONFORMITY**  
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

Untersuchungsleuchte  
Examination lamp  
**ri-magic® HPLED**

Artikel-Nr. von: / Article No. from: **6230**

Artikel-Nr. bis: / Article No. to: **6252**

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: Die universell einsetzbare Untersuchungsleuchte ri-magic® HPLED von Riester wurde zur Beleuchtung und somit zur Diagnostik in allen Bereichen der Medizin hergestellt. Sie bietet eine Ausleuchtung von > 200.000 Lux bei einem Abstand von 200mm.

Intended purpose: The universally applicable examination lamp ri-magic® HPLED from Riester was manufactured for lighting and thus for diagnostics in all areas of medicine. It offers an illumination of > 200,000 lux at a distance of 200mm.

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

**Klasse I  
Class I**

Basic-UDI-DI:

**40453966230N6**

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)