


Nr. KE-9	<p style="text-align: center;"><b>KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD</b></p> <p style="text-align: center;">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</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  
 Declaramos bajo nuestra responsabilidad que el producto médico

Aneroid Blutdruckmessgerät  
 Aneroid sphygmomanometer  
 Tensiómetro aneroid

**exacta®**

Artikel-Nr. von: / Article no. from: / **1300** Artikel-Nr. bis: / Article no. to / **1351-130**  
 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 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: **50828-18-06**

Benannte Stelle: / Notified Body: / Entidad nombrada: **DEKRA Certification GmbH  
 Handwerkstraße 15, D-70565 Stuttgart, Germany**

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

Diese Konformitätserklärung ist gültig bis: **26.05.2024**

This declaration of conformity is valid until:

Esta declaración de conformidad es válida hasta:

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, 14.11.2019



Dr. Dominik Beck

Geschäftsführer  
 Managing Director  
 Presidente



Artur Pfister

Leiter Qualitätsmanagement  
 Quality Manager  
 Directive de calidad