

Nr. KE-219

**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

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

Infrarot-Thermometer
Infrared-thermometer
Termómetro de infrarrojos

ri-thermo® N

Artikel-Nr. von: / Article no. from: / **1805**
Desde no. de artículo:

Artikel-Nr. bis: / Article no. to / **1805**
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 IIa**
Directive classification according to annex IX: **Class IIa**
Clasificación de la directiva según anexo IX: **Clase IIa**

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

Kennummer: / 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:

Rudolf Riester GmbH erklärt hiermit, dass das Produkte entsprechend der RoHS-Richtlinie 2011/65/EU konform ist.

Rudolf Riester GmbH herewith certifies that the product 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 (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