

Nr. KE-531	<p style="text-align: center;">KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD</p> <p style="text-align: center;">Nach Anhang VII According to Annex VII Según Anexo VII</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

e-scope® F.O. otoscope / ophthalmoscope LED 3.7 V, white, in case

Artikel-Nr. von: / Article no. from: / **2130-203**
Desde no. de artículo:

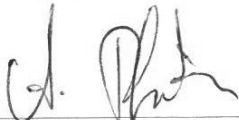
Artikel-Nr. bis: / Article no. to / **2130-203**
Al no. de artículo:

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: **25.05.2021**
This declaration of conformity is valid until:
Esta declaración de conformidad es válida hasta:

Jungingen, 29.05.2020



Leiter Qualitätsmanagement
Quality Manager
Directive de calidad