

Nr. KE-407	<p style="text-align: center;">KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD</p> <p>Nach Anhang VII According to Annex VII Según Anexo VII</p>	
------------	--	---

Rudolf Riester GmbH
 Bruckstraße 31, D-72417 Jungingen, Germany
 Tel.: (+49) +7477-9270-0
 Fax: (+49) +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

Stethoskop
Stethoscope
Estetoscopio
duplex® 2.0

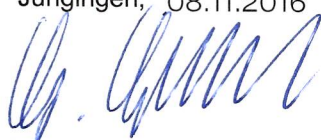
Artikel-Nr. von: / Article no. from: / **4200-01** Artikel-Nr. bis: / Article no. to / **4210-05**
 Desde no. de artículo: / Al no. de artículo:

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**
 Directive classification according to annex IX: **Class I**
 Clasificación de la directiva según anexo IX: **Clase I**

Diese Konformitätserklärung ist gültig bis: **13.11.2019**
 This declaration of conformity is valid until:
 Esta declaración de conformidad es válida hasta:

Jungingen, 08.11.2016



Gerhard Glufke
 Geschäftsführer
 Managing Director
 Presidente



Artur Pfister
 Leiter Qualitätsmanagement
 Quality Manager
 Directive de calidad