

Nr. KE-673

**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

Diagnostikleuchte
Diagnostic Penlight
ri-pen®

Artikel-Nr. von: / Article No. from: **5070**

Artikel-Nr. bis: / Article No. to: **5078-526**

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: Das ri-pen der Fa. Riester wurde zur Beleuchtung und Untersuchung der verschiedenen Körperöffnungen hergestellt.
Vielmehr ist sie für Pupillenuntersuchungen zugelassen und vorgesehen.

Intended purpose: Riester's ri-pen was produced for the illumination and examination of various body orifices.
Rather, it is approved and intended for pupil examinations.

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

**Klasse I
Class I**

Basic-UDI-DI:

40453965130-01KU

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)