

Nr. KE-406

**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

Stethoskop  
Stethoscope  
**cardiophon 2.0**

Artikel-Nr. von: / Article No. from: **4240-01**

Artikel-Nr. bis: / Article No. to: **4240-04**

allen Anforderungen der Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte entspricht.  
meets all the provisions of the regulation (EU) 2017/745 on medical devices.

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

**Klasse I  
Class I**

Diese Konformitätserklärung ist gültig bis:  
This declaration of conformity is valid until:

**13.11.2022**

Basis-UDI-DI:

Noch keine Basis-UDI-DI vorhanden / Basis-UDI-DI not yet available

Gemeinsame Spezifikationen:  
Common specifications:

Keine gemeinsame Spezifikationen  
No common specifications

SRN- Nr.:

Noch keine SRN-Nr. durch EUDAMED zugeteilt  
SRN No. not yet assigned by EUDAMED

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, 20.05.2021

Dr. Dominik Beck  
Geschäftsführer  
Managing Director

Artur Pfister

Für die Einhaltung der Regulierungsvorschriften verantwortliche Person  
Person responsible for regulatory compliance (PRRC)