

Nr. KE-90	<p style="text-align: center;">KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY Nach Artikel 19 MDR According to Article 19 MDR</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

Stethoskop
 Stethoscope
anestophon®

Artikel-Nr. von: / Article No. from: **4177-01**

Artikel-Nr. bis: / Article No. to: **4177-05**

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: **Klasse I**
 Regulation classification according to annex VIII: **Class I**

Diese Konformitätserklärung ist gültig bis: **13.11.2022**
 This declaration of conformity is valid until:

Basic-UDI-DI: **40453964177-01N8**

Gemeinsame Spezifikationen: **Keine gemeinsame Spezifikationen**
 Common specifications: **No common specifications**

SRN- Nr.: **DE-MF-000006419**

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, 21.06.2021



 Dr. Dominik Beck

Geschäftsführer
 Managing Director



 Artur Pfister

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