

Nr. KE-328

**KONFORMITÄTSERKLÄRUNG  
DECLARATION OF CONFORMITY  
DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD**

Nach Anhang VII  
According to Annex VII  
Según Anexo VII

 **Riester**  
The familiar way

Rud. 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

Diagnostisches Instrument  
Diagnostic instrument with standard-, LED and halogen illumination  
Instrumento de diagnóstico

e-scope® Ophthalmoskop

e-scope® Ophthalmoscope

e-scope® Ophthalmoscopio

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

2120-200

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

2123-203

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

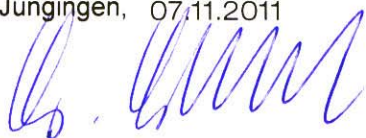
Diese Konformitätserklärung ist gültig bis:

13.11.2016

This declaration of conformity is valid until:

Esta declaración de conformidad es válida hasta:

Jungingen, 07.11.2011



Geschäftsführer  
President  
Presidente



Leiter Qualitätsmanagement  
Quality manager  
Directive de calidad