

Nr. KE-538	<p style="text-align: center;"><b>KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD</b></p> <p style="text-align: center;">Nach Anhang VII According to Annex VII Según Anexo VII</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  
Declaramos bajo nuestra responsabilidad que el producto médico

### **ri-scope® L F.O. otoscope L2 LED 3.5 V, C-handle for ri-accu® L**

Artikel-Nr. von: / Article no. from: / **3703-550**  
Desde no. de artículo:

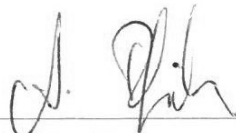
Artikel-Nr. bis: / Article no. to / **3703-550**  
Al no. de artículo:

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:	<b>Klasse I</b>
Directive classification according to annex IX:	<b>Class I</b>
Clasificación de la directiva según anexo IX:	<b>Clase I</b>

Diese Konformitätserklärung ist gültig bis: **25.05.2021**  
This declaration of conformity is valid until:  
Esta declaración de conformidad es válida hasta:

Jungingen, 29.05.2020



Leiter Qualitätsmanagement  
Quality Manager  
Directive de calidad