

Nr. KE-128

**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

Perkussionshammer

Percussion hammer

troemner

Artikel-Nr. von: / Article No. from: **5045**

Artikel-Nr. bis: / Article No. to: **5046**

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: Der Perkussionshammer ist ein medizinische Instrument zur Diagnose mittels Perkussion, also dem Erzeugen eines Klopfschalls, und zum Auslösen bestimmter Reflexe an Muskeln und Sehnen durch klopfen auf die entsprechenden zu untersuchende Körperteile.

Intended purpose: The percussion hammer is a medical instrument for the diagnosis by means of percussion, ie the generation of a knocking sound, and for triggering certain reflexes on muscles and tendons by tapping on the corresponding body parts to be examined.

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

**Klasse I
Class I**

Basic-UDI-DI:

40453965045N2

Gemeinsame Spezifikationen:
Common specifications:

Keine gemeinsamen Spezifikationen
No common specifications

SRN- Nr.:

DE-MF-000006419

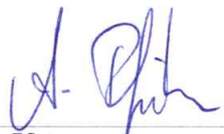
Diese Erklärung ist gültig für ab dem Ausstellungsdatum in Verkehr gebrachter Produkte.
This declaration is effective for products placed on the market as of the date of issue.

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)

FORM 013 Rev. C