

Nr. KE-713

**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

Blood Pressure Monitor

Accessories for RBP-100

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

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

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: Zubehör für RBP-100

Intended purpose: Accessories for RBP-100

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

**Klasse I
Class I**

Basic-UDI-DI:

40453961740MX

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, 19.09.2025

Davide Nocentini

Geschäftsführer
President and CEO

Artur Pfister

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

We declare under our sole responsibility that the accessories for

RBP-100

meets all the provisions of the regulation (EU) 2017/745 on medical devices.

Regulation classification according Annex VIII: **Accessories Class I**

10697	Tube 2.5m, incl. metal connector for RBP-100
12967	AC/DC Adapter 7,5V/2A for RBP-100
10696	Batteries rech. NIMH AA (4pcs) for RBP-100
10392	Basket small for mobile stand
10393	Basket big for mobile stand
162	Velcro cuff children S: 14-22cm, with connector, incl. tube 15cm, for RBP-100
163	Velcro cuff adult M: 22-32cm, with connector, incl. tube 15cm, for RBP-100
164	Velcro cuff adult large L-XL: 32-52cm, with connector, incl. tube 15cm, for RBP-100