



EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte (Anhang V MDD)  
*EC-Declaration of Conformity (Annex V MDD)*

Hiermit erklären wir  
*We, the undersigned*

**Bosch + Sohn GmbH u. Co KG**  
**Bahnhofstraße 64**  
**D-72417 Jungingen**

in eigener Verantwortung, dass nachstehende Medizinprodukte  
*declare on our own authority that the referred medical devices below*

Geräteart: **Nicht-invasives Blutdruckmessgerät zur Bestimmung des ABI**  
*Product: Non invasive blood pressure instrument for determination of ABI*

Bezeichnung: **boso-ABI system 100**  
*(Type)*

Klassifizierung nach MDD: **Klasse IIa**  
*Classification according MDD: Class IIa*

den grundlegenden Anforderungen der nachfolgenden Richtlinie entsprechen  
*comply with the essential requirements of the following directive*

**Medizinprodukte Richtlinie 93/42/EWG**  
**Medical Device Directive 93/42/EC**

Name und Adresse der benannten Stelle, die am Konformitätsbewertungsverfahren beteiligt war  
*Name and address of the notified body being involved in the conformity assessment procedure*

**DEKRA Certification GmbH**  
**Handwerkstraße 15**  
**70565 Stuttgart**

gekennzeichnet durch  
marked

**CE 0124**

Gültig bis: **28.04.2014**  
*Valid until: 28.04.2014*

zugehöriges Anhang V Zertifikat Reg. Nr: 50539-17-02  
*corresponding annex V certificate reg. no.: 50539-17-02*

Jungingen, 12. April 2011  
BOSCH+SOHN GMBH U. CO. KG

*i.v. H. A. Weigle*  
Leitung Qualitätsmanagement Harald Weigle  
*Senior Quality Manager Harald Weigle*

Kommanditgesellschaft, Sitz Jungingen. AG Stuttgart HRA420315.  
Persönlich haftende Gesellschafterin: boso Apparatebau GmbH, Sitz Jungingen. AG Stuttgart HRB420192  
Geschäftsführer: Dipl.-Kfm. Kurt Rädle