



EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte (Anhang VII MDD)
EC-Declaration of Conformity (Annex VII 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: **Nichtinvasive Blutdruckmessgeräte mit Aneroidmanometer**
Product: non invasive blood pressure units with aneroid manometer

Bezeichnung: **manuell, rapid, solid, KI, KII, roid I, roid II, clinicus I, clinicus II, clinicus S,**
*(Type) varius, varius privat, profitest, egotest, minimus, reckla, med I, BS 90,
classic, classico, classic privat, oscillophon, nova S,*

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

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, 06. Dezember 2012
BOSCH+SOHN GMBH U. CO. KG


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