



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: **Elektronische, nichtinvasive Blutdruckmessgeräte**
*Product: **electronic, non invasive blood pressure units***

Bezeichnung: **medicus, medicus PC2, medicus 250, Mercurius E, medicus control,**
*(Type) **medicus uno, medicus smart, medicus prestige, carat professional,***
medicus exclusive, medicus X, medicus vital, medicus family, medicus family 4

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

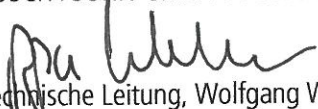
gekennzeichnet durch
marked by

CE 0124

Gültig bis: **28.04.2017**
*Valid until: **28.04.2017***

zugehöriges Anhang V Zertifikat Reg. Nr: 50539-17-03
corresponding annex V certificate reg. no.: 50539-17-03

Jungingen, 16. April 2014
BOSCH+SOHN GMBH U. CO. KG


Technische Leitung, Wolfgang Welte
CTO Wolfgang Welte

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