



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

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: **26.05.2024**  
*Valid until: 26.05.2024*

zugehöriges Anhang V Zertifikat Reg. Nr: 50539-17-05  
*corresponding annex V certificate reg. no.: 50539-17-05*

Jungingen, 27. April 2020  
BOSCH+SOHN GMBH U. CO. KG

Hans-Peter Haug, Geschäftsführer  
*Hans-Peter Haug, CEO*