



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: **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, medicus system

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: **28.04.2020**
*Valid until: **28.04.2020***

zugehöriges Anhang V Zertifikat Reg. Nr: 50539-17-04
corresponding annex V certificate reg. no.: 50539-17-04

Jungingen, 02. Mai 2017
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



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

Bezeichnung:
(Type) **medilife S, medilife PC3, medistar+**

Klassifizierung nach MDD:
Classification according MDD: **Klasse IIa**
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: **28.04.2020**
Valid until: 28.04.2020

zugehöriges Anhang V Zertifikat Reg. Nr: 50539-17-04
corresponding annex V certificate reg. no.: 50539-17-04

Jungingen, 02. Mai 2017
BOSCH+SOHN GMBH U. CO. KG


Wolfgang Welte, Technische Leitung
Wolfgang Welte, CTO



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: **Nichtinvasives Blutdruckmesssystem**
Product: non invasive blood pressure system

Bezeichnung: **boso Carat synchro**
(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 by

CE 0124

Gültig bis: **28.04.2020**
Valid until: 28.04.2020

zugehöriges Anhang V Zertifikat Reg. Nr: 50539-17-04
corresponding annex V certificate reg. no.: 50539-17-04

Jungingen, 02. Mai 2017
BOSCH+SOHN GMBH U. CO. KG


Wolfgang Welte, Technische Leitung
Wolfgang Welte, CTO



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: **Manschette für elektronische, nichtinvasive Blutdruckmessgeräte**
Product: cuff for electronic, non invasive blood pressure units

Bezeichnung: **CA01, CA02, CA03, CA04, CL04, CW31, CW41, CW42, CW51, CW61,**
CA11, CA12, CA13
(Type)

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

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

gekennzeichnet durch
marked by



Gültig bis: **28.04.2020**
Valid until: 28.04.2020

Jungingen, 02. Mai 2017
BOSCH+SOHN GMBH U. CO. KG


Technische Leitung, Wolfgang Welte
CTO Wolfgang Welte



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: **28.04.2020**
Valid until: 28.04.2020

zugehöriges Anhang V Zertifikat Reg. Nr: 50539-17-04
corresponding annex V certificate reg. no.: 50539-17-04

Jungingen, 02. Mai 2017
BOSCH+SOHN GMBH U. CO. KG


Wolfgang Welte, Technische Leitung
Wolfgang Welte, CTO

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



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: **Manschette für nichtinvasive Blutdruckmessgeräte mit Aneroidmanometer**
Product: cuff for non invasive blood pressure units with aneroid manometer

Artikelnummer: **111-4-251, 214-4-301, 114-4-101, 111-4-250, 121-4-250, 131-4-250,**
*(parts number) 110-4-250, 120-4-250, 130-4-250, 110-4-250A, 120-4-250A, 130-4-250A,
111-4-250L, 120-4-250L, 130-4-250L, 111-4-255, 121-4-255, 111-4-256, 121-4-256,
131-4-256, 111-4-258, 131-4-258, 111-4-100, 121-4-100, 131-4-100, 111-4-130,
121-4-130, 131-4-130, 111-4-130A, 121-4-130A, 131-4-130A, 111-4-210,
121-4-210, 131-4-210, 111-4-110, 121-4-110, 131-4-110, 111-4-150, 111-4-120,
121-4-120, 111-4-200, 121-4-200, 131-4-200, 211-4-300, 221-4-300, 231-4-300,
211-4-305, 211-4-310, 221-4-310, 231-4-310, 311-4-350, 112-4-250, 122-4-250,
132-4-250, 112-4-255, 132-4-255, 112-4-256, 122-4-256, 132-4-256, 112-4-100,
122-4-100, 132-4-100, 112-4-130, 122-4-130, 132-4-130, 112-4-210, 122-4-210,
132-4-210, 112-4-150, 112-4-110, 122-4-110, 132-4-110, 112-4-120, 122-4-120,
112-4-200, 122-4-200, 132-4-200, 212-4-300, 222-4-300, 232-4-300, 212-4-305,
212-4-310, 222-4-310, 232-4-310, 211-4-310D, 211-4-300D, 111-4-250D,
111-4-130D*

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

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

gekennzeichnet durch
marked by



Gültig bis: **28.04.2020**
Valid until: 28.04.2020

Jungingen, 02. Mai 2017
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



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: **Nicht-invasives Blutdruckmesssystem**
Product: Non invasive blood pressure system

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

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: **28.04.2020**
Valid until: 28.04.2020

zugehöriges Anhang V Zertifikat Reg. Nr: 50539-17-04
corresponding annex V certificate reg. no.: 50539-17-04

Jungingen, 02. Mai 2017
BOSCH+SOHN GMBH U. CO. KG


Wolfgang Welte, Technische Leitung
Wolfgang Welte, CTO

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



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: **transportabler Langzeit-Blutdruckrecorder**
Product: transportable blood pressure monitor

Bezeichnung: **boso TM-2430**
(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: **28.04.2020**
Valid until: 28.04.2020

zugehöriges Anhang V Zertifikat Reg. Nr: 50539-17-04
corresponding annex V certificate reg. no.: 50539-17-04

Jungingen, 02. Mai 2017
BOSCH+SOHN GMBH U. CO. KG


Wolfgang Welte, Technische Leitung
Wolfgang Welte, CTO



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: **Auswertungssoftware**
Product: evaluation software

Bezeichnung: **boso profil-manager XD**
(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 by

CE 0124

Gültig bis: **28.04.2020**
Valid until: 28.04.2020

zugehöriges Anhang V Zertifikat Reg. Nr: 50539-17-04
corresponding annex V certificate reg. no.: 50539-17-04

Jungingen, 02. Mai 2017
BOSCH+SOHN GMBH U. CO. KG


Wolfgang Welte, Technische Leitung
Wolfgang Welte, CTO

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



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: **Auswertungssoftware**
Product: evaluation software

Bezeichnung: **boso profil-manager XD Home**
(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 by

CE 0124

Gültig bis: **28.04.2020**
Valid until: 28.04.2020

zugehöriges Anhang V Zertifikat Reg. Nr: 50539-17-04
corresponding annex V certificate reg. no.: 50539-17-04

Jungingen, 02. Mai 2017
BOSCH+SOHN GMBH U. CO. KG


Wolfgang Welte, Technische Leitung
Wolfgang Welte, CTO



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:
Product: **Thermometer, infrarot**
thermometer, infrared

Bezeichnung:
(Type) **bosotherm diagnostic**

Klassifizierung nach MDD:
Classification according MDD: **Klasse IIa**
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: **28.04.2020**
Valid until: 28.04.2020

zugehöriges Anhang V Zertifikat Reg. Nr: 50539-17-04
corresponding annex V certificate reg. no.: 50539-17-04

Jungingen, 02. Mai 2017
BOSCH+SOHN GMBH U. CO. KG


Wolfgang Welte, Technische Leitung
Wolfgang Welte, CTO

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



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: **Thermometer, infrarot, Ohr**
Product: thermometer, infrared, ear

Bezeichnung: **bosotherm medical**
(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: **28.04.2020**
Valid until: 28.04.2020

zugehöriges Anhang V Zertifikat Reg. Nr: 50539-17-04
corresponding annex V certificate reg. no.: 50539-17-04

Jungingen, 02. Mai 2017
BOSCH+SOHN GMBH U. CO. KG


Wolfgang Welte, Technische Leitung
Wolfgang Welte, CTO

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



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:
Product: **elektronisches Stabthermometer**
electronic thermometer

Bezeichnung:
(Type) **bosotherm basic, bosotherm flex, bosotherm primus**

Klassifizierung nach MDD:
Classification according MDD: **Klasse IIa**
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: **28.04.2020**
Valid until: 28.04.2020

zugehöriges Anhang V Zertifikat Reg. Nr: 50539-17-04
corresponding annex V certificate reg. no.: 50539-17-04

Jungingen, 02. Mai 2017
BOSCH+SOHN GMBH U. CO. KG


Wolfgang Welte, Technische Leitung
Wolfgang Welte, CTO



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: **Stethoskop**
Product: Stethoscope

Bezeichnung: **Boli, Boki, Flac, Flac duo, Nurse, bososcope cardio**
Type: Boli, Boki, Flac, Flac duo, Nurse, bososcope cardio

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

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

gekennzeichnet durch
marked



Gültig bis: **28.04.2020**
Valid until: 28.04.2020

Jungingen, 02. Mai 2017
BOSCH+SOHN GMBH U. CO. KG


Wolfgang Welte, Technische Leitung
Wolfgang Welte, CTO