



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**

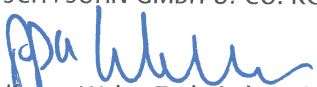
gekennzeichnet durch  
*marked by*

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

Bezeichnung:  
*(Type)* ***boso Carat synchro***

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 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*

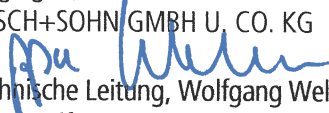
**Medizinprodukte Richtlinie 93/42/EWG**  
**Medical Device Directive 93/42/EC**

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

Bezeichnung: **bosotherm diagnostic**  
*(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: **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*