



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, medicus prestige S*

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: **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



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: **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



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: **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



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: **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



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-2450**
(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: **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



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 PC2**
(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: **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



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



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: **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



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 profilmanager 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: **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



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: **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



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: **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



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: **elektronisches Stabthermometer**
*Product: **electronic thermometer***

Bezeichnung: **bosotherm basic, bostherm flex, bosotherm primus**
(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: **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