



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

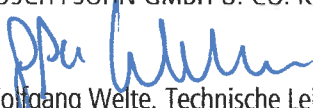
gekennzeichnet durch
marked

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