



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*