



EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte (Anhang I-IV MDR)  
*EC-Declaration of Conformity (Annex I-IV MDR)*

Hiermit erklären wir  
*We, the undersigned*

**BOSCH + SOHN GmbH u. Co KG**  
**Bahnhofstraße 64**  
**72417 Jungingen, Germany**  
**SRN: DE-MF-000005958**

in eigener Verantwortung, dass nachstehende Medizinprodukte  
*declare on our own authority that the referred medical devices below*

Geräteart: **Manschette für elektronische, nichtinvasive Blutdruckmessgeräte und -systeme**  
*Product: cuff for electronic, non invasive blood pressure units and systems*

Bezeichnung: **CA01, CA02, CA03, CA04, CL04, CA11, CA12, CA13, CA21, CA 91, CA91R,**  
*(Type) CA92, CA 93, CA94, CL04*

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

Basis-UDI-DI (*Basic-UDI-DI*): **++E120MADI7M**

Zweckbestimmung: **Unterbindung des Blutflusses in der A. brachialis des Oberarms bei der**  
**nichtinvasiven Erfassung des systolischen und diastolischen**  
**Blutdruckwertes.**  
*Intended purpose: Interruption of blood flow in the brachial artery of the upper arm in*  
*the non invasive recording of systolic and diastolic blood pressure*  
*values.*

den grundlegenden Anforderungen der nachfolgenden Verordnung entsprechen.  
*comply with the essential requirements of the following regulation.*

**Verordnung (EU) 2017/745 (MDR) / REGULATION (EU) 2017/745**

Die Konformitätsbewertung wurde durchgeführt nach:  
*Conformity assessment was performed according to:*

**MDR Artikel 19 in Verbindung mit Anhang II und III /**  
**MDR article 19 in conjunction with Annexes II and III**

gekennzeichnet durch  
*marked by*



Gültig bis: **26.05.2024**  
*Valid until: 26.05.2024*

Jungingen, 08. September 2021  
BOSCH+SOHN GmbH u. Co. KG

Hans-Peter Haug, Geschäftsführer  
*Hans Peter Haug, CEO*



EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte (Anhang I-IV MDR)  
*EC-Declaration of Conformity (Annex I-IV MDR)*

Hiermit erklären wir  
*We, the undersigned*

**BOSCH + SOHN GmbH u. Co KG**  
**Bahnhofstraße 64**  
**72417 Jungingen, Germany**  
**SRN: DE-MF-000005958**

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 (*parts number*): 111-4-250, 121-4-250, 131-4-250, 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, 211-4-306, 231-4-306, 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, 212-4-310, 222-4-310, 232-4-310, 211-4-310D, 211-4-300D, 111-4-250D, 111-4-130D, 111-4-257, 111-4-121, 211-4-302, 112-4-257, 112-4-121, 212-4-302, 111-4-252, 111-4-111, 211-4-303, 112-4-252, 112-4-111, 212-4-303, 111-6-253, 111-6-111, 111-6-304, 113-4-355, 113-4-252, 113-4-258, 113-4-152, 113-4-257, 113-4-150, 113-4-267, 113-4-268, 113-4-255

Klassifizierung nach MDR: **Klasse I**  
*Classification according MDR: Class I*  
Basis-UDI-DI (*Basic-UDI-DI*): **++E120MAAN7N**

Zweckbestimmung: **Unterbindung des Blutflusses in der A. brachialis des Oberarms bei der nichtinvasiven Erfassung des systolischen und diastolischen Blutdruckwertes.**  
*Intended purpose: Interruption of blood flow in the brachial artery of the upper arm in the non invasive recording of systolic and diastolic blood pressure values.*

den grundlegenden Anforderungen der nachfolgenden Verordnung entsprechen.  
*comply with the essential requirements of the following regulation.*

**Verordnung (EU) 2017/745 (MDR) / REGULATION (EU) 2017/745**

Die Konformitätsbewertung wurde durchgeführt nach: **MDR Artikel 19 in Verbindung mit Anhang II und III /**  
*Conformity assessment was performed according to: MDR article 19 in conjunction with Annexes II and III*

gekennzeichnet durch  
*marked by*



Gültig bis: **26.05.2024**  
*Valid until: 26.05.2024*

Jungingen, 08. September 2021  
BOSCH+SOHN GmbH u. Co. KG

Hans-Peter Haug, Geschäftsführer  
*Hans-Peter Haug, CEO*



EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte (Anhang I-IV MDR)  
*EC-Declaration of Conformity (Annex I-IV MDR)*

---

Hiermit erklären wir  
*We, the undersigned*

**BOSCH + SOHN GmbH u. Co KG**  
**Bahnhofstraße 64**  
**72417 Jungingen, Germany**  
**SRN: DE-MF-000005958**

in eigener Verantwortung, dass nachstehende Medizinprodukte  
*declare on our own authority that the referred medical devices below*

|   |  |
|---|--|
| Geräteart:<br><i>Product:</i>                                     | <b>AC-Adapter</b><br><b><i>AC adaptor</i></b>  |
| Artikelnummer:<br><i>(Article no.)</i>                            | <b>410-7-150</b>   |
| Klassifizierung nach MDR:<br><i>Classification according MDR:</i> | <b>Klasse I</b><br><b><i>Class I</i></b>   |
| Basis-UDI-DI ( <i>Basic-UDI-DI</i> ):                             | <b>++E120ACAD4Q</b>  |
| Zweckbestimmung:<br><i>Intended purpose:</i>                      | <b>Zubehör zur Spannungsversorgung von digitalen boso<br/>Blutdruckmessgeräten.</b><br><b><i>Accessory for the power supply of boso digital blood pressure<br/>monitors.</i></b> |

den grundlegenden Anforderungen der nachfolgenden Verordnung entsprechen.  
*comply with the essential requirements of the following regulation.*

**Verordnung (EU) 2017/745 (MDR) / REGULATION (EU) 2017/745**

Die Konformitätsbewertung wurde durchgeführt nach:  
*Conformity assessment was performed according to:*

**MDR Artikel 19 in Verbindung mit Anhang II und III /**  
***MDR article 19 in conjunction with Annexes II and III***

gekennzeichnet durch  
*marked by*



Gültig bis: **26.05.2024**  
*Valid until: 26.05.2024*

Jungingen, 08. September 2021  
BOSCH+SOHN GmbH u. Co. KG

Hans-Peter Haug, Geschäftsführer  
*Hans-Peter Haug, CEO*



EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte (Anhang I-IV MDR)  
*EC-Declaration of Conformity (Annex I-IV MDR)*

---

Hiermit erklären wir  
*We, the undersigned*

**BOSCH + SOHN GmbH u. Co KG**  
**Bahnhofstraße 64**  
**72417 Jungingen, Germany**  
**SRN: DE-MF-000005958**

in eigener Verantwortung, dass nachstehende Medizinprodukte  
*declare on our own authority that the referred medical devices below*

Geräteart: **Einwegschutzhüllen bosotherm medical**  
*Product: Disposable probe cover bosotherm medical*

Artikelnummer: **520-7-086**  
*(Article no.)*

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

Basis-UDI-DI (*Basic-UDI-DI*): **++E120EINW8X**

Zweckbestimmung: **Zubehör für bosotherm medical: boso Thermometer dienen zur**  
*Intended purpose: accessory for bosotherm medical: boso thermometer are used to*  
**Messung und Kontrolle der menschlichen Körpertemperatur.**  
*measure and control human body temperature.*

den grundlegenden Anforderungen der nachfolgenden Verordnung entsprechen.  
*comply with the essential requirements of the following regulation.*

**Verordnung (EU) 2017/745 (MDR) / REGULATION (EU) 2017/745**

Die Konformitätsbewertung wurde durchgeführt nach:  
*Conformity assessment was performed according to:*

**MDR Artikel 19 in Verbindung mit Anhang II und III /**  
**MDR article 19 in conjunction with Annexes II and III**

gekennzeichnet durch  
*marked by*



Gültig bis: **26.05.2024**  
*Valid until: 26.05.2024*

Jungingen, 08. September 2021  
BOSCH+SOHN GmbH u. Co. KG

Hans-Peter Haug, Geschäftsführer  
*Hans-Peter Haug, CEO*