



## EC-Konformitätserklärung / CE-Declaration of Conformity

Wir, We,

> Medisana GmbH Jagenbergstraße 19, 41468 Neuss, GERMANY Tel. +49 (0) 2131 3668-0

erklären hiermit in alleiniger Verantwortung, dass das im folgenden aufgeführte Produkt, / hereby state with sole responsibility that the product specified hereafter,

Medisana **BW 315** Blood pressure monitor Type: BP 606W Art.-no.: 51072

gemäß Anhang IXIX, Regel 10 d10er im Folgenden aufgeführten Richtlinie der Klasse IIa IIa zugeordnet ist:

has been assigned according to Annex IX, rule 10 to class Ila of the following directive:

Medizinprodukte-Richtlinie 93/42/EWG medical device directive 93/42/EEC

Die Konformität mit den grundlegenden Anforderungen der Richtlinie MDD 93/42/EWG wurde festgestellt gemäß Anhang VII in Verbindung mit Anhang VI unter Mitwirkung der folgenden Benannten Stelle:

The conformity with the essential requirements oft he directive MDD 93/42/EEC, acc. to Annex VII in connection with Annex VI has been assessed, at Annex VI with the participation of the Notified Body:

DQS Medizinprodukte GmbH, August-Schanz-Str. 21, 60433 Frankfurt, GERMANY mit der Kennung CE 0297. with the registration no. CE 0297.

Das Gerät erfüllt ferner die Anforderungen der aufgeführten EU-Richtlinie(n): Furthermore the device meets the requirements oft he following EU-directive(s):

RoHS Richtlinie 2011/65/EU mit Änderungen RoHS Directive 2011/65/EU including amendments

Diese Erklärung ist bis zum 26.05.2024 gültig. *This declaration is valid until 2024/5/26*.

Neuss, Datum 04.06.2020 date

Dr. Annette Magrini,

Qualitätsmanagement Beauftragte/ Quality Management Representative