



EC-Konformitätserklärung / CE-Declaration of Conformity

Wir,
/w/.

Medisana GmbH
Carl-Schurz-Str. 2
41460 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 **BU A50** Blood Pressure Monitor
Typ: U80J
Art.-no.: 51172

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

has been assigned according to Annex IX, rule 10 to class IIa 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
gemäß Anhang VII in Verbindung mit Anhang VI festgestellt; bei Anhang VI unter Mitwirkung der
folgenden Benannten Stelle:

*The conformity with the essential requirements of the 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 CF 0297.
with the registration no. CE 0297.

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

Neuss, Datum
date

13. June 2021

Dr. Annette von der Groeben,
Qualitätsmanagement-Beauftragte / Quality Management Representative