



EC-Konformitätserklärung / CE-Declaration of Conformity

Wir,
We,

Medisana GmbH
Jagenbergstr. 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 335** Blood Pressure Monitor
Type: KD-7920
Art.-no.: 51077

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 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 CE 0297.
with the registration no. CE 0297.

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

Neuss, Datum
date

21. September 2020

Dr. Annette Magrini,
Qualitätsmanagement-Beauftragte /
Quality Management Representative