

**BOSCH**

Healthcare Solutions

EU DECLARATION OF CONFORMITY
EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG**This Declaration of Conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer:**

Die alleinige Verantwortung für die Ausstellung dieser Konformitätserklärung trägt der Hersteller:

Bosch Healthcare Solutions GmbH

Stuttgarter Strasse 130

71332 Waiblingen, Germany

We declare under our sole responsibility that the product(s) classified as follows:

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass das/die Produkt(e) mit folgender Klassifizierung:

Name:	Article no(s):	Classification:	Contents of package:
Name:	Artikelnummer(n):	Klassifizierung:	Packungsinhalt:
Vivatmo pro Oxycap	F 09G 100 152	In Vitro Diagnostic Device 98/79/EC, Other IVD, Annex III	50 Disposable mouthpieces (F 09G 100 227) 50 Einweg-Mundstücke (F 09G 100 227)
Vivatmo pro Level 0	F 09G 100 230	In Vitro Diagnostic Device 98/79/EC, Other IVD, Annex III	5 Disposable mouthpieces (F 09G 100 231) 5 Einweg-Mundstücke (F 09G 100 231)

Meet(s) all the provisions of the directives on:

allen Anforderungen der Richtlinien über:

In vitro diagnostic medical devices directive 98/79/EC

In-vitro-Diagnostika Richtlinie 98/79/EC

which apply to it.

entspricht/entsprechen, die anwendbar sind.

Conformity assessment procedure:

Konformitätsbewertungsverfahren:

Annex III without article 6 of the in vitro diagnostic directive 98/79/EC

Anhang III ohne Abschnitt 6 der In-vitro-Diagnostika Richtlinie 98/79/EG

Valid until:

Gültig bis:

25-May-2022

25. Mai 2022

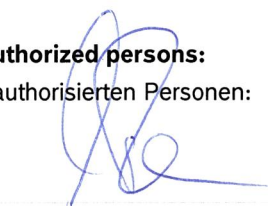
Date and place of issue:

Ort und Datum der Ausstellung

Waiblingen, 12-Oct-2021

Name, Function and signature of authorized persons:

Name, Funktion und Unterschrift der autorisierten Personen:

Marc Meier,
Chief Executive OfficerMarkus Thürsam
Chief Technical Officer