



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: Name:	Article no(s): Artikelnummer(n):	Classification: Klassifizierung:	Contents of package: 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

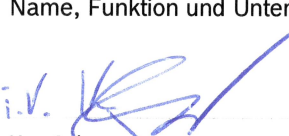
Valid until:
Gültig bis:

25-May-2027
25. Mai 2027

Date and place of issue:
Ort und Datum der Ausstellung

Waiblingen, 25-April-2022

Name, Function and signature of authorized persons:
Name, Funktion und Unterschrift der autorisierten Personen:


Kay Scherer,
PRRC (Person Responsible for
Regulatory Compliance)


Marc Meier,
CEO (Chief Executive Officer)