

EC-Declaration of Conformity / EG-Konformitätserklärung

We,
Wir,

Medisana AG,
Jagenbergstraße 19,
41468 NEUSS, GERMANY
Tel. +49 (0) 2131 3668-0

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

Medisana BU 530
Blood Pressure Monitors
Type: U80M
Art.-no.: 51174

have been assigned to class IIa, according to Annex IX, Rule 10 of the
gemäß Anhang IX, Regel 10 der aufgeführten Richtlinie der Klasse IIa zugeordnet sind.

Directive 93/42/EEC / Richtlinie 93/42/EWG **(Medical Device Directive / Medizinprodukte-Richtlinie)**

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:

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

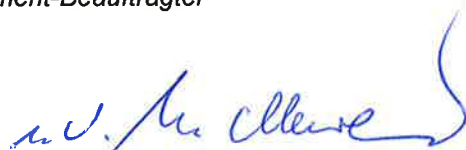
DQS Medizinprodukte GmbH
August-Schanz-Str. 21, 60433 Frankfurt, Germany, with the CE registration no. CE 0297.
mit der Kennung CE 0297 festgestellt.

Furthermore the device meets the requirements of the R&TTE directive 1999/5/EC.
Das Gerät erfüllt ferner die Anforderungen der R&TTE - Richtlinie 1999/5/EG.

This declaration is valid until 2020-03-12.
Diese Erklärung ist bis zum 12.03.2020 gültig.

Quality Management Representative/ Qualitätsmanagement-Beauftragter

Neuss, date/ Datum 2016-03-10



(Uwe Meurer)