

**EU DECLARATION OF CONFORMITY**  
**ANNEX IV, REGULATION (EU) 2017/745 OF THE EUROPEAN**  
**PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL**

en

Company: **Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG**

address: An der Trave 15, 23923 Selmsdorf  
Germany

SRN as referred to in MDR Article  
31 of the manufacturer: DE-MF-000004934

| REF         | UDI-DI            | Basic-UDI-DI    | Product name                                     |
|-------------|-------------------|-----------------|--------------------------------------------------|
| 8090121302V | 2 42516796 0306 5 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line S, disposable, 2,5m/8ft |
| 8090121310V | 2 42516796 0307 2 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line H, disposable, 2m/7ft   |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |

Risk class of the device in accordance with the rules set out in Annex VIII: I

**Intended purpose:** Bluepoint medical single-use Gas Sampling Products are intended for delivery of the patients breathing gas to compatible sidestream gas modules for continuous monitoring of expired and inspired respiratory gases and respiratory rate. The Gas Sampling Products are non-active and connect the patients breathing circuit to the compatible sidestream module, which is implemented in a compatible monitoring system to allow gas sampling and/or oxygen delivery. Bluepoint medical Sampling Products include nasal and oral/nasal cannulas for non-intubated patients and airway adapter sets for intubated patients. Depending on the patient interface, the product is suitable for use on adult, pediatric and infant patient populations. Bluepoint medical Sampling Products are intended for professional/hospital care environments including in-hospital patient transport and for use by qualified medical personnel only.

We hereby declare that the products listed comply with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation providing for the issuing of an EU declaration of conformity.

References to any common specification (CS) used and in relation to which conformity is declared: —

Conformity assessment procedure in accordance with Annex I, II, III, VI, VIII.

Where applicable, additional information: —

We, Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG, bear sole responsibility for the issuing of this EU declaration of conformity and declare that all products covered by this declaration comply with the above-mentioned Regulation and, where applicable, other above-mentioned relevant Union legislation providing for the issuing of an EU declaration of conformity.

Conformity has been established by means of the above-mentioned conformity assessment procedure. The relevant provisions of the Regulation, the latest technological developments, and the harmonized standards have been complied with.

This declaration is valid from the date of signature.

Selmsdorf, 2023-05-25

Expire date: 2024-05-24

**This signed document is valid for all translations attached.**

  
Bernd Lindner, General Manager

**EU-Konformitätserklärung (MDR)  
gemäß Anhang IV  
der EU-Medizinprodukteverordnung (MDR) 2017/745**

de

Firma: **Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG**

Anschrift: An der Trave 15, 23923 Selmsdorf  
Germany

in MDR Artikel 31 genannte SRN  
des Herstellers: DE-MF-000004934

| REF         | UDI-DI            | Basis-UDI-DI    | Produktname                                      |
|-------------|-------------------|-----------------|--------------------------------------------------|
| 8090121302V | 2 42516796 0306 5 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line S, disposable, 2,5m/8ft |
| 8090121310V | 2 42516796 0307 2 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line H, disposable, 2m/7ft   |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |

Risikoklasse des Produkts gemäß den in Anhang VIII beschriebenen Regeln: I

**Bestimmungsgemäßer Zweck:** Die Einweg-Gasprobenahmeprodukte von Bluepoint medical sind für die Weiterleitung des Atemgases des Patienten an kompatible Nebenstrom-Gasmodule zur kontinuierlichen Überwachung der ausgeatmeten und eingeatmeten Atemgase sowie der Atemfrequenz vorgesehen. Die Gasprobenahmeprodukte sind nicht aktiv und verbinden den Atemschlauch des Patienten mit dem kompatiblen Nebenstrommodul, das in ein kompatibles Überwachungssystem implementiert ist, um die Gasprobenahme und/oder Sauerstoffzufuhr zu ermöglichen. Zu den Probenahmeprodukten von Bluepoint medical gehören Nasen- und Mund-/Nasenkanülen für nicht intubierte Patienten sowie Atemwegsadapter-Sets für intubierte Patienten. Je nach Patientenschnittstelle eignet sich das Produkt für den Einsatz bei erwachsenen, pädiatrischen und Säuglingspatienten. Bluepoint medical-Gasprobenahmeprodukte sind für die professionelle Pflege/ Krankenhauspflege, einschließlich des innerklinischen Patiententransports, und nur für die Verwendung durch qualifiziertes medizinisches Personal bestimmt.

Hiermit erklären wir, dass die gelisteten Produkte der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union, in denen die Ausstellung einer EU-Konformitätserklärung vorgesehen ist, entsprechen.

Verweise auf "Gemeinsame Spezifikationen", für die die Konformität erklärt wird: ---

Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang I, II, III, VI, VIII.

Gegebenenfalls zusätzliche Informationen: ---

Wir, Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG, tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung dieser EU-Konformitätserklärung und versichern, dass alle von dieser Erklärung erfassten Produkte der oben genannten Verordnung sowie gegebenenfalls weiteren oben genannten einschlägigen Rechtsvorschriften der Union, in denen die Ausstellung einer EU-Konformitätserklärung vorgesehen ist, entspricht.

Die Konformität wurde mittels des oben genannten Konformitätsbewertungsverfahrens festgestellt. Die entsprechenden Bestimmungen aus der Verordnung, dem Stand der Technik sowie den harmonisierten Normen wurden eingehalten.

Diese Erklärung ist mit dem Datum der Unterschrift gültig.

Selmsdorf, 2023-05-25

Gültig bis: 2024-05-24

ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ ПРИЛОЖЕНИЕ IV,  
РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2017/745 НА  
ЕВРОПЕЙСКИЯ ПАРЛАМЕНТ И НА СЪВЕТА

bg

Име на фирмата: Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG  
адрес: An der Trave 15, 23923 Selmsdorf  
Германия

единен регистрационен номер  
(EPN) на производителя съгласно DE-MF-000004934  
член 31 ((ЕС) 2017/745):

| REF         | UDI-DI            | Базов UDI-DI    | Име на продукта                                  |
|-------------|-------------------|-----------------|--------------------------------------------------|
| 8090121302V | 2 42516796 0306 5 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line S, disposable, 2,5m/8ft |
| 8090121310V | 2 42516796 0307 2 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line H, disposable, 2m/7ft   |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |

Клас в зависимост от риска на изделието съгласно правилата по приложение VIII: I

**Предназначение:** Продуктите за вземане на газови проби на Bluepoint medical за еднократна употреба са предназначени за доставяне на газ, дишаш пациенти, към съвместими странични газови модули за непрекъснат мониторинг на издишаните и вдишаните дихателни газове и дихателната честота. Продуктите за вземане на газови проби са неактивни и свързват дихателната верига на пациента към съвместимия страничен модул, който е внедрен в съвместима система за наблюдение, за да позволи вземане на газови проби и/или доставка на кислород. Продуктите за вземане на проби на Bluepoint medical включват назални и орални/назални канюли за неинтубирани пациенти и комплекти адаптери за дихателни пътища за интубирани пациенти. В зависимост от интерфейса на пациента, продуктът е подходящ за употреба при възрастни, педиатрични и бебета. Продуктите за вземане на проби на Bluepoint medical са предназначени за професионални/болнични грижи, включително вътреболничен транспорт на пациенти и за използване само от квалифициран медицински персонал.

С настоящото декларираме, че изделията съответстват на Регламент (ЕС) 2017/745, както и, когато е приложимо - на други съответни нормативни актове на Съюза, в които е предвидено издаването на ЕС декларация за съответствие.

Посочване на използваните „обща спецификации“ (ОС), както и на ОС във връзка с които е декларирано съответствието: ---

Декларация за съответствие съгласно Приложение I, II, III, VI, VIII.

Когато е приложимо, допълнителна информация: ---

Ние, Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG, носим цялата отговорност за издаването на настоящата ЕС декларация за съответствие и уверяваме, че всички включени в тази декларация изделия съответстват на посочения по-горе регламент, както и, когато е приложимо - на други съответни посочени по-горе нормативни актове на Съюза, в които е предвидено издаването на декларация за съответствие на ЕС.

Съответствието е установено посредством горепосочената процедура за оценяване на съответствието. Съответстващите разпоредби на Регламента, текущото равнище на техническо развитие, както и хармонизираните стандарти са спазени.

Тази декларация е валидна от датата на подписване.

Selmsdorf, 2023-05-25  
Валидно до: 2024-05-24

EU PROHLÁŠENÍ  
O SHODĚ PŘÍLOHA IV, NAŘÍZENÍ  
EVROPSKÉHO PARLAMENTU A RADY (EU) 2017/745

CS

Jméno: Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG

A adresa: An der Trave 15, 23923 Selmsdorf  
Německo

Jediné registrační číslo podle  
článku 31 ((EU) 2017/745) výrobce: DE-MF-000004934

| REF         | UDI-DI            | základní UDI-DI | Název výrobku                                    |
|-------------|-------------------|-----------------|--------------------------------------------------|
| 8090121302V | 2 42516796 0306 5 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line S, disposable, 2,5m/8ft |
| 8090121310V | 2 42516796 0307 2 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line H, disposable, 2m/7ft   |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |

Riziková třída prostředku v souladu s pravidly stanovenými v příloze VIII: I

**Účel použití:** Jednorázové produkty Bluepoint medical pro odběr vzorků plynu jsou určeny k dodávání dýchacího plynu pacientům do kompatibilních postranních plynových modulů pro nepřetržité monitorování vydechovaných a vdechnutých dýchacích plynů a dechové frekvence. Produkty pro odběr vzorků plynu jsou neaktivní a připojují dýchací okruh pacienta ke kompatibilnímu modulu bočního proudu, který je implementován v kompatibilním monitorovacím systému, který umožňuje odběr vzorků plynu a/nebo dodávku kyslíku. Produkty Bluepoint medical pro odběr vzorků zahrnují nosní a orální/nazální kanyly pro neintubované pacienty a sady adaptérů dýchacích cest pro intubované pacienty. V závislosti na rozhraní pacienta je produkt vhodný pro použití u dospělých, pediatrických a kojeneckých pacientů. Produkty Bluepoint medical Sampling Products jsou určeny pro profesionální/nemocniční prostředí včetně přepravy pacientů v nemocnici a pro použití pouze kvalifikovaným zdravotnickým personálem.

Tímto prohlašujeme, že výrobky uvedené odpovídají nařízení (EU) 2017/745 a případně dalším příslušným právním předpisům EU, ve kterých je stanoveno vystavení EU prohlášení o shodě.

Odkazy na veškeré použité společné specifikace, v souvislosti s nimiž se shoda prohlašuje: ---

Metoda stanovení shody podle přílohy I, II, III, VI, VIII.

Případně doplňující informace: ---

My, společnost Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG, neseme výhradní odpovědnost za vystavení tohoto EU prohlášení o shodě a ujišťujeme, že všechny výrobky, zahrnuté do tohoto prohlášení, odpovídají výše uvedeným nařízením a případně dalším výše uvedeným příslušným právním předpisům EU, ve kterých je stanoveno vystavení EU prohlášení o shodě.

Shoda byla stanovena prostřednictvím výše uvedené metody stanovení shody. Byla dodržena odpovídající ustanovení nařízení, zásad moderní techniky a harmonizovaných norem.

Toto prohlášení je platné k datu podpisu.

Selmsdorf, 2023-05-25  
Platné do: 2024-05-24

EU-OVERENSSTEMMELSESERKLÆRING  
BILAG IV, EUROPA-PARLAMENTETS OG RÅDETS  
FORORDNING (EU) 2017/745

da

Fabrikantens navn: **Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG**  
Adressen: An der Trave 15, 23923 Selmsdorf  
Tyskland  
SRN, jf. artikel 31 ((EU) 2017/745): DE-MF-000004934

| REF         | UDI-DI            | grundlæggende UDI-DI | Produktnavn                                      |
|-------------|-------------------|----------------------|--------------------------------------------------|
| 8090121302V | 2 42516796 0306 5 | 42516796-012-WZ      | Airway Gas Sampling Line S, disposable, 2,5m/8ft |
| 8090121310V | 2 42516796 0307 2 | 42516796-012-WZ      | Airway Gas Sampling Line H, disposable, 2m/7ft   |
|             |                   |                      |                                                  |
|             |                   |                      |                                                  |
|             |                   |                      |                                                  |
|             |                   |                      |                                                  |
|             |                   |                      |                                                  |
|             |                   |                      |                                                  |

Udstyrets risikoklasse i overensstemmelse med reglerne i bilag VIII: I

**Tiltænkt formål:** Bluepoint medical engangsgasprøveudtagningsprodukter er beregnet til levering af patientens åndedrætsgas til kompatible sidestrømsgasmoduler til kontinuerlig overvågning af udåndede og indåndede åndedrætsgasser og respirationsfrekvens. Gasprøveudtagningsprodukterne er ikke-aktive og forbinder patientens åndedrætskredsløb til det kompatible sidestrømsmodul, som er implementeret i et kompatibelt overvågningssystem for at tillade gasprøveudtagning og/eller ilttilførsel. Bluepoint medical Sampling-produkter omfatter næse- og orale/næsekanyler til ikke-intuberede patienter og luftvejsadaptersæt til intuberede patienter. Afhængigt af patientgrænsefladen er produktet velegnet til brug på voksne, pædiatriske og spædbørn-patienter. Bluepoint medical Sampling Products er beregnet til professionelle/hospitalplejemiljøer, inklusive patienttransport på hospitalet og kun til brug af kvalificeret medicinsk personale.

Vi erklærer hermed, at de produkter, der er i overensstemmelse med forordning (EU) 2017/745 og, hvis relevant, andre relevante juridiske bestemmelser i Unionen, hvor det kræves, at der udstedes en EU-erklæring om overensstemmelse.

Referencer til eventuelle fælles specifikationer, der er anvendt, og som der erklæres overensstemmelse med: ---

Procedure for overensstemmelsesvurdering i henhold til bilag I, II, III, VI, VIII.

I givet fald yderligere oplysninger: ---

Vi, Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG, er eneansvarlige for at udstede denne EU-overensstemmelseserklæring og forsikrer, at alle produkter, der er omfattet af denne erklæring, overholder ovennævnte regulering og, hvis relevant, andre relevante juridiske bestemmelser i Unionen nævnt ovenfor, hvor der udstedes en EU-erklæring om overensstemmelse.

Overensstemmelsen blev bestemt ved hjælp af ovennævnte overensstemmelsesvurderingsprocedure. De tilsvarende bestemmelser fra bekendtgørelsen, såvel som den nyeste teknik og de harmoniserede standarder er overholdt.

Denne erklæring er gyldig fra datoen for underskrivelsen.

Selmsdorf, 2023-05-25  
Gyldig til: 2024-05-24

**ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ**  
**ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ IV, ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2017/745**  
**ΤΟΥ ΕΥΡΩΠΑΪΚΟΥ ΚΟΙΝΟΒΟΥΛΙΟΥ ΚΑΙ ΤΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ**

el

Όνοματεπώνυμο: **Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG**

Διεύθυνση: An der Trave 15, 23923 Selmsdorf  
Γερμανία

Ο προβλεπόμενος στο άρθρο 31  
((ΕΕ) 2017/745) SRN του  
κατασκευαστή: DE-MF-000004934

| REF         | UDI-DI            | Βασικό UDI-DI   | Όνομα προϊόντος                                  |
|-------------|-------------------|-----------------|--------------------------------------------------|
| 8090121302V | 2 42516796 0306 5 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line S, disposable, 2,5m/8ft |
| 8090121310V | 2 42516796 0307 2 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line H, disposable, 2m/7ft   |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |

Κατηγορία κινδύνου του τεχνολογικού προϊόντος σύμφωνα με τους κανόνες που αναφέρονται στο παράρτημα VIII: I

**Προβλεπόμενος σκοπός:** Τα προϊόντα δειγματοληψίας αερίου μίας χρήσης Bluepoint medical προορίζονται για την παράδοση των αναπνευστικών αερίων των ασθενών σε συμβατές μονάδες αερίου πνευμονικής ροής για συνεχή παρακολούθηση των εκπνεόμενων και εισπνεόμενων αναπνευστικών αερίων και του αναπνευστικού ρυθμού. Τα Προϊόντα Δειγματοληψίας Αερίου δεν είναι ενεργά και συνδέουν το κύκλωμα αναπνοής ασθενών με τη συμβατή μονάδα πνευμονικής ροής, η οποία εφαρμόζεται σε ένα συμβατό σύστημα παρακολούθησης για να επιτρέπει τη δειγματοληψία αερίου ή/και την παροχή οξυγόνου. Τα προϊόντα δειγματοληψίας Bluepoint medical περιλαμβάνουν ρινικούς και στοματικούς/ρινικούς σωληνίσκους για μη διασωληνωμένους ασθενείς και σετ προσαρμογέων αεραγωγών για διασωληνωμένους ασθενείς. Ανάλογα με τη διεπαφή ασθενούς, το προϊόν είναι κατάλληλο για χρήση σε πληθυσμούς ενηλίκων, παιδιατρικών και βρεφών ασθενών. Τα προϊόντα δειγματοληψίας Bluepoint medical προορίζονται για περιβάλλοντα επαγγελματικής/νοσοκομειακής περίθαλψης, συμπεριλαμβανομένης της ενδοκοσμοκομειακής μεταφοράς ασθενών και για χρήση μόνο από εξειδικευμένο ιατρικό προσωπικό.

Με το παρόν δηλώνουμε ότι τα προϊόντα συμμορφώνονται με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/745, καθώς και με τις ενδεχόμενες περαιτέρω σχετικές νόμιμες απαιτήσεις της Ένωσης, στις οποίες προβλέπεται η έκδοση μιας δήλωσης συμμόρφωσης ΕΕ.

Παραπομπές σε τυχόν «κοινές προδιαγραφές» (ΚΠ) που χρησιμοποιούνται και βάσει των οποίων δηλώνεται η συμμόρφωση: ---

Διαδικασία αξιολόγησης συμμόρφωσης σύμφωνα με το παράρτημα I, II, III, VI, VIII.

Κατά περίπτωση, συμπληρωματικές πληροφορίες: ---

Εμείς, η Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG, φέρουμε την αποκλειστική ευθύνη για την έκδοση αυτής της δήλωσης συμμόρφωσης ΕΕ και διασφαλίζουμε ότι όλα τα προϊόντα που περιέχονται σε αυτήν τη δήλωση πληρούν τον κανονισμό που αναφέρεται παραπάνω, καθώς και τις ενδεχόμενες περαιτέρω σχετικές νόμιμες απαιτήσεις της Ένωσης, στις οποίες προβλέπεται η έκδοση μιας δήλωσης συμμόρφωσης ΕΕ.

Η συμμόρφωση διαπιστώνεται μέσω της διαδικασίας αξιολόγησης συμμόρφωσης που αναφέρεται παραπάνω. Τηρήθηκαν οι αντίστοιχες διατάξεις του κανονισμού, της τελευταίας λέξης της τεχνολογίας, καθώς και των εναρμονισμένων προτύπων.

Αυτή η δήλωση τίθεται σε ισχύ από την ημερομηνία της υπογραφής.

Selmsdorf, 2023-05-25  
Ισχύει έως: 2024-05-24

**DECLARACIÓN UE DE CONFORMIDAD**  
**ANEXO IV, REGLAMENTO (UE) 2017/745**  
**DEL PARLAMENTO EUROPEO Y DEL CONSEJO**

es

Nombre de compañía: **Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG**

Y la dirección del domicilio social: An der Trave 15, 23923 Selmsdorf  
Alemania

El número de registro único (SNR)  
a que se refiere el artículo 31 ((UE) DE-MF-000004934  
2017/745):

| REF         | UDI-DI            | UDI-DI básico   | Nombre del producto                              |
|-------------|-------------------|-----------------|--------------------------------------------------|
| 8090121302V | 2 42516796 0306 5 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line S, disposable, 2,5m/8ft |
| 8090121310V | 2 42516796 0307 2 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line H, disposable, 2m/7ft   |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |

Clase de riesgo del producto con arreglo a las reglas recogidas en el anexo VIII: I

**Finalidad prevista:** Los productos de muestreo de gas de un solo uso de Bluepoint medical están destinados a la entrega del gas que respiran los pacientes a módulos de gas de flujo lateral compatibles para el control continuo de los gases respiratorios espirados e inspirados y la frecuencia respiratoria. Los productos de muestreo de gas no están activos y conectan el circuito de respiración del paciente al módulo de flujo lateral compatible, que se implementa en un sistema de monitoreo compatible para permitir el muestreo de gas y/o el suministro de oxígeno. Los productos de muestreo de Bluepoint medical incluyen cánulas nasales y orales/nasales para pacientes no intubados y juegos de adaptadores de vía aérea para pacientes intubados. Dependiendo de la interfaz del paciente, el producto es adecuado para su uso en poblaciones de pacientes adultos, pediátricos e infantiles. Los productos de muestreo de Bluepoint medical están destinados a entornos de atención hospitalaria/profesional, incluido el transporte de pacientes dentro del hospital, y para uso exclusivo de personal médico calificado.

Con la presente declaramos que los productos corresponden al Reglamento (UE) 2017/745, así como a eventuales otras normativas legales aplicables de la Unión en las cuales se prevé la expedición de una Declaración UE de conformidad.

Referencias a las especificaciones comunes utilizadas y en relación con las cuales se declara la conformidad: ---

Procedimiento de evaluación de la conformidad según el Anexo I, II, III, VI, VIII.

En su caso, información complementaria: ---

Nosotros, Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG, asumimos la responsabilidad exclusiva de la expedición de esta Declaración UE de conformidad y aseguramos que todos los productos cubiertos por esta declaración corresponden al Reglamento anteriormente citado, así como eventuales otras normativas legales de la Unión anteriormente citadas en las cuales se prevé la expedición de una Declaración UE de conformidad.

La conformidad ha sido determinada mediante el procedimiento de evaluación de la conformidad anteriormente citado. Se cumplieron las disposiciones aplicables del Reglamento, el estado actual de la tecnología, así como las normas armonizadas.

La presente declaración adquiere validez en la fecha de su firma.

Selmsdorf, 2023-05-25  
Válido hasta: 2024-05-24

ELi VASTAVUSDEKLARATSIOON  
IV LISA, EUROOPA PARLAMENDI  
JA NÕUKOGU MÄÄRUS (EL) 2017/745

et

Tootja: Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG  
Aadress: An der Trave 15, 23923 Selmsdorf  
Saksamaa  
Artiklis 31 ((EL) 2017/745) osutatud  
unikaalne registreerimisnumber: DE-MF-000004934

| REF         | UDI-DI            | põhi-UDI-DI     | Seadme nimi                                      |
|-------------|-------------------|-----------------|--------------------------------------------------|
| 8090121302V | 2 42516796 0306 5 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line S, disposable, 2,5m/8ft |
| 8090121310V | 2 42516796 0307 2 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line H, disposable, 2m/7ft   |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |

Seadme riskiklass kooskõlas VIII lisas sätestatud reeglitega: I

**Sihotstarve:** Bluepoint medical ühekordselt kasutatavad gaasiproovide võtmise tooted on ette nähtud patsientide hingamisgaaside edastamiseks ühilduvasse külgvoolugaasimoodulitesse, et pidevalt jälgida aegunud ja sissehingatud hingamisgaase ning hingamissagedust. Gaasiproovi võtmise tooted ei ole aktiivsed ja ühendavad patsientide hingamisahela ühilduva külgvoolumooduliga, mis on rakendatud ühilduvas jälgimissüsteemis, et võimaldada gaasiproovide võtmist ja/või hapniku kohaletoimetamist. Bluepoint medical proovivõtutoodete hulka kuuluvad nasaalsed ja suu-/ninakanüülid intubeerimata patsientidele ning hingamisteede adapterikomplektid intubeeritud patsientidele. Sõltuvalt patsiendi liidesest sobib toode kasutamiseks täiskasvanute, laste ja imikute patsientide populatsioonis. Bluepoint medical proovivõtutooted on ette nähtud professionaalseks/haiglahoolduskeskonnaks, sealhulgas haiglasest patsientide transportimiseks, ja kasutamiseks ainult kvalifitseeritud meditsiinitöötajatele.

Käesolevaga kinnitame, et seadmed vastavad direktiivile (EL) 2017/745 ning võimalikele muudele asjakohastele liidu õigusaktidele, millega on ette nähtud ELi vastavusdeklaratsiooni väljastamine.

Viited ühtsele kirjeldusele, mida on kasutatud ja mille alusel vastavust deklareeritakse: ---

I, II, III, VI, VIII lisa kohane vastavushindamismenetlus.

Vajaduse korral täiendav teave: ---

Meie, Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG, vastutame ainuisikuliselt käesoleva ELi vastavusdeklaratsiooni välja andmise eest ning kinnitame, et kõik käesolevas deklaratsioonis hõlmatud seadmed vastavad ülal nimetatud direktiivile, samuti vajaduse korral muudele ülal nimetatud asjakohastele liidu õigusaktidel, millega on ette nähtud ELi vastavusdeklaratsiooni väljastamine.

Vastavus on tuvastatud ülal nimetatud vastavushindamismenetluse abil. Järgitud on direktiivi vastavaid sätteid, tehnika taset ning ühtlustatud standardeid.

Käesolev deklaratsioon on kehtiv allkirjastamise kuupäevast.

Selmsdorf, 2023-05-25  
Kehtivusaeg: 2024-05-24

EU-VAATIMUSTENMUKAISUUSVAKUUTUS LIITE IV  
EUROOPAN PARLAMENTIN JA  
NEUVOSTON ASETUS (EU) 2017/745

fi

Valmistajan: Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG  
Sen toimipaikan osoite: An der Trave 15, 23923 Selmsdorf  
Germany  
31 artiklassa ((EU) 2017/745)  
tarkoitettu rekisterinumero: DE-MF-000004934

| REF         | UDI-DI            | UDI-DI-tunniste | Tuotteen nimi                                    |
|-------------|-------------------|-----------------|--------------------------------------------------|
| 8090121302V | 2 42516796 0306 5 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line S, disposable, 2,5m/8ft |
| 8090121310V | 2 42516796 0307 2 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line H, disposable, 2m/7ft   |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |

Laitteen riskiluokka liitteessä VIII esitettyjen sääntöjen mukaisesti: I

**Käyttötarkoitus:** Bluepoint medical:n kertakäyttöiset kaasunäytteenottotuotteet on tarkoitettu potilaiden hengityskaasun toimittamiseen yhteensopiviin sivuvirtakaasumoduuleihin uloshengitys- ja sisäänhengityskaasujen sekä hengitystiheyden jatkuvaa seurantaa varten. Kaasunäytteenottotuotteet ovat ei-aktiivisia ja yhdistävät potilaan hengityspiiriin yhteensopivaan sivuvirtamoduuliin, joka on toteutettu yhteensopivassa valvontajärjestelmässä kaasunäytteenoton ja/tai hapen toimituksen mahdollistamiseksi. Bluepoint medical Sampling Products sisältää nenä- ja oraali-/nasaalikanyylit intuboitomattomille potilaille ja hengitystieadapterisarjat intuboiduille potilaille Potilasliittymästä riippuen tuote soveltuu käytettäväksi aikuis-, lapsi- ja pikkulapsille. Bluepoint medical näytteenottotuotteet on tarkoitettu ammatti-/sairaalahoitoympäristöihin, mukaan lukien potilaskuljetukset sairaalassa, ja vain pätevän lääkintähenkilöstön käyttöön.

Täten vakuutamme, että luetellut tuotteet vastaavat asetusta (EU) 2017/745 sekä mahdollisesti muuta unionin asiaankuuluvaa lainsäädäntöä, jossa edellytetään EU-vaatimustenmukaisuusvakuutuksen laatimista.

Viittaus niihin yhteisiin eritelmiin, joita on käytetty ja joiden perusteella vaatimustenmukaisuusvakuutus on annettu: ---  
Vaatimustenmukaisuuden arviointimenettely liitteen I, II, III, VI, VIII mukaan.  
Tarvittaessa lisätietoja: ---

Me, Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG, olemme yksinomaisesti vastuussa tämän EU-vaatimustenmukaisuusvakuutuksen laatimisesta ja vakuutamme, että kaikki tämän vakuutuksen käsittämät tuotteet vastaavat yllä mainittua asetusta sekä tarvittaessa yllä mainittua unionin asiaankuuluvaa lainsäädäntöä, jossa edellytetään EU-vaatimustenmukaisuusvakuutuksen laatimista.

Vaatimustenmukaisuus on todettu yllä mainitun vaatimustenmukaisuuden arviointimenettelyn mukaisesti. Asetuksen vastaavia määräyksiä, tekniikan tasoa ja yhdenmukaistettuja standardeja on noudatettu.

Tämä vakuutus on voimassa allekirjoituksen päiväyksestä alkaen.

Selmsdorf, 2023-05-25  
Voimassa asti: 2024-05-24

**DÉCLARATION DE CONFORMITÉ UE**  
**ANNEXE IV, RÈGLEMENT (UE) 2017/745**  
**DU PARLEMENT EUROPÉEN ET DU CONSEIL**

fr

Le nom: **Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG**

L'adresse: An der Trave 15, 23923 Selmsdorf  
Allemagne

Le numéro d'enregistrement unique  
visé à l'article 31 ((UE) 2017/745) DE-MF-000004934  
du fabricant:

| REF         | UDI-DI            | L'IUD-ID de base | Nom du produit                                   |
|-------------|-------------------|------------------|--------------------------------------------------|
| 8090121302V | 2 42516796 0306 5 | 42516796-012-WZ  | Airway Gas Sampling Line S, disposable, 2,5m/8ft |
| 8090121310V | 2 42516796 0307 2 | 42516796-012-WZ  | Airway Gas Sampling Line H, disposable, 2m/7ft   |
|             |                   |                  |                                                  |
|             |                   |                  |                                                  |
|             |                   |                  |                                                  |
|             |                   |                  |                                                  |
|             |                   |                  |                                                  |
|             |                   |                  |                                                  |

La classe de risque du dispositif conformément aux règles établies à l'annexe VIII: I

**Fin prévue:** Les produits d'échantillonnage de gaz à usage unique Bluepoint medical sont destinés à administrer le gaz respiratoire du patient à des modules de gaz latéraux compatibles pour une surveillance continue des gaz respiratoires expirés et inspirés et de la fréquence respiratoire. Les produits d'échantillonnage de gaz sont inactifs et connectent le circuit respiratoire du patient au module de flux latéral compatible, qui est mis en œuvre dans un système de surveillance compatible pour permettre l'échantillonnage de gaz et/ou l'apport d'oxygène. Les produits d'échantillonnage Bluepoint medical comprennent des canules nasales et orales/nasales pour les patients non intubés et des ensembles d'adaptateurs pour voies respiratoires pour les patients intubés. En fonction de l'interface avec le patient, le produit peut être utilisé sur des populations de patients adultes, pédiatriques et infantiles. Les produits d'échantillonnage Bluepoint medical sont destinés aux environnements de soins professionnels/hospitaliers, y compris le transport de patients à l'hôpital, et à être utilisés uniquement par du personnel médical qualifié.

Nous déclarons par la présente que les produits satisfont à la directive (UE) 2017/745 ainsi que le cas échéant à toutes les autres prescriptions légales de l'Union stipulant l'établissement d'une déclaration de conformité UE.

Des références aux spécifications communes qui ont été utilisées et par rapport auxquelles la conformité est déclarée: ---

Procédure d'évaluation de la conformité selon l'annexe I, II, III, VI, VIII.

Le cas échéant, des informations supplémentaires: ---

Nous, la Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG, assumons seuls la responsabilité lors de l'établissement de la présente déclaration de conformité UE et certifions que tous les produits concernés par cette déclaration satisfont à la directive précitée ainsi que le cas échéant à toutes les autres prescriptions légales de l'Union dont question ci-dessus et stipulant l'établissement d'une déclaration de conformité UE.

La conformité a été établie sur la base de la procédure d'évaluation de la conformité dont question plus haut. Les dispositions correspondantes de la directive, l'état de la technique ainsi que les normes harmonisées ont été respectés.

La présente déclaration est valide à la date de la signature.

Selmsdorf, 2023-05-25

Valable  
jusqu'au: 2024-05-24

DEARBHÚ COMHRÉIREACHTA AE IARSCRÍBHINN IV,  
RIALACHÁN (AE) 2017/745 Ó PHARLAIMINT NA  
hEORPA AGUS ÓN gCOMHAIRLE

ga

Ainm: Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG  
Seoladh a n-áite gnó: An der Trave 15, 23923 Selmsdorf  
An Ghearmáin  
SRN dá dtagraítear in Airteagal 31  
(AE) 2017/745) agus: DE-MF-000004934

| REF         | UDI-DI            | SF-SFU Bunúsach | Ainm an táirge                                   |
|-------------|-------------------|-----------------|--------------------------------------------------|
| 8090121302V | 2 42516796 0306 5 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line S, disposable, 2,5m/8ft |
| 8090121310V | 2 42516796 0307 2 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line H, disposable, 2m/7ft   |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |

Aicme riosca na feiste i gcomhréir leis na rialacha a leagtar amach in Iarscríbhinn VIII: I

**Intended purpose:** Tá Táirgí Samplála Gáis aonúsáide Bluepoint medical ceaptha chun gás anáilaithe an othair a sheachadadh chuig modúil gháis taobh-srutha comhoiriúnacha chun monatóireacht leanúnach a dhéanamh ar gháis riospráide éagtha agus spreagtha agus ar an ráta riospráide. Tá na Táirgí Samplála Gáis neamhghníomhach agus nascann siad ciorcad anáilaithe an othair leis an modúl taobh-srutha comhoiriúnach, a chuirtear i bhfeidhm i gcóras monatóireachta comhoiriúnach chun sampláil gháis agus/nó seachadadh ocsaigine a cheadú. Áirítear ar Tháirgí Samplála Bluepoint medical cannulas srónach agus béil/srónach d'othair neamh-ionchorraithe agus tacair oiriúntóirí aerbhealaigh d'othair ionsuite Ag brath ar chomhéadan an othair, tá an táirge oiriúnach le húsáid ar dhaonraí othar fásta, péidiatraiceach agus naíonán. Tá Táirgí Samplála Bluepoint medical ceaptha do thimpeallachtaí gairmiúla/chúraim ospidéil lena n-áirítear iompar othar in ospidéal agus le húsáid ag pearsanra leighis cáilithe amháin.

Dearbhaímid leis seo go gcomhlíonann na táirgí atá liostaithe Rialachán (AE) 2017/745 agus, nuair is infheidhme, reachtaíocht ábhartha eile de chuid an Aontais lena ndéantar foráil i leith dearbhú comhréireachta AE a eisiúint.

Tagairtí do "sonraíochtaí comhchoiteanna" (SCanna) a úsáidtear, ar ina leith a dhearbhaítear an chomhréireacht: ---

Nós imeachta um measúnú i gcomhréir le hIarscríbhinn I, II, III, VI, VIII. ---

I gcás inarb infheidhme, faisnéis bhreise: ---

Glacaimidne, Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG, an fhreagracht iomlán as an dearbhú comhréireachta AE seo a eisiúint agus dearbhaímid go gcomhlíonann na táirgí ar fad atá clúdaithe sa dearbhú seo an Rialachán thuasluaite agus, nuair is infheidhme, reachtaíocht ábhartha eile de chuid Aontais a luaitear thuas lena ndéantar foráil i leith dearbhú comhréireachta AE a eisiúint.

Dearbhaíodh an chomhréireacht tríd an nós imeachta um measúnú comhréireachta thuasluaite. Comhlíonadh forálacha ábhartha an Rialacháin, na forbairtí teicneolaíocha is déanaí, agus na caighdeáin chomhchuibhithe.

Tá an dearbhú seo bailí ó dháta an tsínithe.

Selmsdorf, 2023-05-25  
bailí go dtí: 2024-05-24

**EU IZJAVA O SUKLADNOSTI PRILOG IV.,  
UREDBA (EU) 2017/745 EUROPSKOG PARLAMENTA I VIJEĆA**Ime: **Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG**Adresa: An der Trave 15, 23923 Selmsdorf  
NjemačkaSRN proizvođača iz članka 31  
((EU) 2017/745): DE-MF-000004934

| REF         | UDI-DI            | osnovni UDI-DI  | Naziv proizvoda                                  |
|-------------|-------------------|-----------------|--------------------------------------------------|
| 8090121302V | 2 42516796 0306 5 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line S, disposable, 2,5m/8ft |
| 8090121310V | 2 42516796 0307 2 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line H, disposable, 2m/7ft   |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |

Klasa rizika proizvoda u skladu s pravilima utvrđenima u Prilogu VIII: I

**Namjena:** Bluepoint medical proizvodi za uzorkovanje plina za jednokratnu upotrebu namijenjeni su za isporuku plina koji diše pacijent u kompatibilne bočne plinske module za kontinuirano praćenje izdahnutih i udahnutih respiratornih plinova i brzine disanja. Proizvodi za uzorkovanje plina nisu aktivni i povezuju disajni krug pacijenta s kompatibilnim bočnim modulom, koji je implementiran u kompatibilnom sustavu nadzora kako bi se omogućilo uzorkovanje plina i/ili isporuka kisika. Bluepoint medical proizvodi za uzorkovanje uključuju nosne i oralne/nazalne kanile za neintubirane pacijente i komplete adaptera za dišne putove za intubirane pacijente. Ovisno o sučelju s pacijentom, proizvod je prikladan za upotrebu kod odraslih, pedijatrijskih i dojenčadi. Bluepoint medical proizvodi za uzimanje uzoraka namijenjeni su za profesionalna/bolnička okruženja, uključujući prijevoz pacijenata unutar bolnice i za korištenje samo od strane kvalificiranog medicinskog osoblja.

Ovim izjavljujemo da proizvodi navedeni odgovaraju Uredbi (EU) 2017/745, a prema potrebi i drugim odgovarajućim zakonodavnim odredbama Unije prema kojima se predviđa izdavanje EU izjave o sukladnosti.

Upućivanja na sve zajedničke specifikacije koje su upotrijebljene i u vezi s kojima je izdana izjava o sukladnosti: ---

Postupak za ocjenjivanje sukladnosti prema Prilogu I, II, III, VI, VIII.

Ako je to primjenjivo, dodatne informacije: ---

Mi, tvrtka Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG, jedini smo odgovorni za izdavanje ove EU izjave o sukladnosti i osiguravamo da svi proizvodi obuhvaćeni ovom deklaracijom odgovaraju gore navedenoj Uredbi, a prema potrebi i drugim odgovarajućim zakonodavnim odredbama Unije prema kojima se predviđa izdavanje EU izjave o sukladnosti.

Sukladnost je utvrđena provođenjem gore navedenoga postupka za ocjenjivanje sukladnosti. Poštovane su odgovarajuće odredbe uredbe, stanje tehnike, kao i usklađene norme.

Ova izjava vrijedi od datuma potpisivanja.

Selmsdorf, 2023-05-25

Vrijedi do: 2024-05-24

EU-MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT  
IV. MELLÉKLET, Az Európai Parlament és  
a Tanács (EU) 2017/745 Rendelete

hu

A gyártónak a neve: Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG  
Cég címe: An der Trave 15, 23923 Selmsdorf  
Németország

A 31. ((EU) 2017/745) cikkben  
említett egyedi regisztrációs száma: DE-MF-000004934

| REF         | UDI-DI            | alapvető UDI-DI | Terméknév                                        |
|-------------|-------------------|-----------------|--------------------------------------------------|
| 8090121302V | 2 42516796 0306 5 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line S, disposable, 2,5m/8ft |
| 8090121310V | 2 42516796 0307 2 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line H, disposable, 2m/7ft   |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |

Az eszköznek a VIII. mellékletben szereplő szabályok szerinti kockázati osztálya: I

**Rendeltetésszerű használat:** A Bluepoint medical egyszer használatos gázmintavételi termékei a betegek légzőgázának kompatibilis oldaláramú gázmodulokhoz való eljuttatására szolgálnak a kilélegzett és belélegzett légúti gázok, valamint a légzési frekvencia folyamatos monitorozására. A gázmintavételi termékek nem aktívak, és a betegek légzőkörét a kompatibilis mellékáram-modulhoz kötik, amely egy kompatibilis megfigyelőrendszerben van megvalósítva, lehetővé téve a gázmintavételt és/vagy az oxigénszállítást. A Bluepoint medical mintavételi termékei között szerepelnek orr- és orális/orr-kanülök nem intubált betegek számára, valamint légúti adapter készletek intubált betegek számára. A termék a páciens interfészétől függően felnőtt-, gyermek- és csecsemőbeteg-populáción való használatra alkalmas. A Bluepoint medical mintavételi termékeket professzionális/kórházi ápolási környezetekben, beleértve a betegek kórházon belüli szállítását, és csak szakképzett egészségügyi személyzet használhatja.

Ezennel kijelentjük, hogy megnevezett termékek megfelelnek az (EU) 2017/745 rendeletnek, valamint adott esetben egyéb olyan releváns uniós jogszabályoknak, amelyek EU-megfelelőségi nyilatkozat kiállítását írják elő.

Hivatkozások valamennyi olyan felhasznált egységes előírásra, amely alapján a termék megfelelőségét megállapították. ---

Megfelelőségértékelési eljárás a I., II., III., VI., VIII. melléklet szerint.

Adott esetben kiegészítő információk: ---

Mi, a Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG, viseljük az egyedüli felelősséget a jelen EU-megfelelőségi nyilatkozat kiállításáért, és biztosítjuk, hogy a jelen nyilatkozatban foglalt összes termék megfelel a fent megadott rendeletnek, valamint adott esetben egyéb fent megadott releváns uniós jogszabályoknak, amelyek EU-megfelelőségi nyilatkozat kiállítását írják elő.

A megfelelőséget a fent említett megfelelőségértékelési eljárást alkalmazva állapítottuk meg. Betartottuk a rendeletből, a technika állásából, valamint a harmonizált szabványokból adódó megfelelő rendelkezéseket.

Ez a nyilatkozat az aláírás dátumától érvényes.

Selmsdorf, 2023-05-25  
Érvényes  
amíg: 2024-05-24

**DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE**  
**Allegato IV, REGOLAMENTO (UE) 2017/745**  
**DEL PARLAMENTO EUROPEO E DEL CONSIGLIO**

it

Nome della ditta: **Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG**  
Indirizzo della sede legale: An der Trave 15, 23923 Selmsdorf  
Germany  
Numero di registrazione unico di cui all'articolo 31 ((UE) 2017/745) del fabbricante: DE-MF-000004934

| REF         | UDI-DI            | I'UDI-DI di base | Nome prodotto                                    |
|-------------|-------------------|------------------|--------------------------------------------------|
| 8090121302V | 2 42516796 0306 5 | 42516796-012-WZ  | Airway Gas Sampling Line S, disposable, 2,5m/8ft |
| 8090121310V | 2 42516796 0307 2 | 42516796-012-WZ  | Airway Gas Sampling Line H, disposable, 2m/7ft   |
|             |                   |                  |                                                  |
|             |                   |                  |                                                  |
|             |                   |                  |                                                  |
|             |                   |                  |                                                  |
|             |                   |                  |                                                  |
|             |                   |                  |                                                  |

Classe di rischio del dispositivo, conformemente alle regole di cui all'allegato VIII: I

**Uso previsto:** I prodotti Bluepoint medical monouso per il campionamento dei gas sono destinati all'erogazione del gas respiratorio del paziente a moduli di gas sidestream compatibili per il monitoraggio continuo dei gas respiratori espirati e inspirati e della frequenza respiratoria. I prodotti per il campionamento dei gas non sono attivi e collegano il circuito respiratorio del paziente al modulo sidestream compatibile, implementato in un sistema di monitoraggio compatibile per consentire il campionamento dei gas e/o l'erogazione di ossigeno. I prodotti di campionamento Bluepoint medical includono cannule nasali e orali/nasali per pazienti non intubati e set di adattatori per le vie aeree per pazienti intubati. A seconda dell'interfaccia paziente, il prodotto è adatto per l'uso su popolazioni di pazienti adulti, pediatrici e neonati. I prodotti Bluepoint medical Sampling sono destinati ad ambienti professionali/ospedalieri, incluso il trasporto di pazienti all'interno dell'ospedale e all'uso esclusivo da parte di personale medico qualificato.

Con la presente dichiariamo che i prodotti sono conformi al Regolamento (UE) 2017/745 e a qualunque altro pertinente atto legislativo dell'Unione che preveda il rilascio di una dichiarazione di conformità UE.

Riferimenti a eventuali «specifiche comuni» (SC) utilizzate in relazione alle quali è dichiarata la conformità: ---  
Procedura di valutazione della conformità ai sensi dell'Allegato I, II, III, VI, VIII.  
Se pertinente, informazioni supplementari: ---

Noi, Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG, ci assumiamo l'esclusiva responsabilità per il rilascio della presente dichiarazione di conformità UE e garantiamo che tutti i prodotti compresi in tale dichiarazione sono conformi al Regolamento summenzionato nonché a qualunque altro pertinente atto legislativo dell'Unione che preveda il rilascio di una dichiarazione di conformità UE.

La conformità è stata accertata mediante la suddetta procedura di valutazione della conformità, nel rispetto delle disposizioni del Regolamento, dello stato della tecnica e delle norme armonizzate.  
La presente dichiarazione ha validità dalla data della firma.

Selmsdorf, 2023-05-25  
Scade: 2024-05-24

ES ATITIKTIES DEKLARACIJA IV PRIEDAS,  
Europos Parlamento IR  
Tarybos Reglamentas (ES) 2017/745

lt

Gamintojo (vardas ir pavardė): **Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG**

Adresas: An der Trave 15, 23923 Selmsdorf  
Lietuva

Unikalūs registracijos numeris,  
kaip nurodyta 31 ((ES) 2017/745) DE-MF-000004934  
straipsnyje:

| REF         | UDI-DI            | Bazinis UDI-DI  | Gaminio pavadinimas                              |
|-------------|-------------------|-----------------|--------------------------------------------------|
| 8090121302V | 2 42516796 0306 5 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line S, disposable, 2,5m/8ft |
| 8090121310V | 2 42516796 0307 2 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line H, disposable, 2m/7ft   |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |

Priemonės rizikos klasė pagal VIII priede nustatytas taisykles: I

**Numatytoji paskirtis:** Bluepoint medical vienkartiniai dujų mėginių ėmimo produktai yra skirti pacientų kvėpuojančioms dujoms tiekti į suderinamus šalutinio srauto dujų modulius, kad būtų galima nuolat stebėti pasibaigusio galiojimo ir įkvėptų kvėpavimo dujų bei kvėpavimo dažnį. Dujų mėginių ėmimo produktai yra neaktyvūs ir jungia paciento kvėpavimo grandinę prie suderinamo šoninio srauto modulio, kuris yra įdiegtas suderinamoje stebėjimo sistemoje, kad būtų galima imti dujų mėginius ir (arba) tiekti deguonį. Bluepoint medical mėginių ėmimo produktai apima nosies ir burnos / nosies kaniules neintubuotiems pacientams ir kvėpavimo takų adapterių rinkinius intubuotiems pacientams. Priklausomai nuo paciento sąsajos, produktas yra tinkamas naudoti suaugusiems, vaikams ir kūdikiams. Bluepoint medical mėginių ėmimo produktai yra skirti profesionalioms / ligoninės priežiūros aplinkoms, įskaitant pacientų transportavimą ligoninėje, ir naudoti tik kvalifikuotam medicinos personalui.

Šiuo dokumentu patvirtiname, kad išvardyti gaminiai atitinka Reglamento (ES) 2017/745 ir kitų svarbių Europos Sąjungos teisės aktų, kuriuose numatytas ES atitikties deklaracijos išdavimas, reikalavimus.

Nuorodos į visas taikytas bendrąsias specifikacijas, kurioms yra deklaruojama atitiktis: ---

Atitikties vertinimo procedūra pagal I, II, III, VI, VIII priedą.

Prireikus, papildoma informacija: ---

Mes, „Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG“, prisiimame visą atsakomybę už šios ES atitikties deklaracijos išdavimą ir užtikriname, kad šioje deklaracijoje nurodyti gaminiai atitinka pirmiau nurodyto reglamento ir kitų nurodytų svarbių Europos Sąjungos teisės aktų, kuriuose numatytas ES atitikties deklaracijos išdavimas, reikalavimus.

Atitiktis buvo nustatyta taikant pirmiau nurodytą atitikties vertinimo procedūrą. Buvo laikomasi atitinkamų Reglamento nuostatų, atsižvelgta į techninių galimybių išsivystymo lygį ir darnių standartų reikalavimus.

Ši deklaracija galioja nuo jos pasirašymo datos.

Selmsdorf, 2023-05-25  
Galioja iki: 2024-05-24

ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA  
IV PIELIKUMS, EIROPAS PARLAMENTA  
UN PADOMES REGULA (ES) 2017/745

lv

Ražotāja: Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG  
Juridiskā adrese: An der Trave 15, 23923 Selmsdorf  
Vācija  
VRN kā tas minēts 31. ((ES) 2017/745) pantā: DE-MF-000004934

| REF         | UDI-DI            | Pamata UDI-DI   | Izstrādājumu nosaukums                           |
|-------------|-------------------|-----------------|--------------------------------------------------|
| 8090121302V | 2 42516796 0306 5 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line S, disposable, 2,5m/8ft |
| 8090121310V | 2 42516796 0307 2 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line H, disposable, 2m/7ft   |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |

Lerīces riska klase saskaņā ar VIII pielikumā izklāstītajiem noteikumiem: I

**Paredzētais mērķis:** Bluepoint medical vienreizējās lietošanas gāzes paraugu ņemšanas produkti ir paredzēti pacientu elpošanas gāzes piegādei saderīgos sānu plūsmas gāzes moduļos, lai nepārtraukti uzraudzītu izbeigušās un ieelpotās elpceļu gāzes un elpošanas ātrumu. Gāzes paraugu ņemšanas produkti ir neaktīvi un savieno pacientu elpošanas ķēdi ar saderīgu sānu plūsmas moduli, kas ir ieviests saderīgā uzraudzības sistēmā, lai nodrošinātu gāzes paraugu ņemšanu un/vai skābekļa piegādi. Bluepoint medical paraugu ņemšanas produkti ietver deguna un mutes/deguna kanulas neintubētiem pacientiem un elpceļu adapteru komplektus intubētiem pacientiem Atkarībā no pacienta saskarnes produkts ir piemērots lietošanai pieaugušo, bērnu un zīdaiņu pacientu grupās. Bluepoint medical paraugu ņemšanas produkti ir paredzēti profesionālai/slimnīcas aprūpes videi, tostarp pacientu transportēšanai slimnīcā, un lietošanai tikai kvalificētam medicīnas personālam.

Mēs paziņojam, ka uzskaitītie izstrādājumi atbilst ES regulai 2017/745 un nepieciešamības gadījumā jebkādiem citiem attiecīgiem Savienības tiesību aktiem, kuros paredzēta ES atbilstības deklarācijas izdošana.

Atsauces uz jebkādam "kopīgās specifikācijas" (KS), kuras ir izmantotas un attiecībā uz kurām ir apliecināta atbilstība: ---  
Atbilstības novērtēšanas procedūra saskaņā ar I, II, III, VI, VIII pielikumu.  
Attiecīgā gadījumā papildu informācija: ---

Mēs, Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG, uzņemamies pilnu atbildību par ES atbilstības deklarācijas izdošanu un apliecinām, ka visi šajā deklarācijā iekļautie izstrādājumi atbilst iepriekš minētajai regulai un nepieciešamības gadījumā jebkādiem citiem attiecīgiem Savienības tiesību aktiem, kuros paredzēta ES atbilstības deklarācijas izdošana.

Atbilstība ir noteikta, izmantojot iepriekš minēto atbilstības novērtēšanas procedūru. Attiecīgie regulas, tehniskā līmeņa noteikumi un saskaņotie standarti ir ievēroti.

Šī deklarācija stājas spēkā no tās parakstīšanas datuma.

Selmsdorf, 2023-05-25  
Derīgs līdz: 2024-05-24

DIKJARAZZJONI TA' KONFORMITÀ  
TAL-UE ANNESS IV, REGOLAMENTO (UE) 2017/745  
TAL-PARLAMENT EWROPEW U TAL-KUNSILL

mt

L-isem: **Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG**  
L-indirizz tal-post: An der Trave 15, 23923 Selmsdorf  
Il-Germanja  
In-numru ta' reġistrazzjoni uniku  
(SRN) kif imsemmi fl-Artikolu 31  
((UE) 2017/745) tal-manifattur: DE-MF-000004934

| REF         | UDI-DI            | L-UDI-DI Bażiku | Isem tal-Prodott                                 |
|-------------|-------------------|-----------------|--------------------------------------------------|
| 8090121302V | 2 42516796 0306 5 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line S, disposable, 2,5m/8ft |
| 8090121310V | 2 42516796 0307 2 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line H, disposable, 2m/7ft   |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |

Klassi tar-riskju tal-apparat f'konformità mar-regoli stabbiliti fl-Anness VIII: I

**Intended purpose:** Il-Prodotti tal-Kampjunar tal-Gass li jintużaw darba Bluepoint medical huma maħsuba għall-kunsinna tal-pazjenti li jiehdu n-nifs tal-gass għal moduli tal-gass sidestream kompatibbli għal monitoraġġ kontinwu ta' gassijiet respiratorji skaduti u ispirati u r-rata respiratorja. Il-Prodotti tal-Kampjunar tal-Gass mhumiex attivi u jgħaqqdu ċ-ċirkwit tan-nifs tal-pazjenti mal-modulu sidestream kompatibbli, li huwa implimentat f'sistema ta' monitoraġġ kompatibbli biex tippermetti l-kampjunar tal-gass u/jew il-kunsinna tal-ossigenu. Il-Prodotti tal-Kampjuni tal- Bluepoint medical jinkludu kannuli nażali u orali/nażali għal pazjenti mhux intubati u settijiet tal-adapter tal-passaġġi tan-nifs għal pazjenti intubati. Jiddependi mill-interface tal-pazjent, il-prodott huwa adattat għall-użu fuq popolazzjonijiet ta' pazjenti adulti, pedjatriċi u trabi. Il-Prodotti ta' Tehid ta' Kampjuni Bluepoint medical huma maħsuba għal ambjenti ta' kura professjonali/sptarijiet inkluż it-trasport ta' pazjenti fl-isptar u għall-użu minn persunal mediku kwalifikat biss.

Hawnhekk ahna niddikjaraw li l-prodotti elenkati konformi mar-Regolament (UE) 2017/745 u, fejn applikabbli, ma' leġiżlazzjoni tal-Unjoni relevanti oħra li tipprevedi l-hruġ ta' dikjarazzjoni tal-UE dwar il-konformità.

Referenzi għal kwalunkwe "speċifikazzjonijiet komuni" (SK) użat u skont liema konformità tiġi ddikjarata: ---

Proċedura ta' valutazzjoni tal-konformità skont l-Anness I, II, III, VI, VIII. ---  
Fejn applikabbli, informazzjoni addizzjonali: ---

Ahna, Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG, ingorru r-responsabbiltà unika għall-hruġ ta' din id-dikjarazzjoni tal-UE dwar il-konformità u niddikjaraw li l-prodotti kollha koperti minn din id-dikjarazzjoni jkunu konformi mar-Regolament imsemmi hawn fuq u, fejn applikabbli, ma' leġiżlazzjoni tal-Unjoni relevanti oħra msemmija hawn fuq li tipprevedi l-hruġ ta' dikjarazzjoni tal-UE dwar il-konformità.

Il-konformità ġiet stabbilita permezz tal-proċedura ta' valutazzjoni tal-konformità msemmija hawn fuq. Il-konformità nżammet mad-dispożizzjonijiet relevanti tar-Regolament, mal-ahħar żviluppi teknoloġiċi, u mal-istandards armonizzati.

Din id-dikjarazzjoni hija valida mid-data tal-firma.

Selmsdorf, 2023-05-25  
Data ta  
'Skadenza: 2024-05-24

**EU-CONFORMITEITSVERKLARING**  
**BIJLAGE IV, VERORDENING (EU) 2017/745**  
**VAN HET EUROPEES PARLEMENT EN DE RAAD**

nl

Naam: **Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG**

Het adres: An der Trave 15, 23923 Selmsdorf  
Germany

Het in artikel 31 ((EU) 2017/745)  
bedoelde SRN van de fabrikant: DE-MF-000004934

| REF         | UDI-DI            | Basic-UDI-DI    | Productnaam                                      |
|-------------|-------------------|-----------------|--------------------------------------------------|
| 8090121302V | 2 42516796 0306 5 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line S, disposable, 2,5m/8ft |
| 8090121310V | 2 42516796 0307 2 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line H, disposable, 2m/7ft   |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |

Risicoklasse van het hulpmiddel overeenkomstig de regels van bijlage VIII: I

**Beoogd doel:** Bluepoint medical engangsgasprøveudtagningsprodukter er beregnet til levering af patientens åndedrætsgas til kompatible sidestrømsgasmoduler til kontinuerlig overvågning af udåndede og indåndede åndedrætsgasser og respirationsfrekvens. Gasprøveudtagningsprodukterne er ikke-aktive og forbinder patientens åndedrætskredsløb til det kompatible sidestrømsmodul, som er implementeret i et kompatibelt overvågningssystem for at tillade gasprøveudtagning og/eller ilttilførsel. Bluepoint medical Sampling-produkter omfatter næse- og orale/næsekanyler til ikke-intuberede patienter og luftvejsadaptersæt til intuberede patienter. Afhængigt af patientgrænsefladen er produktet velegnet til brug på voksne, pædiatriske og spædbørn-patienter. Bluepoint medical Sampling Products er beregnet til professionelle/hospitalplejemiljøer, inklusive patienttransport på hospitalet og kun til brug af kvalificeret medicinsk personale.

Hiermee verklaren wij dat de vermelde hulpmiddelen in overeenstemming zijn met de Verordening (EU) 2017/745 en eventuele andere relevante Uniewetgeving waarin de afgifte van een EU-conformiteitsverklaring is bepaald.

Verwijzingen naar elke „gemeenschappelijke specificaties” (GS) die is gebruikt en op grond waarvan de conformiteitsverklaring is opgesteld: ---

Conformiteitsbeoordelingsprocedure volgens bijlage I, II, III, VI, VIII.

Indien van toepassing, aanvullende informatie: ---

Wij, Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG, dragen de uitsluitende verantwoordelijkheid voor de afgifte van deze EU-conformiteitsverklaring en verzekeren dat alle hulpmiddelen waarop deze verklaring betrekking heeft, in overeenstemming zijn met de bovengenoemde verordening en eventuele andere relevante Uniewetgeving waarin de afgifte van een EU-conformiteitsverklaring is bepaald.

De conformiteit werd aangetoond door middel van de bovengenoemde conformiteitsbeoordelingsprocedure. Aan de desbetreffende bepalingen uit de Verordening, de state-of-the-art en de geharmoniseerde normen is voldaan.

Deze verklaring is geldig met ingang van de datum van de ondertekening.

Selmsdorf, 2023-05-25  
Geldig tot: 2024-05-24

DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE ZAŁĄCZNIK IV,  
ROZPORZĄDZENIE PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO  
I RADY (UE) 2017/745

pl

Imię: Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG

Adresem: An der Trave 15, 23923 Selmsdorf  
Germany

Ich niepowtarzalny numer  
rejestracyjny, o którym mowa w art.  
31 ((UE) 2017/745): DE-MF-000004934

| REF         | UDI-DI            | Kod Basic UDI-DI | Produkt name                                     |
|-------------|-------------------|------------------|--------------------------------------------------|
| 8090121302V | 2 42516796 0306 5 | 42516796-012-WZ  | Airway Gas Sampling Line S, disposable, 2,5m/8ft |
| 8090121310V | 2 42516796 0307 2 | 42516796-012-WZ  | Airway Gas Sampling Line H, disposable, 2m/7ft   |
|             |                   |                  |                                                  |
|             |                   |                  |                                                  |
|             |                   |                  |                                                  |
|             |                   |                  |                                                  |
|             |                   |                  |                                                  |
|             |                   |                  |                                                  |

Klasa ryzyka wyrobu zgodnie z regułami określonymi w załączniku VIII:

I

**Przeznaczenie:** Jednorazowe produkty Bluepoint medical do pobierania próbek gazów są przeznaczone do dostarczania gazów oddechowych pacjentów do kompatybilnych modułów gazów strumienia bocznego w celu ciągłego monitorowania wydychanych i wdychanych gazów oddechowych oraz częstości oddechów. Produkty do pobierania próbek gazów są nieaktywne i łączą obwód oddechowy pacjenta ze zgodnym modulem strumienia bocznego, który jest zaimplementowany w zgodnym systemie monitorowania w celu umożliwienia pobierania próbek gazów i/lub dostarczania tlenu. Produkty Bluepoint medical do pobierania próbek obejmują kaniule nosowe i ustno-nosowe dla pacjentów niezaintubowanych oraz zestawy adapterów dróg oddechowych dla pacjentów zaintubowanych. W zależności od interfejsu pacjenta produkt jest odpowiedni do stosowania u pacjentów dorosłych, dzieci i niemowląt. Produkty Bluepoint medical do pobierania próbek są przeznaczone do środowisk opieki profesjonalnej/szpitalnej, w tym transportu pacjentów wewnątrzszpitalnych, i do użytku wyłącznie przez wykwalifikowany personel medyczny.

Niniejszym oświadczamy, że wymienione wyroby spełniają wymagania rozporządzenia (UE) 2017/745 oraz ewentualnych innych obowiązujących przepisów prawa unijnego, w których przewidziany jest obowiązek wystawienia deklaracji zgodności UE.

Wskazanie wszelkich zastosowanych wspólnych specyfikacji, z którymi deklaruje się zgodność: ---

Procedura oceny zgodności zgodna z Załącznikiem I, II, III, VI, VIII.

W stosownych przypadkach, dodatkowe informacje: ---

My, firma Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG, ponosimy wyłączną odpowiedzialność za wystawienie niniejszej deklaracji zgodności UE i oświadczamy, że wszystkie wyroby, których dotyczy ta deklaracja, spełniają wymagania wyżej wymienionego rozporządzenia oraz ewentualnych innych wymienionych wyżej przepisów prawa unijnego, w których przewidziany jest obowiązek wystawienia deklaracji zgodności UE.

Ocenę zgodności przeprowadzono zgodnie z wyżej wymienioną procedurą oceny zgodności. Zostały spełnione odpowiednie wymagania rozporządzenia, aktualnego stanu technik oraz norm zharmonizowanych.

Niniejsza deklaracja obowiązuje od dnia jej podpisania.

Selmsdorf, 2023-05-25

Data  
ważności: 2024-05-24

**DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE**  
**ANEXO IV, REGULAMENTO (UE) 2017/745**  
**DO PARLAMENTO EUROPEU E DO CONSELHO**

pt

Nome: **Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG**

Endereço da sede: An der Trave 15, 23923 Selmsdorf  
Germany

O número único de registo a que se  
refere o artigo 31.º ((UE)  
2017/745), do fabricante: DE-MF-000004934

| REF         | UDI-DI            | UDI-DI básico   | Produkt name                                     |
|-------------|-------------------|-----------------|--------------------------------------------------|
| 8090121302V | 2 42516796 0306 5 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line S, disposable, 2,5m/8ft |
| 8090121310V | 2 42516796 0307 2 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line H, disposable, 2m/7ft   |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |

Classe de risco do dispositivo de acordo com as regras constantes do anexo VIII: I

**Finalidade prevista:** Os Produtos de Amostragem de Gás descartáveis da Bluepoint medical destinam-se ao fornecimento de gás respiratório do paciente para módulos de gás de fluxo lateral compatíveis para monitoramento contínuo dos gases respiratórios expirados e inspirados e da frequência respiratória. Os produtos de amostragem de gás são inativos e conectam o circuito respiratório do paciente ao módulo de fluxo lateral compatível, que é implementado em um sistema de monitoramento compatível para permitir amostragem de gás e/ou fornecimento de oxigênio. Os produtos de amostragem Bluepoint medical incluem cânulas nasais e orais/nasais para pacientes não intubados e conjuntos de adaptadores de vias aéreas para pacientes intubados. Dependendo da interface do paciente, o produto é adequado para uso em populações de pacientes adultos, pediátricos e infantis. Os Produtos de Amostragem Bluepoint medical destinam-se a ambientes de cuidados profissionais/hospitalares, incluindo o transporte de pacientes em hospitais e para utilização apenas por pessoal médico qualificado.

Declaramos, pela presente, que os produtos listados correspondem ao regulamento (UE) 2017/745 e eventualmente a outras prescrições legais aplicáveis da União que preveem a emissão de uma declaração UE de conformidade.

Referências às especificações comuns utilizadas e com base nas quais é declarada a conformidade: ---

Procedimentos de avaliação da conformidade conforme o anexo I, II, III, VI, VIII.

Se for caso disso, informações suplementares: ---

Nós, a Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG, assumimos a responsabilidade exclusiva pela emissão desta declaração UE de conformidade e garantimos que todos os produtos abrangidos pela mesma correspondem ao regulamento supracitado e eventualmente a outras prescrições legais aplicáveis supracitadas da União que preveem a emissão de uma declaração UE de conformidade.

A conformidade foi determinada mediante o procedimento de avaliação da conformidade supracitado. Foram cumpridas as disposições respetivas do regulamento, do estado da técnica e das normas harmonizadas.

Esta declaração é válida a partir da data da assinatura.

Selmsdorf, 2023-05-25

Válido até: 2024-05-24

DECLARAȚIA DE CONFORMITATE UE ANEXA IV,  
REGULAMENTUL (UE) 2017/745 AL  
PARLAMENTULUI EUROPEAN ȘI AL CONSILIULUI

ro

Numele: Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG  
Adresa: An der Trave 15, 23923 Selmsdorf  
Germania  
SRN menționat la articolul 31 ((UE) 2017/745) ale producătorului: DE-MF-000004934

| REF         | UDI-DI            | UDI-DI-ul de bază | Produkt name                                     |
|-------------|-------------------|-------------------|--------------------------------------------------|
| 8090121302V | 2 42516796 0306 5 | 42516796-012-WZ   | Airway Gas Sampling Line S, disposable, 2,5m/8ft |
| 8090121310V | 2 42516796 0307 2 | 42516796-012-WZ   | Airway Gas Sampling Line H, disposable, 2m/7ft   |
|             |                   |                   |                                                  |
|             |                   |                   |                                                  |
|             |                   |                   |                                                  |
|             |                   |                   |                                                  |
|             |                   |                   |                                                  |
|             |                   |                   |                                                  |

Clasa de risc a dispozitivului în conformitate cu regulile stabilite în anexa VIII: I

**Scopul preconizat:** Produsele de prelevare a gazelor de unică folosință Bluepoint medical sunt destinate livrării pacienților care respiră gaz către modulele de gaz laterale compatibile pentru monitorizarea continuă a gazelor respiratorii expirate și inspirate și a frecvenței respiratorii. Produsele de prelevare a probelor de gaze sunt inative și conectează circuitul de respirație al pacientului la modulul sidestream compatibil, care este implementat într-un sistem de monitorizare compatibil pentru a permite prelevarea de probe de gaz și/sau livrarea de oxigen. Produsele Bluepoint medical de prelevare de probe includ canule nazale și orale/nazale pentru pacienții neintubați și seturi de adaptoare pentru căile respiratorii pentru pacienții intubați. În funcție de interfața pacientului, produsul este potrivit pentru utilizare la populațiile de pacienți adulți, copii și sugari. Produsele Bluepoint medical de prelevare a probelor sunt destinate mediilor de îngrijire profesională/spital, inclusiv transportul pacientului în spital și pentru utilizare numai de către personal medical calificat.

Prin prezenta declarăm, că produsele listate corespund cerințelor Regulamentului (UE) 2017/745, precum și a celor din oricare alt act legislativ relevant al Uniunii în care este prevăzută emiterea unei declarații de conformitate UE.

Trimiterile la orice „specificații comune” (CS) utilizat și în legătură cu care este declarată conformitatea: ---

Proceduri de evaluare a conformității, în conformitate cu anexa I, II, III, VI, VIII. ---

Informații suplimentare, după caz: ---

Noi, Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG, suntem în mod exclusiv responsabili pentru emiterea acestei declarații de conformitate UE și garantăm că toate produsele cuprinse în această declarație corespund Regulamentului menționat mai sus, precum și dacă este cazul, oricărui alt act legislativ relevant al Uniunii în care este prevăzută emiterea unei declarații de conformitate UE.

Conformitatea a fost stabilită pe baza procedurii de evaluare a conformității menționate mai sus. Au fost respectate prevederile relevante din Regulament, stadiul actual al tehnicii, precum și standardele armonizate.

Prezenta declarație este valabilă începând cu data semnării acesteia.

Selmsdorf, 2023-05-25  
Valabil până  
în: 2024-05-24

EÚ VYHLÁSENIE O ZHODE PRÍLOHA IV,  
NARIADENIE EURÓPSKEHO  
PARLAMENTU A RADY (EÚ) 2017/745

sk

Meno: **Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG**  
Adresa: An der Trave 15, 23923 Selmsdorf  
Nemecko  
SRN výrobcu uvedené v článku 31  
(EÚ) 2017/745): DE-MF-000004934

| REF         | UDI-DI            | základný UDI-DI | Produkt name                                     |
|-------------|-------------------|-----------------|--------------------------------------------------|
| 8090121302V | 2 42516796 0306 5 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line S, disposable, 2,5m/8ft |
| 8090121310V | 2 42516796 0307 2 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line H, disposable, 2m/7ft   |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |

Riziková trieda pomôcky v súlade s pravidlami stanovenými v prílohe VIII: I

**Zamýšľaný účel:** Bluepoint medical produkty na odber vzoriek plynov na jedno použitie sú určené na dodávanie dýchacieho plynu pacientov do kompatibilných bočných plynových modulov na nepretržité monitorovanie vydychovaných a vdychovaných dýchacích plynov a frekvencie dýchania. Produkty na odber vzoriek plynov sú neaktívne a pripájajú dýchací okruh pacienta ku kompatibilnému modulu bočného prúdu, ktorý je implementovaný v kompatibilnom monitorovacom systéme, ktorý umožňuje odber vzoriek plynov a/alebo dodávku kyslíka. Produkty Bluepoint medical na odber vzoriek zahŕňajú nosové a orálne/nazálne kanyly pre neintubovaných pacientov a súpravy adaptérov dýchacích ciest pre intubovaných pacientov. V závislosti od rozhrania pacienta je produkt vhodný na použitie u dospelých, pediatrických a dojčiat. Produkty Bluepoint medical na odber vzoriek sú určené do prostredia profesionálnej/nemocničnej starostlivosti vrátane prevozu pacienta v nemocnici a na použitie iba kvalifikovaným zdravotníckym personálom.

Týmto vyhlasujeme, že výrobky uvedené zodpovedajú nariadeniu (EÚ) 2017/745, ako aj prípadne ďalším príslušným právnym predpisom Únie, v ktorých je určené vystavenie EÚ vyhlásenia o zhode.

Odkazy na všetky použité „spoločné špecifikácie“ (CS), v súvislosti s ktorými sa vyhlasuje zhoda: ---

Postup posudzovania zhody podľa prílohy I, II, III, VI, VIII.

V relevantných prípadoch doplňujúce informácie: ---

My, spoločnosť Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG, nesieme výlučnú zodpovednosť za vystavenie tohto EÚ vyhlásenia o zhode a zaručujeme, že všetky výrobky, ktoré sú zahrnuté v tomto vyhlásení, zodpovedajú vyššie uvedenému nariadeniu, ako aj prípadným ďalším vyššie uvedeným príslušným právnym predpisom Únie, v ktorých je určené vystavenie EÚ vyhlásenia o zhode.

Zhoda bola stanovená prostredníctvom vyššie uvedeného postupu posudzovania zhody. Príslušné ustanovenia z nariadenia týkajúce sa stavu techniky, ako aj harmonizovaných noriem boli dodržané.

Toto vyhlásenie nadobúda platnosť s dátumom podpisu.

Selmsdorf, 2023-05-25  
Platné do: 2024-05-24

IZJAVA EU O SKLADNOSTI PRILOGA IV,  
UREDBA (EU) 2017/745 EVROPSKEGA  
PARLAMENTA IN SVETA

sl

Ime: Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG  
Ter naslov: An der Trave 15, 23923 Selmsdorf  
Nemčija  
Enotna registrska številka  
proizvajalca iz člena 31 ((EU)  
2017/745): DE-MF-000004934

| REF         | UDI-DI            | Osnovni UDI-DI  | Produkt name                                     |
|-------------|-------------------|-----------------|--------------------------------------------------|
| 8090121302V | 2 42516796 0306 5 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line S, disposable, 2,5m/8ft |
| 8090121310V | 2 42516796 0307 2 | 42516796-012-WZ | Airway Gas Sampling Line H, disposable, 2m/7ft   |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |
|             |                   |                 |                                                  |

Razred tveganja pripomočka v skladu s pravili iz Priloge VIII. I

**Predvideni namen:** Izdelki za vzorčenje plina Bluepoint medical za enkratno uporabo so namenjeni za dostavo plina, ki diha bolnikom, v združljive plinske module stranskega toka za stalno spremljanje izdihanih in vdihnenih dihalnih plinov ter stopnje dihanja. Izdelki za vzorčenje plina so neaktivni in povezujejo dihalni krog bolnika z združljivim modulom stranskega toka, ki je implementiran v združljivem sistemu za spremljanje, da omogoči vzorčenje plina in/ali dovajanje kisika. Izdelki Bluepoint medical za vzorčenje vključujejo nosne in oralne/nosne kanile za neintubirane bolnike in complete adapterjev za dihalne poti za intubirane bolnike. Odvisno od vmesnika za bolnika je izdelek primeren za uporabo pri populaciji odraslih, pediatričnih in dojenčkov. Izdelki Bluepoint medical za vzorčenje so namenjeni za poklicna/bolnišnična okolja, vključno s prevozom pacientov v bolnišnici, in za uporabo samo s strani usposobljenega zdravstvenega osebja.

Izjavljamo, da so izdelki, ki so navedeni v skladu z Uredbo (EU) 2017/745 in po potrebi z drugimi določbami ustrezne zakonodaje Unije, ki določa izdajanje izjave EU o skladnosti.

Sklicevanja na uporabljene skupne specifikacije, v skladu s katerimi je izdana izjava o skladnosti: ---

Postopek ugotavljanja skladnosti v skladu s prilogo I, II, III, VI, VIII. ---

Po potrebi dodatne informacije: ---

Mi, podjetje Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG, smo izključno odgovorni za izdajo te izjave EU o skladnosti in zagotavljamo, da so vsi izdelki, ki so zajeti s to izjavo, v skladu z zgoraj navedeno Uredbo in po potrebi z drugimi določbami ustrezne zakonodaje Unije, ki določa izdajanje izjave EU o skladnosti.

Skladnost je bila ugotovljena s zgoraj navedenim postopkom ugotavljanja skladnosti. Ustrezne določbe iz Uredbe, najnovejši tehnološki razvoj in obstoječi harmonizirani standardi so bili upoštevani.

Ta izjava je veljavna z datumom podpisa.

Selmsdorf, 2023-05-25  
Veljavno do: 2024-05-24

EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE BILAGA IV,  
EUROPAPARLAMENTETS OCH RÅDETS  
FÖRORDNING (EU) 2017/745

SV

Tillverkarens namn: Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG  
Adress: An der Trave 15, 23923 Selmsdorf  
Tyskland  
Eudamed-registreringsnummer  
(SRN) enligt artikel 31 ((EU)  
2017/745): DE-MF-000004934

| REF         | UDI-DI            | grundläggande UDI-DI | Produkt name                                     |
|-------------|-------------------|----------------------|--------------------------------------------------|
| 8090121302V | 2 42516796 0306 5 | 42516796-012-WZ      | Airway Gas Sampling Line S, disposable, 2,5m/8ft |
| 8090121310V | 2 42516796 0307 2 | 42516796-012-WZ      | Airway Gas Sampling Line H, disposable, 2m/7ft   |
|             |                   |                      |                                                  |
|             |                   |                      |                                                  |
|             |                   |                      |                                                  |
|             |                   |                      |                                                  |
|             |                   |                      |                                                  |
|             |                   |                      |                                                  |

Produktens riskklass i enlighet med bestämmelserna i bilaga VIII: I

**Avsett syfte:** Bluepoint medical gasprovtagningsprodukter för engångsbruk är avsedda för leverans av patientens andningsgas till kompatibla sidoströmshörsmoduler för kontinuerlig övervakning av utandade och inandade andningsgaser och andningsfrekvens. Gasprovtagningsprodukterna är icke-aktiva och ansluter patientens andningskrets till den kompatibla sidoströmsmodulen, som är implementerad i ett kompatibelt övervakningssystem för att möjliggöra gasprovtagning och/eller syretillförsel. Bluepoint medical Sampling Products inkluderar nasala och orala/nasala kanyler för icke-intuberade patienter och luftvägsadapterset för intuberade patienter. Beroende på patientgränssnittet är produkten lämplig för användning på vuxna, pediatrika och spädbarnspatienter. Bluepoint medical Sampling Products är avsedda för professionella/sjukhusvårdsmiljöer inklusive patienttransport på sjukhus och endast för användning av kvalificerad medicinsk personal.

Härmed försäkras vi att de produkter som finns angivna uppfyller kraven enligt EU-förordning 2017/745 samt eventuella övriga tillämpliga lagar som föreskrivs av unionen, där en EU-försäkras om överensstämmelse behöver utfärdas.

Hänvisningar till gemensamma specifikationer som följts och i enlighet med vilka överensstämmelsen försäkras: ---  
Förfarande vid bedömning av överensstämmelse enligt bilaga I, II, III, VI, VIII. ---  
I förekommande fall ytterligare information: ---

Vi, Bluepoint MEDICAL GmbH & Co. KG, ansvarar ensamma för utfärdandet av denna EU-försäkras om överensstämmelse och försäkras att alla produkter som omfattas av den här försäkras uppfyller kraven enligt den ovanstående förordningen samt eventuella övriga tillämpliga lagar som föreskrivs av unionen, där en EU-försäkras om överensstämmelse behöver utfärdas.

Överensstämmelsen har fastställts utifrån det ovanstående förfarandet vid bedömning av överensstämmelse. Vi har följt de tillämpliga bestämmelserna enligt förordningen, de senaste tekniska rönerna och de harmoniserade standarderna.

Den här försäkras gäller från och med datum för underskriften.

Selmsdorf, 2023-05-25  
Giltighets-  
period: 2024-05-24