

**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

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, 25.05.2022

Expire date: 24.05.2023

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

  
Bernd Lindner \ Chief Executive Officer

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

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

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 angewandte 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, 25.05.2022

Gültig bis: 24.05.2023

**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

С настоящото декларираме, че изделия 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 „общи 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, 25.05.2022

Валидно до: 24.05.2023

**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

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, 25.05.2022

Platné do: 24.05.2023

**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

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, 25.05.2022

Gyldig til: 24.05.2023

**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

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, 25.05.2022

Ισχύει έως: 24.05.2023

**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

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, 25.05.2022  
Válido hasta: 24.05.2023

**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

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, 25.05.2022

Kehtivusaeg: 24.05.2023

**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

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, 25.05.2022

Voimassa asti: 24.05.2023

**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

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, 25.05.2022

Valable  
jusqu'au: 24.05.2023

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

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, 25.05.2022  
bailí go dtí: 24.05.2023

**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  
Njemačka

SRN 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

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, 25.05.2022

Vrijedi do: 24.05.2023

**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

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, 25.05.2022

Érvényes  
amíg: 24.05.2023

**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

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, 25.05.2022

Scade: 24.05.2023

**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

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

| 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

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 darniųjų standartų reikalavimus.

Ši deklaracija galioja nuo jos pasirašymo datos.

Selmsdorf, 25.05.2022

Galioja iki: 24.05.2023

**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

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, 25.05.2022  
Derīgs līdz: 24.05.2023

**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

Hawnhekk ahna niddikjaraw li l-prodotti elenkati konformi mar-Regolament (UE) 2017/745 u, fejn applikabbli, ma' leġiżlazzjoni tal-Unjoni rilevanti ohra 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, inġorru 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 rilevanti ohra 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 rilevanti tar-Regolament, mal-ahħar żviluppi teknoloġiċi, u mal-istandards armonizzati.

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

Selmsdorf, 25.05.2022

Data ta  
'Skadenza: 24.05.2023

**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

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, 25.05.2022

Geldig tot: 24.05.2023

**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 regulami określonymi w załączniku VIII:

I

Niniejszym oświadczamy, że wymienione wyroby spełniają wymogi 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 wymogi 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 wymogi rozporządzenia, aktualnego stanu technik oraz norm zharmonizowanych.

Niniejsza deklaracja obowiązuje od dnia jej podpisania.

Selmsdorf, 25.05.2022

Data  
ważności: 24.05.2023

**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

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, 25.05.2022

Válido até: 24.05.2023

**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

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 „specificatii 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, 25.05.2022

Valabil până  
în: 24.05.2023

**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

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, 25.05.2022

Platné do: 24.05.2023

**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

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, 25.05.2022

Veljavno do: 24.05.2023

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

Härmed försäkrar 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-försäkrans 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-försäkrans om överensstämmelse och försäkrar att alla produkter som omfattas av den här försäkrans uppfyller kraven enligt den ovanstående förordningen samt eventuella övriga tillämpliga lagar som föreskrivs av unionen, där en EU-försäkrans 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 försäkrans gäller från och med datum för underskriften.

Selmsdorf, 25.05.2022  
Giltighets-  
period: 24.05.2023