
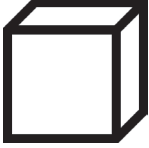





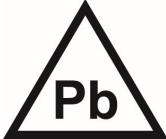





















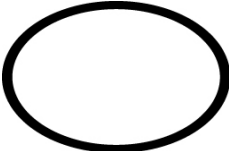
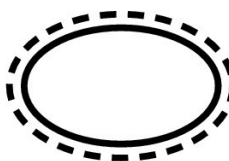

















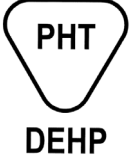







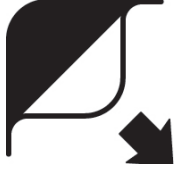



| NUMÉRO DE RÉFÉRENCE | SYMBOLE | TEXTE EXPLICATIF/TITRE DU SYMBOLE |
|---|---|--|
| PAS DE RÉFÉRENCE NORMALISÉE/N'EST PAS UN SYMBOLE UNIVERSELLEMENT RECONNU OU NORMALISÉ | | |
| |  | Responsable du Royaume-Uni |
| |  | Quantité |
| |  | Le dispositif ne contient pas ou ne présente pas de caoutchouc de latex naturel |
| |  | Avis des clients |
| |  | Lisez les documents qui accompagnent le dispositif pour obtenir des informations importantes sur la sécurité |
| |  | Protection patient CF homologuée |
| |  | Contient du cobalt, une substance classée CMR |
| |  | Contient du plomb, substance classée CMR |
| |  | Contient du nickel |
| |  | Contient du dioctylétain bis (mercaptoacétate de 2-éthylhexyle) |
| ISO 15223-1 - DISPOSITIFS MÉDICAUX - SYMBOLES À UTILISER AVEC LES ÉTIQUETTES DE DISPOSITIFS MÉDICAUX, L'ÉTIQUETAGE ET LES INFORMATIONS À FOURNIR | | |
| 5.1.1 |  | Fabricant |

| NUMÉRO DE RÉFÉRENCE | SYMBOLE | TEXTE EXPLICATIF/TITRE DU SYMBOLE |
|---------------------|---|---|
| 5.1.2 |  | Représentant autorisé dans la Communauté européenne/Union européenne |
| 5.1.3 |  | Date de fabrication |
| 5.1.4 |  | Date limite d'utilisation |
| 5.1.5 |  | Code de lot |
| 5.1.6 |  | Numéro de catalogue |
| 5.1.7 |  | Numéro de série |
| 5.1.8 |  | Importateur |
| 5.1.9 |  | Distributeur |
| 5.1.11 |  | Pays de fabrication : Mexique |
| 5.1.11 |  | Pays de fabrication : États-Unis d'Amérique |
| 5.2.3 |  | Stérilisation à l'oxyde d'éthylène |
| 5.2.3/5.2.11 |  | Stérilisation à l'oxyde d'éthylène/Système de barrière stérile unique |

| NUMÉRO DE RÉFÉRENCE | SYMBOLE | TEXTE EXPLICATIF/TITRE DU SYMBOLE |
|---------------------|---|--|
| 5.2.3/5.2.14 |  | Stérilisation à l'oxyde d'éthylène/Système de barrière stérile unique avec emballage de protection à l'extérieur |
| 5.2.4 |  | Stérilisation par irradiation |
| 5.2.4/5.2.11 |  | Stérilisation par irradiation/Système de barrière stérile unique |
| 5.2.6 |  | Ne pas restériliser |
| 5.2.7 |  | Non stérile |
| 5.2.8 |  | Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé et consulter le mode d'emploi |
| 5.2.11 |  | Système de barrière stérile unique |
| 5.2.14 |  | Système de barrière stérile unique avec emballage de protection à l'extérieur |
| 5.3.2 |  | Conserver à l'abri de la lumière du soleil |
| 5.3.4 |  | Garder au sec |
| 5.3.6 |  | Limite supérieure de température |

| NUMÉRO DE RÉFÉRENCE | SYMBOLE | TEXTE EXPLICATIF/TITRE DU SYMBOLE |
|---------------------|---|---|
| 5.3.7 |  | Limite de température |
| 5.4.2 |  | Usage unique |
| 5.4.3 |  | Consultez le mode d'emploi ou sa version électronique |
| 5.4.4 |  | Attention |
| 5.4.7 |  | Contient une substance médicamenteuse |
| 5.4.8 |  | Contient des matières biologiques d'origine animale |
| 5.4.10 |  | Contient des substances dangereuses |
| 5.6.3 |  | Apyrogène |
| 5.7.3 |  | Identification du patient |
| 5.7.4 |  | Site Internet d'informations destinées au patient |
| 5.7.5 |  | Centre de soins ou médecin |

| NUMÉRO DE RÉFÉRENCE | SYMBOLE | TEXTE EXPLICATIF/TITRE DU SYMBOLE |
|--|---|--|
| 5.7.6 |  | Date |
| 5.7.7 |  | Dispositif médical |
| 5.7.10 |  | Identifiant unique du dispositif |
| BS EN 15986 - SYMBOLE POUR L'ÉTIQUETAGE DES DISPOSITIFS MÉDICAUX, EXIGENCES POUR L'ÉTIQUETAGE DES DISPOSITIFS MÉDICAUX CONTENANT DES PHTALATES | | |
| A.2 |  | Contient des phtalates : DEHP |
| DIRECTIVES DE LA FDA SUR L'UTILISATION DE SYMBOLES SUR LES ÉTIQUETTES (CFR 801) | | |
| | Rx Only | Attention : La loi fédérale limite la vente de ce dispositif à ou sur l'ordre d'un professionnel de santé agréé. |
| ASTM F2503 - PRATIQUE NORMALISÉE POUR LE MARQUAGE DES INSTRUMENTS MÉDICAUX ET D'AUTRES ÉLÉMENTS POUR LA SÉCURITÉ DANS L'ENVIRONNEMENT DE RÉSONANCE MAGNÉTIQUE | | |
| |  | Compatible avec les IRM |
| |  | IRM sous conditions |
| |  | IRM dangereux |
| |  | IRM sous conditions jusqu'à 3 Tesla |
| |  | IRM sous conditions jusqu'à 1,5, 3 Tesla |

| NUMÉRO DE RÉFÉRENCE | SYMBOLE | TEXTE EXPLICATIF/TITRE DU SYMBOLE |
|---|--|-----------------------------------|
| ISO 7000 - SYMBOLES GRAPHIQUES À UTILISER SUR L'ÉQUIPEMENT SYMBOLES NORMALISÉS | | |
| 3079 |  | Ouvrir ici |
| MDD 93/42/EEC, MDR 2017/745, RÈGLEMENT (CE) N°765/2008 | | |
| |  | Marquage de conformité CE |
| MEDICINES AND MEDICAL DEVICES ACT 2021 (LOI SUR LES MÉDICAMENTS ET LES DISPOSITIFS MÉDICAUX DE 2021) | | |
| |  | Conformité au RU vérifiée |
| RÉGLEMENTATION DES DISPOSITIFS MÉDICAUX (SWISSMEDIC) | | |
| |  | Mandataire autorisé en Suisse |