






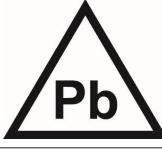




























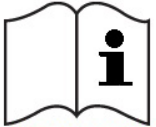



















NÚMERO DE REFERENCIA	SÍMBOLO	TEXTO EXPLICATIVO/TÍTULO DEL SÍMBOLO
SEM REFERÊNCIA PADRÃO/NÃO É UM SÍMBOLO UNIVERSALMENTE RECONHECIDO OU PADRONIZADO		
		Pessoa Responsável no Reino Unido
		Quantidade
		O dispositivo não contém ou tem presença de borracha de látex natural
		Feedback do cliente
		Leia os Documentos Associados para obter informações importantes relacionadas com a segurança
		Proteção do doente com classificação de tipo CF
		Contém a substância CMR, Cobalto
		Contém a substância CMR, chumbo
		Contém níquel
		Contém dioctilestanho bis(2-etilhexil mercaptoacetato)
ISO 15223-1 - DISPOSITIVOS MÉDICOS - SÍMBOLOS A SEREM UTILIZADOS COM ETIQUETAS DE DISPOSITIVOS MÉDICOS, ROTULAGEM E INFORMAÇÕES A SEREM FORNECIDAS		
5.1.1		Fabricante

NÚMERO DE REFERENCIA	SÍMBOLO	TEXTO EXPLICATIVO/TÍTULO DEL SÍMBOLO
5.1.2		Representante autorizado na Comunidade Europeia/União Europeia
5.1.3		Data de fabricação
5.1.4		Prazo de validade
5.1.5		Código de lote
5.1.6		Número de catálogo
5.1.7		Número de serie
5.1.8		Importador
5.1.9		Distribuidor
5.1.11		País de fabricação - México
5.1.11		País de fabricação - Estados Unidos da América
5.2.3		Esterilizado com óxido de etileno
5.2.3/5.2.11		Esterilizado con óxido de etileno/Sistema de barreira estéril único

NÚMERO DE REFERENCIA	SÍMBOLO	TEXTO EXPLICATIVO/TÍTULO DEL SÍMBOLO
5.2.3/5.2.14		Esterilizado con óxido de etileno/Sistema de barreira esterilizada única com embalagem protetora externa
5.2.4		Esterilizado por irradiação
5.2.4/5.2.11		Esterilizado por irradiação/Sistema de barreira estéril único
5.2.6		Não reesterilizar
5.2.7		Não estéril
5.2.8		Não use se o pacote estiver danificado e consulte as instruções de uso
5.2.11		Sistema de barreira estéril único
5.2.14		Sistema de barreira esterilizada única com embalagem protetora externa
5.3.2		Proteger da luz solar
5.3.4		Manter seco
5.3.6		Limite máximo de temperatura

NÚMERO DE REFERENCIA	SÍMBOLO	TEXTO EXPLICATIVO/TÍTULO DEL SÍMBOLO
5.3.7		Limite de temperatura
5.4.2		Não reutilizar
5.4.3	 www.medcomp.net	Consulte as Instruções de uso ou as Instruções de uso eletrônicas
5.4.4		Cuidado
5.4.7		Contém uma substância medicinal
5.4.8		Contém material biológico de origem animal
5.4.10		Contém substâncias perigosas
5.6.3		Apirogênico
5.7.3		Identificação do Paciente
5.7.4		Site de informações do paciente
5.7.5		Centro de Saúde ou Médico

NÚMERO DE REFERENCIA	SÍMBOLO	TEXTO EXPLICATIVO/TÍTULO DEL SÍMBOLO
5.7.6		Data
5.7.7		Aparelho médico
5.7.10		Identificador exclusivo de dispositivo
BS EN 15986 - SÍMBOLO PARA USO NA ROTULAGEM DE DISPOSITIVOS MÉDICOS, REQUISITOS PARA ROTULAGEM DE DISPOSITIVOS MÉDICOS CONTENDO FTALATOS		
A.2		Contém ftalato: DEHP
DIRETRIZES DA FDA PARA USO DE SÍMBOLOS NA ROTULAGEM (CFR 801)		
	Rx Only	Cuidado: A lei federal restringe a venda deste dispositivo por ou por ordem de um profissional de saúde licenciado.
ASTM F2503 - PRÁTICA PADRÃO PARA MARCAÇÃO DE DISPOSITIVOS MÉDICOS E OUTROS ITENS DE SEGURANÇA NO AMBIENTE DE RESSONÂNCIA MAGNÉTICA		
		MR Safe
		MR Condicional
		Inseguro para RM
		MR Condicional - 3,0 Tesla
		MR Condicional - 1,5, 3,0 Tesla

NÚMERO DE REFERENCIA	SÍMBOLO	TEXTO EXPLICATIVO/TÍTULO DEL SÍMBOLO
ISO 7000 - SÍMBOLOS GRÁFICOS PARA USO EM SÍMBOLOS DE EQUIPAMENTOS REGISTRADOS		
3079		Abra aqui
MDD 93/42/CEE, MDR 2017/745, REGULAMENTO (CE) 765/2008		
		Marcação CE de Conformidade
LEI DE MEDICAMENTOS E DISPOSITIVOS MÉDICOS 2021		
		Conformidade avaliada para o Reino Unido
REGULAMENTOS DA SWISSMEDIC		
		Representante Autorizado na Suíça