






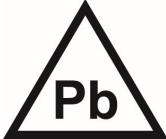












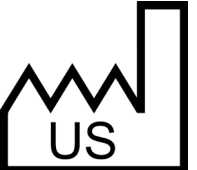








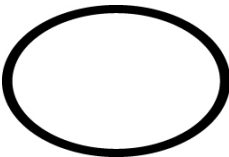
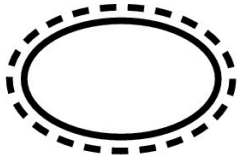
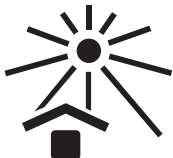




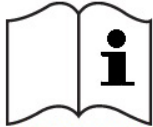



















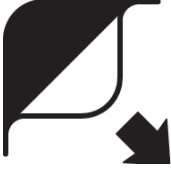



REFERENS-NUMMER	SYMBOL	FÖRKLARANDE TEXT/SYMBOLNAMN
<b>INTE EN STANDARDREFERENS/INTE EN ALLMÄNT ERKÄND ELLER STANDARDISERAD SYMBOL</b>		
		Ansvarig person i Storbritannien
		Antal
		Enheten innehåller inte naturlig gummilatex
		Feedback från kund
		Läs viktig säkerhetsrelaterad information i medföljande dokument
		Patientskydd typ CF
		Innehåller CMR-ämnet kobolt
		Innehåller CMR-ämnet bly
		Innehåller nickel
		Innehåller dioktyltenn-bis(2-etylhexylmerkaptacetat)
<b>ISO 15223-1 – MEDICINTEKNISKA PRODUKTER – SYMBOLER ATT ANVÄNDA PÅ MEDICINTEKNISKA PRODUKTERS ETIKETTER, MÄRKNING OCH INFORMATION SOM BIFOGAS</b>		
5.1.1		Tillverkare

REFERENS-NUMMER	SYMBOL	FÖRKLARANDE TEXT/SYMBOLNAMN
5.1.2		Auktroiserad representant i Europeiska gemenskapen/Europeiska unionen
5.1.3		Tillverkningsdatum
5.1.4		Utgångsdatum
5.1.5		Partinummer
5.1.6		Beställningsnummer
5.1.7		Serienummer
5.1.8		Importör
5.1.9		Återförsäljare
5.1.11		Tillverkningsland - Mexiko
5.1.11		Tillverkningsland - USA
5.2.3		Steriliserad med etylenoxid
5.2.3/5.2.11		Steriliserad med etylenoxid/Sterilt barriärsystem för engångsbruk

REFERENS-NUMMER	SYMBOL	FÖRKLARANDE TEXT/SYMBOLNAMN
5.2.3/5.2.14		Steriliserad med etylenoxid/Enkelt sterilt barriärsystem med skyddande yttre hölje
5.2.4		Steriliserad med strålning
5.2.4/5.2.11		Steriliserad med strålning/Sterilt barriärsystem för engångsbruk
5.2.6		Får inte omsteriliseras
5.2.7		Icke-steril
5.2.8		Ska ej användas om förpackningen är skadad. Se bruksanvisningen
5.2.11		Sterilt barriärsystem för engångsbruk
5.2.14		Enkelt sterilt barriärsystem med skyddande yttre hölje
5.3.2		Ljuskänslig
5.3.4		Förvaras torrt
5.3.6		Övre temperaturgräns

REFERENS-NUMMER	SYMBOL	FÖRKLARANDE TEXT/SYMBOLNAMN
5.3.7		Temperaturgräns
5.4.2		Får inte återanvändas
5.4.3	 www.medcomp.net	Se bruksanvisningen eller den elektroniska bruksanvisningen
5.4.4		Försiktighet!
5.4.7		Innehåller ett medicinskt ämne
5.4.8		Innehåller biologiskt material av animaliskt ursprung
5.4.10		Innehåller farliga ämnen
5.6.3		Icke-pyrogen
5.7.3		Patient-ID
5.7.4		Webbplats med information till patienter
5.7.5		Vårdcentral eller läkare

REFERENS-NUMMER	SYMBOL	FÖRKLARANDE TEXT/SYMBOLNAMN
5.7.6		Datum
5.7.7		Medicinteknisk produkt
5.7.10		Unik enhetsidentifierare (UDI)
<b>BS EN 15986 – SYMBOL FÖR ANVÄNDNING VID MÄRKNING AV MEDICINTEKNISKA PRODUKTER, KRAV VID MÄRKNING AV MEDICINTEKNISKA PRODUKTER INNEHÅLLANDE FTALATER</b>		
A.2		Innehåller ftalat: DEHP
<b>FDA:S RIKTLINJER FÖR ANVÄNDNING AV SYMBOLER VID MÄRKNING (CFR 801)</b>		
	<b>Rx Only</b>	Varning: Enligt federal lagstiftning får denna produkt säljas enbart efter ordination av legitimerad vårdgivare.
<b>ASTM F2503 – STANDARDFÖRFARANDE VID MÄRKNING AV MEDICINTEKNISKA PRODUKTER OCH ANDRA FÖREMÅL AVSEENDE SÄKERHET I MAGNETRESONANSMILJÖ</b>		
		MR-säker
		MR-Villkorlig
		MR-osäker
		MR-Villkorlig - 3,0 Tesla
		MR-Villkorlig - 1,5, 3,0 Tesla

REFERENS-NUMMER	SYMBOL	FÖRKLARANDE TEXT/SYMBOLNAMN
<b>ISO 7000 – GRAFISKA SYMBOLER FÖR ANVÄNDNING PÅ UTRUSTNING, REGISTRERADE SYMBOLER</b>		
3079		Öppna här
<b>MDD 93/42/EEC, MDR 2017/745, FÖRORDNING (EC) 765/2008</b>		
		CE-märkning om överensstämmelse
<b>AKT 2021 OM LÄKEMEDEL OCH MEDICINTEKNISKA PRODUKTER</b>		
		Överensstämmelse i Storbritannien fastställd
<b>SWISSMEDIC-FÖRESKRIFTER</b>		
		Auktoriserad representant i Schweiz