






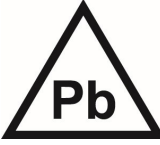

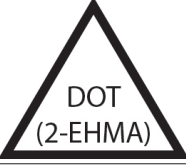










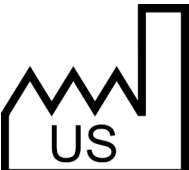



























NUMERO DI RIFERIMENTO	SIMBOLO	TESTO ESPLICATIVO/NOME DEL SIMBOLO
RIFERIMENTO NON STANDARD/SIMBOLO NON UNIVERSALMENTE RICONOSCIUTO O STANDARD		
		Responsabile per il Regno Unito
		Quantità
		Il dispositivo non contiene, né è presente lattice di gomma naturale
		Feedback dei clienti
		Leggere i documenti di accompagnamento per importanti informazioni sulla sicurezza
		Protezione dei pazienti in caso di utilizzo di apparecchiature di tipo CF
		Contiene una sostanza CMR (cobalto)
		Contiene una sostanza CMR, piombo
		Contiene nichel
		Contiene diottilstagno bis(2-etilesil mercaptoacetato)
ISO 15223-1 - DISPOSITIVI MEDICI - SIMBOLI DA USARE SULLE ETICHETTE DEI DISPOSITIVI MEDICI, ETICHETTE E INFORMAZIONI DA FORNIRE		
5.1.1		Produttore

NUMERO DI RIFERIMENTO	SIMBOLO	TESTO ESPLICATIVO/NOME DEL SIMBOLO
5.1.2		Rappresentante autorizzato nella Comunità europea/nell'Unione europea
5.1.3		Data di produzione
5.1.4		Data di scadenza
5.1.5		Codice lotto
5.1.6		Numero di catalogo
5.1.7		Numero di serie
5.1.8		Importatore
5.1.9		Distributore
5.1.11		Paese di produzione - Messico
5.1.11		Paese di produzione - Stati Uniti d'America
5.2.3		Sterilizzato con ossido di etilene
5.2.3/5.2.11		Sterilizzato con ossido di etilene/Sistema a barriera singola sterile

NUMERO DI RIFERIMENTO	SIMBOLO	TESTO ESPLICATIVO/NOME DEL SIMBOLO
5.2.3/5.2.14		Sterilizzato con ossido di etilene/Sistema a barriera singola sterile con imballaggio protettivo esterno
5.2.4		Sterilizzato per irraggiamento
5.2.4/5.2.11		Sterilizzato per irraggiamento/Sistema a barriera singola sterile
5.2.6		Non risterilizzare
5.2.8		Consultare le Istruzioni per l'uso e non usare se la confezione è danneggiata
5.2.11		Sistema a barriera singola sterile
5.2.14		Sistema a barriera singola sterile con imballaggio protettivo esterno
5.3.2		Tenere al riparo dalla luce solare
5.3.4		Conservare all'asciutto
5.3.6		Temperatura massima
5.3.7		Limite di temperatura

NUMERO DI RIFERIMENTO	SIMBOLO	TESTO ESPLICATIVO/NOME DEL SIMBOLO
5.4.2		Non riutilizzare
5.4.3	 www.medcomp.net	Consultare le Istruzioni per l'uso o consultare le Istruzioni elettroniche per l'uso
5.4.4		Attenzione
5.4.7		Contiene una sostanza medicinale
5.4.8		Contiene materiale biologico di origine animale
5.4.10		Contiene sostanze pericolose
5.6.3		Apirogeno
5.7.3		Identificazione del paziente
5.7.4		Sito web di informazione per i pazienti
5.7.5		Centro di assistenza sanitaria o medico
5.7.6		Data

NUMERO DI RIFERIMENTO	SIMBOLO	TESTO ESPLICATIVO/NOME DEL SIMBOLO
5.7.7		Dispositivo medico
5.7.10		Identificativo univoco del dispositivo
BS EN 15986 - SIMBOLO PER L'USO NELL'ETICHETTATURA DEI DISPOSITIVI MEDICI, REQUISITI PER L'ETICHETTATURA DEI DISPOSITIVI MEDICI CONTENENTI FTALATI		
A.2		Contiene ftalato: DEHP
LINEE GUIDA DELLA FDA SULL'UTILIZZO DEI SIMBOLI NELL'ETICHETTATURA (CFR 801)		
	Rx Only	Attenzione: La legge limita la vendita di questo dispositivo da parte o su prescrizione di un operatore sanitario autorizzato.
ASTM F2503 - PRATICA STANDARD PER LA MARCATURA DI DISPOSITIVI MEDICI E ALTRI ARTICOLI PER LA SICUREZZA IN AMBIENTE DI RISONANZA MAGNETICA		
		Sicuro per RM
		A compatibilità MR condizionata
		RM non sicuro
		A compatibilità MR condizionata - 3,0 Tesla
		A compatibilità MR condizionata - 1,5, 3,0 Tesla
ISO 7000 - SIMBOLI GRAFICI DA UTILIZZARE SULL'APPARECCHIATURA SIMBOLI REGISTRATI		
3079		Aprire qui

NUMERO DI RIFERIMENTO	SIMBOLO	TESTO ESPLICATIVO/NOME DEL SIMBOLO
MDD 93/42/CEE, MDR 2017/745, REGOLAMENTO (CE) 765/2008		
		Marchio di conformità CE
LEGGE SUI FARMACI E SUI DISPOSITIVI MEDICI 2021		
		Valutata conformità per UK
REGOLAMENTO DI SWISSMEDIC		
		Rappresentante autorizzato in Svizzera