
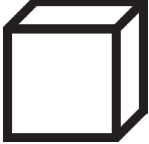




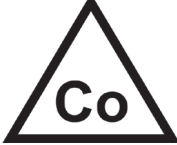
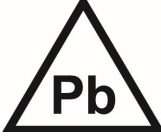

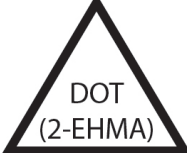










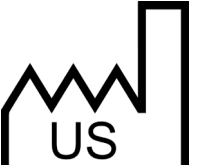







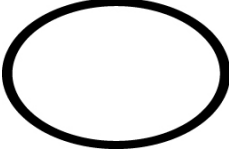
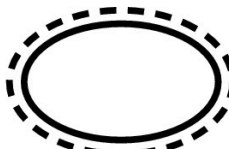




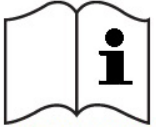















| NÚMERO DE REFERÊNCIA | SÍMBOLO | TEXTO EXPLICATIVO/TÍTULO DO SÍMBOLO |
|--|---|--|
| NENHUMA REFERÊNCIA PADRÃO/NÃO É UM SÍMBOLO UNIVERSALMENTE RECONHECIDO NEM PADRONIZADO | | |
| |  | Pessoa Responsável no Reino Unido |
| |  | Quantidade |
| |  | O dispositivo não contém nem apresenta vestígios de borracha de latex natural |
| |  | Opinião do Cliente |
| |  | Ler os Documentos Complementares 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 dioctil-estanho bis(2-etilhexil mercaptoacetato) |
| ISO 15223-1 - DISPOSITIVOS MÉDICOS - SÍMBOLOS A UTILIZAR NOS RÓTULOS, ROTULAGEM E INFORMAÇÃO A FORNECER COM OS DISPOSITIVOS MÉDICOS | | |
| 5.1.1 |  | Fabricante |

| NÚMERO DE REFERÊNCIA | SÍMBOLO | TEXTO EXPLICATIVO/TÍTULO DO SÍMBOLO |
|----------------------|---|---|
| 5.1.2 |  | Representante Autorizado na Comunidade Europeia/União Europeia |
| 5.1.3 |  | Data de Fabrico |
| 5.1.4 |  | Prazo de Validade |
| 5.1.5 |  | Código do Lote |
| 5.1.6 |  | Referência |
| 5.1.7 |  | Número de Série |
| 5.1.8 |  | Importador |
| 5.1.9 |  | Distribuidor |
| 5.1.11 |  | País de Fabrico – México |
| 5.1.11 |  | País de Fabrico – Estados Unidos da América |
| 5.2.3 |  | Esterilizado com Óxido de Etileno |
| 5.2.3/5.2.11 |  | Esterilizado com Óxido de Etileno/Sistema de barreira estéril simples |

| NÚMERO DE REFERÊNCIA | SÍMBOLO | TEXTO EXPLICATIVO/TÍTULO DO SÍMBOLO |
|----------------------|---|--|
| 5.2.3/5.2.14 |  | Esterilizado com Óxido de Etileno/Sistema de barreira estéril simples com embalagem de proteção exterior |
| 5.2.4 |  | Esterilizado por Irradiação |
| 5.2.4/5.2.11 |  | Esterilizado por Irradiação/Sistema de barreira estéril simples |
| 5.2.6 |  | Não Reesterilizar |
| 5.2.8 |  | Não Utilizar Se a Embalagem Estiver Danificada e Consultar as Instruções de Utilização |
| 5.2.11 |  | Sistema de barreira estéril simples |
| 5.2.14 |  | Sistema de barreira estéril simples com embalagem de proteção exterior |
| 5.3.2 |  | Proteger da Luz Solar |
| 5.3.4 |  | Manter Seco |
| 5.3.6 |  | Limite Máximo de Temperatura |
| 5.3.7 |  | Limite de Temperatura |

| NÚMERO DE REFERÊNCIA | SÍMBOLO | TEXTO EXPLICATIVO/TÍTULO DO SÍMBOLO |
|----------------------|---|--|
| 5.4.2 |  | Não Reutilizar |
| 5.4.3 |  www.medcomp.net | Consultar as Instruções de Utilização ou Consultar as Instruções Eletrônicas de Utilização |
| 5.4.4 |  | Atenção |
| 5.4.7 |  | Contém uma substância medicamentosa |
| 5.4.8 |  | Contém material biológico de origem animal |
| 5.4.10 |  | Contém substâncias perigosas |
| 5.6.3 |  | Apirogénico |
| 5.7.3 |  | Informação do Doente |
| 5.7.4 |  | Website de Informações para o Doente |
| 5.7.5 |  | Médico ou Centro de Saúde |
| 5.7.6 |  | Data |

| NÚMERO DE REFERÊNCIA | SÍMBOLO | TEXTO EXPLICATIVO/TÍTULO DO SÍMBOLO |
|--|---|--|
| 5.7.7 |  | Dispositivo Médico |
| 5.7.10 |  | Identificação Única do Dispositivo |
| BS EN 15986 - SÍMBOLO A UTILIZAR NA ROTULAGEM DE DISPOSITIVOS MÉDICOS, REQUISITOS PARA ROTULAGEM DE DISPOSITIVOS MÉDICOS QUE CONTÊM FTALATOS | | |
| A.2 |  | Contém Ftalato: DEHP |
| ORIENTAÇÃO DA FDA PARA UTILIZAÇÃO DE SÍMBOLOS NA ROTULAGEM (CFR 801) | | |
| | Rx Only | Atenção: A Lei Federal limita a venda deste dispositivo por um profissional de saúde licenciado ou por ordem do mesmo. |
| ASTM F2503 - PRÁTICA PADRÃO PARA MARCAÇÃO DE DISPOSITIVOS MÉDICOS E DE OUTROS ARTIGOS QUANTO A SEGURANÇA NO AMBIENTE DE RESSONÂNCIA MAGNÉTICA | | |
| |  | Seguro para RM |
| |  | Condicional para RM |
| |  | RM Não Segura |
| |  | Condicional para RM – 3,0 Tesla |
| |  | Condicional para RM – 1,5, 3,0 Tesla |
| ISO 7000 - SÍMBOLOS GRÁFICOS PARA UTILIZAÇÃO NO EQUIPAMENTO SÍMBOLOS REGISTRADOS | | |
| 3079 |  | Abrir aqui |

| NÚMERO DE REFERÊNCIA | SÍMBOLO | TEXTO EXPLICATIVO/TÍTULO DO SÍMBOLO |
|---|---|--|
| MDD 93/42/EEC, MDR 2017/745, REGULAMENTO (EC) 765/2008 | | |
| |  | Marcação CE de Conformidade |
| LEI DOS MEDICAMENTOS E DISPOSITIVOS MÉDICOS DE 2021 | | |
| |  | Avaliação de conformidade RU |
| SWISSMEDIC REGULATIONS | | |
| |  | Autoridade representativa na Suíça |