






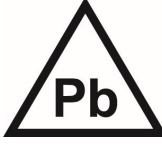




















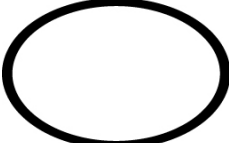

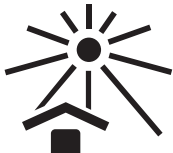




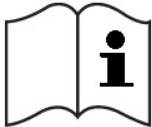

















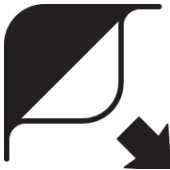





NUMĂR DE REFERINȚĂ	SIMBOL	TEXT EXPLICATIV/TITLUL SIMBOLULUI
NICIO REFERINȚĂ STANDARD/NU ESTE UN SIMBOL UNIVERSAL RECUNOSCUT SAU STANDARDIZAT		
		Persoana responsabilă în Regatul Unit
		Cantitate
		Dispozitivul nu conține și nu are urme de cauciuc din latex natural
		Feedback client
		A se citi documentele anexate pentru informații importante cu privire la siguranță
		Dispozitiv de tip CF în ceea ce privește protecția pacienților
		Conține substanța CMR, cobalt
		Conține substanța CMR, plumb
		Conține nichel
		Conține bis(2-etilhexil mercaptoacetat) de dioctilîn.
ISO 15223-1 - DISPOZITIVE MEDICALE - SIMBOLURI CARE TREBUIE UTILIZATE PE ETICHETELE DISPOZITIVELOR MEDICALE, ETICHETAREA ȘI INFORMAȚIILE CARE TREBUIE FURNIZATE		
5.1.1		Producător

NUMĂR DE REFERINȚĂ	SIMBOL	TEXT EXPLICATIV/TITLUL SIMBOLULUI
5.1.2		Reprezentant autorizat în Comunitatea Europeană/Uniunea Europeană
5.1.3		Data fabricației
5.1.4		Data expirării
5.1.5		Cod lot
5.1.6		Număr catalog
5.1.7		Numărul de serie
5.1.8		Importator
5.1.9		Distribuitor
5.1.11		Țara de origine - Mexic
5.1.11		Țara de origine - Statele Unite ale Americii
5.2.3		Sterilizat cu oxid de etilenă
5.2.3/5.2.11		Sterilizat cu oxid de etilenă/Sistem cu barieră sterilă unică

NUMĂR DE REFERINȚĂ	SIMBOL	TEXT EXPLICATIV/TITLUL SIMBOLULUI
5.2.3/5.2.14		Sterilizat cu oxid de etilenă/Sistem cu barieră sterilă unică cu ambalaj exterior de protecție
5.2.4		Sterilizat prin iradiere
5.2.4/5.2.11		Sterilizat prin iradiere/Sistem cu barieră sterilă unică
5.2.6		A nu se resteriliza
5.2.8		Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat și consultați instrucțiunile de utilizare
5.2.11		Sistem cu barieră sterilă unică
5.2.14		Sistem cu barieră sterilă unică cu ambalaj exterior de protecție
5.3.2		A se păstra ferit de lumina soarelui
5.3.4		A se păstra uscat
5.3.6		Limita de temperatură superioară
5.3.7		Limită de temperatură

NUMĂR DE REFERINȚĂ	SIMBOL	TEXT EXPLICATIV/TITLUL SIMBOLULUI
5.4.2		A nu se reutiliza
5.4.3	 www.medcomp.net	Consultați instrucțiunile de utilizare sau instrucțiunile de utilizare electronice
5.4.4		Atenție
5.4.7		Conține o substanță medicinală
5.4.8		Conține materiale biologice de origine animală
5.4.10		Conține substanțe periculoase
5.6.3		Nu provoacă reacții pirogene
5.7.3		Identificarea pacientului
5.7.4		Site web cu informații referitoare la pacienți
5.7.5		Centru de asistență medicală sau medic
5.7.6		Data

NUMĂR DE REFERINȚĂ	SIMBOL	TEXT EXPLICATIV/TITLUL SIMBOLULUI
5.7.7		Dispozitiv medical
5.7.10		Identificatorul unic al dispozitivului
BS EN 15986 - SIMBOL PENTRU UTILIZAREA ÎN ETICHETAREA DISPOZITIVELOR MEDICALE, CERINȚE PENTRU ETICHETAREA DISPOZITIVELOR MEDICALE CARE CONȚIN FTALAȚI		
A.2		Conține ftalat: DEHP
GHIDUL FDA (Agenția pentru Alimentație și Medicamente din Statele Unite) ÎN CEEA CE PRIVEȘTE UTILIZAREA SIMBOLURILOR ÎN ETICHETARE (CFR 801)		
	Rx Only	Atenție: Legea federală restricționează acest dispozitiv la vânzarea de către sau la ordinul unui medic licențiat.
ASTM F2503 - PRACTICĂ STANDARD PENTRU MARCAREA DISPOZITIVELOR MEDICALE ȘI A ALTOR ARTICOLE PENTRU SIGURANȚĂ ÎN MEDIUL DE REZONANȚĂ MAGNETICĂ		
		Compatibil cu RM
		Compatibilitate RM condiționată
		Prezintă riscuri în medii RM
		Compatibilitate RM condiționată - 3,0 Tesla
		Compatibilitate RM condiționată - 1,5, 3,0 Tesla
ISO 7000 - SIMBOLURI GRAFICE PENTRU UTILIZAREA PE ECHIPAMENTE CU SIMBOLURI ÎNREGISTRATE		
3079		Deschideți aici

NUMĂR DE REFERINȚĂ	SIMBOL	TEXT EXPLICATIV/TITLUL SIMBOLULUI
MDD 93/42/CEE, MDR 2017/745, REGULAMENTUL (CE) 765/2008		
		Marcaj CE
LEGEA PRIVIND MEDICAMENTELE ȘI DISPOZITIVELE MEDICALE 2021		
		Evaluare de conformitate pentru Regatul Unit
REGLEMENTĂRI SWISSMEDIC		
		Reprezentant autorizat în Elveția