











# Définitions des principaux pictogrammes des dispositifs médicaux (DM)

## Identification / Traçabilité





	<b>Medical Device *</b> > Précise qu'il s'agit d'un dispositif médical
	<b>Identifiant Unique du DM *</b> > Pour identifier le DM
	<b>Référence catalogue</b> du fabricant > Pour identifier le DM
	<b>Numéro de lot du fabricant</b> > Indispensable pour la traçabilité patient
	<b>Numéro de série</b> (un numéro par DM – pour identifier certains DM spécifiques)
	<b>Fabricant du DM</b> (accompagné du nom et de l'adresse du fabricant)

Ces informations sont nécessaires pour un signalement de matériovigilance, en complément du nom commercial du DM

## Matériaux






	<b>Présence de la substance</b> « xxx » dans le dispositif
	Présence de phtalates = PHT (perturbateurs endocriniens) accompagné du nom du phtalate (DEHP, BBP...) > <b>A limiter pour les personnes à risque (enfants, femmes enceintes/allaitantes...)</b>
	Présence de latex (caoutchouc naturel) > <b>Vérifier l'absence d'allergie</b>
	<b>Absence de la substance</b> « xxx » dans le dispositif

## Conservation






	<b>Tenir à l'écart de la lumière</b> du soleil ou d'autres sources lumineuses
	<b>Fragile</b> , à manipuler avec précaution
	<b>Limites de température de stockage</b> Ex : limites haute et basse indiquées, ici stockage réfrigéré entre 2 et 8 °C.
	<b>Conserver au sec</b>

\* Norme à venir



## Utilisation

	<b>Date de péremption</b> > <b>A contrôler avant utilisation</b> (si format AAAA-MM : utilisable jusqu'à la fin du mois indiqué)
	<b>Ne pas réutiliser, usage unique</b> : conçu pour une utilisation (ou une utilisation lors d'une procédure sur un seul patient)
	<b>Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé</b> ou ouvert > <b>Vérifier l'intégrité de l'emballage avant l'utilisation</b>
	<b>Avertissement</b> : précautions ou restrictions d'utilisation > <b>Consulter la notice</b>
	<b>Consulter le manuel</b> ou le mode d'emploi

## Stérilité

	DM n'ayant pas été sujet à un procédé de stérilisation
	DM ne devant pas être re-stérilisé
	DM stérilisé à l'oxyde d'éthylène
	DM stérilisé par la chaleur
	DM stérilisé par irradiation

## Fabrication / Réglementaire

	<b>Date de fabrication du DM</b> (AAAA/MM)
	<b>Conforme aux Directives Européennes</b> (marquage CE) avec numéro d'identification SGS (organisme notifié).