

Identification / Traçabilité

	Dispositif médical > Précise qu'il s'agit d'un DM
	Identifiant unique de dispositif > Identification du DM + traçabilité patient
	Référence catalogue du fabricant > Identification du DM + traçabilité patient
	Numéro de lot du fabricant > Identification du DM + traçabilité patient
	Numéro de série (un numéro par DM - identification de certains DM spécifiques)
	Fabricant (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

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

Fabrication / Réglementaire

	Date de fabrication (AAAA/MM)
 *	Conforme au règlement européen 2017/745 (marquage CE) avec numéro d'identification SGS (organisme notifié).

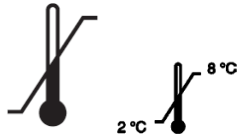
Utilisation

	Date limite d'utilisation > A contrôler avant utilisation (si format AAAA-MM : utilisable jusqu'à la fin du mois indiqué)
	Ne pas réutiliser, usage unique : conçu pour une utilisation (ou une utilisation lors d'une procédure sur un seul patient)
	Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé ou ouvert > Vérifier l'intégrité de l'emballage avant l'utilisation
	Attention : précautions ou restrictions d'utilisation
	Consulter les instructions d'utilisation

Stérilité

	DM non soumis à un procédé de stérilisation	
	DM soumis à un procédé de stérilisation	
Exemples de procédés de stérilisation :		
Oxyde d'éthylène 	Vapeur 	Irradiation 
	DM ne devant pas être re-stérilisé	

Conservation

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