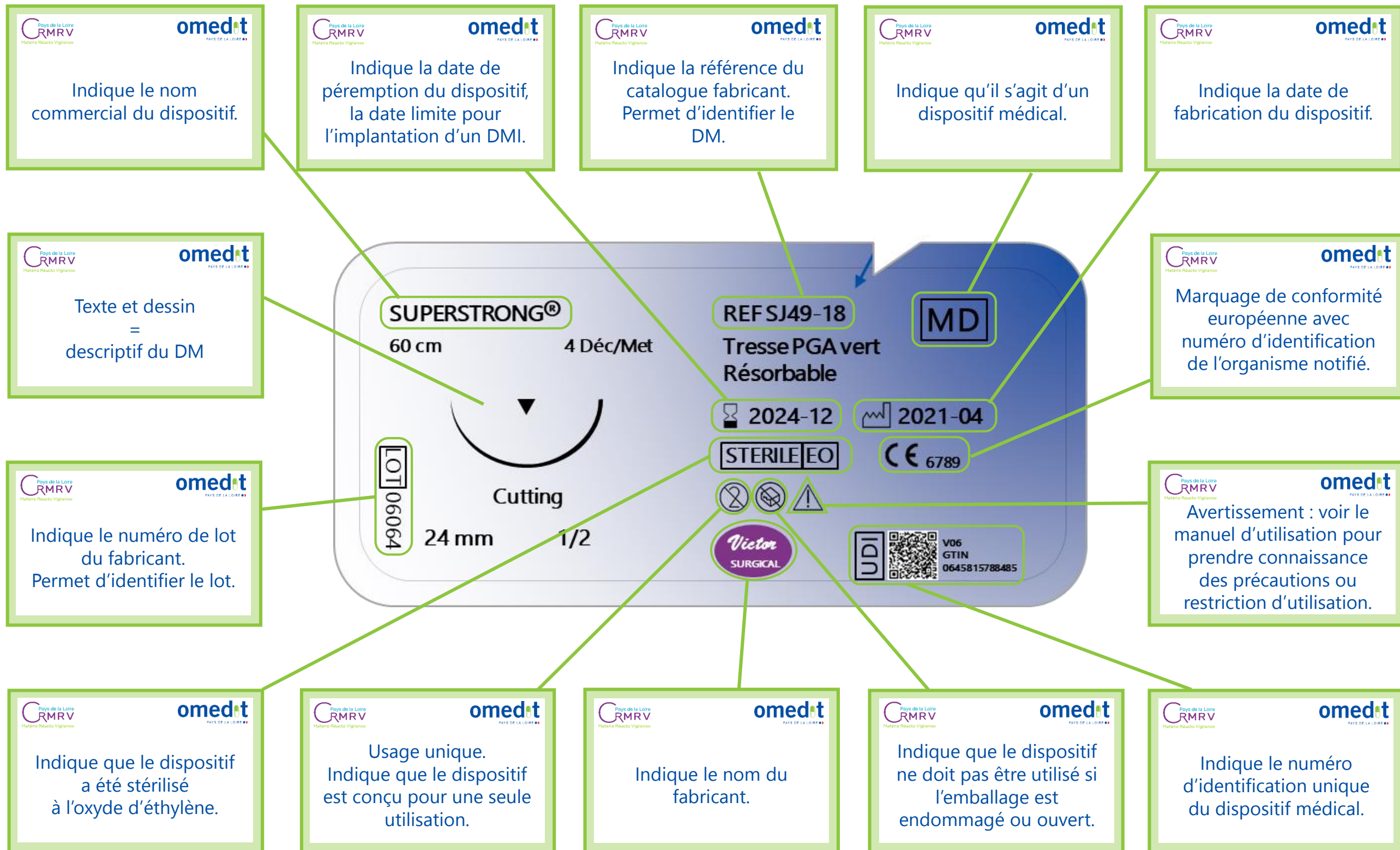


Que signifient ces informations sur l'emballage du dispositif médical (DM) ?



Indique le nom commercial du dispositif.

Indique la date de péremption du dispositif, la date limite pour l'implantation d'un DMI.

Indique la référence du catalogue fabricant. Permet d'identifier le DM.

Indique qu'il s'agit d'un dispositif médical.

Indique la date de fabrication du dispositif.

Texte et dessin = descriptif du DM

Marquage de conformité européenne avec numéro d'identification de l'organisme notifié.

Indique le numéro de lot du fabricant. Permet d'identifier le lot.

Avertissement : voir le manuel d'utilisation pour prendre connaissance des précautions ou restriction d'utilisation.

Indique que le dispositif a été stérilisé à l'oxyde d'éthylène.

Usage unique. Indique que le dispositif est conçu pour une seule utilisation.

Indique le nom du fabricant.

Indique que le dispositif ne doit pas être utilisé si l'emballage est endommagé ou ouvert.

Indique le numéro d'identification unique du dispositif médical.