







Indique le nom commercial du dispositif.



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

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

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.

Texte et dessin =  
descriptif du DM

Indique la date de fabrication du dispositif.

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



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

Indique le nom du fabricant.

Indique le numéro d'identification unique du dispositif médical.

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

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

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