





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.



Indique que le DM n'a pas été sujet à un procédé de stérilisation.

Indique la date de fabrication du dispositif.

Descriptif du DM.

Indique que le DM doit être conservé au sec.

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



Marquage de conformité européenne.



Indique le nom et adresse du fabricant.

Indique que le DM doit être conservé à l'écart de la lumière du soleil ou d'autres sources lumineuses.



Indique l'absence de latex dans le dispositif.

Indique les limites de température de stockage.

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

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

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