








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 par irradiation.



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 avec numéro d'identification de l'organisme notifié.



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 qu'il faut consulter le manuel ou le mode d'emploi avant emploi.



Indique que le DM ne doit pas être re-stérilisé.



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.

Indique l'absence de latex dans le dispositif.

Indique le numéro d'identification unique du dispositif médical.

Indique la date de fabrication du dispositif.

Indique le représentant autorisé dans la Communauté Européenne.