













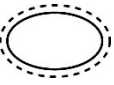


















GLOSSAIRE DES SYMBOLES FRANÇAIS

SYMBOLE	INTITULÉ DU SYMBOLE	EXPLICATION DU SYMBOLE
	RÉFÉRENCE ARTICLE	Indique la référence article du fabricant afin que le dispositif médical puisse être identifié
	NUMÉRO DE LOT	Indique le numéro de lot du fabricant afin que le lot puisse être identifié
	UTILISER AVANT LE (AAAA-MM-JJ)	Indique la date après laquelle le dispositif médical ne doit pas être utilisé
	MISE EN GARDE	Indique qu'il est nécessaire de faire preuve de prudence lorsque le dispositif ou la commande est utilisé(e) à proximité de l'endroit où le symbole est placé, ou que la situation en cours requiert une vigilance ou une action particulière de la part de l'opérateur pour éviter des conséquences dommageables
	À USAGE UNIQUE	Indique un dispositif médical qui est prévu pour n'être utilisé qu'une seule fois
	NE PAS RESTÉRILISER	Indique un dispositif médical qui ne doit pas être restérilisé
	NE PAS UTILISER SI L'EMBALLAGE EST ENDOMMAGÉ	Indique qu'un dispositif médical ne doit pas être utilisé si l'emballage a été endommagé ou ouvert, et que l'utilisateur doit lire le mode d'emploi pour prendre connaissance des informations supplémentaires
	QUANTITÉ DE PRODUITS	Indique la quantité de produits
	DISPOSITIF MÉDICAL	Identifie un article comme étant un dispositif médical
	SUR PRESCRIPTION UNIQUEMENT	Attention : selon la législation fédérale des États-Unis, la vente de ce dispositif doit être effectuée uniquement par ou sur prescription d'un médecin. Signifie que le produit est uniquement indiqué pour un usage par un professionnel
	COMPATIBLE IRM SOUS CONDITIONS	Indique qu'un dispositif médical présente des conditions définies à remplir pour être introduit sans risque dans l'environnement d'IRM
	NON COMPATIBLE IRM	Indique qu'un dispositif médical engendrerait des risques inacceptables et ne doit pas être introduit dans l'environnement d'IRM
	NUMÉRO DE SÉRIE	Indique le numéro de série du fabricant qui permet qu'un dispositif médical spécifique puisse être identifié
	PLAGE DE TEMPÉRATURE	Indique les limites de température auxquelles le dispositif médical peut être exposé sans risque
	LIMITE SUPÉRIEURE DE TEMPÉRATURE	Indique la limite supérieure de température à laquelle le dispositif médical peut être exposé sans risque
	LIMITE INFÉRIEURE DE TEMPÉRATURE	Indique la limite inférieure de température à laquelle le dispositif médical peut être exposé sans risque

GLOSSAIRE DES SYMBOLES FRANÇAIS

SYMBOLE	INTITULÉ DU SYMBOLE	EXPLICATION DU SYMBOLE
	PLAGE D'HUMIDITÉ	Indique la plage d'humidité à laquelle le dispositif médical peut être exposé sans risque
	PLAGE DE PRESSION ATMOSPHÉRIQUE	Indique la plage de pression atmosphérique à laquelle le dispositif médical peut être exposé sans risque
	UTILISATIONS MULTIPLES SUR PATIENT UNIQUE	Indique un dispositif médical qui peut être utilisé plusieurs fois (pour plusieurs procédures) sur un seul et même patient
	PIÈCE APPLIQUÉE DE TYPE B	Indique une pièce appliquée qui remplit des exigences spécifiques relatives à la protection contre les chocs électriques
	DÉCHETS D'ÉQUIPEMENTS ÉLECTRIQUES ET ÉLECTRONIQUES (DEEE)	Indique un équipement électronique qui doit être mis au rebut de façon appropriée
	FABRICANT	Indique le fabricant du dispositif médical
	DATE DE FABRICATION (AAAA-MM-JJ)	Indique la date à laquelle le dispositif médical a été fabriqué
	NON STÉRILE	Indique un dispositif médical qui n'a pas été soumis à un processus de stérilisation
STERILE R	STÉRILISÉ PAR IRRADIATION	Indique un dispositif médical qui a été stérilisé par irradiation
STERILE EO	STÉRILISÉ À L'OXYDE D'ÉTHYLÈNE	Indique un dispositif médical qui a été stérilisé à l'oxyde d'éthylène
STERILE A	STÉRILISÉ PAR TRAITEMENT ASEPTIQUE	Indique un dispositif médical qui a été fabriqué en appliquant des techniques aseptiques validées
STERILE 	STÉRILISÉ À LA VAPEUR	Indique un dispositif médical qui a été stérilisé à la vapeur ou à la chaleur sèche
STERILE R EO A 	STÉRILISÉ PAR PLUSIEURS MÉTHODES	Indique un dispositif médical qui a été stérilisé par irradiation, à l'oxyde d'éthylène, par des techniques aseptiques, et à la vapeur ou à la chaleur sèche
	SYSTÈME DE BARRIÈRE STÉRILE	Indique un système de barrière stérile unique avec emballage de protection extérieur
	SYSTÈME DE BARRIÈRE STÉRILE	Indique un système de barrière stérile unique
EC REP	REPRÉSENTANT AGRÉÉ DANS LA COMMUNAUTÉ EUROPÉENNE	Identifie le représentant agréé dans la Communauté européenne/l'Union européenne
CH REP	REPRÉSENTANT AGRÉÉ EN SUISSE	Identifie le représentant agréé en Suisse

SYMBOLE	INTITULÉ DU SYMBOLE	EXPLICATION DU SYMBOLE
	CONSULTER LE MODE D'EMPLOI	Indique la nécessité que l'utilisateur consulte le mode d'emploi (imprimé ou électronique)
	SUIVRE LE MANUEL D'UTILISATION	Indique que le manuel d'utilisation doit être lu
	CONSERVER À L'ABRI DE L'HUMIDITÉ	Indique un dispositif médical qui doit être protégé de l'humidité
	CONSERVER À L'ÉCART DE LA LUMIÈRE DU SOLEIL	Indique un dispositif médical qui doit être protégé des sources de lumière ou de la chaleur
	INFLAMMABLE	Indique que le dispositif médical contient des matières hautement inflammables
	RAYONNEMENT NON IONISANT	Indique des niveaux généralement élevés, potentiellement dangereux, de rayonnements non ionisants, ou indique un équipement ou des systèmes
	PIÈCE APPLIQUÉE DE TYPE BF	Indique une pièce appliquée qui remplit des conditions de protection renforcées contre les chocs électriques
	DISTRIBUÉ PAR	Indique l'entité chargée de la distribution du dispositif médical au niveau local
	NE CONTIENT PAS DE LCN	Indique l'absence de caoutchouc naturel ou de latex-caoutchouc naturel en tant que matériau de composition du dispositif médical ou au niveau de l'emballage d'un dispositif médical
	SANS LATEX	Indique l'absence de latex-caoutchouc naturel en tant que matériau de composition du dispositif médical ou au niveau de l'emballage d'un dispositif médical
	CONTIENT DU MATÉRIEL BIOLOGIQUE ANIMAL	Identifie un dispositif médical qui contient des tissus ou des cellules biologiques, ou du matériel dérivé, d'origine animale
	CONTIENT DU MATÉRIEL BIOLOGIQUE HUMAIN	Identifie un dispositif médical qui contient des tissus ou des cellules biologiques, ou du matériel dérivé, d'origine humaine
	CLASSE II	Indique une protection de classe II, ou à double isolation, de l'équipement contre les chocs électriques
	COURANT CONTINU	Indique sur la plaque signalétique que l'équipement est conçu pour fonctionner sur courant continu uniquement
	COURANT ALTERNATIF	Indique sur la plaque signalétique que l'équipement est conçu pour fonctionner sur courant alternatif uniquement
	TRADUCTION	Indique que les informations originales relatives au dispositif médical ont été traduites, et que cette traduction s'inscrit en complément ou en remplacement desdites informations originales. Traduction : LOGOS - Via Curtatona 5/2 - 41126 Modena (Italie) Numéro d'identification fiscale (NIF) : IT02018930368 - Numéro REA Modena 259448