

Définitions des principaux pictogrammes des dispositifs médicaux (DM)

Identification / Traçabilité

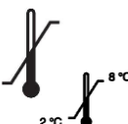
	Référence catalogue du fabricant > Pour identifier le DM
	Numéro de lot du fabricant > Indispensable pour la traçabilité patient
	Numéro de série (un numéro par DM – pour identifier certains DM spécifiques)
	Fabricant du DM (accompagné du nom et de l'adresse du fabricant)

Ces informations sont nécessaires pour un signalement de matériovigilance, en complément du nom commercial du DM

Matériaux

	Présence de la substance « xxx » dans le dispositif
	Présence de phtalates = PHT (perturbateurs endocriniens) accompagné du nom du phtalate (DEHP, BBP...) > A limiter pour les personnes à risque (enfants, femmes enceintes/allaitantes...)
	Présence de latex (caoutchouc naturel) > Vérifier l'absence d'allergie
	Absence de la substance « xxx » dans le dispositif

Conservation

	Tenir à l'écart de la lumière du soleil ou d'autres sources lumineuses
	Fragile , à manipuler avec précaution
	Limites de température de stockage Ex : limites haute et basse indiquées, ici stockage réfrigéré entre 2 et 8 °C.
	Conserver au sec

Utilisation

	Date de péremption > A contrôler avant utilisation (si format AAAA-MM : utilisable jusqu'à la fin du mois indiqué)
	Ne pas réutiliser, usage unique : conçu pour une utilisation (ou une utilisation lors d'une procédure sur un seul patient)
	Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé ou ouvert > Vérifier l'intégrité de l'emballage avant l'utilisation
	Avertissement : précautions ou restrictions d'utilisation > Consulter la notice
	Consulter le manuel ou le mode d'emploi

Stérilité

	DM n'ayant pas été sujet à un procédé de stérilisation
	DM ne devant pas être re-stérilisé
	DM stérilisé à l'oxyde d'éthylène
	DM stérilisé par la chaleur
	DM stérilisé par irradiation

Fabrication / Réglementaire

	Date de fabrication du DM (AAAA/MM)
	Conforme aux Directives Européennes (marquage CE) avec numéro d'identification SGS (organisme notifié).