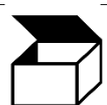


RÉGLEMENTAIRES

	SYMBOLE DE DISPOSITIF MÉDICAL ISO 15223-1: 2021 (5.7.7) Indique que l'article est un dispositif médical.		IDENTIFIANT UNIQUE DU DISPOSITIF ISO 15223-1: 2021 (5.7.10) Indique un support qui contient des informations sur l'identifiant unique du dispositif.
	NUMÉRO DE CATALOGUE ISO 15223-1: 2021 (5.1.6) Indique le numéro de catalogue du fabricant de sorte que le dispositif médical puisse être identifié.		NUMÉRO DE LOT ISO 15223-1: 2021 (5.1.5) Indique le numéro de lot du fabricant de sorte que le lot puisse être identifié.
	NE PAS RÉUTILISER ISO 15223-1: 2021 (5.4.2) Indique un dispositif médical destiné exclusivement à un usage unique.		MODE D'EMPLOI ISO 15223-1: 2021 (5.4.3) Indique que l'utilisateur doit consulter le mode d'emploi.
	À UTILISER AVANT ISO 15223-1: 2021 (5.1.4) Indique la date après laquelle le dispositif médical ne doit plus être utilisé.		SITE WEB D'INFORMATIONS POUR LES PATIENTS ISO 15223-1: 2021 (5.7.4) Indique un site Web sur lequel un patient peut obtenir des informations supplémentaires sur le produit médical.
	LIMITE DE TEMPÉRATURE ISO 15223-1: 2021 (5.3.7) Indique les limites de température auxquelles le dispositif médical peut être exposé en toute sécurité.		LIMITE SUPÉRIEURE DE TEMPÉRATURE ISO 15223-1: 2021 (5.3.6) Indique la limite supérieure de température à laquelle le dispositif médical peut être exposé en toute sécurité.
	À CONSERVER À L'ABRI DE LA LUMIÈRE DU SOLEIL ISO 15223-1: 2021 (5.3.2) Indique un dispositif médical qui doit être protégé des sources de lumière.		À CONSERVER AU SEC (ISO 15223-1: 2021 (5.3.4)) Indique un dispositif médical qui doit être protégé de l'humidité.
	ATTENTION ISO 15223-1: 2021 (5.4.4) Indique que des précautions doivent être prises lors de l'utilisation du dispositif ou de la commande à proximité du symbole, ou que la situation actuelle nécessite l'attention ou une action de l'opérateur afin d'éviter toute conséquence indésirable.		FABRICANT ISO 15223-1: 2021 (5.1.1) Indique le fabricant du dispositif médical.
			NOMBRE D'UNITÉS PAR PAQUET ISO 7000 2794 Indique sur l'emballage et l'étiquette le nombre de produits contenus dans la boîte.

SPÉCIFIQUE À L'UE, CONFORMÉMENT AU RÈGLEMENT 2017/745 RELATIF AUX DISPOSITIFS MÉDICAUX



MARQUAGE CE

Sur les produits commercialisés, les lettres « CE » indiquent que le fabricant ou l'importateur affirme la bonne conformité du produit aux normes européennes de sécurité, sanitaires et de protection de l'environnement

SPÉCIFIQUES AU ROYAUME-UNI, CONFORMÉMENT AU RÈGLEMENT UK MDR 2002

UKRP

PERSONNE RESPONSABLE AU ROYAUME-UNI

Indique le représentant autorisé qui agit au nom d'un fabricant extérieur au Royaume-Uni au sein du marché britannique (Angleterre, pays de Galles et Écosse).



UK CONFORMITY ASSESSED

Ce marquage de conformité indique la conformité aux exigences applicables pour les produits vendus en Grande-Bretagne

NON RÉGLEMENTAIRES ET GÉNÉRAUX

GTIN

GLOBAL TRADE ITEM NUMBER (CODE ARTICLE INTERNATIONAL)

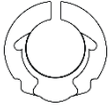
Le Code article international peut être utilisé par une entreprise afin d'affecter un identifiant unique à toutes ses unités commerciales. GS1 définit les unités commerciales comme des produits ou services qui peuvent être tarifés, commandés ou facturés à tout moment de la chaîne d'approvisionnement.



PETIT LOGO OSTOFORM

Ce symbole sert uniquement à illustrer la marque. Il est utilisé à la place du logo principal d'Ostoform afin d'indiquer qu'il s'agit d'un produit Ostoform.

GRAPHIQUES DU SYSTÈME D'ÉTANCHÉITÉ MALLÉABLE OSTOFORM AVEC PROTECTION FLOWASSIST



SYSTÈME D'ÉTANCHÉITÉ OSTOFORM

Indique sur l'emballage, l'étiquette ainsi que dans les instructions d'utilisation et les documents marketing que les informations adjacentes sont relatives au système d'étanchéité Ostoform avec protection FLOWASSIST.



ACTION CORRECTE

Symbole affiché à côté d'une image explicative, ou en complément. Il permet d'indiquer que l'image affichée est l'action ou la conséquence correcte.



À DÉCOUPER À L'AIDE DE CISEAUX

Indique dans les instructions d'utilisation et les documents marketing à quel moment/de quelle façon vous devez procéder au découpage (à l'aide de ciseaux) afin de placer le bec Ostoform FLOWASSIST.



TAILLE DU SYSTÈME D'ÉTANCHÉITÉ

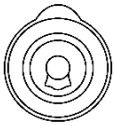
Indique sur l'emballage, l'étiquette ainsi que dans les instructions d'utilisation et les documents marketing la taille du système d'étanchéité Ostoform avec protection FLOWASSIST auquel le texte/les documents adjacents font référence. La taille est indiquée par écrit au centre du système d'étanchéité, accompagnée d'une flèche. Les millimètres (mm) sont affichés en premier et les pouces (") en deuxième



ACTION INCORRECTE

Symbole affiché à côté d'une image explicative, ou en complément. Il permet d'indiquer que l'image affichée est une action ou une conséquence non correcte.

GRAPHIQUES DU SYSTÈME DE POCHE DEUX-PIÈCES OSTOFORM FLOWASSIST



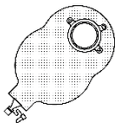
SOCLE

Indique sur l'emballage, l'étiquette ainsi que dans les instructions d'utilisation et les documents marketing que les informations adjacentes sont relatives au socle plat Ostoform FLOWASSIST.



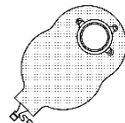
POCHE VIDABLE

Indique sur l'emballage, l'étiquette ainsi que dans les instructions d'utilisation et les documents marketing que les informations adjacentes sont relatives à la poche vidable Ostoform FLOWASSIST.



POCHE D'UROSTOMIE

Indique sur l'emballage, l'étiquette ainsi que dans les instructions d'utilisation et les documents marketing que les informations adjacentes sont relatives à la poche d'urostomie Ostoform FLOWASSIST.



POCHE FERMÉE

Indique sur l'emballage, l'étiquette ainsi que dans les instructions d'utilisation et les documents marketing que les informations adjacentes sont relatives à la poche fermée Ostoform FLOWASSIST.



ACTION CORRECTE

Symbole affiché à côté d'une image explicative, ou en complément. Il permet d'indiquer que l'image affichée est l'action ou la conséquence correcte.



ACTION INCORRECTE

Symbole affiché à côté d'une image explicative, ou en complément. Il permet d'indiquer que l'image affichée est une action ou une conséquence non correcte.



TEMPS INDIQUÉ

Indique le temps requis pour mener à bien une étape ou une action. Cette durée est toujours indiquée par écrit à gauche de l'horloge.



TAILLE DU SOCLE

Indique sur l'emballage, l'étiquette ainsi que dans les instructions d'utilisation et les documents marketing la taille du socle Ostoform FLOWASSIST auquel le texte/les documents adjacents font référence. La taille est indiquée par écrit au niveau de la partie inférieure du socle. Les millimètres (mm) sont affichés en premier et les pouces (") en deuxième.



À DÉCOUPER À L'AIDE DE CISEAUX

Indique sur l'emballage l'endroit où vous devez découper le socle Ostoform FLOWASSIST à l'aide de ciseaux.



TAILLE DE L'ANNEAU CLIC

Indique sur l'emballage, l'étiquette ainsi que dans les instructions d'utilisation et les documents marketing la taille de l'anneau Clic auquel le texte/les documents adjacents font référence. La taille est indiquée par écrit et en couleur au centre de l'anneau Clic.



SOCLE PLAT

Indique sur l'emballage et l'étiquette que ce produit est le socle plat Ostoform FLOWASSIST.



SOCLE CONVEXE

Indique sur l'emballage et l'étiquette que ce produit est le socle convexe Ostoform FLOWASSIST.