
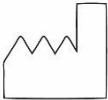

















PITTOGRAMMI ETICHETTATURA DISPOSITIVI MEDICI

PITTOGRAMMA	DENOMINAZIONE	DESCRIZIONE	RIFERIMENTO NORMATIVO
	Produttore	Indica chi è il fabbricante del dispositivo medico	UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 <i>Punto 5.1.1</i>
	Data di produzione	Indica la data di produzione del dispositivo medico	UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 <i>Punto 5.1.3</i>
	paese di produzione	Indica il paese di produzione del dispositivo medico (<i>l'utilizzo di questo simbolo preclude l'utilizzo del simbolo della data di produzione</i>)	UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 <i>Punto 5.1.11</i> ISO 3166-1
	Data di scadenza	Indica la data entro il quale il dispositivo medico deve essere utilizzato	UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 <i>Punto 5.1.4</i>
	Numero/codice catalogo	Indica il codice di catalogo del fabbricante con cui è possibile identificare il dispositivo medico	UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 <i>Punto 5.1.6</i>
	Non sterile	Indica che il dispositivo medico non è sterile	UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 <i>Punto 5.2.7</i>
	Lotto	Indica il numero di lotto del dispositivo medico	UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 <i>Punto 5.1.5</i>

	Non utilizzare se la confezione è danneggiata	Indica un dispositivo medico che non deve essere utilizzato se la confezione è danneggiata o è aperta.	UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 <i>Punto 5.2.8</i>
	Non riutilizzare	Indica che il dispositivo medico è monouso	UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 <i>Punto 5.4.2</i>
	Tenere lontano dalla luce del sole	Indica che il dispositivo medico deve essere protetto dalla luce del sole	UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 <i>Punto 5.3.2</i>
	Mantenere asciutto	Indica che il dispositivo medico deve essere protetto dall'umidità	UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 <i>Punto 5.3.4</i>
	Marchio CE	Indica la conformità tecnica europea. Nello specifico caso indica la conformità al Regolamento Europeo 2017/745 sui dispositivi medici.	/
	Dispositivo medico	Indica che il prodotto è un dispositivo medico	UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 <i>Punto 5.7.7</i>
<small>5.7.10.</small> 	Identificatore univoco del dispositivo	Consente l'identificazione inequivocabile del dispositivo medico sul mercato	UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 <i>Punto 5.7.10</i>
	Limite superiore di temperatura	Indica il limite superiore di temperatura al quale il dispositivo medico può essere esposto in modo sicuro.	UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 <i>Punto 5.3.6</i>
	Importatore	Indica l'entità che importa il dispositivo medico nel mercato locale.	UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 <i>Punto 5.1.8</i>
	Distributore	Indica l'entità che distribuisce il dispositivo medico nel mercato locale	UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 <i>Punto 5.1.9</i>