

Il presente documento ha lo scopo di riportare i pittogrammi impiegati sulle etichette, i manuali d'uso e le confezioni dei prodotti Intermed.

Per ogni specifica relativa ai prodotti si rimanda ai manuali d'uso dedicati.

| PITTOGRAMMA   | DENOMINAZIONE  | SPIEGAZIONE  | NORMA DI RIFERIMENTO                            |
|---|--|--|---|
|    | Attenzione   | Indica che è necessaria cautela quando si aziona il dispositivo o il controllo vicino a dove è posto il simbolo o che la situazione attuale richiede la consapevolezza o l'azione dell'operatore per evitare conseguenze indesiderate. | UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 – Pittogramma 5.4.4 |
|    | Consulta le istruzioni per l'uso                                 | Indica la necessità da parte dell'utilizzatore di consultare le istruzioni per l'uso.  | UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 – Pittogramma 5.4.3 |
|    | Attenersi alle istruzioni per l'uso                              | Consultare il manuale d'uso.   | IEC 60601-1, Tabella D.2, Pittogramma 10        |
|  | Distributore   | Indica l'entità che distribuisce il dispositivo medico sul posto.  | UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 – Pittogramma 5.1.9 |
|  | Importatore  | Indica l'entità che importa il dispositivo medico sul posto.   | UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 – Pittogramma 5.1.8 |
|  | Produttore   | Indica il produttore del dispositivo medico, come definito nella direttiva UE 93/42/CEE e nel Regolamento UE 2017/745.   | UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 – Pittogramma 5.1.1 |
|  | Rappresentante autorizzato della comunità Europea/Unione Europea | Indica il rappresentante autorizzato nella Comunità europea/ Unione Europea.   | UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 – Pittogramma 5.1.2 |
|  | Data di Produzione   | Indica la data di fabbricazione del dispositivo medico.  | UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 – Pittogramma 5.1.3 |
|  | Numero di Catalogo   | Indica il numero di catalogo del Fabbricante consentendo in tal modo di identificare il dispositivo medico.  | UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 – Pittogramma 5.1.6 |
|  | Codice Lotto   | Indica il codice del lotto del fabbricante, consentendo in tal modo di identificare il lotto o la partita.   | UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 – Pittogramma 5.1.5 |

|   |  |   |  |
|---|--|---|--|
|    | Numero Seriale   | Indica il numero di serie del fabbricante consentendo in tal modo di identificare un dispositivo medico specifico.  | UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 – Pittogramma 5.1.7  |
|    | Identificatore univoco del dispositivo   | Identificatore univoco del dispositivo.   | UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 – Pittogramma 5.7.10 |
|    | Dispositivo Medico   | Indica che l'articolo è un dispositivo medico.  | UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 – Pittogramma 5.7.7  |
|    | Limite di Temperatura  | Indica i limiti di temperatura ai quali il dispositivo medico può essere esposto in sicurezza.  | UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 – Pittogramma 5.3.7  |
|   | Limite di Umidità  | Indica l'intervallo di valori di umidità al quale il dispositivo medico può essere esposto in sicurezza.  | UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 – Pittogramma 5.3.8  |
|  | Limite di Pressione Atmosferica  | Indica l'intervallo dei valori di pressione atmosferica al quale il dispositivo medico può essere esposto in sicurezza.   | UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 – Pittogramma 5.3.9  |
|  | Fragile, maneggiare con cura   | Indica un dispositivo medico che può rompersi o subire danni se non è maneggiato con cura.  | UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 – Pittogramma 5.3.1  |
|  | Tenere il prodotto in un luogo asciutto  | Indica un dispositivo medico che necessita di protezione dall'umidità.  | UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 – Pittogramma 5.3.4  |
|  | Tenere lontano dalla luce  | Indica un dispositivo medico che necessita di protezione dalle fonti di luce.   | UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 – Pittogramma 5.3.2  |
|  | Non utilizzare se l'imballaggio non è integro e consultare le istruzioni per l'uso | Indica un dispositivo medico che non dovrebbe essere utilizzato se l'imballaggio è stato danneggiato o aperto e che l'utilizzatore dovrebbe consultare le istruzioni per l'uso per informazioni aggiuntive. | UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 – Pittogramma 5.2.8  |
|  | Stato dello smaltimento del flusso dei rifiuti                                     | Non smaltire i prodotti elettronici nel flusso dei rifiuti generale.  | Direttiva 2012/19/UE (RAEE)                      |

|   |                                |  |   |
|---|--------------------------------|--|---|
|  | Singolo paziente, uso multiplo | Indica un dispositivo medico che può essere usato più volte (procedure multiple) su un singolo paziente. | UNI CEI EN ISO 15223-1:2021 – Pittogramma 5.4.12            |
|  | Marchio CE                     | Marchio che attesta la conformità del prodotto alle direttive applicabili nell'unione europea.           | Direttiva 93/42/CEE<br>Regolamento UE 2017/745 – Allegato V |

**Intermed S.r.l.**

via Ludovico d'Aragona, 11

20132 - Milano (MI) Italia

Tel. +39 02 98 24 80 16 - Fax +39 02 98 24 73 61

[www.intermeditalia.it](http://www.intermeditalia.it) - [info@intermeditalia.it](mailto:info@intermeditalia.it)