























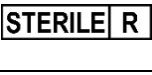
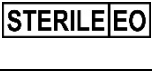
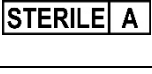

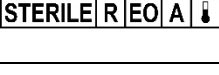


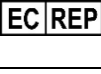


GLOSSÁRIO DE SÍMBOLOS PORTUGUÊS

SÍMBOLO	TÍTULO DO SÍMBOLO	DESCRIÇÃO DO SÍMBOLO
	NÚMERO DE CATÁLOGO	Indica o número de catálogo do fabricante para que o dispositivo médico possa ser identificado
	NÚMERO DE LOTE	Indica o número de lote do fabricante para que o lote possa ser identificado
	DATA DE VALIDADE (AAAA-MM-DD)	Indica a data após a qual o dispositivo médico não pode ser utilizado
	CUIDADO	Indica que é necessário proceder com cuidado ao operar o dispositivo ou o comando próximo de onde o símbolo está afixado, ou que a situação atual necessita da atenção do operador ou da ação do operador, com vista a evitar consequências indesejadas
	PARA UMA ÚNICA UTILIZAÇÃO	Indica um dispositivo médico que se destina a uma única utilização
	NÃO REESTERILIZAR	Indica um dispositivo médico que não pode ser reesterilizado
	NÃO UTILIZAR SE A EMBALAGEM ESTIVER DANIFICADA	Indica um dispositivo médico que não deve ser utilizado se a embalagem tiver sido danificada ou aberta e de que o utilizador deverá consultar as instruções de utilização para obter informações adicionais
	QUANTIDADE DE PRODUTO	Indica a quantidade de produto
	DISPOSITIVO MÉDICO	Indica que o artigo é um dispositivo médico
	APENAS MEDIANTE PRESCRIÇÃO	Cuidado: A Lei Federal (EUA) só permite a venda deste dispositivo a médicos ou sob receita dos mesmos. Indica que o produto está indicado apenas para utilização profissional
	CONDICIONAL PARA RM	Indica um dispositivo médico que possui condições definidas para entrar em segurança no ambiente de RM
	NÃO SEGURO PARA RM	Indica um dispositivo médico que tem riscos inaceitáveis e não pode entrar em segurança no ambiente de RM
	NÚMERO DE SÉRIE	Indica o número de série do fabricante para que o dispositivo médico específico possa ser identificado
	INTERVALO DE TEMPERATURAS	Indica os limites de temperatura a que o dispositivo médico pode ser exposto em segurança
	LIMITE SUPERIOR DA TEMPERATURA	Indica o limite superior da temperatura a que o dispositivo médico pode ser exposto em segurança
	LIMITE INFERIOR DA TEMPERATURA	Indica o limite inferior da temperatura a que o dispositivo médico pode ser exposto em segurança

SÍMBOLO	TÍTULO DO SÍMBOLO	DESCRIÇÃO DO SÍMBOLO
	INTERVALO DE HUMIDADE	Indica o intervalo de humidade a que o dispositivo médico pode ser exposto em segurança
	INTERVALO DA PRESSÃO ATMOSFÉRICA	Indica o intervalo da pressão atmosférica a que o dispositivo médico pode ser exposto em segurança
	UTILIZAÇÕES MÚLTIPLAS NUM ÚNICO PACIENTE	Indica um dispositivo médico que pode ser utilizado várias vezes (em múltiplos procedimentos) num único paciente
	PEÇA APLICADA DE TIPO B	Indica uma peça aplicada que cumpre requisitos específicos de proteção contra eletrocussão
	RESÍDUOS DE EQUIPAMENTO ELÉTRICO E ELETRÓNICO (REEE)	Indica equipamento eletrónico que deve ser devidamente eliminado
	FABRICANTE	Indica o fabricante do dispositivo médico
	DATA DE FABRICO (AAAA-MM-DD)	Indica a data em que o dispositivo médico foi fabricado
	NÃO ESTÉRIL	Indica um dispositivo médico que não foi sujeito a um processo de esterilização
	ESTERILIZADO POR IRRADIAÇÃO	Indica um dispositivo médico que foi esterilizado por irradiação
	ESTERILIZADO POR ÓXIDO DE ETILENO	Indica um dispositivo médico que foi esterilizado por óxido de etileno
	ESTERILIZADO POR PROCESSAMENTO ASSÉTICO	Indica um dispositivo médico que foi fabricado usando técnicas assépticas aceites
	ESTERILIZADO POR VAPOR	Indica um dispositivo médico que foi esterilizado por vapor ou calor seco
	ESTERILIZADO POR VÁRIOS MÉTODOS	Indica um dispositivo médico que foi esterilizado por irradiação, óxido de etileno, técnicas assépticas e vapor ou calor seco
	SISTEMA DE BARREIRA ESTÉRIL	Indica um sistema de barreira esterilizada única com embalagem de proteção exterior
	SISTEMA DE BARREIRA ESTÉRIL	Indica um sistema de barreira esterilizada única
	REPRESENTANTE AUTORIZADO NA COMUNIDADE EUROPEIA	Indica um representante autorizado na Comunidade Europeia/União Europeia

SÍMBOLO	TÍTULO DO SÍMBOLO	DESCRIÇÃO DO SÍMBOLO
	REPRESENTANTE AUTORIZADO NA SUÍÇA	Indica um representante autorizado na Suíça
	CONSULTAR AS INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO	Indica que o utilizador deverá consultar as instruções de utilização/IDU eletrónicas
	SEGUIR O MANUAL DO UTILIZADOR	Indica que o manual do utilizador deve ser lido
	MANTER SECO	Indica que o dispositivo médico deve ser protegido da humidade
	MANTER AFASTADO DA LUZ SOLAR	Indica que o dispositivo médico deve ser protegido das fontes luminosas ou do calor
	INFLAMÁVEL	Indica que o dispositivo médico contém materiais que são altamente inflamáveis
	RADIAÇÃO NÃO IONIZANTE	Indica níveis geralmente elevados, potencialmente perigosos, de radiação não ionizante ou para indicar equipamentos ou sistemas
	PEÇA APLICADA DE TIPO BF	Indica uma peça aplicada que cumpre um grau de proteção mais elevado contra eletrocussão
	DISTRIBUÍDO POR	Indica a entidade distribuidora do dispositivo médico na região
	ISENTO DE NRL	Indica a ausência de borracha natural seca ou de látex de borracha natural como material de fabrico no dispositivo médico ou na embalagem do dispositivo médico
	ISENTO DE LÁTEX	Indica a ausência de látex de borracha natural como material de fabrico no dispositivo médico ou na embalagem do dispositivo médico
	CONTÉM MATERIAL DE ORIGEM ANIMAL	Indica um dispositivo médico que contém tecidos biológicos, células ou derivados, de origem animal
	CONTÉM MATERIAL DE ORIGEM HUMANA	Indica um dispositivo médico que contém tecidos biológicos, células ou derivados, de origem humana
	CLASSE II	Indica a Classe II ou a proteção do equipamento duplamente isolado contra a eletrocussão
	CORRENTE CONTÍNUA	Indica na placa de classificação que o equipamento só pode ser usado com corrente contínua
	CORRENTE ALTERNA	Indica na placa de classificação que o equipamento só pode ser usado com corrente alternada