









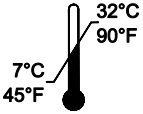








Möglicherweise gelten nicht alle abgebildeten Symbole für dieses Gerät. Die verwendeten Symbole sind dem Packungsetikett zu entnehmen.

WICHTIGE GEBRAUCHSINFORMATION

	Katalognummer		Elektronischer Abfall
	Chargenbezeichnung		Bevollmächtigter in der Europäischen Gemeinschaft
	Seriennummer		Bei unbeschädigter und ungeöffneter Verpackung steril. Sterilisationsmethode – EO
	Zu verwenden bis – Jahr/Monat/Tag		
	Nicht wiederverwenden		Bei unbeschädigter und ungeöffneter Verpackung steril. Sterilisationsmethode – Gamma-Bestrahlung
	Menge		
	Lagertemperaturbereich		Das Produkt erfüllt die grundlegenden Anforderungen der Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte.
	Hersteller		
	Unsteril		Vorsicht: Gemäß der gesetzlichen Bestimmungen (USA) darf dieses Produkt nur im Auftrag oder auf Anordnung von Ärzten verkauft werden.
	Siehe Gebrauchsanweisung		
	Enthält Phthalate		



Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist



Herstellungsdatum



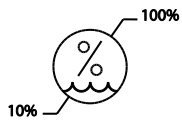
Nicht resterilisieren



Luftdruckbegrenzung



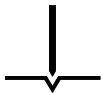
Vor Nässe schützen



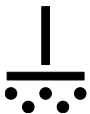
Luftfeuchtigkeitsgrenzen für Lagerung und Transport



Defibrillatorsicher, Typ CF



Ablation



Koagulation



Richtung



Betriebsanleitung beachten



Gebrauchsanweisung beachten



Ein/Aus (drücken)

**Arthrex, Inc.** | Naples, FL

34108-1945 • USA |

Gebührenfrei:

+1-(800) 934-4404 |

[www.arthrex.com](http://www.arthrex.com)

**Arthrex GmbH** | Erwin-

Hielscher-Strasse 9,

81249 München, Deutschland |

Tel.: +49 89 909005-0 |

[www.arthrex.de](http://www.arthrex.de)