









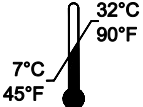








A totalidade dos símbolos indicados podem não aplicar-se a este dispositivo. Consulte o rótulo na embalagem relativamente aos símbolos utilizados.

IMPORTANTES INFORMAÇÕES SOBRE O PRODUTO

	Número de catálogo		Resíduos eletrónicos
	Número de lote		Representante autorizado na Comunidade Europeia
	Número de série		Estéril a menos que a embalagem esteja danificada ou aberta. Método de esterilização - OE
	Utilizar até - Ano/Mês/Dia		
	Não reutilizar		Estéril a menos que a embalagem esteja danificada ou aberta. Método de esterilização - radiação Gama
	Quantidade		
	Intervalo de temperatura para armazenamento		
	Fabricante		O produto cumpre os requisitos essenciais da Diretiva 93/42/CEE relativa a dispositivos médicos.
	Não estéril		
	Consultar as instruções de utilização		Atenção: A legislação federal (EUA) limita a venda deste dispositivo a um médico ou mediante prescrição de um médico.
	Contém ftalatos		



Não utilize se a embalagem
estiver danificada



Data de fabrico



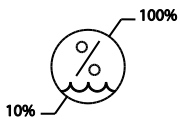
Não reesterilizar



Limitação da pressão
atmosférica



Manter seco



Limites de humidade para
armazenamento e transporte



À prova de desfibrilhador tipo CF



Ablação



Coagulação



Direção



Seguir as instruções de
operação



Consulte as instruções de
utilização



Ligar / Desligar (botão de
pressão)

Arthrex, Inc. | Naples, FL

34108-1945 • EUA |

Chamada grátis:

+1-(800) 934-4404 |

www.arthrex.com

Arthrex GmbH | Erwin-

Hielscher-Strasse 9,

81249 München, Alemanha |

Tel: +49 89 909005-0 |

www.arthrex.de