

# Notice technique

 Réf. : **TB-15001-FRE**

 Date de publication : **Septembre 2015**

 Produit : INOmax DS<sub>IR</sub><sup>®</sup> / INOblender<sup>®</sup>

Priorité : Basse

 Parties concernées : INOmax DS<sub>IR</sub> / INOblender

Classification : Information à distribuer

 Objet : **Étiquette de dispositif — Ajout d'un code à barres d'UDI**

En raison des nouvelles normes exigées par la FDA, un code à barres d'identifiant unique de dispositif (UDI) sera ajouté aux étiquettes des dispositifs INOmax DS<sub>IR</sub> et INOblender. L'ajout de ce code à barres ne crée pas, pour l'utilisateur, un besoin de modification des procédures de gestion de l'équipement; toutefois, l'aspect des étiquettes va légèrement changer.

Les éléments de l'étiquette sont les suivants :

REF : Numéro d'équipement

SN : Numéro de série

Composants de l'UDI :

(01) Identifiant du dispositif

(21) Numéro de série

Le tableau ci-dessous affiche des exemples (la taille et les détails définitifs peuvent varier légèrement) des étiquettes actuelles des dispositifs et des nouvelles étiquettes UDI, incluant le code à barres UDI :

Dispositif	Étiquette actuelle de dispositif	Nouvelle étiquette UDI de dispositif
INOmax DS <sub>IR</sub>		
INOblender		

Si vous avez d'autres questions, veuillez communiquer avec le soutien technique en appelant le 1-877-566-9466 (Amérique du Nord) ou avec votre représentant local.

Mallinckrodt Manufacturing LLC  
 6603 Femrite Drive,  
 Madison, WI 53718-6801 États-Unis

Mallinckrodt, la marque « M » et le logo de Mallinckrodt Pharmaceuticals sont des marques déposées de Mallinckrodt. D'autres marques sont des marques commerciales d'une entreprise de Mallinckrodt ou de leurs propriétaires respectifs.  
 © 2016 Mallinckrodt