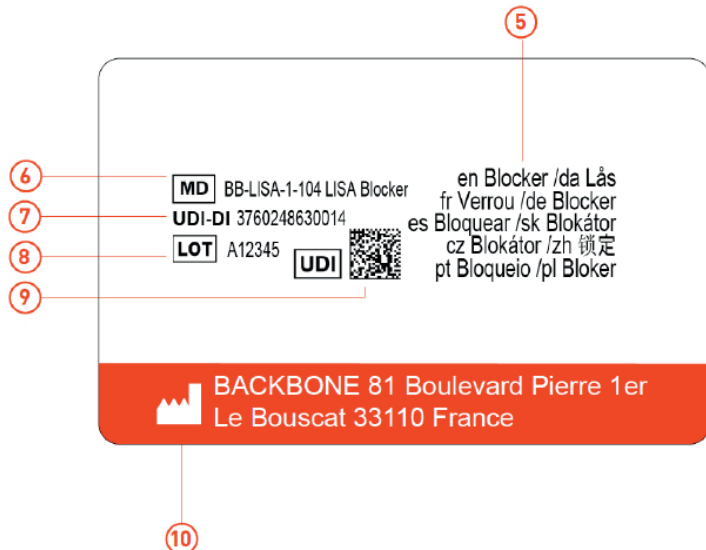
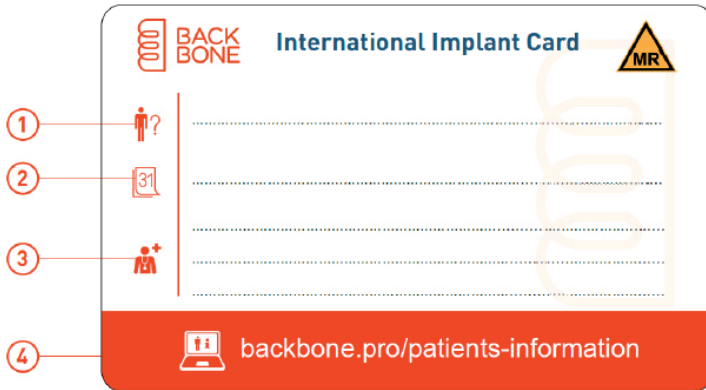


## CARTÃO DE IMPLANTE

### Instruções de preenchimento





A explicação dos símbolos encontra-se no verso:









## CARTÃO DE IMPLANTE

### Instruções de preenchimento

A preencher pela instituição / prestador de cuidados de saúde:

- ①  Nome do paciente ou ID do paciente
- ②  Data de implantação
- ③  Nome e morada da instituição / prestador de cuidados de saúde:
- ④  Sítio Web de informação do fabricante

As informações do Cartão de Implante correspondentes a 5 a 10 são disponibilizadas na forma de autocolante com cada dispositivo:

- ⑤  Tipo de dispositivo na língua pretendida
- ⑥  Nome do dispositivo
- ⑦  Código UDI-DI (HRI)
- ⑧  N.º do lote / Cód. do lote
- ⑨  Código UDI (formato AIDC)
- ⑩  Nome e morada do fabricante do dispositivo médico implantado

O autocolante de informação do dispositivo correspondente a cada dispositivo utilizado dura a cirurgia está disponível na embalagem e tem de ser colocado em cada face vazia no cartão de implante conforme apresentado a seguir:



Segundo SPR 23.423.4, o Folheto do Paciente no interior da embalagem de cada dispositivo utilizado durante a operação contém todas as seguintes informações: (RDM art.º 18 Texto – Cláusula 1 – b), c), d)).  
O Folheto do Paciente de cada dispositivo utilizado deve ser fornecido ao paciente com o cartão de implante.