



Product Name: Tongue Depressor **Type and size:** Adult-type

Indications: The product intended for use is to inspect oral diseases.. Intend purpose: The product intended for use is to inspect oral diseases.. **Contraindications:** None.

Caution: Discard after for use, use by 5 years, prohibit use if overdue. The product should be stored in area of dry, aeration and clean. After use the product can be disposed of accord to hospital specification for contaminated clinical waster

Patient group: Patients who requiring oral examination.

Intended users: It can be used by trained doctors, nursing staff and person.

Clinical benefits: The product plays an auxiliary role in the oral examination. Any residual risk and any undesirable side-effects: none

Install information: none **Performance characteristics:** a. The product is complete, without obvious defects such as sharp edges and burrs, and there is no obvious bending phenomenon in the plastic part. b. The surface is clean and free from obvious foreign objects and impurities.

Structural composition: Tongue Depressor Body

Method: Take out the device. To use for inspecting oral diseases.

Storage: In relative humidity not higher than 80%. No corrosive gas, cool, dry, well ventilated, clean environment. Do not store with disinfectant that contain chlorine compound.

All serious accidents concerning the medical device supplied by us must be reported to the manufacturer and competent authority of the member state where your registered office is located.

GIMA WARRANTY TERMS

The Gima 12-month standard B2B warranty applies.



Jiangsu Suyun Medical Materials Co., Ltd.
No. 18 Jin Qiao Road Dapu Industrial Park
222002 Lianyungang Jiangsu Province
Made in China

REF

Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe)
Eiffestraße 80, 20537 Hamburg, GERMANY

CH REP

Medicare AG,
Hauptstr. 51 5024 Küttigen,
Schweiz/CHRN-AR-20002506



Gima S.p.A
Via Marconi, 1 - 20060 Gessate (MI) - Italy
export@gimaitaly.com - gima@gimaitaly.com
www.gimaitaly.com

M-25509-M-Rev.2.07.25

	IT - Data di fabbricazione GB - Date of manufacture FR - Date de fabrication ES - Fecha de fabricación PT - Data de fabrico DE - Herstellungsdatum GR - Ημερομηνία παραγωγής DK - Fabrikationsdato FI - Valmistuspäivämäärä NL - Productiedatum PL - Data produkcji CZ - Datum výroby BG - Дата на производство EE - Valmistamise kuupäev HR - Datum proizvodnje HU - Gyártás dátuma LT - Pagaminimo data LV - Izgatavošanas datums NO - Fabrikasjonsdato RO - Data fabricației SK - Dátum výroby SL - Datum proizvodnje SV - Tillverkningsdatum AR - عین صیتل خیبرات
REF	IT - Codice prodotto GB - Product code FR - Code produit ES - Código producto PT - Código produto DE - Erzeugniscode GR - Κωδικός προϊόντος DK - Produktkode FI - Tuotekoodi NL - Productcode PL - Numer katalogowy CZ - Kód výrobku BG - Код на продукт EE - Toote kood HR - Koda izdelka HU - Termékkód LT - Prekės kodas LV - Produkta kods NO - Produktkode RO - Cod produs SK - Kód výrobku SL - Koda izdelka SV - Produktkod AR - چين مېلا نوک
LOT	IT - Numero di lotto GB - Lot number FR - Numéro de lot ES - Número de lote PT - Número de lote DE - Chargennummer GR - Αριθμός παρτίδας DK - Batchnummer FI - Eränumero NL - Partijnummer PL - Kod partii CZ - Číslo šarže BG - Партиден номер EE - Partii number HR - Številka partije HU - Tételszám LT - Partijos numeris LV - Partijas numurs NO - Produksjonsserienummer RO - Număr de lot SK - Číslo šarže SL - Številka partije SV - Satsnummer AR - عدد قتر
EC REP	IT - Rappresentante autorizzato nella Comunità europea GB - Authorized representative in the European community FR - Représentant autorisé dans la Communauté européenne ES - Representante autorizado en la Comunidad Europea PT - Representante autorizado na União Europeia DE - Autorisierter Vertreter in der EG GR - Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Ένωση DK - Autoriseret repræsentant i det Europæiske Fællesskab FI - Valtuutettu edustaja Euroopan yhteisössä NL - Bevoegde vertegenwoordiger in de Europese Gemeenschap PL - Upoważniony przedstawiciel we Wspólnocie Europejskiej CZ - Zplnomocněný zástupce v Evropském společenství BG - Упълномощен представител в Европейската общност EE - Volitatud esindaja Euroopa Ühenduses HR - Pooblašćeni zastopnik za Evropsko skupnost HU - Meghatalmazott képviselő az Európai Közösségben LT - Įgaliojasis atstovas Europos bendrijoje LV - Pilnvarotais pārstāvis Eiropas Kopienā NO - Autorisert representant i EU RO - Reprezentant autorizat pe teritoriul Comunității Europene SK - Splnomocnený zástupca v Európskom spoločenstve SL - Pooblašćeni zastopnik za Evropsko skupnost SV - Auktoriserad representant i Europeiska gemenskapen AR - يېنوروالا داغتالاي ف دت عيم لشمم
	IT - Non utilizzare se l'imballaggio è danneggiato GB - Don't use if package is damaged FR - Ne pas utiliser si le colis est endommagé ES - No usar si el paquete está dañado PT - Não use se o pacote estiver danificado DE - Nicht verwenden, wenn das Paket beschädigt ist GR - Μην το χρησιμοποιείτε αν η συσκευασία είναι κατεστραμμένη DK - Må ikke bruges, hvis pakken er beskadiget FI - Ei saa käyttää, jos pakkaus on vaurioitunut NL - Niet gebruiken als de verpakking beschadigd is PL - Nie używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone CZ - Nepoužívejte, pokud je obal poškozen BG - Не използвайте, ако опаковката е повредена EE - Ärge kasutage, kui pakend on kahjustatud HR - Ne uporabljajte, če je embalaža poškodovana HU - Ne használja, ha a csomagolás sérült LT - Nenaudokite, jei pakuotė pažeista LV - Nelietot, ja iepakojums ir bojāts NO - Ikke bruk hvis emballasjen er skadet RO - A nu se utiliza dacă ambalajul este deteriorat SK - Nepoužívaj, ak je obal poškodený SL - Ne uporabljajte, če je embalaža poškodovana SV - Använd inte en förpackning som är skadad AR - مذجسترت ال ف مزحل فلت قلا ح يف

	IT - Dispositivo monouso, non riutilizzare GB - Disposable device, do not re-use FR - Dispositif pour usage unique, ne pas réutiliser ES - Dispositivo monouso, no reutilizable PT - Dispositivo descartável, não reutilizar DE - Für einmaligen Gebrauch, nicht wiederverwenden GR - Προϊόν μιας χρήσεως. Μην το χρησιμοποιείται εκ νέου DK - Engangsenhed, må ikke genbruges Productet er i overensstemmelse med EU-direktiv FI - Kertakäyttöinen laite, ei saa käyttää uudelleen NL - Voor eenmalig gebruik, niet hergebruiken PL - Jedno urządzenie, nie używaj ponownie CZ - Jednorázový prostředek, nepoužívejte opakovaně BG - Устройство за еднократна употреба, не използвайте повторно EE - Ühekordne, ärge kasutage seda mitu korda HR - Za enkratno uporabo, ne uporabiti ponovno HU - Eldobható eszköz, ne használja újra LT - Vienkartinis prietaisas, nenaudokite pakartotinai LV - Vienreiz lietojama ierīce, nelietojiet to atkārtoti NO - Engangsutstyr, ikke gjenbruk RO - Dispozitiv de unică folosință, a nu se refolosi SK - Zariadenie na jedno použitie, nepoužívajte opakovane SL - Za enkratno uporabo, ne uporabiti ponovno SV - Engångsanordning, får ej återvändas AR - ديج ذم مدختست ال مودختستال قيدي قانا
	IT - Dispositivo medico conforme al regolamento (UE) 2017/745 GB - Medical Device complies with Directive (UE) 2017/745 FR - Dispositif médical conforme à la directive (UE) 2017/745 ES - Dispositivo médico según la Directiva (UE) 2017/745 PT - Dispositivo médico em conformidade com a Diretiva (UE) 2017/745 DE - Medizinprodukt gemäß Richtlinie (UE) 2017/745 GR - Ιατρική συσκευή σύμφωνα με την οδηγία (UE) 2017/745 DK - Medicinsk udstyr overholder direktiv (UE) 2017/745 FI - Lääketieteellinen laite on direktiivin (UE) 2017/745 mukainen NL - Medisch hulpmiddel voldoet aan Richtlijn (UE) 2017/745 PL - Wyrób medyczny zgodny z dyrektywą (UE) 2017/745 CZ - Zdravotnický prostředek vyhovuje směrnici (UE) 2017/745 BG - Медицински продукт, съответстващ на Регламент (UE) 2017/745 EE - Toode vastab Euroopa direktiivile HR - Medicinski pripomoček, skladen z uredbu (UE) 2017/745 HU - rendeleltnek megfelelő orvostechnikai eszköz (UE) 2017/745 LT - Medicinos prietaisas, atitinkantis reglamentą (UE) 2017/745 LV - Mediciniska ierīce, kas atbilst Regulai (UE) 2017/745 NO - Produktet samsvarer med Europeisk direktiv (UE) 2017/745 RO - Dispozitiv medical realizat în conformitate cu prevederile regulamentul (UE) 2017/745 SK - Zdravotnícka pomôčka v súlade s nariadením (UE) 2017/745 SL - Medicinski pripomoček, skladen z uredbu (UE) 2017/745 SV - Den medicintekniska produkten överensstämmer med förordning (UE) 2017/745 AR - مدي جيتال مع وفاتوي يبط زاده (UE) 2017/745
	IT - Dispositivo medico GB - Medical Device FR - Dispositif médical ES - Producto sanitario PT - Dispositivo médico DE - Medizinprodukt GR - Ιατροτεχνολογικό προϊόν DK - Medicinsk udstyr FI - Lääkinnällinen laite NL - Medisch hulpmiddel PL - Wyrób medyczny CZ - Zdravotnický prostředek BG - Медицински Продукт EE - Meditsiiniline seade HR - Medicinski pripomoček HU - Orvosi eszköz LT - Medicininis prietaisas LV - Mediciniskā ierīce NO - Medisinsk utstyr RO - Dispozitiv medical SK - Zdravotnícka pomôčka SL - Medicinski pripomoček SV - Medicinteknisk produkt AR - يبط زاده
	IT - Non sterile GB - Non-sterile FR - Pas stérile ES - No estéril PT - não estéril DE - Nicht steril GR - όχι αποστειρωμένο DK - Ikke-steril FI - Ei-sterili NL - Niet steriel PL - Nie sterylne CZ - Nesterilno BG - Не стерилен EE - Mittesteriiline HR - Ni sterilno HU - Nem steril LT - Ne sterilus LV - Nav sterilis NO - Ikke steril RO - Nesteril SK - Zdravotnícka pomôčka SL - Nesterilinė SV - Ni sterilno AR - مق مع سري
	IT - Conservare al riparo dalla luce solare GB - Keep away from sunlight FR - À conserver à l'abri de la lumière du soleil ES - Conservar al amparo de la luz solar PT - Guardar ao abrigo da luz solar DE - Vor Sonneneinstrahlung geschützt lagern GR - Κρατήστε το μακριά από ηλιακή ακτινοβολία DK - Må ikke udsættes for sollys FI - Pidä kaukana auringonvalosta NL - Afgeschermd van zonlicht opslaan PL - Przechowywać z dala od światła słonecznego CZ - Držte zaštiťeno od slunečevog svetla BG - Съхранявайте далеч от слънчева светлина EE - Hoida eemal päikesevalgusest HR - Hraniti zaštićeno pred sončno svetlobo HU - Napfénytől véde tárolandó LT - Saugoti nuo saulės spindulių LV - Uzglabāt prom no saules gaismas NO - Må oppbevares på et sted uten direkte sollys RO - A se păstra ferit de razele soarelui SK - Skladujte mimo slnečného svetla SL - Medicinski pripomoček SV - Hraniti zaštićeno pred sončno svetlobo AR - ظفح ي سريشلا عوض نع ادني ع
	IT - Conservare in luogo fresco ed asciutto GB - Keep in a cool, dry place FR - À conserver dans un endroit frais et sec ES - Conservar en un lugar fresco y seco PT - Armazenar em local fresco e seco DE - An einem kühlen und trockenen Ort lagern GR - Διατηρείται σε δροσερό και στεγνό περιβάλλον DK - Opbevares køligt og tørt FI - Säilytettävä kuivassa ja viileässä NL - Koel en droog opslaan PL - Przechowywać w suchym miejscu CZ - Držte na hladnom i suhom mjestu BG - Пазете на хладно, сухо място EE - Hoida jahedas ja kuivas kohas HR - Hraniti na suhem i hladnem mestu HU - Száraz, hűvös helyen tárolandó LT - Laikyti vėsioje ir sausoje vietoje LV - Uzglabāt vēsā, sausā vietā NO - Må oppbevares på et tørt og kaldt sted RO - A se păstra într-un loc răcoros și uscat SK - Zdravotnícka pomôčka SL - Skladujte na hladnom a suhom mieste SV - Hraniti na suhem in hladnem mestu AR - فاجو دراب ناعم يف ظفح ي

	IT - Importatore GB - Producent FR - Fabricant ES - Importador PT - Importador DE - Importeur GR - Εισαγωγέας DK - Importør FI - Maahantuojat NL - Koel en droog opslaan PL - Importer CZ - Uvozniik BG - Вносител EE - Maaletooja HR - Импортёр HU - Importőr LT - Importuotojas LV - Importētājs NO - Importør RO - Importator SK - Dovožca SL - Uvoznik SV - Importör AR - دروست‌ساز
	IT - Fabbricante GB - Importer FR - Importateur ES - Fabricante PT - Fabricante DE - Hersteller GR - Κατασκευαστής DK - Fabrikant FI - Valmistaja NL - Fabrikant PL - Producent CZ - Proizvođač BG - производител EE - Tootja HR - Импортёр HU - Gyártó LT - Gamintojas LV - Ražotājs NO - Produsent RO - Producător SK - Výrobca SL - Proizvajalec SV - Tillverkare AR - عناصر
	IT - Identificatore univoco del dispositivo GB - Unique device identifier FR - Identifiant unique de l'appareil ES - Identificador de dispositivo único PT - Identificador exclusivo do dispositivo DE - Unique Device Identifier (Eindeutige Kennung des Geräts GR - Μοναδικό αναγνωριστικό συσκευής PL - Unikalny identyfikator urządzenia CZ - Jedinečný identifikátor zařízení SE - Unik identifierare för enheten FI - Laitteen yksilöllinen tunniste SI - Enolični identifikator naprave SK - Jedinečný identifikátor zariadenia RO - Identificatorul unic al dispozitivului NL - Unieke identificatie van het apparaat HR - Jedinstveni identifikator uređaja HU - Az eszköz egyedi azonosítója DK - Unik identifikator for enheden BG - Уникален идентификатор на устройството LT - Unikalus įrenginio identifikatorius LV - Unikāls ierīces identifikators EE - Seadme kordumatu identifikaator SA - معرف فريد للجهاز
	IT - Rappresentante autorizzato in Svizzera GB - Authorized Representative in Swiss FR - Représentant autorisé au Suisse ES - Representante autorizado en Suizo PT - Representante autorizado no Suíço DE - Autorisierter Vertreter im Schweizer GR - Εξουσιοδοτημένος Αντιπρόσωπος στο Ελβετός PL - Autoryzowany Przedstawiciel w Szwajcarski CZ - Autorizovaný zástupce ve švýcarský SE - Auktoriserad representant i Schweiziska FI - Valtuutettu edustaja Sveitsiläinen SI - Pooblaščen zastopnik v Švicaru SK - Autorizovaný zástupca v švajčiarsky RO - Reprezentant autorizat în Elvețiane NL - Geautoriseerde HR - Ovlašteni predstavnik u Zvitsera HU - Meghatalmazott képviselő az Svájci DK - Autoriseret repræsentant i Schweizisk NO - Autorisert representant i Sveitsiska BG - Оторизиран представител в швейцарски LT - Įgaliojotas atstovas Šveicarijoje LV - Pilnvarotais pārstāvis Šveices EE - Pilnvarotais pārstāvis -Šveice SA - الممثل المعتمد في المملكة المتحدة