

PT MODO DE INSTALAÇÃO E UTILIZAÇÃO

1. LIMPAR E SECAR CUIDADOSAMENTE A SUPERFÍCIE ONDE SE PRETENDE COLOCAR O TAPETE
2. REMOVER A FOLHA DE PROTECÇÃO DO FUNDO TRANSPARENTE
ATENÇÃO: AO REMOVER A TAMPA PROTECTORA INFERIOR, CERTIFIQUE-SE DE QUE NÃO REMOVE A FOLHA ADESIVA BRANCA/AZUL QUE DEVE PRENDER O TAPETE AO CHÃO.
3. FAZER O TAPETE COLAR AO CHÃO
4. REMOVER A FOLHA DE PROTECÇÃO SUPERIOR TRANSPARENTE
5. REMOVER PROGRESSIVAMENTE, COM USO, AS 30 FOLHAS ADESIVAS

AVISOS

- NÃO ADEQUADOS PARA UTILIZAÇÃO NO EXTERIOR
- INSTALAR APENAS EM SUPERFÍCIES LISAS E SEM RUGOSIDADE
- EVITAR MOLHAR A SUPERFÍCIE DO TAPETE E CAMINHAR SOBRE ELE COM A SOLA MOLHADA.
- TRANSPORTAR E ARMAZENAR NA EMBALAGEM ORIGINAL
- NÃO DOBRAR O PACOTE
- ARMAZENAR NUM LOCAL SECO, LONGE DE FONTES DE CALOR FORTES, PROTEGER DA CHUVA E DA LUZ SOLAR DIRECTA.
- DISPOR DE ACORDO COM AS LEIS E REGRAS NACIONAIS RELATIVAS AOS PLÁSTICOS (POLIETILENO DE BAIXA DENSIDADE)

	IT Codice prodotto GB Product code FR Code produit ES Código producto PT Código produto FI Tuotekoodi
	IT Numero di lotto GB Lot number FR Numéro de lot ES Número de lote PT Número de lote FI Eränumero
	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 FI Säilytää kuivassa ja viileässä
	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 FI Säilytää auringonvalolta suojassa
	IT Fabbricante GB Manufacturer FR Fabricant ES Fabricante PT Fabricante FI Valmistaja
	IT Data di fabbricazione GB Date of manufacture FR Date de fabrication ES Fecha de fabricación PT Data de fabrico FI Valmistuspäivämäärä
	IT Dispositivo medico conforme al regolamento (UE) 2017/745 GB Medical Device compliant with Regulation (EU) 2017/745 FR Dispositif médical conforme au règlement (UE) 2017/745 ES Producto sanitario conforme con el reglamento (UE) 2017/745 PT Dispositivo médico em conformidade com a regulamento (UE) 2017/745 FI Lääkinnällinen laite, joka vastaa asetusta (EU) 2017/745
	IT Attenzione: Leggere e seguire attentamente le istruzioni (avvertenze) per l'uso GB Caution: read instructions (warnings) carefully FR Attention: lisez attentivement les instructions (avertissements) ES Precaución: lea las instrucciones (advertencias) cuidadosamente PT Cuidado: leia as instruções (avisos) cuidadosamente FI Huomio: Lue käyttöohjeet (varoitukset) ja noudata niitä huolellisesti

	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 FI Kertakäyttöinen laite, ei saa käyttää uudelleen
	IT Data di scadenza GB Expiration date FR Date d'échéance ES Fecha de caducidad PT Data de validade FI Viimeinen voimassaolopäivä
	IT Dispositivo medico GB Medical Device FR Dispositif médical ES Producto sanitario PT Dispositivo médico FI Lääkinnällinen laite
	IT Non sterile GB Non-sterile FR Pas stérile ES No estéril PT Não estéril FI Ei-steriili
	IT Identificativo unico GB Unique identifier FR Identifiant unique ES Identificador único PT Identificador exclusivo FI Ainutlaatuinen tunniste
	IT Rappresentante autorizzato in Svizzera GB Authorized Representative in Switzerland FR Représentant autorisé en Suisse ES Representante autorizado en Suiza PT Representante Autorizado na Suíça FI Valtuutettu edustaja Sveitsissä
	IT Rappresentante autorizzato in Regno Unito GB Authorized Representative in the UK FR Représentant autorisé au Royaume-Uni ES Representante autorizado en el Reino Unido PT Representante Autorizado no Reino Unido FI Valtuutettu edustaja Isossa-Britanniassa

È necessario segnalare qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo medico da noi fornito al fabbricante e all'autorità competente dello Stato membro in cui si ha sede.

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.

Il est nécessaire de signaler tout accident grave survenu et lié au dispositif médical que nous avons livré au fabricant et à l'autorité compétente de l'état membre où on a le siège social.

Es necesario informar al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro en el que se encuentra la sede sobre cualquier incidente grave que haya ocurrido en relación con el producto sanitario que le hemos suministrado.

É necessário notificar ao fabricante e às autoridades competentes do Estado-membro onde ele está sediado qualquer acidente grave verificado em relação ao dispositivo médico fornecido por nós.
Kaikista vakavista tapaturmista, jotka liittyvät toimittamamme lääkinnällisen laitteen käyttöön, on ilmoitettava