

federali statali e locali quando si smaltisce il prodotto. • L'utente è responsabile di eventuali problemi causati da un uso non corretto della presente IFU. • Questo prodotto è destinato all'uso da parte di medici specialisti addetti nel trattamento della fertilità femminile.

• Qualsiasi infezione grave verificatosi in relazione al dispositivo deve essere segnalata al fabbricante e all'autorità competente del Stato membro in cui l'utilizzo è stabilito. **Sintesi sicurezza e prestazioni cliniche (SSCP)** Le caratteristiche di prestazione di SejaSperm sono riportate sul SSCP disponibile sul sito web di EUDAMED <https://ec.europa.eu/tools/eudamed> o sul sito web Kitazato-iVF.com. Nota: le istruzioni per l'uso sono disponibili in formato elettronico su Kitazato-iVF.com o su richiesta.

LT-SEASPERM SOLUTION

BENDRA INFORMACIJA Prieš naudodami, perskaitykite naujomoje instrukcijas BAZINIS UDI-1D: 458223146SEPKH Tikslineių populiacija: Pacientai, kuriems atlektinos dirbtinė apavimino procedūros Tik profesionaliam naudojimui.

Numatoma pasikir-

tis

SejaSperm

Solution

ly

pas

ym

re

si

re

re