

# Mentions légales



Document à destination des professionnels de santé (MàJ Mars 2020).

## DM classe IIa

**Les masques de ventilation Philips** sont des dispositifs médicaux de classe IIa fabriqués par Philips Healthcare et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme certifié TÜV SÜD Product Service GmbH (0123). Ils sont destinés au monitoring. Les actes thérapeutiques de ventilation sont pris en charge par les organismes d'assurance maladie dans certaines situations. Lisez attentivement la notice d'utilisation. Ces dispositifs médicaux sont des produits de santé réglementés qui portent au titre de cette réglementation, le marquage CE.

**Les masques AF541 et AF811** sont des dispositifs médicaux de classe IIa, fabriqué par Philips et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme notifié TÜV SÜD Product Service GmbH (0123). Ils sont destinés à administrer une ventilation à pression positive. Les actes effectués avec ces masques sont pris en charge par les organismes d'assurance maladie dans certaines situations. Lisez attentivement la notice d'utilisation et l'étiquetage.

**Les masques pédiatriques de ventilation PN841** sont des dispositifs médicaux de classe IIa fabriqués par Respironics et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme certifié TÜV SÜD Product Service GmbH (0123). Ils sont destinés à la ventilation non invasive. Les actes thérapeutiques de ventilation sont pris en charge par les organismes d'assurance maladie dans certaines situations. Lisez attentivement la notice d'utilisation.

Les canules nasales AC611 sont des dispositifs médicaux de classe IIa fabriqués par Philips et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme notifié TÜV SÜD Product Service GmbH (0123). Il est utilisé pour l'assistance respiratoire. Les examens réalisés avec ces dispositifs sont pris en charge par les organismes d'assurance maladie dans certaines situations. Lisez attentivement la notice d'utilisation.

## DM classe IIb

**Le ventilateur V680** est un dispositif médical de classe IIb, fabriqué par Philips Healthcare et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme certifié British Standard Institution. Il est utilisé pour l'assistance respiratoire des patients nécessitant une ventilation mécanique. Les examens réalisés avec ces systèmes sont pris en charge par les organismes d'assurance maladie dans certaines situations. Lisez attentivement le manuel d'utilisation. Ce dispositif médical est un produit de santé réglementé qui porte, au titre de cette réglementation, le marquage CE.

**Le ventilateur V60** est un dispositif médical de classe IIb, fabriqué par Philips Healthcare et dont l'évaluation de la conformité a été réalisée par l'organisme certifié British Standard Institution. Il est utilisé pour l'assistance respiratoire des patients nécessitant une ventilation mécanique. Les examens réalisés avec ces systèmes sont pris en charge par les organismes d'assurance maladie dans certaines situations. Lisez attentivement le manuel d'utilisation. Ce dispositif médical est un produit de santé réglementé qui porte, au titre de cette réglementation, le marquage CE.