































SYMBOL	SYMBOLTITEL	SYMBOLBESCHREIBUNG
	KATALOGNUMMER	Gibt die Katalognummer des Herstellers an, damit das Medizinprodukt identifiziert werden kann.
	CHARGENUMMER	Gibt die Chargennummer des Herstellers an, damit die Charge oder das Los identifiziert werden kann.
	VERWENDBAR BIS (JJJJ-MM-TT)	Gibt das Datum an, nach dem das Medizinprodukt nicht mehr verwendet werden darf.
	VORSICHT	Weist darauf hin, dass Vorsicht geboten ist, wenn das Gerät oder die Steuerung in der Nähe der mit dem Symbol gekennzeichneten Stelle betrieben wird, oder dass die aktuelle Situation die Aufmerksamkeit oder das Handeln des Bedieners erfordert, um unerwünschte Folgen zu vermeiden.
	NUR ZUM EINMALIGEN GEBRAUCH	Kennzeichnet ein Medizinprodukt, das nur für den einmaligen Gebrauch bestimmt ist.
	NICHT RESTERILISIEREN	Kennzeichnet ein Medizinprodukt, das nicht resterilisiert werden darf.
	NICHT VERWENDEN, WENN DIE VERPACKUNG BESCHÄDIGT IST	Gibt an, dass ein Medizinprodukt nicht verwendet werden darf, wenn die Verpackung beschädigt oder geöffnet ist, und dass der Benutzer der Gebrauchsanweisung zusätzliche Informationen entnehmen muss.
	PRODUKTMENGE	Gibt die Menge des Produkts an.
	MEDIZINPRODUKT	Gibt an, dass das Produkt ein Medizinprodukt ist.
	VERSCHREIBUNGSPFLICHTIG	Vorsicht: Gemäß US-Gesetzgebung ist der Verkauf dieses Produkts nur auf ärztliche Anordnung gestattet. Gibt an, dass das Produkt nur für den professionellen Gebrauch zulässig ist.
	BEDINGT MR-SICHER	Kennzeichnet ein Medizinprodukt, das unter bestimmten Bedingungen sicher in die MR-Umgebung eingebracht werden kann.
	NICHT MR-SICHER	Kennzeichnet ein Medizinprodukt, das unvertretbare Risiken aufweist und nicht in die MR-Umgebung eingebracht werden sollte.
	SERIENNUMMER	Gibt die Seriennummer des Herstellers an, damit ein bestimmtes Medizinprodukt identifiziert werden kann.
	TEMPERATURBEREICH	Gibt die Temperaturgrenzen an, denen das Medizinprodukt sicher ausgesetzt werden kann.
	OBERE TEMPERATURGRENZE	Gibt die obere Temperaturgrenze an, der das Medizinprodukt sicher ausgesetzt werden kann.
	UNTERE TEMPERATURGRENZE	Gibt die untere Temperaturgrenze an, der das Medizinprodukt sicher ausgesetzt werden kann.

SYMBOL	SYMBOLTITEL	SYMBOLBESCHREIBUNG
	FEUCHTIGKEITSBEREICH	Gibt den Feuchtigkeitsbereich an, dem das Medizinprodukt sicher ausgesetzt werden kann.
	ATMOSPHÄRENDRUCKBEREICH	Gibt den Atmosphärendruckbereich an, dem das Medizinprodukt sicher ausgesetzt werden kann.
	MEHRFACHVERWENDUNG BEI EINEM EINZELNEN PATIENTEN	Gibt an, dass ein Medizinprodukt mehrfach (bei verschiedenen Eingriffen) bei einem einzelnen Patienten verwendet werden kann.
	ANWENDUNGSTEIL TYP B	Kennzeichnet ein Anwendungsteil, das die spezifischen Anforderungen zum Schutz gegen Stromschlag erfüllt.
	ELEKTRO- UND ELEKTRONIK-ALTGERÄTE (WEEE)	Kennzeichnet elektronische Geräte, die ordnungsgemäß entsorgt werden müssen.
	HERSTELLER	Gibt den Hersteller des Medizinprodukts an.
	HERSTELLUNGSDATUM (JJJJ-MM-TT)	Gibt das Datum an, an dem das Medizinprodukt hergestellt wurde.
	NICHT STERIL	Kennzeichnet ein Medizinprodukt, das keinem Sterilisationsverfahren unterzogen wurde.
STERILE R	DURCH BESTRAHLUNG STERILISIERT	Kennzeichnet ein Medizinprodukt, das durch Bestrahlung sterilisiert wurde.
STERILE EO	STERILISATION MIT ETHYLENOXID	Kennzeichnet ein Medizinprodukt, das mit Ethylenoxid sterilisiert wurde.
STERILE A	DURCH ASEPTISCHE AUFBEREITUNG STERILISIERT	Kennzeichnet ein Medizinprodukt, das unter Verwendung anerkannter aseptischer Techniken sterilisiert wurde.
STERILE 	DURCH DAMPF STERILISIERT	Kennzeichnet ein Medizinprodukt, das mit Dampf oder trockener Hitze sterilisiert wurde.
STERILE R EO A 	DURCH MEHRERE METHODEN STERILISIERT	Kennzeichnet ein Medizinprodukt, das unter Verwendung von Bestrahlung, Ethylenoxid, aseptischen Techniken und Dampf oder trockener Hitze sterilisiert wurde.
	STERILBARRIERESYSTEM	Kennzeichnet ein einzelnes Sterilbarrieresystem mit schützender Außenverpackung.
	STERILBARRIERESYSTEM	Kennzeichnet ein einzelnes Sterilbarrieresystem.
EC REP	BEVOLLMÄCHTIGTER VERTRETER IN DER EUROPÄISCHEN GEMEINSCHAFT	Gibt den bevollmächtigten Vertreter in der Europäischen Gemeinschaft/Europäischen Union an.
CH REP	BEVOLLMÄCHTIGTER VERTRETER IN DER SCHWEIZ	Gibt den bevollmächtigten Vertreter in der Schweiz an.

SYMBOL	SYMBOLTITEL	SYMBOLBESCHREIBUNG
	GEBRAUCHSANWEISUNG BEACHTEN	Gibt an, dass der Benutzer die Gebrauchsanweisung/elektronische Gebrauchsanweisung beachten muss.
	BENUTZERHANDBUCH BEFOLGEN	Gibt an, dass der Benutzer das Benutzerhandbuch lesen muss.
	TROCKEN HALTEN	Kennzeichnet ein Medizinprodukt, das vor Feuchtigkeit geschützt werden muss.
	VON SONNENLICHT FERNHALTEN	Kennzeichnet ein Medizinprodukt, das von Lichtquellen oder Hitze geschützt werden muss.
	ENTFLAMMBAR	Gibt an, dass das Medizinprodukt leicht entzündbare Materialien enthält.
	NICHTIONISIERENDE STRALUNG	Weist auf allgemein erhöhte, potenziell gefährliche Werte nichtionisierender Strahlung bzw. Geräte oder Systeme hin.
	ANWENDUNGSTEIL TYP BF	Kennzeichnet ein Anwendungsteil, das einen höheren Schutzgrad gegen Stromschlag aufweist.
	VERTRIEBEN DURCH	Gibt die Stelle an, die das Medizinprodukt in der Region vertreibt.
	ENTHÄLT KEIN NRL	Gibt an, dass weder trockener Naturkautschuk noch Naturkautschuklatex als Konstruktionsmaterial im Medizinprodukt oder in der Verpackung des Medizinprodukts vorhanden sind.
	LATEXFREI	Gibt an, dass kein Naturkautschuklatex als Konstruktionsmaterial im Medizinprodukt oder in der Verpackung des Medizinprodukts vorhanden ist.
	ENTHÄLT BIOLOGISCHES MATERIAL TIERISCHER HERKUNFT	Kennzeichnet ein Medizinprodukt, das biologisches Gewebe, Zellen oder deren Derivate tierischen Ursprungs enthält.
	ENTHÄLT BIOLOGISCHES MATERIAL MENSCHLICHER HERKUNFT	Kennzeichnet ein Medizinprodukt, das biologisches Gewebe, Zellen oder deren Derivate menschlichen Ursprungs enthält.
	KLASSE II	Kennzeichnet Geräte der Klasse II oder doppelt isolierte Geräte, die Schutz gegen Stromschlag bieten.
	GLEICHSTROM	Gibt auf dem Typenschild an, dass das Gerät ausschließlich für Gleichstrom geeignet ist.
	WECHSELSTROM	Gibt auf dem Typenschild an, dass das Gerät ausschließlich für Wechselstrom geeignet ist.
	ÜBERSETZUNG	Gibt an, dass die ursprünglichen Informationen zum Medizinprodukt einer Übersetzung unterzogen wurden, die die ursprünglichen Informationen ergänzt oder ersetzt. Übersetzung: LOGOS - Via Curtatona 5/2 - 41126 Modena (Italien) Steuer-Identifikationsnummer: IT02018930368 - REA Modena Nr. 259448