








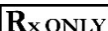


















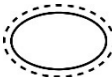





















SYMBOLI	SYMBOLIN OTSIKKO	SYMBOLIN KUVAUS
	LUETTELONUMERO	Ilmaisee valmistajan luettelonumeron, jotta lääkinällinen laite voidaan tunnistaa
	ERÄNUMERO	Ilmaisee valmistajan luettelonumeron, jotta lääkinällinen laite voidaan tunnistaa
	VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄ (VVVV-KK-PP)	Ilmaisee päivämäärän, jonka jälkeen lääkinällistä laitetta ei saa käyttää
	HUOMIO	Ilmaisee, että käytettäessä laitetta tai ohjausta lähellä symbolin sijaintia on oltava varovainen tai että senhetkinen tilanne edellyttää käyttäjän tietoisuutta tai käyttäjän toimintaa eihaluttujen seurausten välttämiseksi
	KERTAKÄYTTÖINEN	Ilmaisee lääkinällisen laitteen, joka on tarkoitettu kertakäyttöiseksi
	EI SAA STERILOIDA UDELLEEN	Ilmaisee lääkinällisen laitteen, jota ei saa steriloida uudelleen
	EI SAA KÄYTTÄÄ, JOS PAKKAUS ON VAHINGOITTUNUT	Ilmaisee, että lääkinällistä laitetta ei saa käyttää, jos pakkaus on vaurioitunut tai avattu ja että käyttäjän on tarkistettava lisätietoja käyttöohjeesta
	TUOTTEEN MÄÄRÄ	Ilmaisee tuotteen määrän
	LÄÄKINNÄLLINEN LAITE	Ilmaisee, että kohde on lääkinällinen laite
	VAIN LÄÄKEMÄÄRÄYKSELLÄ	Huomio: Yhdysvaltain liittovaltiolain mukaan laitetta saavat myydä vain lääkärit tai lääkärin valtuuttamat henkilöt. Ilmaisee, että tuote on tarkoitettu vain ammattilaiskäyttöön
	MK EHDOLLINEN	Ilmaisee lääkinällisen laitteen, joka on määritelty turvallisesti käytettäväksi magneettikuvausympäristössä
	MK EI TURVALLINEN	Ilmaisee lääkinällisen laitteen, jolla on kohtuuttomia riskejä ja jota ei saa viedä magneettikuvausympäristöön
	SARJANUMERO	Ilmaisee valmistajan sarjanumeron, jotta lääkinällinen laite voidaan tunnistaa
	LÄMPÖTILA-ALUE	Ilmaisee lämpötilarajat, joille lääkinällinen laite voidaan altistaa turvallisesti
	LÄMPÖTILAN YLÄRAJA	Ilmaisee lämpötilan ylärajan, jolle lääkinällinen laite voidaan altistaa turvallisesti
	LÄMPÖTILAN ALARAJA	Ilmaisee lämpötilan alarajan, jolle lääkinällinen laite voidaan altistaa turvallisesti

SYMBOLI	SYMBOLIN OTSIKKO	SYMBOLIN KUVAUS
	KOSTEUSALUE	Ilmaisee kosteusalueen, jolle lääkinällinen laite voidaan altistaa turvallisesti
	ILMANPAINELUE	Ilmaisee ilmanpainealueen, jolle lääkinällinen laite voidaan altistaa turvallisesti
	YKSI POTILAS, USEITA KÄYTTÖKERTOJA	Ilmaisee lääkinällisen laitteen, jota voidaan käyttää useita kertoja (useissa toimenpiteissä) yhdelle ja samalle potilaalle
	TYYPIN B SOVELLETTU OSA	Ilmaisee sovellettua osaa, joka täyttää erityiset sähköiskusuojausvaatimukset
	SÄHKÖ- JA ELEKTRONIIKKA-LAITEROMU (WEEE)	Ilmaisee, että elektroniikkalaitteisto on hävitettävä asianmukaisesti
	VALMISTAJA	Ilmaisee lääkinällisen laitteen valmistajan
	VALMISTUSPÄIVÄ (VVVV-KK-PP)	Ilmaisee lääkinällisen laitteen valmistuspäivän
	EI-STERIILI	Ilmaisee, ettei lääkinällistä laitetta ole steriloitu
	STERILOITU SÄTEILYTTÄMÄLLÄ	Ilmaisee, että lääkinällinen laite on steriloitu säteilyttämällä
	STERILOITU ETEENIOKSIDILLA	Ilmaisee, että lääkinällinen laite on steriloitu eteenioksidilla
	STERILOITU ASEPTISELLÄ KÄSITTELYLLÄ	Ilmaisee, että lääkinällinen laite on steriloitu aseptisellä käsittelyllä
	STERILOITU HÖYRYLLÄ	Ilmaisee, että lääkinällinen laite on steriloitu höyryllä
	STERILOITU USEILLA MENETELMILLÄ	Ilmaisee, että lääkinällinen laite on steriloitu käyttämällä säteilytystä, eteenioksidia, aseptisiä menetelmiä sekä höyryä tai kuumailmaa
	STERIILI SUOJAJÄRJESTELMÄ	Ilmaisee yksittäistä steriiliä suojajärjestelmää, jonka ulkopuolella on suojaava pakkaus
	STERIILI SUOJAJÄRJESTELMÄ	Ilmaisee yksittäistä steriiliä suojajärjestelmää
	VALTUUTETTU EDUSTAJA EUROOPAN YHTEISÖSSÄ	Ilmaisee valtuutetun edustajan Euroopan yhteisössä / Euroopan unionissa
	VALTUUTETTU EDUSTAJA SVEITSISSÄ	Ilmaisee valtuutetun edustajan Sveitsissä

SYMBOLI	SYMBOLIN OTSIKKO	SYMBOLIN KUVAUS
	LUE KÄYTTÖOHJEET	Ilmaisee, että käyttäjän on tutustuttava käyttöohjeisiin/sähköisiin käyttöohjeisiin
	NOUDATA KÄYTTÖOHJETTA	Ilmaisee, että käyttöohje on noudatettava
	PIDÄ KUIVANA	Ilmaisee lääkinnällistä laitetta, joka on suojattava kosteudelta
	PIDÄ POISSA AURINGONVALOSTA	Ilmaisee lääkinnällistä laitetta, joka on suojattava valolähteiltä ja kuumuudelta
	HELPOSTI SYTTYVÄ	Ilmaisee, että lääkinnällinen laite sisältää materiaaleja, jotka syttyvät helposti
	IONISOIMATON SÄTEILY	Ilmaisee yleensä kohonneita, mahdollisesti vaarallisia ionisoimattoman säteilyn tasoja, tai ilmaisee laitteita tai järjestelmiä
	TYYPIN BF SOVELLETTU OSA	Ilmaisee sovelletun osan, joka täyttää korkeamman asteen sähköiskusuojausvaatimukset
	JAKELIJA	Ilmaisee yksikön, joka jakelee lääkinnällistä laitetta alueella
	EI SISÄLLÄ LUONNONKUMILATEKSIA	Ilmaisee, että lääkinnällisen laitteen rakenteen materiaaleissa tai sen pakkauksessa ei ole käytetty kuivaa luonnonkumia tai luonnonkumilateksia
	LATEKSITON	Ilmaisee, että lääkinnällisen laitteen rakenteen materiaaleissa tai sen pakkauksessa ei ole käytetty luonnonkumilateksia
	SISÄLTÄÄ BIO- JA ELÄINPERÄISTÄ MATERIAALIA	Ilmaisee, että lääkinnällisessä laitteessa on käytetty eläinperäisiä biologisia kudoksia, soluja tai niiden johdannaisia
	SISÄLTÄÄ BIO- JA IHMISPERÄISTÄ MATERIAALIA	Ilmaisee, että lääkinnällisessä laitteessa on käytetty ihmisperäisiä biologisia kudoksia, soluja tai niiden johdannaisia
	LUOKKA II	Ilmaisee luokan II tai kaksoiseristetyn sähköiskusuojauksen
	TASAVIRTA	Ilmaisee arvokilvessä, että laite soveltuu vain tasavirralle
	VAIHTOVIRTA	Ilmaisee arvokilvessä, että laite soveltuu vain vaihtovirralla
	KÄÄNNÖS	Osoittaa, että lääkinnällisen laitteen tiedot on käännetty, mikä täydentää alkuperäisiä tietoja tai korvaa ne. Käännös: LOGOS - Via Curtatona 5/2 - 41126 Modena (Italia) Veronmaksajan tunnusnumero (TIN): IT02018930368 - REA Modena No. 259448