













# VERKLARENDE WOORDENLIJST SYMBOLEN

## NEDERLANDS

SYMBOOL	TITEL SYMBOOL	BESCHRIJVING SYMBOOL
	CATALOGUSNUMMER	Geeft het catalogusnummer van de fabrikant aan zodat het medische hulpmiddel kan worden geïdentificeerd
	PARTIJNUMMER	Geeft het partijnummer van de fabrikant aan, zodat de batch of partij kan worden geïdentificeerd
	TE GEBRUIKEN VÓÓR (JJJJ-MM-DD)	Geeft de datum aan waarna het medische hulpmiddel niet meer mag worden gebruikt
	VOORZICHTIG	Geeft aan dat voorzichtigheid geboden is bij het bedienen van het hulpmiddel of de bediening in de buurt van waar het symbool is geplaatst, of dat de bediener zich bewust moet zijn van de huidige situatie of actie moet ondernemen om ongewenste gevolgen te voorkomen
	ALLEEN VOOR EENMALIG GEBRUIK	Geeft een medisch hulpmiddel aan dat bedoeld is voor eenmalig gebruik
	NIET OPNIEUW STERILISEREN	Geeft een medisch hulpmiddel aan dat niet opnieuw moet worden gesteriliseerd
	NIET GEBRUIKEN ALS DE VERPAKKING BESCHADIGD IS	Geeft aan dat een medisch hulpmiddel niet mag worden gebruikt als de verpakking beschadigd of geopend is en dat de gebruiker de gebruiksaanwijzing moet raadplegen voor aanvullende informatie
	PRODUCTHOEVEELHEID	Geeft de hoeveelheid product aan
	MEDISCH HULPMIDDEL	Geeft aan dat het product een medisch hulpmiddel is
	ALLEEN OP RECEPT	Voorzichtig: Volgens federale wetgeving (in de VS) mag dit product uitsluitend door of op voorschrift van een arts worden verkocht. Geeft aan dat het product uitsluitend bestemd is voor professioneel gebruik
	MR-VOORWAARDELIJK	Geeft aan dat een medisch hulpmiddel voldoet aan de voorwaarden om veilig in de MR-omgeving te worden gebruikt
	MR ONVEILIG	Geeft aan dat een medisch hulpmiddel onaanvaardbare risico's met zich meebrengt en niet in de MR-omgeving terecht mag komen
	SERIENUMMER	Geeft het serienummer van de fabrikant aan zodat een specifiek medisch hulpmiddel kan worden geïdentificeerd
	TEMPERATUURBEREIK	Geeft de temperatuurlimieten aan waaraan het medische hulpmiddel veilig kan worden blootgesteld
	BOVENSTE TEMPERATUURLIMIET	Geeft de bovengrens van de temperatuur aan waaraan het medische hulpmiddel veilig kan worden blootgesteld
	ONDERSTE TEMPERATUURLIMIET	Geeft de onderste temperatuurlimiet aan waaraan het medische hulpmiddel veilig kan worden blootgesteld

















# VERKLARENDE WOORDENLIJST SYMBOLEN

## NEDERLANDS

SYMBOOL	TITEL SYMBOOL	BESCHRIJVING SYMBOOL
	VOCHTIGHEIDSBEREIK	Geeft het vochtigheidsbereik aan waaraan het medische hulpmiddel veilig kan worden blootgesteld
	BEREIK ATMOSFERISCHE DRUK	Geeft het bereik voor atmosferische druk aan waaraan het medische hulpmiddel veilig kan worden blootgesteld
	MEERVOUDIG GEBRUIK VOOR ÉÉN PATIËNT	Geeft een medisch hulpmiddel aan dat meerdere keren kan worden gebruikt (in meerdere procedures) bij één patiënt
	TYPE B TOEGEPAST ONDERDEEL	Geeft aan dat een toegepast onderdeel voldoet aan specifieke eisen voor bescherming tegen elektrische schokken
	AFGEDANKTE ELEKTRISCHE EN ELEKTRONISCHE APPARATUUR (AEEA)	Geeft aan dat elektronische apparatuur op de juiste wijze moet worden afgevoerd
	FABRIKANT	Geeft de fabrikant van het medische hulpmiddel aan
	PRODUCTIEDATUM (JJJJ-MM-DD)	Geeft de datum aan waarop het medische hulpmiddel is vervaardigd
	NIET-STERIEL	Geeft een medisch hulpmiddel aan dat geen sterilisatieproces heeft ondergaan
<b>STERILE</b> <b>R</b>	GESTERILISEERD MIDDELS STRALING	Geeft een medisch hulpmiddel aan dat is gesteriliseerd door middel van bestraling
<b>STERILE</b> <b>EO</b>	GESTERILISEERD MET ETHYLEENOXIDE	Geeft een medisch hulpmiddel aan dat is gesteriliseerd met ethyleenoxide
<b>STERILE</b> <b>A</b>	GESTERILISEERD DOOR ASEPTISCHE VERWERKING	Geeft aan dat een medisch hulpmiddel is vervaardigd met behulp van geaccepteerde aseptische technieken
<b>STERILE</b> 	GESTERILISEERD MET STOOM	Geeft een medisch hulpmiddel aan dat is gesteriliseerd met stoom of droge hitte
<b>STERILE</b> <b>R</b> <b>EO</b> <b>A</b> 	GESTERILISEERD MET MEERDERE METHODEN	Geeft een medisch hulpmiddel aan dat is gesteriliseerd met bestraling, ethyleenoxide, aseptische technieken en stoom of droge hitte
	STERIEL BARRIÈRESYSTEEM	Geeft één steriel barrièresysteem aan met beschermende verpakking aan de buitenkant
	STERIEL BARRIÈRESYSTEEM	Geeft één steriel barrièresysteem aan
<b>EC</b> <b>REP</b>	GEAUTORISEERDE VERTEGENWOORDIGER IN DE EUROPESE GEMEENSCHAP	Geeft de geautoriseerde vertegenwoordiger in de Europese Gemeenschap/Europese Unie aan
<b>CH</b> <b>REP</b>	GEAUTORISEERDE VERTEGENWOORDIGER IN ZWITSERLAND	Geeft de geautoriseerde vertegenwoordiger in Zwitserland aan

# VERKLARENDE WOORDENLIJST SYMBOLEN

## NEDERLANDS

SYMBOOL	TITEL SYMBOOL	BESCHRIJVING SYMBOOL
	RAADPLEEG DE GEBRUIKSAANWIJZING	Geeft aan dat de gebruiker de gebruiksaanwijzing/elektronische gebruiksaanwijzing moet raadplegen
	VOLG DE GEBRUIKERSHANDLEIDING	Geeft aan dat de gebruikershandleiding moet worden gelezen
	DROOG HOUDEN	Geeft aan dat een medisch hulpmiddel moet worden beschermd tegen vocht
	UIT DE BUURT VAN ZONLICHT HOUDEN	Geeft een medisch hulpmiddel aan dat moet worden beschermd tegen lichtbronnen of warmte
	BRANDBAAR	Geeft aan dat het medische hulpmiddel materialen bevat die licht ontvlambaar zijn
	NIET-IONISERENDE STRALING	Geeft algemeen verhoogde, potentieel gevaarlijke niveaus van niet-ioniserende straling aan of geeft apparatuur of systemen aan
	TYPE BF TOEGEPAST ONDERDEEL	Geeft aan dat een toegepast onderdeel voldoet aan een hogere mate van bescherming tegen elektrische schokken
	GEDISTRIBUEERD DOOR	Geeft de entiteit aan die het medische hulpmiddel distribueert in een specifiek land
	BEVAT GEEN NRL	Geeft aan dat er geen droog natuurlijk rubber of natuurlijk rubberlatex aanwezig is als constructiemateriaal in het medische hulpmiddel of de verpakking van een medisch hulpmiddel
	LATEXVRIJ	Geeft aan dat er geen natuurlijk rubberlatex aanwezig is als constructiemateriaal in het medische hulpmiddel of de verpakking van een medisch hulpmiddel
	BEVAT BIOLOGISCH DIERLIJK MATERIAAL	Geef een medisch hulpmiddel aan dat biologische weefsels, cellen of derivaten daarvan van dierlijke oorsprong bevat
	BEVAT BIOLOGISCH MENSELIJK MATERIAAL	Duidt op een medisch hulpmiddel dat biologisch weefsel, biologische cellen of derivaten daarvan van menselijke oorsprong bevat
	KLASSE II	Geeft klasse II of dubbel geïsoleerde bescherming van apparatuur tegen elektrische schokken aan
	GELIJKSTROOM	Geeft op het typeplaatje aan dat de apparatuur alleen geschikt is voor gelijkstroom
	WISSELSTROOM	Geeft op het typeplaatje aan dat de apparatuur alleen geschikt is voor wisselstroom
	VERTALING	Geeft aan dat de oorspronkelijke informatie over het medische hulpmiddel is vertaald ter aanvulling of vervanging van de oorspronkelijke informatie. Vertaling: LOGOS - Via Curtatona 5/2 - 41126 Modena (Italy)   Taxpayer ID Number (TIN): IT02018930368 - REA Modena No. 259448