












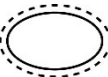





SYMBOL	TYTUŁ SYMBOLU	OPIS SYMBOLU
	NUMER KATALOGOWY	Wskazuje numer katalogowy producenta umożliwiającą identyfikację wyrobu medycznego.
	NUMER SERII	Wskazuje numer serii producenta, tak aby można było zidentyfikować partię lub serię.
	ZUŻYĆ DO (RRRR-MM-DD)	Wskazuje datę, po której nie wolno używać wyrobu medycznego.
	PRZESTROGA	Wskazuje, że podczas obsługi danego urządzenia lub elementu sterującego w pobliżu miejsca umieszczenia symbolu należy zachować ostrożność lub że bieżąca sytuacja wymaga świadomości operatora lub jego działania w celu zapobieżenia niepożądanym konsekwencjom.
	WYŁĄCZNIE DO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU	Wskazuje wyrób medyczny przeznaczony wyłącznie do jednorazowego użytku.
	NIE STERYLIZOWAĆ PONOWNIE	Wskazuje wyrób medyczny, który nie może zostać poddany ponownej sterylizacji.
	NIE UŻYWAĆ, JEŻELI OPAKOWANIE JEST USZKODZONE	Wskazuje wyrób medyczny, którego nie należy używać, jeżeli opakowanie jest uszkodzone lub otwarte oraz że w celu uzyskania dodatkowych informacji użytkownik powinien zapoznać się z instrukcją obsługi.
	ILOŚĆ PRODUKTU	Określa ilość produktu.
	WYRÓB MEDYCZNY	Wskazuje, że produkt jest wyrobem medycznym.
	TYLKO NA RECEPTĘ	Przeostroga: Zgodnie z prawem federalnym (USA) niniejszy wyrób może być sprzedawany wyłącznie lekarzom lub na ich zamówienie. Wskazuje, że wyrób przeznaczony jest wyłącznie do użytku profesjonalnego.
	WARUNKOWO BEZPIECZNY W ŚRODOWISKU MR	Wskazuje wyrób medyczny, który spełnia określone warunki, aby można go było bezpiecznie wprowadzić do środowiska rezonansu magnetycznego.
	NIEBEZPIECZNY W ŚRODOWISKU MR	Wskazuje wyrób medyczny, który stwarza niedopuszczalne ryzyko i którego nie należy wprowadzać do środowiska rezonansu magnetycznego.
	NUMER SERYJNY	Wskazuje numer seryjny producenta, umożliwiającą identyfikację określonego wyrobu medycznego.
	ZAKRES TEMPERATURY	Wskazuje limity temperatur, na które wyrób medyczny może być bezpiecznie narażony.
	GÓRNY LIMIT TEMPERATURY	Wskazuje górny limit temperatur, na które wyrób medyczny może być bezpiecznie narażony.
	DOLNY LIMIT TEMPERATURY	Wskazuje dolny limit temperatur, na które wyrób medyczny może być bezpiecznie narażony.

SYMBOL	TYTUŁ SYMBOLU	OPIS SYMBOLU
	ZAKRES WILGOTNOŚCI	Wskazuje zakres wilgotności, na który wyrób medyczny może być bezpiecznie narażony.
	ZAKRES CIŚNIENIA ATMOSFERYCZNEGO	Wskazuje zakres ciśnienia atmosferycznego, na które wyrób medyczny może być bezpiecznie narażony.
	DO WIELOKROTNEGO UŻYTKU U JEDNEGO PACJENTA	Wskazuje wyrób medyczny, który może być używany wielokrotnie (w wielu zabiegach) u jednego pacjenta.
	CZĘŚĆ TYPU B MAJĄCA STYCZNOŚĆ Z CIAŁEM PACJENTA	Wskazuje część użytkową spełniającą określone wymagania dotyczące ochrony przed porażeniem prądem elektrycznym.
	ZUŻYTY SPRZĘT ELEKTRYCZNY I ELEKTRONICZNY (WEEE)	Wskazuje sprzęt elektroniczny, który należy odpowiednio zutylizować.
	PRODUCENT	Wskazuje producenta wyrobu medycznego
	DATA PRODUKCJI (RRRR-MM-DD)	Wskazuje datę wyprodukowania wyrobu medycznego.
	NIESTERYLNE	Wskazuje wyrób medyczny, który nie został poddany procesowi wyjaławiania.
	WYSTERYLIZOWANY PRZEZ NAPROMIENIANIE	Wskazuje wyrób medyczny, który został wyjałowiony poprzez napromieniowanie.
	STERYLIZOWANE TLENKIEM ETYLENU	Wskazuje wyrób medyczny, który został wyjałowiony przy użyciu tlenu etylenu.
	STERYLIZOWANE METODĄ ASEPTYCZNĄ	Wskazuje wyrób medyczny, który został wyprodukowany z zastosowaniem przyjętych technik aseptycznych.
	STERYLIZOWANE PARĄ	Wskazuje wyrób medyczny, który został wyjałowiony przy użyciu pary lub suchego ciepła.
	STERYLIZOWANE WIELOMA METODAMI	Wskazuje wyrób medyczny, który został wyjałowiony przy użyciu napromieniowania, tlenu etylenu, technik aseptycznych oraz pary lub suchego ciepła.
	SYSTEM BARIERY STERYLNEJ	Wskazuje system pojedynczej bariery sterylnej z zewnętrznym opakowaniem ochronnym.
	SYSTEM BARIERY STERYLNEJ	Wskazuje system pojedynczej bariery sterylnej.
	AUTORYZOWANY PRZEDSTAWICIEL WE WSPÓLNOTYCE EUROPEJSKIEJ	Wskazuje upoważnionego przedstawiciela we Wspólnocie Europejskiej/Unii Europejskiej.
	AUTORYZOWANY PRZEDSTAWICIEL W SZWAJCARII	Wskazuje autoryzowanego przedstawiciela w Szwajcarii.

SYMBOL	TYTUŁ SYMBOLU	OPIS SYMBOLU
	PATRZ INSTRUKCJA OBSŁUGI	Wskazuje na konieczność zapoznania się przez użytkownika z instrukcją obsługi/elektroniczną instrukcją obsługi.
	POSTĘPUJ ZGODNIE Z INSTRUKCJĄ OBSŁUGI	Wskazuje na konieczność zapoznania się z instrukcją obsługi.
	CHROŃ PRZED WILGOCIĄ	Wskazuje wyrób medyczny, który należy chronić przed wilgocią
	CHROŃ PRZED KONTAKTEM ZE ŚWIATŁEM SŁONECZNYM	Wskazuje wyrób medyczny, który wymaga ochrony przed źródłami światła lub ciepła.
	ŁATWOPALNY	Wskazuje, że wyrób medyczny zawiera wysoce łatwopalne materiały.
	PROMIENIOWANIE NIEJONIZUJĄCE	Wskazuje ogólnie podwyższony, potencjalnie niebezpieczny poziom promieniowania niejonizującego lub wskazuje urządzenia lub systemy.
	CZĘŚĆ TYPU BF MAJĄCA STYCZNOŚĆ Z CIAŁEM PACJENTA	Wskazuje zastosowaną część zgodną z wyższym stopniem ochrony przed porażeniem prądem elektrycznym.
	DYSTRYBUTOR	Wskazuje podmiot rozprowadzający wyrób medyczny na rynku lokalnym
	NIE ZAWIERA NRL	Wskazuje na brak obecności suchej gumy naturalnej lub lateksu gumy naturalnej jako materiału, z którego wykonano wyrób medyczny lub jego opakowanie.
	NIE ZAWIERA LATEKSU	Wskazuje na brak obecności lateksu kauczuku naturalnego jako materiału, z którego wykonano wyrób medyczny lub jego opakowanie.
	ZAWIERA MATERIAŁ BIOLOGICZNY POCHODZENIA ZWIERZĘCEGO	Wskazuje wyrób medyczny, który zawiera tkankę biologiczną, komórki lub ich pochodne pochodzenia zwierzęcego.
	ZAWIERA MATERIAŁ BIOLOGICZNY POCHODZENIA LUDZKIEGO	Wskazuje wyrób medyczny, który zawiera tkankę biologiczną, komórki lub ich pochodne pochodzenia ludzkiego.
	KLASA II	Wskazuje klasę II lub sprzęt z podwójną izolacją, chroniący przed porażeniem prądem elektrycznym.
	PRĄD STAŁY	Wskazuje na tabliczce znamionowej, że dany wyrób nadaje się wyłącznie do zasilania prądem stałym.
	PRĄD PRZEMIENNY	Wskazuje na tabliczce znamionowej, że dany wyrób nadaje się wyłącznie do zasilania prądem przemiennym.
	TŁUMACZENIE	Wskazuje, że oryginalne informacje o wyrobie medycznym zostały poddane tłumaczeniu, które uzupełnia lub zastępuje oryginalne informacje. Tłumaczenie: LOGOS - Via Curtatona 5/2 - 41126 Modena (Włochy) Numer ID podatnika (TIN): IT02018930368 - Nr REA Modena 259448