






























SYMBOLORDLISTA

SVENSKA

SYMBOL	SYMBOLENS TITEL	SYMBOLBESKRIVNING
	KATALOGNUMMER	Anger tillverkarens katalognummer så att den medicintekniska produkten kan identifieras
	PARTINUMMER	Anger tillverkarens partinumnummer så att batchen eller partiet kan identifieras
	ANVÄNDS FÖRE (ÅÅÅÅ-MM-DD)	Anger efter vilket datum den medicintekniska produkten inte längre får användas
	FÖRSIKTIGHET	Anger att försiktighet är nödvändig vid användning av produkten eller kontrollen i närheten av den plats där symbolen är placerad, eller att den aktuella situationen kräver att operatören är uppmärksam eller agerar för att undvika oönskade konsekvenser
	ENDAST FÖR ENGÅNGSBRUK	Anger en medicinteknisk produkt som endast är avsedd för engångsanvändning
	FÅR INTE OMSTERILISERAS	Anger en medicinteknisk produkt som inte får omsteriliseras
	FÅR INTE ANVÄNDAS OM FÖRPACKNINGEN ÄR SKADAD	Anger att en medicinteknisk produkt inte får användas om förpackningen har skadats eller öppnats och att användaren bör läsa bruksanvisningen för ytterligare information
	PRODUKTKVANTITET	Anger produktens kvantitet
	MEDICINTEKNISK PRODUKT	Anger att produkten är en medicinteknisk produkt
	ENDAST PÅ LÄKARORDINATION	Försiktighet: Enligt federal lag i USA får denna enhet endast säljas av läkare eller på läkares ordination. Anger att produkten endast är avsedd för användning av legitimerad läkare/sköterska
	MR-VILLKORLIG	Anger en medicinteknisk produkt som har definierade villkor för att komma in i MR-miljön under säkra förhållanden
	EJ MR-SÄKER	Anger en medicinteknisk produkt som innebär oacceptabla risker och som inte ska komma in i MR-miljön
	SERIENUMMER	Anger tillverkarens serienummer så att en specifik medicinteknisk produkt kan identifieras
	TEMPERATUROMRÅDE	Anger de temperaturgränser för vilka den medicintekniska produkten säkert kan exponeras
	ÖVRE TEMPERATURGRÄNS	Anger den övre temperaturgräns för vilken den medicintekniska produkten säkert kan exponeras
	NEDRE TEMPERATURGRÄNS	Anger den nedre temperaturgräns för vilken den medicintekniska produkten säkert kan exponeras

SYMBOL	SYMBOLENS TITEL	SYMBOLBESKRIVNING
	LUFTFUKTIGHETSOMRÅDE	Anger det luftfuktighetsområde för vilket den medicintekniska produkten säkert kan exponeras
	ATMOSFÄRTRYCKSOMRÅDE	Anger det atmosfärtrycksområde för vilket den medicintekniska produkten säkert kan exponeras
	ANVÄNDNING FLERA GÅNGER PÅ EN ENDA PATIENT	Anger en medicinteknisk produkt som kan användas flera gånger (i flera procedurer) på en och samma patient
	TILLÄMPAD DEL AV TYP B	Anger en tillämpad del som uppfyller särskilda krav för skydd mot elektriska stötar
	AVFALL FRÅN ELEKTRISK OCH ELEKTRONISK UTRUSTNING (WEEE)	Anger att elektronisk utrustning ska kasseras på rätt sätt
	TILLVERKARE	Anger tillverkaren av den medicintekniska produkten
	TILLVERKNINGSDATUM (AAAA-MM-DD)	Anger vilket datum som den medicintekniska produkten tillverkades
	ICKE-STERIL	Anger en medicinteknisk produkt som inte har genomgått en steriliseringsprocess
STERILE R	STERILISERAD GENOM BESTRÄLNING	Anger en medicinteknisk produkt som har steriliserats med strålning
STERILE EO	STERILISERAD MED ETYLENOXID	Anger en medicinteknisk produkt som har steriliserats med etylenoxid
STERILE A	STERILISERAD GENOM ASEPTISK BEARBETNING	Anger en medicinteknisk produkt som har tillverkats med användning av aseptisk teknik
STERILE 	STERILISERAD MED ÅNGA	Anger en medicinteknisk produkt som har steriliserats med ånga eller torr värme
STERILE R EO A 	STERILISERAD MED FLERA METODER	Anger en medicinteknisk produkt som har steriliserats med bestrålning, etylenoxid, aseptisk teknik och ånga eller torr värme
	STERILT BARRIÄRSYSTEM	Anger ett enkelt sterilt barriärsystem med skyddsförpackning utanför
	STERILT BARRIÄRSYSTEM	Anger ett enkelt sterilt barriärsystem
EC REP	AUKTORISERAD REPRESENTANT INOM EUROPEISKA GEMENSKAPEN	Anger den auktoriserade representanten inom Europeiska gemenskapen/Europeiska unionen
CH REP	AUKTORISERAD REPRESENTANT INOM SCHWEIZ	Anger den auktoriserade representanten inom Schweiz

SYMBOL	SYMBOLENS TITEL	SYMBOLBESKRIVNING
	SE BRUKSANVISNINGEN	Anger att användaren bör läsa bruksanvisningen/den elektroniska bruksanvisningen
	FÖLJ ANVÄNDARHANDBOKEN	Anger att användarhandboken måste läsas
	FÖRVARAS TORRT	Anger en medicinteknisk produkt som behöver skyddas mot fukt
	FÅR EJ UTSÄTTAS FÖR SOLLJUS	Anger en medicinteknisk produkt som behöver skyddas mot ljuskällor och värme
	BRANDFARLIGT	Anger att den medicintekniska produkten innehåller material som är mycket brandfarliga
	ICKE-JONISERANDE STRÅLNING	Anger allmänt förhöjda, potentiellt farliga, nivåer av icke-joniserande strålning, eller för att ange utrustning eller system
	TILLÄMPAD DEL AV TYP BF	Anger en tillämpad del som uppfyller en högre grad av skydd mot elektriska stötar
	DISTRIBUERAD AV	Anger den enhet som distribuerar den medicintekniska produkten till avsedd lokalitet
	INNEHÅLLER INGEN NRL	Anger att det inte finns någon förekomst av torrt naturgummi eller naturgummilatex som konstruktionsmaterial i den medicintekniska produkten eller i förpackningen till en medicinteknisk produkt
	LATEXFRI	Anger att det inte finns någon förekomst av torrt naturgummi eller naturgummilatex som konstruktionsmaterial i den medicintekniska produkten eller i förpackningen till en medicinteknisk produkt
	INNEHÅLLER BIOLOGISKT MATERIAL AV ANIMALISKT URSPRUNG	Anger en medicinteknisk produkt som innehåller biologisk vävnad, celler eller deras derivat av animaliskt ursprung
	INNEHÅLLER BIOLOGISKT MATERIAL AV MÄNSKLIGT URSPRUNG	Anger en medicinteknisk produkt som innehåller biologisk vävnad, celler eller deras derivat av mänskligt ursprung
	KLASS II	Anger klass II eller dubbelisolerad utrustning som skyddar mot elektriska stötar
	LIKSTRÖM	Anger på märkskylten att utrustningen endast är lämplig för likström
	VÄXELSTRÖM	Anger på märkskylten att utrustningen endast är lämplig för växelström
	TRANSLATION	Indicates that the original medical device information has undergone a translation which supplements or replaces the original information. Translation: LOGOS - Via Curtatona 5/2 - 41126 Modena (Italy) Taxpayer ID Number (TIN): IT02018930368 - REA Modena No. 259448