






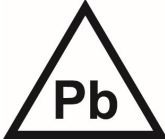





















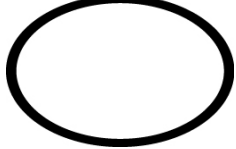
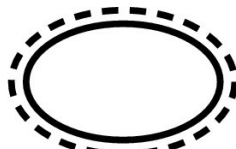
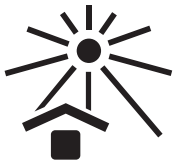
















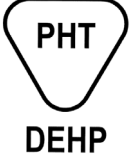







REFERENZ-NUMMER	SYMBOL	ERLÄUTERNDER TEXT/TITEL DES SYMBOLS
KEINE NORMENREFERENZ/KEIN UNIVERSELL ANERKANNTES ODER STANDARDISIERTES SYMBOL		
		Verantwortliche Person Vereinigtes Königreich
		Anzahl
		Vorrichtung enthält kein Naturkautschuklatex
		Kundenfeedback
		Lesen Sie wichtige sicherheitsrelevante Informationen in den beiliegenden Dokumenten nach
		Patientenschutz Typ CF
		Enthält den CMR-Stoff Kobalt
		Enthält den CMR-Stoff, Blei
		Enthält Nickel
		Enthält Dioctylzinn bis(2-Ethylhexyl-Mercaptoacetat)
ISO 15223-1 - MEDIZINPRODUKTE - SYMBOLE FÜR DIE KENNZEICHNUNG VON MEDIZINPRODUKTEN, ETIKETTEN UND BEREITZUSTELLENDEN INFORMATIONEN		
5.1.1		Hersteller

REFERENZ- NUMMER	SYMBOL	ERLÄUTERNDER TEXT/TITEL DES SYMBOLS
5.1.2		Autorisierte Vertretung innerhalb der Europäischen Gemeinschaft/ Europäischen Union
5.1.3		Herstellungsdatum
5.1.4		Verfallsdatum
5.1.5		Chargencode
5.1.6		Katalognummer
5.1.7		Seriennummer
5.1.8		Importeur
5.1.9		Verteiler
5.1.11		Herstellungsland – Mexiko
5.1.11		Herstellungsland – USA
5.2.3		Sterilisiert unter Verwendung von Ethylenoxid
5.2.3/5.2.11		Sterilisiert unter Verwendung von Ethylenoxid/System mit einzelner Sterilbarriere

REFERENZ-NUMMER	SYMBOL	ERLÄUTERNDER TEXT/TITEL DES SYMBOLS
5.2.3/5.2.14		Sterilisiert unter Verwendung von Ethylenoxid/Einzernes steriles Barriersystem mit Schutzverpackung außen
5.2.4		Sterilisiert durch Bestrahlung
5.2.4/5.2.11		Sterilisiert durch Bestrahlung/System mit einzelner Sterilbarriere
5.2.6		Nicht erneut sterilisieren
5.2.7		Non sterile
5.2.8		Nicht verwenden, wenn Verpackung beschädigt ist, und Gebrauchsanweisung beachten
5.2.11		System mit einzelner Sterilbarriere
5.2.14		Einzernes steriles Barriersystem mit Schutzverpackung außen
5.3.2		Vor Sonneneinstrahlung schützen
5.3.4		Trocken halten
5.3.6		Grenze der Höchsttemperatur

REFERENZ-NUMMER	SYMBOL	ERLÄUTERNDER TEXT/TITEL DES SYMBOLS
5.3.7		Temperaturgrenzwert
5.4.2		Nicht wiederverwenden
5.4.3	 www.medcomp.net	Gebrauchsanweisung oder elektronische Gebrauchsanweisung beachten
5.4.4		Vorsicht
5.4.7		Enthält medizinische Substanz
5.4.8		Enthält biologisches Material tierischen Ursprungs
5.4.10		Enthält Gefahrstoffe
5.6.3		Nichtpyrogen
5.7.3		Patientenidentifikation
5.7.4		Patienteninformationswebsite
5.7.5		Gesundheitseinrichtung oder Arzt

REFERENZ-NUMMER	SYMBOL	ERLÄUTERNDER TEXT/TITEL DES SYMBOLS
5.7.6		Datum
5.7.7		Medizinprodukt
5.7.10		Eindeutige Produktidentifikation
BS EN 15986 - SYMBOL ZUR VERWENDUNG BEI DER KENNZEICHNUNG VON MEDIZINPRODUKTEN, ANFORDERUNGEN AN DIE KENNZEICHNUNG VON PHTHALATHALTIGEN MEDIZINPRODUKTEN		
A.2		Enthält Phthalat: DEHP
FDA-RICHTLINIE ZUR VERWENDUNG VON SYMBOLEN BEI DER PRODUCTKENNZEICHNUNG (CFR 801)		
	Rx Only	Achtung! Laut Bundesgesetz darf dieses Gerät nur von einem zugelassenen Arzt oder auf dessen Anordnung hin verkauft werden.
ASTM F2503 - STANDARDVERFAHREN ZUR KENNZEICHNUNG VON MEDIZINPRODUKTEN UND ANDEREN GEGENSTÄNDEN FÜR DIE SICHERHEIT IN DER MAGNETRESONANZUMGEBUNG		
		MR-sicher
		Bedingt MR-sicher
		MR-unsicher
		Bedingt MR-sicher – 3,0 Tesla
		Bedingt MR-sicher – 1,5, 3,0 Tesla

REFERENZ- NUMMER	SYMBOL	ERLÄUTERNDER TEXT/TITEL DES SYMBOLS
ISO 7000 - GRAFISCHE SYMBOLE ZUR VERWENDUNG AUF GERÄTEN REGISTRIERTE SYMBOLE		
3079		Hier öffnen
MDD 93/42/EEC, MDR 2017/745, VERORDNUNG (EG) 765/2008		
		CE-Kennzeichnung der Konformität
GESETZ ÜBER ARZNEIMITTEL UND MEDIZINPRODUKTE 2021 (MEDICINES AND MEDICAL DEVICES ACT 2021)		
		GB-Konformität geprüft
SWISSMEDIC BESTIMMUNGEN		
		Bevollmächtigter Vertreter in der Schweiz