





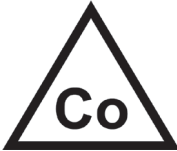
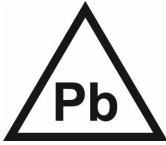





















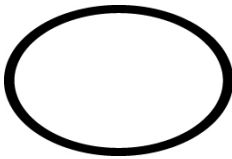
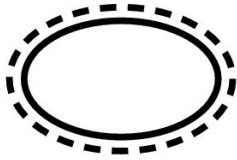
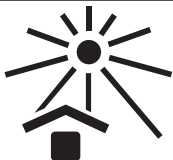
















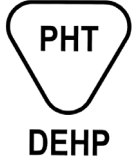







HIVATKOZÁSI SZÁM	SZIMBÓLUM	MAGYARÁZÓ SZÖVEG/SZIMBÓLUM CÍME
NEM SZABVÁNYOS HIVATKOZÁS/NEM ÁLTALÁNOSAN ELISMERT VAGY SZABVÁNYOSÍTOTT SZIMBÓLUM		
		Az Egyesült Királyságban felelős személy
		Mennyiség
		Az eszköz semmilyen formában nem tartalmaz természetes latexgumit
		Vásárlói visszajelzés
		A biztonságosságra vonatkozó további információkért olvassa el a mellékelt dokumentumokat
		CF típusú betegvédelem
		CMR hatású kobaltot tartalmaz
		A CMR-anyagok közül ólmot tartalmaz
		Nikkelt tartalmaz
		Dioktil-ón-bisz(2-etilhexil-merkaptacetátot tartalmaz)
ISO 15223-1 - ORVOSTECHNIKAI ESZKÖZÖK - AZ ORVOSTECHNIKAI ESZKÖZÖK CÍMKÉIN, CÍMKÉZÉSÉN ÉS A FELTÜNTETENDŐ TÁJÉKOZTATÁSON HASZNÁLANDÓ SZIMBÓLUMOK		
5.1.1		Gyártó

HIVATKOZÁSI SZÁM	SZIMBÓLUM	MAGYARÁZÓ SZÖVEG/SZIMBÓLUM CÍME
5.1.2		Hivatalos képviselet az Európai Közösségben/Európai Unióban
5.1.3		Gyártás dátuma
5.1.4		Felhasználhatósági idő
5.1.5		Tételkód
5.1.6		Cikkszám
5.1.7		Sorozatszám
5.1.8		Importőr
5.1.9		Forgalmazó
5.1.11		Gyártás helye – Mexikó
5.1.11		Gyártás helye – Amerikai Egyesült Államok
5.2.3		Etilén-oxiddal sterilizálva
5.2.3/5.2.11		Etilén-oxiddal sterilizálva/Egyszeres steril gát rendszer

HIVATKOZÁSI SZÁM	SZIMBÓLUM	MAGYARÁZÓ SZÖVEG/SZIMBÓLUM CÍME
5.2.3/5.2.14		Etilén-oxiddal sterilizálva/Egyszeres steril gát rendszer védőcsomagolásban
5.2.4		Besugárzással sterilizálva
5.2.4/5.2.11		Besugárzással sterilizálva/Egyszeres steril gát rendszer
5.2.6		Ne sterilizálja újra
5.2.7		Nem steril
5.2.8		Ne használja, ha a csomag megsérült, és olvassa el a használati utasítást
5.2.11		Egyszeres steril gát rendszer
5.2.14		Egyszeres steril gát rendszer védőcsomagolásban
5.3.2		Ne tegye ki közvetlen napfénynek
5.3.4		Száraz helyen tartandó
5.3.6		Hőmérséklet felső korlátja

HIVATKOZÁSI SZÁM	SZIMBÓLUM	MAGYARÁZÓ SZÖVEG/SZIMBÓLUM CÍME
5.3.7		Hőmérséklet-határérték
5.4.2		Ne használja fel újra
5.4.3	 www.medcomp.net	Olvassa el a használati utasítást vagy az elektronikus használati utasítást
5.4.4		Figyelem
5.4.7		Orvosi célú anyagot tartalmaz
5.4.8		Állati eredetű biológiai anyagot tartalmaz
5.4.10		Veszélyes anyagokat tartalmaz
5.6.3		Nem pirogén
5.7.3		Beteg azonosítószáma
5.7.4		Tájékoztató webhely betegek számára
5.7.5		Egészségügyi központ vagy kezelőorvos

HIVATKOZÁSI SZÁM	SZIMBÓLUM	MAGYARÁZÓ SZÖVEG/SZIMBÓLUM CÍME
5.7.6		Dátum
5.7.7		Orvostechnikai eszköz
5.7.10		Egyedi eszközazonosító
BS EN 15986 - AZ ORVOSTECHNIKAI ESZKÖZÖK CÍMKÉZÉSÉNÉL HASZNÁLANDÓ SZIMBÓLUM, A FTALÁTOKAT TARTALMAZÓ ORVOSTECHNIKAI ESZKÖZÖK CÍMKÉZÉSÉRE VONATKOZÓ KÖVETELMÉNYEK		
A.2		Ftalátot tartalmaz: DEHP
AZ FDA ÚTMUTATÓJA A CÍMKÉZÉSHEZ HASZNÁLHATÓ SZIMBÓLUMOKRÓL (CFR 801)		
	Rx Only	Vigyázat! A szövetségi törvények értelmében ezt az eszközt csak engedéllyel rendelkező egészségügyi szakember által vagy rendelésére lehet értékesíteni.
ASTM F2503 - AZ ORVOSTECHNIKAI ESZKÖZÖK ÉS EGYÉB TÁRGYAK MÁGNESES REZONANCIÁS KÖRNYEZETBEN TÖRTÉNŐ BIZTONSÁGI JELÖLÉSÉRE VONATKOZÓ SZABVÁNYOS GYAKORLAT		
		MR-biztonságos
		Feltételesen MR-kompatibilis
		MR Nem biztonságos
		Feltételesen MR-kompatibilis – 3,0 Tesla
		Feltételesen MR-kompatibilis – 1,5, 3,0 Tesla

HIVATKOZÁSI SZÁM	SZIMBÓLUM	MAGYARÁZÓ SZÖVEG/SZIMBÓLUM CÍME
ISO 7000 - A BERENDEZÉSEKEN FELTÜNTETENDŐ GRAFIKUS SZIMBÓLUMOK - REGISZTRÁLT SZIMBÓLUMOK		
3079		Itt nyílik
MDD 93/42/EEC, MDR 2017/745, 765/2008/EK RENDELET		
		CE megfelelési jelölés
A GYÓGYSZEREKRŐL ÉS ORVOSTECHNIKAI ESZKÖZÖKRŐL SZÓLÓ 2021. ÉVI TÖRVÉNY		
		Az Egyesült Királyságban a megfelelés értékelésre került
SWISSMEDIC SZABÁLYOZÁSOK		
		A svájci meghatalmazott képviselő