





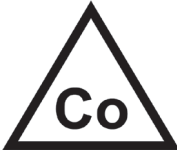
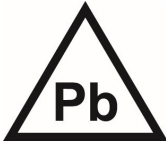



















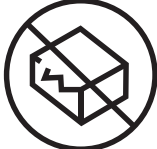
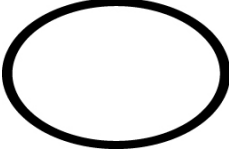
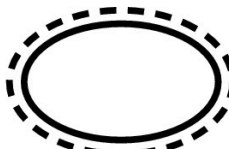





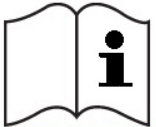















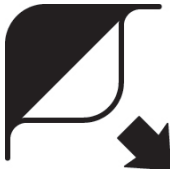


HIVATKOZÁSI SZÁM	SZIMBÓLUM	MAGYARÁZÓ SZÖVEG/SZIMBÓLUM CÍME
<b>NEM SZABVÁNYOS HIVATKOZÁS/NEM ÁLTALÁNOSAN ELISMERT VAGY SZABVÁNYOSÍTOTT SZIMBÓLUM</b>		
		Az Egyesült Királyságban felelős személy
		Mennyiség
		Az eszköz semmilyen formában nem tartalmaz természetes latexgumit
		Vásárlói visszajelzés
		A 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)
<b>ISO 15223-1 - ORVOSTECHNIKAI ESZKÖZÖK - AZ ORVOSTECHNIKAI ESZKÖZÖK CÍMKÉIN, CÍMKÉZÉSÉN ÉS A FELTÜNTETENDŐ TÁJÉKOZTATÁSON HASZNÁLANDÓ SZIMBÓLUMOK</b>		
5.1.1		Gyártó

HIVATKOZÁSI SZÁM	SZIMBÓLUM	MAGYARÁZÓ SZÖVEG/SZIMBÓLUM CÍME
5.1.2		Hivatalos képviselő 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
5.2.8		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
5.3.7		Hőmérséklet-határérték

HIVATKOZÁSI SZÁM	SZIMBÓLUM	MAGYARÁZÓ SZÖVEG/SZIMBÓLUM CÍME
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
5.7.6		Dátum

HIVATKOZÁSI SZÁM	SZIMBÓLUM	MAGYARÁZÓ SZÖVEG/SZIMBÓLUM CÍME
5.7.7		Orvostechikai eszköz
5.7.10		Egyedi eszközazonosító
<b>BS EN 15986 - AZ ORVOSTECHIKAI ESZKÖZÖK CÍMKÉZÉSÉNÉL HASZNÁLANDÓ SZIMBÓLUM, A FTALÁTOKAT TARTALMAZÓ ORVOSTECHIKAI ESZKÖZÖK CÍMKÉZÉSÉRE VONATKOZÓ KÖVETELMÉNYEK</b>		
A.2		Ftalátot tartalmaz: DEHP
<b>AZ FDA ÚTMUTATÓJA A CÍMKÉZÉSHEZ HASZNÁLHATÓ SZIMBÓLUMOKRÓL (CFR 801)</b>		
		Vigyázat! A szövetségi törvények értelmében ezt az eszközt csak engedéllyel rendelkező egészségügyi szakember által vagy rendelésére lehet értékesíteni.
<b>ASTM F2503 - AZ ORVOSTECHIKAI ESZKÖZÖK ÉS EGYÉB TÁRGYAK MÁGNESES REZONANCIÁS KÖRNYEZETBEN TÖRTÉNŐ BIZTONSÁGI JELÖLÉSÉRE VONATKOZÓ SZABVÁNYOS GYAKORLAT</b>		
		MR-biztonságos
		Feltételesen MR-kompatibilis
		MR Nem biztonságos
		Feltételesen MR-kompatibilis – 3,0 Tesla
		Feltételesen MR-kompatibilis – 1,5, 3,0 Tesla
<b>ISO 7000 - A BERENDEZÉSEKEN FELTÜNTETENDŐ GRAFIKUS SZIMBÓLUMOK - REGISZTRÁLT SZIMBÓLUMOK</b>		
3079		Itt nyílik

HIVATKOZÁSI SZÁM	SZIMBÓLUM	MAGYARÁZÓ SZÖVEG/SZIMBÓLUM CÍME
<b>MDD 93/42/EEC, MDR 2017/745, 765/2008/EK RENDELET</b>		
		CE megfelelési jelölés
<b>A GYÓGYSZEREKRŐL ÉS ORVOSTECHNIKAI ESZKÖZÖKRŐL SZÓLÓ 2021. ÉVI TÖRVÉNY</b>		
		Az Egyesült Királyságban a megfelelés értékelésre került
<b>SWISSMEDIC SZABÁLYOZÁSOK</b>		
		A svájci meghatalmazott képviselő