


















































SYMBOLISANASTO SUOMI

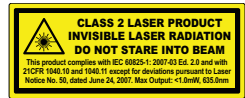






SYMBOLI	SYMBOLIN NIMEKE	SYMBOLIN KUVAUS	STANDARDI KIRJALLISUUSVIITE	VAKIONIMEKE
	Valmistaja	Osoittaa lääkinällisen laitteen valmistajan.	5.1.1	EN ISO 15223-1:2021 Lääkinälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
	Valmistuspäivä	Osoittaa lääkinällisen laitteen valmistuspäivän.	5.1.3	EN ISO 15223-1:2021 Lääkinälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
	Valmistusmaa	Tuotteiden valmistusmaan tunnistamista varten	5.1.11	EN ISO 15223-1:2021 Lääkinälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
	Valtuutettu edustaja Euroopan yhteisössä	Osoittaa valtuutetun edustajan Euroopan yhteisössä.	5.1.2	EN ISO 15223-1:2021 Lääkinälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
	Valtuutettu edustaja Sveitsissä	Osoittaa valtuutetun edustajan Sveitsissä	Ei tied.	Sveitsin lääkinällisiä laitteita koskeva määräys 812.213
	Maahantuojaja	Osoittaa lääkinällisen laitteen maahan tuoneen organisaation	5.1.8	EN ISO 15223-1:2021 Lääkinälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
	Jälleenmyyjä	Osoittaa lääkinällistä laitetta alueella jälleenmyyvän organisaation	5.1.9	EN ISO 15223-1:2021 Lääkinälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
	Tuoteluokkien 1s, 1m, 1r, 1a, 1b, 1c CE-merkintä	Ei tied.	Ei tied.	
	NSO-tuoteluokkien 1s, 1m, 1r, 1a, 1b, 1c CE-merkintä	Ei tied.	Ei tied.	
	Tuoteluokan I CE-merkintä	Ei tied.	Ei tied.	
	UKCA-merkki luokan I tuotteille	Osoittaa, että laite on Yhdistyneen kuningaskunnan lääkinällisiä laitteita koskevien säännösten mukainen	Ei tied.	Ei tied.
	UKCA-merkki luokkien 1s, 1m, 1a, 1b ja 1c tuotteille – vain NuVasive Inc. -yhtiön tuotteet.	Osoittaa, että laite on Yhdistyneen kuningaskunnan lääkinällisiä laitteita koskevien säännösten mukainen, ja näyttää BSI UK:n Yhdistyneen kuningaskunnan hyväksytyn laitoksen numeron. Käytettäväksi vain NuVasive Inc -yhtiön tuotteiden kanssa. Älä käytä NuVasive Specialized Orthopedics -tuotteiden kanssa.	Ei tied.	Ei tied.

	Lue käyttöohjeet. Saatavana NuVasiven verkkosivustolla osoitteessa www.nuvasive.com/eifu	Osoittaa, että käyttäjän on luettava käyttöohjeet.	5.4.3	EN ISO 15223-1:2021 Lääkinnälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
	Perehdy käyttöohjeisiin tai sähköisiin käyttöohjeisiin	Osoittaa, että käyttäjän on luettava käyttöohjeet.	5.4.3	EN ISO 15223-1:2021 Lääkinnälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
Rx ONLY	Vain lääkemääräyksellä Vain ammattikäyttöön	Huomio: Yhdysvaltain liittovaltion lain mukaan tämän laitteen saa myydä vain lääkäri tai lääkärin määräyksellä. Osoittaa, että tuote on tarkoitettu vain ammattikäyttöön.	Ei tied.	
	Lääkinnällinen laite	Osoittaa, että kyseinen tuote on lääkinällinen laite	5.7.7	ISO 15223-1:2021 Lääkinnälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
	Tuotenumero	Osoittaa valmistajan tuotenumeron, jonka perusteella lääkinällinen laite voidaan tunnistaa.	5.1.6	EN ISO 15223-1:2021 Lääkinnälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
	Eräkoodi	Osoittaa valmistajan eräkoodin, jonka perusteella erä voidaan tunnistaa.	5.1.5	EN ISO 15223-1:2021 Lääkinnälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
	Sarjanumero	Osoittaa valmistajan sarjanumeron, jonka perusteella tietty lääkinällinen laite voidaan tunnistaa.	5.1.7	EN ISO 15223-1:2021 Lääkinnälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
	Määrä	Osoittaa lukumäärää.	Ei tied.	
	Yksilöllinen laitetunniste	Osoittaa, että pakkaus sisältää yksilöllisen laitetunnisteen tiedot	5.7.10	EN ISO 15223-1:2021 Lääkinnälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
	Potilastunniste	Osoittaa potilaan tunnistetiedot.	5.7.3	ISO 15223-1:2021 Lääkinnälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
	Päiväys	Osoittaa päivämäärän, jolloin tiedot annettiin tai lääketieteellinen toimenpide tapahtui	5.7.6	EN ISO 15223-1:2021 Lääkinnälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
	Terveyskeskus tai lääkäri	Osoittaa sen terveyskeskuksen tai lääkärin osoitteen, jossa potilaan tietoja säilytetään	5.7.5	EN ISO 15223-1:2021 Lääkinnälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
	Potilastietojen verkkosivusto	Osoittaa verkkosivuston, josta potilas voi saada lisätietoa lääkinällisestä tuotteesta.	5.7.4	EN ISO 15223-1:2021 Lääkinnälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
	Käännös	Osoittaa, että lääkinällisen laitteen alkuperäiset tiedot on käännetty ja käännös täydentää alkuperäisiä tietoja tai korvaa ne	5.7.8	EN ISO 15223-1:2021 Lääkinnälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
	Anteriorinen korkeus	Osoittaa solmujenvälisen implanttien anteriorisen korkeuden.	Ei tied.	
	Posteriorinen korkeus	Osoittaa solmujenvälisen implanttien posteriorisen korkeuden.	Ei tied.	
	Maksimikorkeus	Osoittaa solmujenvälisen implanttien maksimikorkeuden.	Ei tied.	

	Ei saa käyttää uudelleen	Osoittaa lääkinällisen laitteen, joka on tarkoitettu kertakäyttöön.	5.4.2	EN ISO 15223-1:2021 Lääkinälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
	Steriloimaton	Osoittaa lääkinällisen laitteen, jota ei ole altistettu steriloitinkäsittelylle.	5.2.7	EN ISO 15223-1:2021 Lääkinälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
	Steriloimaton, steriloitava höyryllä ennen käyttöä	Osoittaa lääkinällisen laitteen, jota ei ole altistettu steriloitinkäsittelylle, ja osoittaa, että lääkinällinen laite on steriloitava höyrysterilointilaitteessa.	Ei tied.	
	Steriloitu säteilyttämällä	Osoittaa lääkinällisen laitteen, joka on steriloitu säteilyttämällä.	5.2.4	EN ISO 15223-1:2021 Lääkinälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
	Steriloitu käyttämällä eteenioksidia	Osoittaa lääkinällisen laitteen, joka on steriloitu eteenioksidilla.	5.2.3	EN ISO 15223-1:2021 Lääkinälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
	Steriili yksöisestöjärjestelmä	Osoittaa steriiliin yksöisestöjärjestelmän.	5.2.11	ISO 15223-1:2021 Lääkinälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
	Steriili yksöisestöjärjestelmä suojapakkauksessa	Osoittaa suojapakkauksessa olevan steriiliin yksöisestöjärjestelmän.	5.2.14	ISO 15223-1:2021 Lääkinälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
	Steriili kaksoisestöjärjestelmä	Osoittaa, että kyseessä on kaksi estettä sisältävä steriili järjestelmä.	5.2.12	ISO 15223-1:2021 Lääkinälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
	Suojapakkauksen sisällä oleva kaksinkertainen steriilisuojausjärjestelmä	Osoittaa kaksi steriilisuojausta sisältävän järjestelmän, jossa on suojapakkaus ulkopuolella	Ei tied.	
	Viimeinen käyttöpäivämäärä	Osoittaa päivämäärän, jonka jälkeen lääkinällistä laitetta ei saa käyttää.	5.1.4	EN ISO 15223-1:2021 Lääkinälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
	Ei saa steriloida uudelleen.	Osoittaa lääkinällisen laitteen, jota ei saa steriloida uudelleen.	5.2.6	EN ISO 15223-1:2021 Lääkinälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
	Ei saa käyttää, jos pakkaus on vaurioitunut ja perehdy käyttöohjeisiin	Osoittaa lääkinällisen laitteen, jota ei saa käyttää, jos pakkaus on vaurioitunut tai avattu ja että käyttäjän on perehdyttävä käyttöohjeisiin saadakseen lisätietoja.	5.2.8	EN ISO 15223-1:2021 Lääkinälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
	Lämpötilaraja	Osoittaa lämpötilarajat, joille lääkinällinen laite voidaan turvallisesti altistaa.	5.3.7	ISO 7000:2019 / EN ISO 15223-1:2021 Lääkinälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
	Lämpötilan yläraja	Osoittaa lämpötilan ylärajan, jolle lääkinällinen laite voidaan turvallisesti altistaa.	5.3.6	ISO 7000:2019 / EN ISO 15223-1:2021 Lääkinälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
	Kaksoiseristys	PERUSERISTYKSESTÄ ja LISÄERISTYKSESTÄ koostuva eristys. Käyttäjän ja virransyötön välillä on kaksi sähköisen eristyksen estettä.	3.23	IEC 60601-1:2020 Sähkökäyttöiset lääkintälaitteet - Osa 1: Yleiset vaatimukset turvallisuudelle ja olennaiselle suorituskyvylle

	MK-ehdollinen	Laitteen merkinnöissä on oltava MK-ehdollinen-symboli tai termi "MK-ehdollinen", ja niissä on lueteltava olosuhteet, joissa lääkinnällinen laite, jonka odotetaan menevän magneettikuvaukseen (tai potilas, jolla on implantaatti tai lääkinnällinen laite, joka on kiinnitetty potilaaseen tai joka on hänen mukanaan) voi mennä turvallisesti magneettikuvaukseen standardissa ASTM F2503 kuvattun mukaisesti.	VIII	Guidance for Industry and Food and Drug Administration Staff: Testing and Labeling Medical Devices for Safety in the Magnetic Resonance (MR) Environment, May 20, 2021
	MK-ehdollinen	Osoittaa kohteen, joka ei edusta merkittävää haittaa määritetyissä olosuhteissa potilaalle, lääkinnälliselle henkilökunnalle tai muille henkilöille MK-ympäristössä.	62570-7.3.2	IEC TR 60878:2022 – Terveystieteiden palvelualan sähkölaitteistossa käytettävät graafiset symbolit
	MK-vaarallinen	Osoittaa kohteen, joka edustaa merkittävää haittaa potilaalle, lääkinnälliselle henkilökunnalle tai muille henkilöille MK-ympäristössä.	62570-7.3.3	IEC TR 60878:2022 – Terveystieteiden palvelualan sähkölaitteistossa käytettävät graafiset symbolit
	Huomio	Osoittaa, että on noudatettava varovaisuutta, kun käytetään laitetta tai säädintä, joka on lähellä symbolin asetuskohtaa, tai että käyttäjän on oltava tietoinen kyseisestä tilanteesta tai että tarvitaan käyttäjän toimia epätoivottujen seuraamusten välttämiseksi	5.4.4	ISO 7000:2019 / EN ISO 15223-1:2021 Lääkinnälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinnällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
	Yleinen varoitusmerkki	Osoittaa yleisen varoituksen.	W001	ISO 7000:2019 / ISO 7010:2019 Graafiset symbolit – Turvavärit ja turvasymbolit – Rekisteröidyt turvamerkkit
	Huomio, kuuma pinta	Osoittaa, että merkitty kohde voi olla kuuma eikä siihen saa koskea ilman asianmukaisia varotoimia.	5041	IEC TR 60878:2022 – Terveystieteiden palvelualan sähkölaitteistossa käytettävät graafiset symbolit
	Vaihtovirta	Osoittaa laitekilvessä, että laitteisto soveltuu vain vaihtovirtaan; asiaankuuluvien päätteiden tunnistamiseen.	5032	IEC TR 60878:2022 – Terveystieteiden palvelualan sähkölaitteistossa käytettävät graafiset symbolit
	Tasavirta	Osoittaa laitekilvessä, että laitteisto soveltuu vain tasavirtaan; asiaankuuluvien päätteiden tunnistamiseen.	5031	IEC TR 60878:2022 – Terveystieteiden palvelualan sähkölaitteistossa käytettävät graafiset symbolit
A	Sähkövirta (ampeirit)	Osoittaa sähkövirran perusyksikön.	Ei tied.	
	Tasapotentiaali	Osoittaa päätteet, jotka yhteen liitettynä saattavat laitteiston tai järjestelmän eri osat samaan potentiaaliin, ei ehkä ole maadoituspotentiaali, esim. paikallista yhteen liittämistä varten.	5021	IEC TR 60878:2022 – Terveystieteiden palvelualan sähkölaitteistossa käytettävät graafiset symbolit
	Maa, maadoitus	Osoittaa maadoituspäättettä.	5017	IEC TR 60878:2022 – Terveystieteiden palvelualan sähkölaitteistossa käytettävät graafiset symbolit
	Tyypin BF potilasosa	Osoittaa tyypin BF potilasosaa.	5333	IEC TR 60878:2022 – Terveystieteiden palvelualan sähkölaitteistossa käytettävät graafiset symbolit
	Ilmanpainerajoitus	Osoittaa ilmanpaineen vaihteluvälin, jolle lääkinnällinen laite voidaan turvallisesti altistaa.	5.3.9	EN ISO 15223-1:2021 Lääkinnälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinnällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
	Kosteusrajoitus	Osoittaa kosteuden vaihteluvälin, jolle lääkinnällinen laite voidaan turvallisesti altistaa.	5.3.8	EN ISO 15223-1:2021 Lääkinnälliset laitteet – Symboleja käytetään toimitettujen lääkinnällisten laitteiden etiketeissä, merkinnöissä ja tiedoissa – Osa 1: Yleiset vaatimukset
	PÄÄLLÄ (virta)	Osoittaa kytkentää verkkovirtaan, vähintään verkkovirran kytkimiä tai niiden asentoa, ja kaikkia tapauksia, jotka liittyvät turvallisuuteen.	5007	IEC TR 60878:2022 – Terveystieteiden palvelualan sähkölaitteistossa käytettävät graafiset symbolit
	POIS (virta)	Osoittaa irtikytkentää verkkovirrasta, vähintään verkkovirran kytkimiä tai niiden asentoa, ja kaikkia tapauksia, jotka liittyvät turvallisuuteen.	5008	IEC TR 60878:2022 – Terveystieteiden palvelualan sähkölaitteistossa käytettävät graafiset symbolit

	Valmius	Osoittaa kytkintä tai kytkimen asentoa, jonka avulla osa laitteistoa kytetään päälle valmistilaan.	5009	IEC TR 60878:2022 – Terveystuotteen palvelualan sähkölaitteistossa käytettävät graafiset symbolit
	Varoitus: lasersäde	Varoittaa radioaktiivisista materiaaleista tai ionisoivasta säteilystä.	W003	IEC TR 60878:2022 – Terveystuotteen palvelualan sähkölaitteistossa käytettävät graafiset symbolit
	Magneetikenttä	Ilmoittaa voimakkaisiin magneettikenttiin liittyvistä erityisistä vaaroista.	W006	ISO 7010:2019 Graafiset symbolit – Turvavärit ja turvasymbolit – Rekisteröidyt turvamerkit
	Vaarallinen jännite	Ilmoittaa vaarallisten jännitteiden aiheuttamista vaaroista.	5036	IEC TR 60878:2022 – Terveystuotteen palvelualan sähkölaitteistossa käytettävät graafiset symbolit
	Huomio, sähköiskun vaara	Osoittaa laitteiston, joka edustaa sähköiskun vaaraa.	6042	ISO 7000:2019 / IEC 60417:2002 – Laitteistossa käytettävät graafiset symbolit
	Elektroniikkalaitte: Hävitä asianmukaisesti	Osoittaa sähkölaitteiston, joka on hävitettävä asianmukaisesti.	4.1 b) 2)	EN 50419:2022 – Direktiivin 2002/96/EY (WEEE) artiklan 11(2) mukainen sähkölaitteiston merkintä
IPX0	Ei suojausta nesteen pääsystä vastaan.	Osoittaa, että laitteistossa ei ole suojausta nesteen pääsystä vastaan.	Ei tied.	IEC 60529:2019 – Koteloitoiden suojausasteet (IP-koodi)
	Ei-ionisoiva sähkömagneettinen säteily	Osoittaa yleisesti kohonneita, mahdollisesti vaarallisia ei-ionisoivan säteilyn tasoja, tai laitteistoa tai järjestelmiä.	5140	IEC TR 60878:2022 – Terveystuotteen palvelualan sähkölaitteistossa käytettävät graafiset symbolit
	Asennon suuntaus nuolien avulla	Tämä symboli osoittaa laitteen suunnan potilaaseen nähden. Symbolin on oltava potilaan näkyvillä siten, että nuolet osoittavat kohti hänen jalkojaan. VASEN osoittaa, että yksikön vasen LEFT (VASEN) puoli on sijoitettu potilaan vasemmalle puolelle. OIKEA osoittaa, että yksikön oikea puoli RIGHT (OIKEA) on sijoitettu potilaan oikealle puolelle.	Ei tied.	
	Ei saa työntää	Ei saa työntää kohdetta vasten.	P017	ISO 7010:2019 Graafiset symbolit – Turvavärit ja turvasymbolit – Rekisteröidyt turvamerkit
	Ei sellaisten henkilöiden käyttöön, joilla on aktiivisia implantoituja sydänlaitteita.	Henkilöiden, joilla on sydämentahdistin tai vastaava aktiivinen implantti, ei tule käsitellä laitetta tai altistua sille.	P007	ISO 7010:2019 Graafiset symbolit – Turvavärit ja turvasymbolit – Rekisteröidyt turvamerkit
	Litiumioniakut	Laitteissa olevat tai niiden kanssa samassa pakkauksessa olevat litiumionikennot tai -akut.	7.1.5.5	IATA:n vaarallisia aineita koskevat säännökset
	Magneettinen materiaali	Pidä poissa lentokoneen kompassin ilmaisimen läheltä.	7.4.1	IATA:n vaarallisia aineita koskevat säännökset
	Puristumisvaara	Osoittaa puristumisvaaraa.	Ei tied.	ISO 7010:2019 Graafiset symbolit – Turvavärit ja turvasymbolit – Rekisteröidyt turvamerkit
	Yleinen kieltoimerkki	Osoittaa kiellettyä toimintaa.	P001	ISO 7010:2019 Graafiset symbolit – Turvavärit ja turvasymbolit – Rekisteröidyt turvamerkit
	Yleinen pakollisen toiminnan merkki	Osoittaa pakollista toimintaa.	M001	ISO 7010:2019 Graafiset symbolit – Turvavärit ja turvasymbolit – Rekisteröidyt turvamerkit
	Lue käyttöohje/ohjelehtinen	Osoittaa, että käyttöohje/ohjelehtinen täytyy lukea.	M002	ISO 7010:2019 Graafiset symbolit – Turvavärit ja turvasymbolit – Rekisteröidyt turvamerkit
	RCM-vaatimustenmukaisuusmerkki	Osoittaa ACMA:n (Australia ja Uusi-Seelanti) sääntelysopimusten vaatimustenmukaisuutta. Merkki on Sääntelyn vaatimustenmukaisuusmerkki (Regulatory Compliance Mark, RCM).	Ei tied.	
	RoHS (Restriction of Hazardous Substances) - direktiivin mukainen	RoHS-säännökset takaavat, että tuotteita on turvallista käyttää Euroopan markkinoilla.	Ei tied.	Vaarallisten aineiden käytön rajoittaminen sähkö- ja elektroniikkalaitteissa (RoHS).

	<p align="center">LUOKAN 2 LASERTUOTE NÄKYMÄTÖN LASERSÄTEILY SÄTEESEEN EI SAA KATSOA</p> <p>Tämä tuote on yhdenmukainen IEC 60825-1: 2007-03 Ed.2.0 -standardin sekä 21CFR 1040.10- ja 1040.11-määräysten kanssa lukuun ottamatta poikkeuksia koskien laserilmoitusta nro 50, päivätty 24.6.2007. Enimmäisteho: < 1,0 mW, 635,0 nm</p>	<p>Osoittaa lasersäteilyn vaaraa.</p>	<p>Ei tied.</p>	<p>IEC 60825-1:2014 - Lasertuotteiden turvallisuus - Osa 1: Laitteistoluokitus ja vaatimukset</p>
	<p>Asiakaspalvelun yhteystiedot</p>	<p>Osoittaa asiakaspalvelun yhteystietoja.</p>	<p>Ei tied.</p>	
	<p>Alempi päätylevy</p>	<p>Osoittaa lääkkinnällisen laitteen alemman päätylevyn.</p>	<p>Ei tied.</p>	
	<p>Ylempi päätylevy</p>	<p>Osoittaa lääkkinnällisen laitteen ylempään päätylevyn.</p>	<p>Ei tied.</p>	
	<p>Sisältää ftalaatteja</p>	<p>Osoittaa, että laitteisto sisältää tunnistettua tuotetta tai ainetta.</p>	<p>2725</p>	<p>IEC TR 60878:2022 – Terveystuotteiden palvelualan sähkölaitteistossa käytettävät graafiset symbolit</p>
	<p>Ei sisällä lateksia</p>	<p>Osoittaa, että laitteisto ei sisällä tunnistettua tuotetta tai ainetta.</p>	<p>Ei tied.</p>	
	<p>Kobolttimateriaalin vaarallisen aineen symboli</p>	<p>Ilmaisee merkinnöissä, että materiaali on vaarallinen aine.</p>	<p>5.4.10</p>	<p>EN ISO 15223-1:2021 Terveystuotteiden laitteiden ja tarvikkeiden merkinnöissä käytettävät symbolit ja mukana toimitettavat tiedot – Osa 1: Yleiset vaatimukset</p>
<p>MATL</p>	<p>Materiaali</p>	<p>Osoittaa valmistusmateriaalia.</p>	<p>Ei tied.</p>	
<p>MATL 6061-T6 Al</p>	<p>Materiaali: Anodisoitu alumiini, alumiiniseos</p>	<p>Osoittaa valmistusmateriaalia.</p>	<p>Ei tied.</p>	
<p>MATL ABS</p>	<p>Materiaali: Akryylibutadieenistyreeni</p>	<p>Osoittaa valmistusmateriaalia.</p>	<p>Ei tied.</p>	
<p>MATL Al</p>	<p>Materiaali: Alumiini, alumiiniseos</p>	<p>Osoittaa valmistusmateriaalia.</p>	<p>Ei tied.</p>	
<p>MATL Al2O3</p>	<p>Materiaali: Alumiinioksidi</p>	<p>Osoittaa valmistusmateriaalia.</p>	<p>Ei tied.</p>	
<p>MATL AOC</p>	<p>Materiaali: Alkeenioksidikopolymeeri</p>	<p>Osoittaa valmistusmateriaalia.</p>	<p>Ei tied.</p>	
<p>MATL CaP</p>	<p>Materiaali: Kalsiumfosfaatti</p>	<p>Osoittaa valmistusmateriaalia.</p>	<p>Ei tied.</p>	
<p>MATL CoCr</p>	<p>Materiaali: Kobolttikromimolybdeeni-seos, kobolttikromi</p>	<p>Osoittaa valmistusmateriaalia.</p>	<p>Ei tied.</p>	
<p>MATL COL</p>	<p>Materiaali: Kollageeni</p>	<p>Osoittaa valmistusmateriaalia.</p>	<p>Ei tied.</p>	
<p>MATL CP Ti</p>	<p>Materiaali: Kaupallisesti puhdas titaani, eri laatuluokat</p>	<p>Osoittaa valmistusmateriaalia.</p>	<p>Ei tied.</p>	
<p>MATL DLC</p>	<p>Materiaali: Timantin kaltainen pinnoite, timantin kaltainen hiili</p>	<p>Osoittaa valmistusmateriaalia.</p>	<p>Ei tied.</p>	
<p>MATL HA</p>	<p>Materiaali: Hydroksiapatiitti</p>	<p>Osoittaa valmistusmateriaalia.</p>	<p>Ei tied.</p>	
<p>MATL Lexan PC</p>	<p>Materiaali: Leksaanipolykarbonaattimuovi</p>	<p>Osoittaa valmistusmateriaalia.</p>	<p>Ei tied.</p>	
<p>MATL MP35N</p>	<p>Materiaali: Nikkelikobolttikromimolybdeeni-seos</p>	<p>Osoittaa valmistusmateriaalia.</p>	<p>Ei tied.</p>	
<p>MATL Nitronic 60</p>	<p>Materiaali: Ruostumaton Nitronic 60 -teräs</p>	<p>Osoittaa valmistusmateriaalia.</p>	<p>Ei tied.</p>	
<p>MATL NiTi</p>	<p>Materiaali: Nikkelititaani-seos, nitinoli</p>	<p>Osoittaa valmistusmateriaalia.</p>	<p>Ei tied.</p>	
<p>MATL Nailon 11</p>	<p>Materiaali: Nailon 11</p>	<p>Osoittaa valmistusmateriaalia.</p>	<p>Ei tied.</p>	
<p>MATL Parylene-C</p>	<p>Materiaali: Paryleeni-C-muovi</p>	<p>Osoittaa valmistusmateriaalia.</p>	<p>Ei tied.</p>	
<p>MATL PC</p>	<p>Materiaali: Polykarbonaatti</p>	<p>Osoittaa valmistusmateriaalia.</p>	<p>Ei tied.</p>	
<p>MATL PDMS</p>	<p>Materiaali: Polydimetyylisiloksaani</p>	<p>Osoittaa valmistusmateriaalia.</p>	<p>Ei tied.</p>	
<p>MATL PEEK</p>	<p>Materiaali: Polyeetterieetteriketoni</p>	<p>Osoittaa valmistusmateriaalia.</p>	<p>Ei tied.</p>	
<p>MATL PEEK Optima LT1</p>	<p>Materiaali: Polyeetterieetteriketoni Optima LT-1</p>	<p>Osoittaa valmistusmateriaalia.</p>	<p>Ei tied.</p>	
<p>MATL PEEK Optima LT1CA30</p>	<p>Materiaali: Hiilikuituvahvistettu polyeetterieetteriketoni</p>	<p>Osoittaa valmistusmateriaalia.</p>	<p>Ei tied.</p>	

MATL PEEK Scoria	Materiaali: Polyeteerietteriketoni Scoria	Osoittaa valmistusmateriaalia.	Ei tied.
MATL PEI	Materiaali: Polyeteerimidi	Osoittaa valmistusmateriaalia.	Ei tied.
MATL PET	Materiaali: Polyteenitereftalaatti	Osoittaa valmistusmateriaalia.	Ei tied.
MATL PMMA	Materiaali: Polymetyylimetakrylaatti	Osoittaa valmistusmateriaalia.	Ei tied.
MATL Polyurethane	Materiaali: Polyuretaani	Osoittaa valmistusmateriaalia.	Ei tied.
MATL PPSU	Materiaali: Polyfenyylisulfoni	Osoittaa valmistusmateriaalia.	Ei tied.
MATL PPSU/PEI	Materiaali: Polyfenyylisulfoni/polyeteerimidi	Osoittaa valmistusmateriaalia.	Ei tied.
MATL PVC	Materiaali: Polyvinyylikloridi	Osoittaa valmistusmateriaalia.	Ei tied.
MATL Radel	Materiaali: Radel-polyfenyylisulfoni, eri tyypit	Osoittaa valmistusmateriaalia.	Ei tied.
MATL Si	Materiaali: Silikoni	Osoittaa valmistusmateriaalia.	Ei tied.
MATL SS	Materiaali: Ruostumaton teräs, eri laatuluokat	Osoittaa valmistusmateriaalia.	Ei tied.
MATL Ta	Materiaali: Tantaali	Osoittaa valmistusmateriaalia.	Ei tied.
MATL TCP	Materiaali: Trikalsiumfosfaatti, kalsiumfosfaatti	Osoittaa valmistusmateriaalia.	Ei tied.
MATL Ti	Materiaali: Titaani	Osoittaa valmistusmateriaalia.	Ei tied.
MATL Ti-6Al-4V	Materiaali: Titaaniseos	Osoittaa valmistusmateriaalia.	Ei tied.
MATL Ti-6Al-4V ELI	Materiaali: Titaaniseos	Osoittaa valmistusmateriaalia.	Ei tied.
MATL TPS	Materiaali: Titaaniplasma-suihke	Osoittaa valmistusmateriaalia.	Ei tied.
MATL UHMWPE	Materiaali: Erittäin korkean molekyylipainon polyeteeni	Osoittaa valmistusmateriaalia.	Ei tied.
MATL ZrO2	Materiaali: Zirkoniumdioksidi	Osoittaa valmistusmateriaalia.	Ei tied.