

SYMBOL GLOSSAR DEUTSCH

| SYMBOL | SYMBOL BEZEICHNUNG | SYMBOL BESCHREIBUNG | STANDARD LITERATURHINWEISE | STANDARD TITEL |
|---|--|---|----------------------------|---|
|  | Hersteller | Gibt den Hersteller des Medizinprodukts an. | 5.1.1 | EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole, die bei der Kennzeichnung von Medizinprodukten, bei der Etikettierung und bei den zu liefernden Informationen zu verwenden sind – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
|  | Herstellungsdatum | Gibt das Datum an, an dem das Medizinprodukt hergestellt wurde. | 5.1.3 | EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole, die bei der Kennzeichnung von Medizinprodukten, bei der Etikettierung und bei den zu liefernden Informationen zu verwenden sind – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
|  | Herstellungsland | Angabe des Herstellungslandes von Produkten | 5.1.11 | EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole zur Verwendung im Rahmen der bereitzustellenden Informationen des Herstellers – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
|  | Bevollmächtigter in der Europäischen Gemeinschaft | Gibt den bevollmächtigten Vertreter in der Europäischen Gemeinschaft an | 5.1.2 | EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole, die bei der Kennzeichnung von Medizinprodukten, bei der Etikettierung und bei den zu liefernden Informationen zu verwenden sind – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
|  | Schweizer Bevollmächtigter | Angabe des Schweizer Bevollmächtigten | n. z. | Schweizerische Medizinprodukteverordnung 812.213 |
|  | Importeur | Zur Angabe der Entität, die das Medizinprodukt in die Gegend importiert | 5.1.8 | EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole zur Verwendung im Rahmen der bereitzustellenden Informationen des Herstellers – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
|  | Vertreiber | Zur Angabe der Entität, die das Medizinprodukt im Gebiet vertreibt | 5.1.9 | EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole zur Verwendung im Rahmen der bereitzustellenden Informationen des Herstellers – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
|  | CE-Kennzeichnung für die Produktklasse 1s, 1m, 1r, 1la, 1lb, 1ll | n. z. | n. z. | |
|  | CE-Kennzeichnung für die NSO Produktklasse 1s, 1m, 1r, 1la, 1lb, 1ll | n. z. | n. z. | |
|  | CE-Kennzeichnung für die Produktklasse I | n. z. | n. z. | |
|  | UKCA-Kennzeichnung für die Produktklasse I | Angabe der Konformität mit britischen Medizinprodukteverordnungen | n. z. | n. z. |

| | | | | |
|---|--|--|--------|---|
|  | UKCA-Kennzeichnung für die Produktklassen Is, Im, Ila, Ilb und III – nur Produkte von NuVasive Inc. | Angabe der Konformität mit britischen Medizinprodukteverordnungen mit Angabe der Benannten Stelle im VK für BSI UK. Nur zur Verwendung mit Produkten von NuVasive Inc. Nicht mit Produkten von NuVasive Specialized Orthopedics verwenden. | n. z. | n. z. |
|  | Gebrauchsanweisung beachten. Verfügbar auf der NuVasive Website unter www.nuvasive.com/eifu | Zeigt die Notwendigkeit an, dass der Anwender die Gebrauchsanweisung beachten muss. | 5.4.3 | EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole, die bei der Kennzeichnung von Medizinprodukten, bei der Etikettierung und bei den zu liefernden Informationen zu verwenden sind – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
|  | Gebrauchsanweisung beachten oder Elektronische Gebrauchsanweisung beachten | Zeigt die Notwendigkeit an, dass der Anwender die Gebrauchsanweisung beachten muss. | 5.4.3 | EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole zur Verwendung im Rahmen der bereitzustellenden Informationen des Herstellers – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
| Rx ONLY | Verschreibungspflichtig Nur für den professionellen Gebrauch | Vorsicht: Gemäß dem Bundesgesetz (USA) darf dieses Produkt nur von einem Arzt oder auf dessen Anordnung erworben werden. Gibt an, dass das Produkt nur für den professionellen Gebrauch bestimmt ist. | n. z. | |
|  | Medizinprodukt | Bedeutet, dass es sich bei dem Artikel um ein Medizinprodukt handelt | 5.7.7 | EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole zur Verwendung im Rahmen der bereitzustellenden Informationen des Herstellers – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
|  | Bestellnummer | Gibt die Bestellnummer des Herstellers zur Identifikation des Medizinprodukts an. | 5.1.6 | EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole, die bei der Kennzeichnung von Medizinprodukten, bei der Etikettierung und bei den zu liefernden Informationen zu verwenden sind – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
|  | Chargennummer | Gibt die Chargennummer des Herstellers zur Identifikation der Charge an. | 5.1.5 | EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole, die bei der Kennzeichnung von Medizinprodukten, bei der Etikettierung und bei den zu liefernden Informationen zu verwenden sind – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
|  | Seriennummer | Gibt die Seriennummer des Herstellers zur Identifikation eines bestimmten Medizinprodukts an. | 5.1.7 | EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole, die bei der Kennzeichnung von Medizinprodukten, bei der Etikettierung und bei den zu liefernden Informationen zu verwenden sind – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
|  | Anzahl | Gibt die Anzahl an. | n. z. | |
|  | Einmalige Produktkennung | Kennzeichnet einen Träger mit der Angabe der einmaligen Produktkennung | 5.7.10 | EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole zur Verwendung im Rahmen der bereitzustellenden Informationen des Herstellers – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
|  | Patientenidentifizierung | Gibt die Identifikationsdaten des Patienten an | 5.7.3 | EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole, die bei der Kennzeichnung von Medizinprodukten, bei der Etikettierung und bei den zu liefernden Informationen zu verwenden sind – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
|  | Datum | Angabe des Datums, an dem Informationen eingetragen bzw. ein medizinisches Verfahren durchgeführt wurde | 5.7.6 | EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole zur Verwendung im Rahmen der bereitzustellenden Informationen des Herstellers – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
|  | Gesundheitszentrum oder Arzt | Angabe der Anschrift für das Gesundheitszentrum bzw. den Arzt, bei dem medizinische Informationen zum Patienten vorliegen | 5.7.5 | EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole zur Verwendung im Rahmen der bereitzustellenden Informationen des Herstellers – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |

| | | | | |
|---|---|--|--------|---|
|  | Website zur Patienteninformation | Angabe einer Website, auf der ein Patient zusätzliche Informationen über ein Medizinprodukt erhalten kann | 5.7.4 | EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole zur Verwendung im Rahmen der bereitzustellenden Informationen des Herstellers – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
|  | Übersetzung | Angabe, dass die ursprünglichen Informationen zu dem Medizinprodukt als Übersetzung vorliegen, die als Ergänzung oder Ersatz der ursprünglichen Informationen dient | 5.7.8 | EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole zur Verwendung im Rahmen der bereitzustellenden Informationen des Herstellers – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
|  | Anteriore Höhe | Zur Angabe der anterioren Höhe des Zwischenwirbelkörperimplantats | n. z. | |
|  | Posteriore Höhe | Zur Angabe der posterioren Höhe des Zwischenwirbelkörperimplantats | n. z. | |
|  | Maximale Höhe | Zur Angabe der maximalen Höhe des Zwischenwirbelkörperimplantats | n. z. | |
|  | Nicht zur Wiederverwendung | Kennzeichnet ein zum einmaligen Gebrauch bestimmtes Medizinprodukt | 5.4.2 | EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole zur Verwendung im Rahmen der bereitzustellenden Informationen des Herstellers – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
|  | Unsteril | Kennzeichnet ein Medizinprodukt, das keinem Sterilisationsprozess unterzogen wurde. | 5.2.7 | EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole, die bei der Kennzeichnung von Medizinprodukten, bei der Etikettierung und bei den zu liefernden Informationen zu verwenden sind – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
|  | Unsteril, vor Gebrauch mit Dampf sterilisieren | Kennzeichnet ein Medizinprodukt, das keinem Sterilisationsprozess unterzogen wurde, und zeigt an, dass ein Medizinprodukt in einem Dampfsterilisator sterilisierbar ist. | n. z. | |
|  | Sterilisation mit Bestrahlung | Kennzeichnung für ein Medizinprodukt, das mittels Bestrahlung sterilisiert wurde. | 5.2.4 | EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole, die bei der Kennzeichnung von Medizinprodukten, bei der Etikettierung und bei den zu liefernden Informationen zu verwenden sind – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
|  | Sterilisation mit Ethylenoxid | Kennzeichnung für ein Medizinprodukt, das mit Ethylenoxid sterilisiert wurde. | 5.2.3 | EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole, die bei der Kennzeichnung von Medizinprodukten, bei der Etikettierung und bei den zu liefernden Informationen zu verwenden sind – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
|  | Einfach steriles Barriersystem | Zeigt ein einzelnes steiles Barriersystem an. | 5.2.11 | EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole, die bei der Kennzeichnung von Medizinprodukten, bei der Etikettierung und bei den zu liefernden Informationen zu verwenden sind – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
|  | Einzelnes steriles Barriersystem mit äußerer Schutzverpackung | Zeigt ein einzelnes steriles Barriersystem mit äußerer Schutzverpackung an | 5.2.14 | EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole, die bei der Kennzeichnung von Medizinprodukten, bei der Etikettierung und bei den zu liefernden Informationen zu verwenden sind – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
|  | Doppeltes steriles Barriersystem | Zeigt zwei sterile Barriersysteme an | 5.2.12 | EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole, die bei der Kennzeichnung von Medizinprodukten, bei der Etikettierung und bei den zu liefernden Informationen zu verwenden sind – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
|  | Doppeltes Sterilbarriersystem in einer Schutzverpackung | Bedeutet, dass zwei Sterilbarriersysteme mit einer äußeren Schutzverpackung vorhanden sind | n. z. | |

| | | | | |
|---|---|---|-------------|---|
|  | Haltbarkeitsdatum | Gibt das Datum an, nach dem das Medizinprodukt nicht mehr verwendet werden darf. | 5.1.4 | EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole, die bei der Kennzeichnung von Medizinprodukten, bei der Etikettierung und bei den zu liefernden Informationen zu verwenden sind – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
|  | Nicht resterilisieren | Kennzeichnung für ein Medizinprodukt, das nicht resterilisiert werden darf. | 5.2.6 | EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole, die bei der Kennzeichnung von Medizinprodukten, bei der Etikettierung und bei den zu liefernden Informationen zu verwenden sind – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
|  | Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden und Gebrauchsanweisung beachten | Kennzeichnet ein Medizinprodukt, das nicht verwendet werden darf, wenn die Verpackung beschädigt oder geöffnet wurde, und bedeutet, dass der Anwender weitere Informationen in der Gebrauchsanweisung nachschlagen sollte | 5.2.8 | EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole zur Verwendung im Rahmen der bereitzustellenden Informationen des Herstellers – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
|  | Temperaturgrenze | Gibt die Temperaturgrenzen an, denen das Medizinprodukt sicher ausgesetzt werden kann. | 5.3.7 | ISO 7000:2019 / EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole, die bei der Kennzeichnung von Medizinprodukten, bei der Etikettierung und bei den zu liefernden Informationen zu verwenden sind – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
|  | Oberer Temperaturgrenzwert | Gibt den oberen Temperaturgrenzwert an, dem das Medizinprodukt sicher ausgesetzt werden kann. | 5.3.6 | ISO 7000:2019 / EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole, die bei der Kennzeichnung von Medizinprodukten, bei der Etikettierung und bei den zu liefernden Informationen zu verwenden sind – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
|  | Doppelte Isolierung | Isolierung, die sowohl BASISISOLIERUNG als auch ZUSATZISOLIERUNG umfasst. Es gibt zwei Barrieren elektrischer Isolierung zwischen dem Nutzer und dem Eingang für die Stromversorgung | 3.23 | IEC 60601-1:2020 Medizinische elektrische Geräte - Teil 1: Allgemeine Anforderungen an die Grundsicherheit und die wesentlichen Leistungsmerkmale |
|  | Bedingt MR-sicher | Das Symbol „Bedingt MR-sicher“ und/oder der Ausdruck „Bedingt MR-sicher“ sind in die Kennzeichnung des Produktes aufzunehmen und es sind die Bedingungen anzugeben, unter denen ein Medizinprodukt, das voraussichtlich in eine MR-Umgebung gebracht wird (bzw. ein Patient mit einem Implantat oder einem fest am Patienten angebrachten oder vom Patienten getragenen Medizinprodukt), wie in ASTM F2503 beschrieben sicher in eine MR-Umgebung gebracht werden kann. | 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 |
|  | MR-bedingt | Kennzeichnung für einen Artikel, von dem innerhalb definierter Bedingungen kein nicht hinnehmbares Risiko für Patient, medizinisches Personal oder andere Personen in der MR-Umgebung ausgeht. | 62570-7.3.2 | IEC TR 60878:2022 – Grafische Symbole für elektrische Geräte in der medizinischen Praxis |
|  | MR-unsicher | Kennzeichnung für einen Artikel, der ein nicht hinnehmbares Risiko für Patient, medizinisches Personal oder andere Personen in der MR-Umgebung darstellt | 62570-7.3.3 | IEC TR 60878:2022 – Grafische Symbole für elektrische Geräte in der medizinischen Praxis |
|  | Vorsicht | Bedeutet, dass das Produkt bzw. das Steuerelement, in dessen Nähe sich das Symbol befindet, mit Vorsicht bedient werden muss oder dass die aktuelle Situation der Bedienperson bekannt sein muss bzw. ein Eingreifen der Bedienperson erfordert, um unerwünschte Konsequenzen zu vermeiden | 5.4.4 | ISO 7000:2019 / EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole zur Verwendung im Rahmen der bereitzustellenden Informationen des Herstellers – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
|  | Allgemeines Warnzeichen | Kennzeichnung für ein allgemeines Warnzeichen. | W001 | ISO 7000:2019 / ISO 7010:2019 Grafische Symbole – Sicherheitsfarben und Sicherheitssymbole – Registrierte Sicherheitszeichen |

| | | | | |
|---|---|--|-----------|---|
|  | Vorsicht, heiße Oberfläche | Zur Angabe, dass der markierte Gegenstand heiß sein kann und nur mit Vorsicht angefasst werden darf. | 5041 | IEC TR 60878:2022 – Grafische Symbole für elektrische Geräte in der medizinischen Praxis |
|  | Wechselstrom | Zur Angabe auf dem Typenschild, dass das Gerät nur für Wechselstrom geeignet ist; um die entsprechenden Anschlüsse zu identifizieren. | 5032 | IEC TR 60878:2022 – Grafische Symbole für elektrische Geräte in der medizinischen Praxis |
|  | Gleichstrom | Zur Angabe auf dem Typenschild, dass das Gerät nur für Gleichstrom geeignet ist; um die relevanten Anschlüsse zu identifizieren. | 5031 | IEC TR 60878:2022 – Grafische Symbole für elektrische Geräte in der medizinischen Praxis |
| A | Stromstärke (Ampere) | Zur Angabe der Basiseinheit des elektrischen Stroms. | n. z. | |
|  | Potenzialgleichheit | Kennzeichnung der Anschlüsse, die, wenn sie miteinander verbunden werden, die verschiedenen Teile eines Geräts oder eines Systems auf das gleiche Potential bringen, wobei es sich nicht notwendigerweise um das Erdpotential (Massepotential) handelt, z.B. für die lokale Absicherung. | 5021 | IEC TR 60878:2022 – Grafische Symbole für elektrische Geräte in der medizinischen Praxis |
|  | Erdung; Masse | So identifizieren Sie einen Erdungsanschluss (Masseanschluss) | 5017 | IEC TR 60878:2022 – Grafische Symbole für elektrische Geräte in der medizinischen Praxis |
|  | Anwendungsteil Typ BF | Zur Kennzeichnung eines Anwendungsteils vom Typ BF | 5333 | IEC TR 60878:2022 – Grafische Symbole für elektrische Geräte in der medizinischen Praxis |
|  | Luftdruckgrenzwert | Gibt den Bereich des Luftdrucks an, dem das Medizinprodukt sicher ausgesetzt werden kann. | 5.3.9 | EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole, die bei der Kennzeichnung von Medizinprodukten, bei der Etikettierung und bei den zu liefernden Informationen zu verwenden sind – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
|  | Luftfeuchtigkeitsgrenzwert | Gibt den Feuchtigkeitsbereich an, dem das Medizinprodukt sicher ausgesetzt werden kann. | 5.3.8 | EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole, die bei der Kennzeichnung von Medizinprodukten, bei der Etikettierung und bei den zu liefernden Informationen zu verwenden sind – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
| | „EIN“ (Strom) | Zur Anzeige des Anschlusses an das Stromnetz, zumindest für Hauptschalter oder deren Positionen und alle Fälle, in denen die Sicherheit betroffen ist. | 5007 | IEC TR 60878:2022 – Grafische Symbole für elektrische Geräte in der medizinischen Praxis |
| ○ | „AUS“ (Strom) | Zur Anzeige der Trennung vom Netz, zumindest für Hauptschalter oder deren Positionen und alle Fälle, in denen die Sicherheit betroffen ist. | 5008 | IEC TR 60878:2022 – Grafische Symbole für elektrische Geräte in der medizinischen Praxis |
|  | Betriebsbereitschaft | Zur Kennzeichnung des Schalters oder der Schalterstellung, mit der ein Teil des Geräts eingeschaltet wird, um es in den Bereitschaftszustand zu versetzen. | 5009 | IEC TR 60878:2022 – Grafische Symbole für elektrische Geräte in der medizinischen Praxis |
|  | Warnung; Laserstrahl | Zur Warnung vor radioaktiven Stoffen oder ionisierender Strahlung. | W003 | IEC TR 60878:2022 – Grafische Symbole für elektrische Geräte in der medizinischen Praxis |
|  | Magnetfeld | Zur Anzeige spezifischer Gefahren im Zusammenhang mit den starken Magnetfeldern, die vorhanden sind. | W006 | ISO 7010:2019 Grafische Symbole – Sicherheitsfarben und Sicherheitssymbole – Registrierte Sicherheitszeichen |
|  | Gefährliche Spannung | Zur Anzeige von Gefahren durch gefährliche Spannungen. | 5036 | IEC TR 60878:2022 – Grafische Symbole für elektrische Geräte in der medizinischen Praxis |
|  | Vorsicht, Stromschlaggefahr | Zur Kennzeichnung von Geräten, bei denen die Gefahr eines Stromschlags besteht. | 6042 | ISO 7000:2019 / IEC 60417:2002 – Grafische Symbole zur Verwendung am Gerät |
|  | Elektronisches Gerät: Ordnungsgemäß entsorgen | Kennzeichnet elektronische Geräte, die ordnungsgemäß zu entsorgen sind. | 4.1 b) 2) | EN 50419:2022 – Kennzeichnung von elektrischen Geräten in Übereinstimmung mit Artikel 11(2) der Richtlinie 2002/96/EG (WEEE) |

| | | | | |
|---|--|---|---------|---|
| IPX0 | Kein Schutz gegen eindringende Flüssigkeiten | Gibt an, dass der Schutz vor dem Eindringen von Flüssigkeit nicht gewährleistet ist. | n. z. | IEC 60529:2019 – Schutzgrade durch Gehäuse (IP-Code) |
|  | Nicht-ionisierende elektromagnetische Strahlung | Zur Anzeige aller allgemein erhöhten, potenziell gefährlichen Niveaus nicht-ionisierender Strahlung oder um Geräte oder Systeme anzuzeigen. | 5140 | IEC TR 60878:2022 – Grafische Symbole für elektrische Geräte in der medizinischen Praxis |
|  | Positionsausrichtung mit Pfeilen | Dieses Symbol zeigt die Ausrichtung des Gerätes bezüglich des Patienten an. Der Patient sollte in der Lage sein, dieses Symbol zu sehen, wobei die Pfeile in Richtung seiner Füße zeigen. LEFT (LINKS) zeigt an, dass die linke Seite der Einheit auf der linken Seite des Patienten positioniert ist. RIGHT (RECHTS) zeigt an, dass die rechte Seite der Einheit auf der rechten Seite des Patienten positioniert ist. | n. z. | |
|  | Nicht drücken | Um das Drücken gegen einen Gegenstand zu untersagen | P017 | ISO 7010:2019 Grafische Symbole – Sicherheitsfarben und Sicherheitssymbole – Registrierte Sicherheitszeichen |
|  | Kein Zugang für Personen mit aktiven implantierten Herzgeräten | Personen mit einem Herzschrittmacher oder einem ähnlichen aktiven Implantat sollten das Gerät nicht handhaben oder ihm ausgesetzt sein. | P007 | ISO 7010:2019 Grafische Symbole – Sicherheitsfarben und Sicherheitssymbole – Registrierte Sicherheitszeichen |
|  | Lithium-Ionen-Batterien | Lithium-Ionen-Zellen oder Batterien, die in Geräten enthalten sind oder mit diesen verpackt wurden | 7.1.5.5 | IATA-Gefahrgutvorschriften |
|  | Magnetisiertes Material | Von der Detektoreinheit des Flugzeugkompasses fernhalten | 7.4.1 | IATA-Gefahrgutvorschriften |
|  | Gefahr durch Quetschstellen | Zur Anzeige der Gefahr durch Quetschstellen | n. z. | ISO 7010:2019 Grafische Symbole – Sicherheitsfarben und Sicherheitssymbole – Registrierte Sicherheitszeichen |
|  | Allgemeines Verbotsschild | Zur Kennzeichnung einer untersagten Aktion | P001 | ISO 7010: 2019 Grafische Symbole – Sicherheitsfarben und Sicherheitssymbole – Registrierte Sicherheitszeichen |
|  | Allgemeines Schild für obligatorische Handlungen | Zur Kennzeichnung einer vorgeschriebenen Aktion | M001 | ISO 7010:2019 Grafische Symbole – Sicherheitsfarben und Sicherheitssymbole – Registrierte Sicherheitszeichen |
|  | Siehe Bedienungsanleitung/Handbuch | Zur Kennzeichnung, dass die Bedienungsanleitung/das Handbuch gelesen werden muss | M002 | ISO 7010:2019 Grafische Symbole – Sicherheitsfarben und Sicherheitssymbole – Registrierte Sicherheitszeichen |
|  | RCM-Konformitätszeichen | Bedeutet Konformität mit den regulatorischen Bestimmungen der ACMA (Australien und Neuseeland); das Zeichen ist das Konformitätszeichen (Regulatory Compliance Mark, RCM). | n. z. | |
|  | RoHS-konform (Beschränkung von Gefahrstoffen) | Die RoHS Bestimmungen stellen sicher, dass Produkte für den Einsatz im Europäischen Markt sicher sind | n. z. | Beschränkung von Gefahrstoffen in elektrischen und elektronischen Geräten (RoHS) |
|  | LASERPRODUKT DER KLASSE 2 UNSIHTBARE LASERSTRAHLUNG NICHT IN DEN STRAHL BLICKEN Dieses Produkt erfüllt IEC 60825-1: 2007-03 Ausg. 2.0 sowie 21CFR 1040.10 und 1040.11, mit Ausnahme der Abweichungen entsprechend dem Laserhinweis Nr. 50 mit Datum vom 24. Juni 2007. Max. Leistung: <1,0 mW, 635,0 nm | Zur Anzeige der Gefahr von Laserstrahlung | n. z. | IEC 60825-1:2014- Sicherheit von Laserprodukten – Teil 1: Geräteklassifizierung und Anforderungen |
|  | Hotline-Nummer | Zeigt Informationen für den Kontakt mit dem Kundendienst an. | n. z. | |

| | | | | |
|---|--|---|--------|--|
|  | Untergeordnete Endplatte | Zeigt die untergeordnete Endplatte eines Medizinproduktes an. | n. z. | |
|  | Übergeordnete Endplatte | Zeigt die übergeordnete Endplatte des Medizinproduktes an. | n. z. | |
|  | Enthält Phthalate oder Spuren von Phthalaten | Zur Anzeige, dass das Gerät das identifizierte Produkt oder den identifizierten Stoff enthält. | 2725 | IEC TR 60878:2022 – Grafische Symbole für elektrische Geräte in der medizinischen Praxis |
|  | Latexfrei | Zur Anzeige, dass das Gerät nicht identifiziertes Produkt oder keine identifizierte Substanz enthält. | n. z. | |
|  | Gefahrstoffsymbol für Kobalt | Angabe in der Kennzeichnung, dass es sich bei dem Material um einen Gefahrstoff handelt. | 5.4.10 | EN ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole zur Verwendung im Rahmen der bereitzustellenden Informationen des Herstellers – Teil 1: Allgemeine Anforderungen |
|  | Material | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
|  | Material: Eloxiertes Aluminium, Aluminiumlegierung | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
|  | Material: Acrylnbutadien-Styrol | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
|  | Material: Aluminium, Aluminiumlegierung | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
|  | Material: Aluminiumoxid | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
|  | Material: Alkylenoxid-Copolymer | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
|  | Material: Kalziumphosphat | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
|  | Material: Kobalt-Chrom-Molybdän-Legierung, Kobalt-Chrom | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
|  | Material: Kollagen | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
|  | Material: Handelsübliches Reintitan, verschiedene Qualitäten | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
|  | Material: Diamant-ähnliche Beschichtung, Diamant-ähnlicher Kohlenstoff | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
|  | Material: Hydroxylapatit | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
|  | Material: Lexan Polycarbonat-Kunststoff | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
|  | Material: Nickel-Kobalt-Chrom-Molybdän-Legierung | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
|  | Material: Edelstahl Nitronic 60 | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
|  | Material: Nickel-Titan-Legierung, Nitinol | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
|  | Material: Nylon 11 | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
|  | Material: Parylene-C-Kunststoff | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
|  | Material: Polycarbonat | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
|  | Material: Polydimethylsiloxan | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
|  | Material: Polyether-Ether-Keton | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
|  | Material: Polyether-Ether-Keton-Optima LT-1 | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
|  | Material: Carbonfaserverstärktes Polyether-Ether-Keton | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
|  | Material: Polyether-Ether-Keton Scoria | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
|  | Material: Polyetherimid | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
|  | Material: Polyethylenterephthalat | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
|  | Material: Polymethylmethacrylat | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
|  | Material: Polyurethan | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
|  | Material: Polyphenylsulfon | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
|  | Material: Polyphenylsulfon/Polyetherimid | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
|  | Material: Polyvinylchlorid | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |

| | | | | |
|---------------------------|---|-----------------------------------|-------|--|
| MATL Radel | Material: Radel-Polyphenylsulfon, verschiedene Sorten | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
| MATL Si | Material: Silikon | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
| MATL SS | Material: Edelstahl, verschiedene Qualitäten | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
| MATL Ta | Material: Tantal | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
| MATL TCP | Material: Trikalziumphosphat, Kalziumphosphat | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
| MATL Ti | Material: Titan | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
| MATL Ti-6Al-4V | Material: Titanlegierung | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
| MATL Ti-6Al-4V ELI | Material: Titanlegierung | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
| MATL TPS | Material: Titan-Plasma-Spray | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
| MATL UHMWPE | Material: Ultrahochmolekulares Polyethylen | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |
| MATL ZrO2 | Material: Zirkoniumdioxid | Gibt das Herstellungsmaterial an. | n. z. | |