






































ΓΛΩΣΣΑΡΙ ΣΥΜΒΟΛΩΝ ΕΛΛΗΝΙΚΑ

















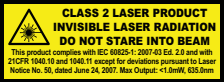
ΣΥΜΒΟΛΟ	ΤΙΤΛΟΣ ΣΥΜΒΟΛΟΥ	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΣΥΜΒΟΛΟΥ	ΠΑΡΑΠΟΜΠΗ ΠΡΟΤΥΠΟΥ	ΤΙΤΛΟΣ ΠΡΟΤΥΠΟΥ
	Κατασκευαστής	Υποδεικνύει τον κατασκευαστή του ιατροτεχνολογικού προϊόντος.	5.1.1	EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις ετικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Ημερομηνία κατασκευής	Υποδεικνύει την ημερομηνία κατασκευής του ιατροτεχνολογικού προϊόντος.	5.1.3	EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις ετικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Χώρα κατασκευής	Για την ταυτοποίηση της χώρας κατασκευής των προϊόντων	5.1.11	EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις ετικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα	Υποδεικνύει τον εξουσιοδοτημένο αντιπρόσωπο στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα	5.1.2	EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις ετικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Εξουσιοδοτημένος εκπρόσωπος στην Ελβετία	Υποδεικνύει τον εξουσιοδοτημένο εκπρόσωπο στην Ελβετία	Δ/Ι	Τοπικός κανονισμός Ελβετίας περί ιατροτεχνολογικών προϊόντων 812.213
	Εισαγωγέας	Υποδεικνύει την οντότητα που εισάγει το ιατροτεχνολογικό προϊόν στην τοπική αγορά	5.1.8	EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις ετικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Διανομέας	Υποδεικνύει την οντότητα που διανέμει το ιατροτεχνολογικό προϊόν στην τοπική αγορά	5.1.9	EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις ετικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Σήμανση CE για προϊόντα Κατηγορίας 1s, 1m, Ir, IIa, IIb, III	Δ/Ι	Δ/Ι	
	Σήμανση CE για προϊόντα NSO Κατηγορίας 1s, 1m, Ir, IIa, IIb, III	Δ/Ι	Δ/Ι	
	Σήμανση CE για προϊόντα Κατηγορίας I	Δ/Ι	Δ/Ι	








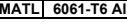












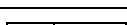






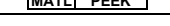
	Σήμανση UKCA για προϊόντα Κατηγορίας I	Υποδεικνύει τη συμμόρφωση με τους κανονισμούς του Η.Β. περί ιατροτεχνολογικών προϊόντων	Δ/Ι	Δ/Ι
	Σήμανση UKCA για προϊόντα Κατηγορίας Is, Im, Ila, I Ib και III – Μόνο για προϊόντα της NuVasive Inc.	Υποδεικνύει τη συμμόρφωση με τους κανονισμούς του Η.Β. περί ιατροτεχνολογικών προϊόντων, εμφανίζει τον αριθμό εγκεκριμένου οργανισμού στο Η.Β. για το BSI UK. Μόνο για χρήση μόνο με προϊόντα της NuVasive Inc. Να μη χρησιμοποιείται με προϊόντα της NuVasive Specialized Orthopedics.	Δ/Ι	Δ/Ι
	Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης. Διατίθενται στον δικτυακό τόπο της NuVasive στη διεύθυνση www.nuvasive.com/eifu	Υποδεικνύει την ανάγκη να συμβουλευτεί ο χρήστης τις οδηγίες χρήσης.	5.4.3	EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις επικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης ή συμβουλευτείτε τις ηλεκτρονικές οδηγίες χρήσης	Υποδεικνύει την ανάγκη να συμβουλευτεί ο χρήστης τις οδηγίες χρήσης.	5.4.3	EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις επικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
Rx ONLY	Χορηγείται αποκλειστικά με ιατρική συνταγή Μόνο για επαγγελματική χρήση	Προσοχή: Η ομοσπονδιακή νομοθεσία (των Η.Π.Α.) περιορίζει την πώληση του προϊόντος αυτού μόνο από ιατρό ή κατόπιν εντολής ιατρού. Υποδεικνύει ότι το προϊόν ενδείκνυται για επαγγελματική χρήση μόνο.	Δ/Ι	
	Ιατροτεχνολογικό προϊόν	Υποδεικνύει ότι το αντικείμενο είναι ιατροτεχνολογικό προϊόν	5.7.7	EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις επικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Αριθμός καταλόγου	Υποδεικνύει τον αριθμό καταλόγου του κατασκευαστή, έτσι ώστε το ιατροτεχνολογικό προϊόν να μπορεί να ταυτοποιηθεί.	5.1.6	EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις επικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Κωδικός παρτίδας	Υποδεικνύει τον αριθμό παρτίδας του κατασκευαστή, έτσι ώστε η παρτίδα να μπορεί να ταυτοποιηθεί.	5.1.5	EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις επικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Αριθμός σειράς	Υποδεικνύει τον σειριακό αριθμό του κατασκευαστή, έτσι ώστε να μπορεί να ταυτοποιηθεί ένα συγκεκριμένο ιατροτεχνολογικό προϊόν.	5.1.7	EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις επικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Ποσότητα	Υποδεικνύει την ποσότητα.	Δ/Ι	
	Μοναδικό αναγνωριστικό τεχνολογικού προϊόντος	Υποδεικνύει έναν φορέα που περιέχει μοναδικές πληροφορίες αναγνωριστικού τεχνολογικού προϊόντος	5.7.10	EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις επικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Ταυτοποίηση ασθενούς	Υποδεικνύει τα δεδομένα ταυτοποίησης του ασθενούς	5.7.3	EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις επικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις

	Ημερομηνία	Υποδεικνύει την ημερομηνία καταχώρισης αυτών των πληροφοριών ή την ημερομηνία πραγματοποίησης μιας ιατρικής διαδικασίας	5.7.6	EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις ετικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Κέντρο υγειονομικής περιθαλψής ή ιατρός	Υποδεικνύει τη διεύθυνση του κέντρου υγειονομικής περιθαλψής ή του ιατρού όπου μπορούν να βρεθούν οι ιατρικές πληροφορίες σχετικά με τον ασθενή	5.7.5	EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις ετικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Δικτυακός τόπος πληροφοριών προς τους ασθενείς	Υποδεικνύει έναν δικτυακό τόπο όπου ένας ασθενής μπορεί να αποκτήσει συμπληρωματικές πληροφορίες σχετικά με ένα ιατροτεχνολογικό προϊόν.	5.7.4	EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις ετικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Μετάφραση	Υποδεικνύει ότι στις αρχικές πληροφορίες του ιατροτεχνολογικού προϊόντος έχει γίνει μετάφραση που συμπληρώνει ή αντικαθιστά τις αρχικές πληροφορίες	5.7.8	EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις ετικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Πρόσθιο ύψος	Υποδεικνύει το πρόσθιο ύψος των διασωματικών εμφυτευμάτων	Δ/Ι	
	Οπίσθιο ύψος	Υποδεικνύει το οπίσθιο ύψος των διασωματικών εμφυτευμάτων	Δ/Ι	
	Μέγιστο ύψος	Υποδεικνύει το μέγιστο ύψος των διασωματικών εμφυτευμάτων	Δ/Ι	
	Μην επαναχρησιμοποιείτε	Υποδεικνύει ένα ιατροτεχνολογικό προϊόν που προορίζεται για μία χρήση.	5.4.2	EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις ετικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Μη στείρο	Υποδεικνύει ένα ιατροτεχνολογικό προϊόν που δεν έχει υποβληθεί σε διαδικασία αποστείρωσης.	5.2.7	EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις ετικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Μη αποστειρωμένο, αποστειρώστε με ατμό πριν από τη χρήση	Υποδεικνύει ένα ιατροτεχνολογικό προϊόν που δεν έχει υποβληθεί σε διαδικασία αποστείρωσης, καθώς και τη δυνατότητα αποστείρωσης ενός ιατροτεχνολογικού προϊόντος σε αποστειρωτή ατμού.	Δ/Ι	
	Αποστειρωμένο με ακτινοβολία	Υποδεικνύει ένα ιατροτεχνολογικό προϊόν που έχει αποστειρωθεί με χρήση ακτινοβολίας.	5.2.4	EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις ετικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Αποστειρωμένο με οξειδίο του αιθυλενίου	Υποδεικνύει ένα ιατροτεχνολογικό προϊόν που έχει αποστειρωθεί με οξειδίο του αιθυλενίου.	5.2.3	EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις ετικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Μονό σύστημα στείρου φραγμού	Υποδεικνύει μονό σύστημα στείρου φραγμού.	5.2.11	EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις ετικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις

	Μονό σύστημα στείρου φραγμού με προστατευτική συσκευασία στο εξωτερικό	Υποδεικνύει μονό σύστημα στείρου φραγμού με προστατευτική συσκευασία στο εξωτερικό	5.2.14	EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις επικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Διπλό σύστημα στείρου φραγμού	Υποδεικνύει δύο συστήματα στείρου φραγμού	5.2.12	EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις επικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Διπλό σύστημα στείρου φραγμού εντός προστατευτικής συσκευασίας	Υποδεικνύει δύο συστήματα στείρου φραγμού με προστατευτική συσκευασία στο εξωτερικό	Δ/Ι	
	Ημερομηνία λήξης	Υποδεικνύει την ημερομηνία μετά την οποία το ιατροτεχνολογικό προϊόν δεν πρέπει να χρησιμοποιηθεί.	5.1.4	EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις επικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Μην επαναποστειρώνετε	Υποδεικνύει ένα ιατροτεχνολογικό προϊόν που δεν επιτρέπεται να επαναποστειρώνεται.	5.2.6	EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις επικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Μη χρησιμοποιείτε εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά και συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης	Υποδεικνύει ένα τεχνολογικό προϊόν που δεν θα πρέπει να χρησιμοποιείται εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά ή έχει ανοιχτεί και ότι ο χρήστης θα πρέπει να συμβουλευτεί τις οδηγίες χρήσης για πρόσθετες πληροφορίες.	5.2.8	EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις επικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Όριο θερμοκρασίας	Υποδεικνύει τα όρια θερμοκρασίας έως τα οποία μπορεί να εκτεθεί με ασφάλεια το ιατροτεχνολογικό προϊόν.	5.3.7	ISO 7000:2019 / EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις επικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Ανώτατο όριο θερμοκρασίας	Υποδεικνύει το ανώτατο όριο θερμοκρασίας έως το οποίο μπορεί να εκτεθεί με ασφάλεια το ιατροτεχνολογικό προϊόν.	5.3.6	ISO 7000:2019 / EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις επικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Διπλή μόνωση	Η μόνωση περιλαμβάνει τόσο ΒΑΣΙΚΗ ΜΟΝΩΣΗ όσο και ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΗ ΜΟΝΩΣΗ. Υπάρχουν δύο φραγμοί ηλεκτρικής απομόνωσης μεταξύ του χρήστη και της εισόδου για τροφοδοσία	3.23	IEC 60601-1:2020 Ιατρικές ηλεκτρικές συσκευές – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις για βασική ασφάλεια και ουσιώδη επίδοση
	Ασφαλές για μαγνητική τομογραφία υπό προϋποθέσεις	Το σύμβολο ασφάλειας για μαγνητική τομογραφία υπό προϋποθέσεις ή/και ο όρος «Ασφαλές για μαγνητική τομογραφία υπό προϋποθέσεις» πρέπει να περιλαμβάνονται στην επισήμανση του τεχνολογικού προϊόντος και αναφέρουν τις συνθήκες υπό τις οποίες ένα ιατροτεχνολογικό προϊόν που αναμένεται να εισέλθει σε περιβάλλον μαγνητικού συντονισμού (ή ένας ασθενής που φέρει ή στον οποίον είναι στερεωμένο ένα εμφύτευμα ή ιατροτεχνολογικό προϊόν) μπορεί να εισέλθει με ασφάλεια στο περιβάλλον μαγνητικού συντονισμού όπως περιγράφεται στο πρότυπο ASTM F2503.	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
	Συμβατό για μαγνητική τομογραφία υπό προϋποθέσεις	Για την ταυτοποίηση προϊόντος που δεν ενέχει κανέναν μη αποδεκτό κίνδυνο, στο πλαίσιο καθορισμένων συνθηκών, για τον ασθενή, το ιατρικό προσωπικό ή άλλα άτομα εντός του περιβάλλοντος μαγνητικού συντονισμού.	62570-7.3.2	IEC TR 60878:2022 – Γραφικά σύμβολα για ηλεκτρολογικό εξοπλισμό στην ιατρική πρακτική

	Μη ασφαλές για μαγνητικό συντονισμό	Για την ταυτοποίηση προϊόντος που ενέχει μη αποδεκτούς κινδύνους για τον ασθενή, το ιατρικό προσωπικό ή άλλα άτομα εντός του περιβάλλοντος μαγνητικού συντονισμού	62570-7.3.3	IEC TR 60878:2020 – Γραφικά σύμβολα για ηλεκτρολογικό εξοπλισμό στην ιατρική πρακτική
	Προσοχή	Υποδεικνύει ότι είναι απαραίτητη προσοχή κατά τον χειρισμό του τεχνολογικού προϊόντος ή του στοιχείου ελέγχου κοντά στο σημείο στο οποίο είναι τοποθετημένο το σύμβολο ή ότι η τρέχουσα κατάσταση απαιτεί ενημέρωση του χειριστή ή ενέργεια του χειριστή για να αποτραπούν οι ανεπιθύμητες συνέπειες	5.4.4	ISO 7000:2019 / EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις επικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Σήμα γενικής προειδοποίησης	Υποδεικνύει γενική προειδοποίηση.	W001	ISO 7000:2019 / ISO 7010:2019 Γραφικά σύμβολα – Χρώματα και ενδείξεις ασφαλείας – Καταχωρημένες ενδείξεις ασφαλείας
	Προσοχή, θερμή επιφάνεια	Υποδεικνύει ότι το αντικείμενο που επισημαίνεται ενδέχεται να είναι θερμό και δεν πρέπει να το αγγίζετε χωρίς τη δέουσα προσοχή.	5041	IEC TR 60878:2022 – Γραφικά σύμβολα για ηλεκτρολογικό εξοπλισμό στην ιατρική πρακτική
	Εναλλασσόμενο ρεύμα	Υποδεικνύει στην πινακίδα χαρακτηριστικών ότι ο εξοπλισμός είναι κατάλληλος μόνο για εναλλασσόμενο ρεύμα, για την ταυτοποίηση των σχετικών ακροδεκτών.	5032	IEC TR 60878:2022 – Γραφικά σύμβολα για ηλεκτρολογικό εξοπλισμό στην ιατρική πρακτική
	Συνεχές ρεύμα	Υποδεικνύει στην πινακίδα χαρακτηριστικών ότι ο εξοπλισμός είναι κατάλληλος μόνο για συνεχές ρεύμα, για την ταυτοποίηση των σχετικών ακροδεκτών.	5031	IEC TR 60878:2022 – Γραφικά σύμβολα για ηλεκτρολογικό εξοπλισμό στην ιατρική πρακτική
A	Ένταση ηλεκτρικού ρεύματος (Amp)	Υποδεικνύει τη βασική μονάδα ηλεκτρικού ρεύματος.	Δ/Ι	
	Ισοδυναμικότητα	Για την ταυτοποίηση των ακροδεκτών οι οποίοι, όταν συνδέονται μαζί, εξομοιώνουν το δυναμικό των διαφόρων εξαρτημάτων ενός εξοπλισμού ή συστήματος, όχι απαραίτητως το δυναμικό γείωσης, π.χ. για τοπική σύνδεση.	5021	IEC TR 60878:2022 – Γραφικά σύμβολα για ηλεκτρολογικό εξοπλισμό στην ιατρική πρακτική
	Γείωση	Για την ταυτοποίηση ενός ακροδέκτη γείωσης	5017	IEC TR 60878:2022 – Γραφικά σύμβολα για ηλεκτρολογικό εξοπλισμό στην ιατρική πρακτική
	Εφαρμοζόμενο εξάρτημα τύπου BF	Για την ταυτοποίηση ενός εφαρμοζόμενου εξαρτήματος τύπου BF	5333	IEC TR 60878:2022 – Γραφικά σύμβολα για ηλεκτρολογικό εξοπλισμό στην ιατρική πρακτική
	Περιορισμός ατμοσφαιρικής πίεσης	Υποδεικνύει το εύρος ατμοσφαιρικής πίεσης στο οποίο μπορεί να εκτεθεί με ασφάλεια το ιατροτεχνολογικό προϊόν.	5.3.9	EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις επικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Περιορισμός υγρασίας	Υποδεικνύει το εύρος υγρασίας στο οποίο μπορεί να εκτεθεί με ασφάλεια το ιατροτεχνολογικό προϊόν.	5.3.8	EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις επικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
I	«ON» (ενεργοποίηση) (τροφοδοσία)	Υποδεικνύει τη σύνδεση στο κεντρικό δίκτυο, τουλάχιστον για τους κεντρικούς διακόπτες ή τις θέσεις τους, καθώς και για όλες τις περιπτώσεις που περιλαμβάνουν ζητήματα ασφαλείας.	5007	IEC TR 60878:2022 – Γραφικά σύμβολα για ηλεκτρολογικό εξοπλισμό στην ιατρική πρακτική
O	«OFF» (απενεργοποίηση) (τροφοδοσία)	Υποδεικνύει την αποσύνδεση από το κεντρικό δίκτυο, τουλάχιστον για τους κεντρικούς διακόπτες ή τις θέσεις τους, καθώς και για όλες τις περιπτώσεις που περιλαμβάνουν ζητήματα ασφαλείας.	5008	IEC TR 60878:2022 – Γραφικά σύμβολα για ηλεκτρολογικό εξοπλισμό στην ιατρική πρακτική
	Αναμονή	Για την ταυτοποίηση του διακόπτη ή της θέσης του διακόπτη μέσω του οποίου ενεργοποιείται ένα εξάρτημα του εξοπλισμού προκειμένου να μεταβεί στην κατάσταση αναμονής.	5009	IEC TR 60878:2022 – Γραφικά σύμβολα για ηλεκτρολογικό εξοπλισμό στην ιατρική πρακτική
	Προειδοποίηση, Δέσμη λέιζερ	Προειδοποιεί για ραδιενεργά υλικά ή ιονίζουσα ακτινοβολία.	W003	IEC TR 60878:2022 – Γραφικά σύμβολα για ηλεκτρολογικό εξοπλισμό στην ιατρική πρακτική

	Μαγνητικό πεδίο	Υποδεικνύει συγκεκριμένους κινδύνους που σχετίζονται με τα ισχυρά μαγνητικά πεδία που υπάρχουν.	W006	ISO 7010:2019 Γραφικά σύμβολα – Χρώματα και ενδείξεις ασφαλείας – Καταχωρημένες ενδείξεις ασφαλείας
	Επικίνδυνη τάση	Υποδεικνύει κινδύνους που οφείλονται σε επικίνδυνες τάσεις.	5036	IEC TR 60878:2022 – Γραφικά σύμβολα για ηλεκτρολογικό εξοπλισμό στην ιατρική πρακτική
	Προσοχή, κίνδυνος ηλεκτροπληξίας	Για την ταυτοποίηση εξοπλισμού που ενέχει κίνδυνο ηλεκτροπληξίας.	6042	ISO 7000:2019 / IEC 60417:2002 – Γραφικά σύμβολα για χρήση σε εξοπλισμό
	Ηλεκτρονικός εξοπλισμός: Απορρίψτε σύμφωνα με τους κανονισμούς	Υποδεικνύει ηλεκτρονικό εξοπλισμό που πρέπει να απορρίπτεται κατάλληλα.	4.1 b) 2)	EN 50419:2022 – Σήμανση ηλεκτρολογικού εξοπλισμού σύμφωνα με το άρθρο 11, παράγραφος 2 της Οδηγίας 2002/96/ΕΚ (WEEE)
IPX0	Χωρίς προστασία από διείσδυση υγρών	Υποδεικνύει ότι δεν παρέχεται προστασία από διείσδυση υγρών.	Δ/Ι	IEC 60529:2019 – Βαθμοί προστασίας παρεχόμενης από περιβλήματα (κωδικός IP)
	Μη ιονίζουσα ηλεκτρομαγνητική ακτινοβολία	Υποδεικνύει γενικά αυξημένα, δυνητικά επικίνδυνα, επίπεδα μη ιονίζουσας ακτινοβολίας ή εξοπλισμό ή συστήματα.	5140	IEC TR 60878:2022 – Γραφικά σύμβολα για ηλεκτρολογικό εξοπλισμό στην ιατρική πρακτική
	Προσανατολισμός θέσης με βέλη	Αυτό το σύμβολο δείχνει τον προσανατολισμό της συσκευής σε σχέση με τον ασθενή. Ο ασθενής θα πρέπει να μπορεί να δει αυτό το σύμβολο με τα βέλη στραμμένα προς τα πόδια του. LEFT (ΑΡΙΣΤΕΡΑ) δείχνει ότι η αριστερή πλευρά της μονάδας είναι τοποθετημένη στην αριστερή πλευρά του ασθενούς. RIGHT (ΔΕΞΙΑ) υποδεικνύει ότι η δεξιά πλευρά της μονάδας είναι τοποθετημένη στη δεξιά πλευρά του ασθενούς.	Δ/Ι	
	Μην πιέζετε	Για την απαγόρευση άσκησης πίεσης σε ένα αντικείμενο	P017	ISO 7010:2019 Γραφικά σύμβολα – Χρώματα και ενδείξεις ασφαλείας – Καταχωρημένες ενδείξεις ασφαλείας
	Απαγορεύεται η πρόσβαση σε άτομα με ενεργές εμφυτευμένες καρδιακές συσκευές	Άτομα με βηματοδότη ή παρόμοιο ενεργό εμφύτευμα δεν πρέπει να χειρίζονται ή να εκτίθενται στη συσκευή.	P007	ISO 7010:2019 Γραφικά σύμβολα – Χρώματα και ενδείξεις ασφαλείας – Καταχωρημένες ενδείξεις ασφαλείας
	Μπαταρίες ιόντων-λιθίου	Στοιχεία ή μπαταρίες ιόντων-λιθίου περιέχονται στον εξοπλισμό ή συσκευάζονται με αυτόν	7.1.5.5	Κανονισμοί επικίνδυνων αγαθών IATA
	Μαγνητισμένο υλικό	Διατηρείτε μακριά από μονάδα μαγνητικής πυξίδας ανίχνευσης αεροσκάφους	7.4.1	Κανονισμοί επικίνδυνων αγαθών IATA
	Κίνδυνος σύνθλιψης	Υποδεικνύει κίνδυνο σύνθλιψης	Δ/Ι	ISO 7010:2019 Γραφικά σύμβολα – Χρώματα και ενδείξεις ασφαλείας – Καταχωρημένες ενδείξεις ασφαλείας
	Γενική ένδειξη απαγόρευσης	Δηλώνει μια απαγορευμένη ενέργεια	P001	ISO 7010:2019 Γραφικά σύμβολα – Χρώματα και ενδείξεις ασφαλείας – Καταχωρημένες ενδείξεις ασφαλείας
	Γενική ένδειξη υποχρεωτικής ενέργειας	Δηλώνει μια υποχρεωτική ενέργεια	M001	ISO 7010:2019 Γραφικά σύμβολα – Χρώματα και ενδείξεις ασφαλείας – Καταχωρημένες ενδείξεις ασφαλείας
	Ανατρέξτε στο φυλλάδιο/εγχειρίδιο οδηγιών	Δηλώνει ότι πρέπει να διαβάσετε το φυλλάδιο/εγχειρίδιο οδηγιών	M002	ISO 7010:2019 Γραφικά σύμβολα – Χρώματα και ενδείξεις ασφαλείας – Καταχωρημένες ενδείξεις ασφαλείας
	Σήμανση συμμόρφωσης RCM	Υποδεικνύει συμμόρφωση με τις κανονιστικές διατάξεις της ACMA (Αρχή Επικοινωνιών και Μέσων Ενημέρωσης Αυστραλίας) (Αυστραλία και Νέα Ζηλανδία). Η ετικέτα είναι η σήμανση κανονιστικής συμμόρφωσης (Regulatory Compliance Mark, RCM).	Δ/Ι	
	Συμμόρφωση με RoHS (Περιορισμός επικίνδυνων ουσιών)	Οι κανονισμοί RoHS διασφαλίζουν ότι τα προϊόντα είναι ασφαλή για χρήση στις ευρωπαϊκές αγορές	Δ/Ι	Περιορισμός επικίνδυνων ουσιών σε ηλεκτρικό και ηλεκτρονικό εξοπλισμό (RoHS)
	ΠΡΟΪΟΝ ΛΕΙΖΕΡ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑΣ 2 ΑΟΡΑΤΗ ΑΚΤΙΝΟΒΟΛΙΑ ΛΕΙΖΕΡ ΜΗΝ ΚΟΙΤΑΤΕ ΤΗ ΔΕΞΜΗ Αυτό το προϊόν συμμορφώνεται με το πρότυπο IEC 60825-1: 2007-03 Έκδ. 2.0 και	Υποδεικνύει κίνδυνο ακτινοβολίας λέιζερ	Δ/Ι	IEC 60825-1:2014 - Ασφάλεια προϊόντων λέιζερ - Μέρος 1: Ταξινόμηση του εξοπλισμού και απαιτήσεις

	το 21 CFR 1040.10 και 1040.11, εκτός από τις αποκλίσεις σύμφωνα με την Ειδοποίηση για λείζερ Αρ. 50, με ημερομηνία 24 Ιουνίου 2007. Μέγ. έξοδος: <1,0 mW, 635,0 nm			
	Ανοιχτή τηλεφωνική γραμμή παροχής βοήθειας	Υποδεικνύει στοιχεία για την επικοινωνία με το τμήμα εξυπηρέτησης πελατών.	Δ/Ι	
	Κάτω ακραία πλάκα	Υποδεικνύει την κάτω τελική πλάκα του ιατροτεχνολογικού προϊόντος.	Δ/Ι	
	Επάνω ακραία πλάκα	Υποδεικνύει την άνω τελική πλάκα του ιατροτεχνολογικού προϊόντος.	Δ/Ι	
	Περιέχει φθαλικές ενώσεις ή παρουσία φθαλικών ενώσεων	Υποδεικνύει ότι ο εξοπλισμός περιέχει το καθορισμένο προϊόν ή την καθορισμένη ουσία.	2725	IEC TR 60878:2022 – Γραφικά σύμβολα για ηλεκτρολογικό εξοπλισμό στην ιατρική πρακτική
	Δεν περιέχει λατέξ	Υποδεικνύει ότι ο εξοπλισμός δεν περιέχει το καθορισμένο προϊόν ή την καθορισμένη ουσία.	Δ/Ι	
	Σύμβολο επικίνδυνης ουσίας για το υλικό Κοβάλτιο	Υποδεικνύει στην επισήμανση ότι το υλικό είναι επικίνδυνη ουσία.	5.4.10	EN ISO 15223-1:2021 Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται στις ετικέτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επισήμανση και πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Υλικό	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
	Υλικό: Ανοδιωμένο αλουμίνιο, κράμα αλουμινίου	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
	Υλικό: Ακρυλονιτριλο-βουταδιένιο-στυρόλιο	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
	Υλικό: Αλουμίνιο, κράμα αλουμινίου	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
	Υλικό: Οξειδίο του αλουμινίου	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
	Υλικό: Συμπολυμερές του αλκυλενικού οξειδίου	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
	Υλικό: Φωσφορικό ασβέστιο	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
	Υλικό: Κράμα κοβαλτίου-χρωμίου-μολυβδαινίου, κοβάλτιο-χρώμιο	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
	Υλικό: Κολλαγόνο	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
	Υλικό: Εμπορικά καθαρό τιτάνιο, διαφόρων βαθμών	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
	Υλικό: Αδαμαντοειδής επικάλυψη, αδαμαντοειδής άνθρακας	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
	Υλικό: Υδροξυαπατίτης	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
	Υλικό: Πλαστικό από πολυανθρακικό πολυμερές Lexan	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
	Υλικό: Κράμα νικελίου-κοβαλτίου-χρωμίου-μολυβδαινίου	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
	Υλικό: Ανοξειδωτος χάλυβας Nitronic 60	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
	Υλικό: Κράμα νικελίου-τιτανίου, Nitinol	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
	Υλικό: Nylon 11	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
	Υλικό: Πλαστικό από παρυλένιο-C	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
	Υλικό: Πολυανθρακικό	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
	Υλικό: Πολυδιμεθυλοσιλοξάνη	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
	Υλικό: Πολυαιθερική αιθερική κετόνη	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
	Υλικό: Πολυαιθερική αιθερική κετόνη Optima LT-1	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	

MATL PEEK Optima LT1CA30	Υλικό: Πολυαιθερική αιθερική κετόνη ενισχυμένη με ίνες άνθρακα	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
MATL PEEK Scoria	Υλικό: Πολυαιθέρας-αιθέρας-κετόνη Scoria	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
MATL PEI	Υλικό: Πολυαιθεριμίδη	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
MATL PET	Υλικό: Πολυτερεφθαλικό αιθυλένιο	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
MATL PMMA	Υλικό: Πολυμεθυλομεθακρυλικό	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
MATL Polyurethane	Υλικό: Πολυουρεθάνη	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
MATL PPSU	Υλικό: Πολυφαινυλσουλφόνη	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
MATL PPSU/PEI	Υλικό: Πολυφαινυλσουλφόνη/Πολυαιθεριμίδιο	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
MATL PVC	Υλικό: Πολυβινυλοχλωρίδιο	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
MATL Radel	Υλικό: Πολυφαινυλσουλφόνη Radel, διαφόρων τύπων	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
MATL SI	Υλικό: Σιλικόνη	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
MATL SS	Υλικό: Ανοξείδωτος χάλυβας, διαφόρων βαθμών	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
MATL Ta	Υλικό: Ταντάλιο	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
MATL TCP	Υλικό: Τριφωσφορικό ασβέστιο, φωσφορικό ασβέστιο	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
MATL TI	Υλικό: Τιτάνιο	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
MATL Ti-6Al-4V	Υλικό: Κράμα τιτανίου	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
MATL Ti-6Al-4V ELI	Υλικό: Κράμα τιτανίου	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
MATL TPS	Υλικό: Ψεκασμός πλάσματος τιτανίου	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
MATL UHMWPE	Υλικό: Πολυαιθυλένιο με πολύ υψηλό μοριακό βάρος	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	
MATL ZrO2	Υλικό: Διοξειδίο του ζirkονίου	Υποδεικνύει το υλικό κατασκευής.	Δ/Ι	