





































SZIMBÓLUMOK JEGYZÉKE MAGYAR

















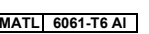
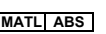

SZIMBÓLUM	SZIMBÓLUM MEGNEVEZÉSE	SZIMBÓLUM LEÍRÁSA	HIVATKOZOTT SZABVÁNY	SZABVÁNY CÍME
	Gyártó	Az orvostechnikai eszköz gyártóját jelzi.	5.1.1	EN ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények
	Gyártás dátuma	Az orvostechnikai eszköz gyártásának dátumát jelzi.	5.1.3	EN ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények
	Gyártó ország	A terméket gyártó ország azonosítása	5.1.11	EN ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények
	Hivatalos képviselő az Európai Közösségben	Az európai közösségbeli hivatalos képviselőt jelzi.	5.1.2	EN ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények
	Hivatalos képviselő Svájcban	A Svájcban működő hivatalos képviselőre utal	Nem releváns	Az orvostechnikai eszközökről szóló 812.213. sz. svájci rendelet
	Importőr	Az orvostechnikai eszközt az adott területre importáló jogi személyt jelzi.	5.1.8	EN ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények
	Forgalmazó	Az orvostechnikai eszközt az adott területen forgalmazó jogi személyt jelzi	5.1.9	EN ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények
	CE-jelölés az 1s, 1m, 1r, IIa, IIb, III osztályú termékekhez	Nem alkalmazható	Nem alkalmazható	
	CE-jelölés az 1s, 1m, 1r, IIa, IIb, III osztályú NSO-termékekhez	Nem alkalmazható	Nem alkalmazható	
	CE-jelölése az I osztályba tartozó termékekhez	Nem alkalmazható	Nem alkalmazható	
	UKCA-jelölés az I. osztályba tartozó termékekhez	Az Egyesült Királyság orvostechnikai eszközökre vonatkozó előírásainak való megfelelést jelzi	Nem alkalmazható	Nem alkalmazható

	UKCA-jelölés az Is, Im, Ila, Ilb és III. osztályú termékekhez – csak a NuVasive Inc. termékekre.	Jelzi az Egyesült Királyság orvostechnikai eszközökre vonatkozó előírásainak való megfelelést, megjeleníti a BSI UK (Brit Szabványügyi Hivatal) egyesült királyságbeli engedélyezett szervezeti számát. Csak a NuVasive Inc termékkel való használatra, ne használja a NuVasive Specialized Orthopedics termékkel együtt.	Nem alkalmazható	Nem alkalmazható
	Tekintse át a használati utasítást. Rendelkezésre áll a NuVasive webhelyén: www.nuvasive.com/eifu .	Azt jelzi, hogy a felhasználónak át kell tekintenie a használati utasítást.	5.4.3	EN ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények
	Tekintse át a használati utasítást, vagy Tekintse át az elektronikus használati utasítást	Azt jelzi, hogy a felhasználónak át kell tekintenie a használati utasítást.	5.4.3	EN ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények
Rx ONLY	Vényköteles Csak professzionális használatra	Figyelem: Az Egyesült Államok szövetségi törvényei értelmében ez az eszköz kizárólag orvos által vagy orvos rendelvényére értékesíthető. Jelzi, hogy a termék csak professzionális használatra javallott.	Nem alkalmazható	
	Orvostechnikai eszköz	Azt jelzi, hogy a termék egy orvostechnikai eszköz	5.7.7	ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények
	Katalógusszám	A gyártó katalógusszámát jelzi, amellyel az orvostechnikai eszközt azonosítani lehet.	5.1.6	EN ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények
	Tételkód	A gyártó gyártásitétel-kódját jelzi, amellyel a gyártási tételt azonosítani lehet.	5.1.5	EN ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények
	Sorozatszám	A gyártó sorozatszámát jelzi, amellyel a konkrét orvostechnikai eszközt azonosítani lehet.	5.1.7	EN ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények
	Mennyiség	A mennyiséget jelzi.	Nem alkalmazható	
	Egyedi eszközazonosító	Olyan adathordozóra utal, amely egyedi eszközazonosítóra vonatkozó információkat tartalmaz	5.7.10	EN ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények
	Betegazonosító	A beteget azonosító adatokat jelzi.	5.7.3	ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények
	Dátum	Azt a dátumot jelzi, amikor információkat rögzítettek, vagy orvosi eljárásra került sor	5.7.6	EN ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények
	Egészségügyi központ vagy orvos	Annak az egészségügyi központnak vagy orvosnak a címét jelzi, ahol a betegről egészségügyi információk lehetnek fellelhetők	5.7.5	EN ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények

	Betegtájékoztató webhely	Azt a webhelyet jelzi, ahol a beteg további információkhoz juthat a gyógyászati termékről.	5.7.4	EN ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények
	Fordítás	Azt jelzi, hogy az orvostechnikai eszközzel kapcsolatos eredeti információkat más nyelvre lefordították, ami az eredeti információkat kiegészíti, vagy azok helyébe lép.	5.7.8	EN ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények
	Anterior magasság	A csigolyatestek közti implantátumok anterior magasságát jelzi.	Nem alkalmazható	
	Poszterior magasság	A csigolyatestek közti implantátumok poszterior magasságát jelzi.	Nem alkalmazható	
	Maximális magasság	A csigolyatestek közti implantátumok maximális magasságát jelzi.	Nem alkalmazható	
	Tilos újrafelhasználni	Olyan orvostechnikai eszközt jelez, amelyet egyszer lehet felhasználni.	5.4.2	EN ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények
	Nem steril	Olyan orvostechnikai eszközt jelez, amelyen nem végeztek sterilizálási eljárást.	5.2.7	EN ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények
	Nem steril, használat előtt gőzzel sterilizálandó	Olyan orvostechnikai eszközt jelez, amelyen nem végeztek sterilizálási eljárást, továbbá jelzi, hogy az orvostechnikai eszköz gőzsterilizálással sterilizálható.	Nem alkalmazható	
	Besugárással sterilizálva	Olyan orvostechnikai eszközt jelez, amely besugárással sterilizált.	5.2.4	EN ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények
	Etilén-oxiddal sterilizálva	Olyan orvostechnikai eszközt jelez, amely etlén-oxiddal sterilizált.	5.2.3	EN ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények
	Egyszeres steril védőzárás rendszer	Egyszeres steril védőzárás rendszert jelez.	5.2.11	ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények
	Egyszeres steril védőzárás rendszer külső védőcsomagolással	Külső védőcsomagolással rendelkező egyszeres steril védőzárás rendszert jelez.	5.2.14	ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények
	Kettős steril védőzárás rendszer	Két steril védőzárás rendszer jelenlétét jelzi.	5.2.12	ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények
	Kettős steril védőzárás rendszer védőcsomagolásban	Két steril védőzárás rendszer jelenlétét jelzi külső védőcsomagolásban.	Nem alkalmazható	
	Lejárat dátum	Azt a dátumot jelzi, amely után az orvostechnikai eszközt nem szabad használni.	5.1.4	EN ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények

	Tilos újraszterilizálni	Olyan orvostechnikai eszközt jelez, amelyet nem szabad újraszterilizálni.	5.2.6	EN ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények
	Tilos felhasználni, ha a csomagolás sérült, és tekintse át a használati utasítást	Olyan orvostechnikai eszközt jelez, amelyet nem szabad felhasználni, ha a csomagolás sérült vagy nyitott, valamint hogy a felhasználónak további tudnivalóért át kell tekintenie a használati utasítást.	5.2.8	EN ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények
	Hőmérsékleti korlát	Azt a hőmérsékleti korlátot jelöli, amelynek az orvostechnikai eszköz biztonságosan kitehető.	5.3.7	ISO 7000:2019 / EN ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények
	Hőmérséklet felső korlátja	Azt a felső hőmérsékleti korlátot jelöli, amelynek az orvostechnikai eszköz biztonságosan kitehető.	5.3.6	ISO 7000:2019 / EN ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények
	Kettős szigetelés	ALAPSZIGETELÉSBŐL és KIEGÉSZÍTŐ SZIGETELÉSBŐL álló szigetelés. A felhasználó és a tápcsatlakozó között két elektromosan szigetelő réteg van.	3.23	IEC 60601-1:2020 Gyógyászati villamos készülékek. 1. rész: Az alapvető biztonságra és a lényeges működésre vonatkozó általános követelmények
	MR-kondicionális	Az MR-kondicionális szimbólumot és/vagy az „MR-kondicionális” kifejezést fel kell tüntetni az eszköz címkéjén, és fel kell sorolni azokat a feltételeket, amelyek mellett a várhatóan MR-környezetbe kerülő orvostechnikai eszköz (vagy implantátummal rendelkező beteg vagy beteghez rögzített vagy beteg által hordozott orvostechnikai eszköz) biztonságosan beléphet az MR-környezetbe az ASTM F2503 szabványban leírtak szerint.	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-kondicionális	Olyan terméket azonosít, amely a meghatározott körülmények között nem jelent vállalhatatlan kockázatot a beteg, az orvosi személyzet és az MR-környezetben tartózkodó más személyek számára.	62570-7.3.2	IEC TR 60878:2022 – Az orvosi gyakorlatban használt villamos készülékek grafikus szimbólumai
	MR-rel biztonságosan nem vizsgálható	Olyan terméket azonosít, amely vállalhatatlan kockázatot jelent a beteg, az orvosi személyzet vagy az MR-környezetben tartózkodó más személyek számára.	62570-7.3.3	IEC TR 60878:2022 – Az orvosi gyakorlatban használt villamos készülékek grafikus szimbólumai
	Figyelem	Azt jelzi, hogy körültekintésre van szükség az eszköz vagy a jelzés közelében lévő szabályozóelem működtetésekor, vagy az aktuális helyzet a működtető személy figyelmét vagy a működtető személy intézkedését igényli nemkívánatos következmények elkerülése érdekében.	5.4.4	ISO 7000:2019 / EN ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények
	Általános figyelmeztető jel	Általános figyelmeztetést jelez.	W001	ISO 7000:2019 / ISO 7010:2019 – Grafikus szimbólumok – Biztonsági színek és biztonsági jelzések – Regisztrált biztonsági jelzések
	Figyelem, forró felület	Azt jelzi, hogy a megjelölt elem forró lehet, és nem szabad óvatlanul megérinteni.	5041	IEC TR 60878:2022 – Az orvosi gyakorlatban használt villamos készülékek grafikus szimbólumai
	Váltakozó áram	Jelzi az elektromos besorolási címkén, hogy a berendezés csak váltakozó árammal használható, továbbá jelzi az ehhez szolgáló érintkezőket.	5032	IEC TR 60878:2022 – Az orvosi gyakorlatban használt villamos készülékek grafikus szimbólumai
	Egyenáram	Jelzi az elektromos besorolási címkén, hogy a berendezés csak egyenárammal használható, továbbá jelzi az ehhez szolgáló érintkezőket.	5031	IEC TR 60878:2022 – Az orvosi gyakorlatban használt villamos készülékek grafikus szimbólumai
A	Áramerősség (A)	Az elektromos áram mértékegységét jelzi.	Nem alkalmazható	

	Ekvipotencialitás	Azokat az érintkezőket jelzi, amelyek összekapcsolása esetén a berendezés vagy rendszer különböző részei azonos potenciálra kerülnek (amely nem feltétlenül a földpotenciál), például helyi testelés céljából.	5021	IEC TR 60878:2022 – Az orvosi gyakorlatban használt villamos készülékek grafikus szimbólumai
	Földelés	A földelőérintkezőt jelzi.	5017	IEC TR 60878:2022 – Az orvosi gyakorlatban használt villamos készülékek grafikus szimbólumai
	BF típusú, emberi testtel közvetlenül érintkező alkatrész	BF típusú, emberi testtel közvetlenül érintkező alkatrészt jelez.	5333	IEC TR 60878:2022 – Az orvosi gyakorlatban használt villamos készülékek grafikus szimbólumai
	Légköri nyomásra vonatkozó korlátozás	A légköri nyomás azon tartományát jelzi, amelynek az orvostechnikai eszköz biztonságosan kitehető.	5.3.9	EN ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények
	Páratartalomra vonatkozó korlátozás	A páratartalom azon tartományát jelzi, amelynek az orvostechnikai eszköz biztonságosan kitehető.	5.3.8	EN ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények
	„BE” (áramellátás)	A hálózatra csatlakozott állapotot jelzi, legalább a hálózati kapcsolók vagy helyzetük esetében, és minden olyan esetben, amely a biztonságot érinti.	5007	IEC TR 60878:2022 – Az orvosi gyakorlatban használt villamos készülékek grafikus szimbólumai
	„KI” (áramellátás)	A hálózatról leválasztott állapotot jelzi, legalább a hálózati kapcsolók vagy helyzetük esetében, és minden olyan esetben, amely a biztonságot érinti.	5008	IEC TR 60878:2022 – Az orvosi gyakorlatban használt villamos készülékek grafikus szimbólumai
	Készenlét	Azt a kapcsolót vagy kapcsolóállást jelzi, amelynek révén a berendezés egy része készenléti állapotba kapcsolható.	5009	IEC TR 60878:2022 – Az orvosi gyakorlatban használt villamos készülékek grafikus szimbólumai
	Vigyázat, lézernyaláb	Radioaktív anyagra vagy ionizáló sugárzásra figyelmeztet.	W003	IEC TR 60878:2022 – Az orvosi gyakorlatban használt villamos készülékek grafikus szimbólumai
	Mágneses mező	A jelenlévő erős mágneses mezőkkel kapcsolatos konkrét veszélyek jelzése.	W006	ISO 7010:2019 – Grafikus szimbólumok – Biztonsági színek és biztonsági jelzések – Regisztrált biztonsági jelzések
	Veszélyes feszültség	A veszélyes feszültségből eredő veszélyeket jelzi.	5036	IEC TR 60878:2022 – Az orvosi gyakorlatban használt villamos készülékek grafikus szimbólumai
	Figyelem, áramütés kockázata	Áramütési kockázatot jelentő berendezést jelez.	6042	ISO 7000:2019 / IEC 60417:2002 – Berendezéseken használatos grafikus szimbólumok
	Elektronikus berendezés: Előírászerűen ártalmatlanítandó	Előírászerűen ártalmatlanítandó elektronikus berendezést jelez.	4.1 b) 2)	EN 50419:2022 – Elektromos és elektronikus berendezések jelölése a 2002/96/EK (WEEE) irányelv 11(2) cikkelyének megfelelően
IPX0	Folyadék bejutásával szemben nem védett	Azt jelzi, hogy nem rendelkezik védelemmel a folyadék bejutásával szemben.	Nem alkalmazható	IEC 60529:2019 – Villamos gyártmányok burkolatai által nyújtott védettségi fokozatok (IP-kód)
	Nem ionizáló elektromágneses sugárzás	A nem ionizáló sugárzás általában magas, potenciálisan veszélyes szintjét jelzi, vagy ilyen berendezéseket vagy rendszereket jelez.	5140	IEC TR 60878:2022 – Az orvosi gyakorlatban használt villamos készülékek grafikus szimbólumai
	Pozíciótájékoztató nyilakkal	Ez a szimbólum jelzi a készüléknek a beteghez viszonyított tájolását. A betegnek ezt a szimbólumot a lába felé mutató nyilakkal kell látnia. A LEFT (BAL) azt jelzi, hogy a készülék bal oldala a beteg bal oldalán helyezkedik el. A RIGHT (JOB) azt jelzi, hogy a készülék jobb oldala a beteg jobb oldalán helyezkedik el.	Nem alkalmazható	
	Tilos tolni	A tárgy tolasát tiltó jelzés.	P017	ISO 7010:2019 – Grafikus szimbólumok – Biztonsági színek és biztonsági jelzések – Regisztrált biztonsági jelzések
	Aktív beültetett szívsebészeti eszközökkel rendelkező személyeknek hozzáférni tilos.	Pacemakerrel vagy hasonló aktív implantátummal rendelkező személyek nem kezelhetik az eszközt, és nem érintkezhetnek vele.	P007	ISO 7010:2019 – Grafikus szimbólumok – Biztonsági színek és biztonsági jelzések – Regisztrált biztonsági jelzések

	Lítium-ion akkumulátorok	Lítium-ion cellák vagy akkumulátorok, amelyek a berendezésekben találhatóak vagy azokhoz mellékeltek.	7.1.5.5	IATA Veszélyes árukra vonatkozó előírások
	Mágnesezett anyag	Tartsa távol a repülőgép iránytű-detektor egységtől	7.4.1	IATA Veszélyes árukra vonatkozó előírások
	Becsípődésveszély	A becsípődés veszélyét jelzi.	Nem alkalmazható	ISO 7010:2019 – Grafikus szimbólumok – Biztonsági színek és biztonsági jelzések – Regisztrált biztonsági jelzések
	Tiltás általános jele	Tiltott műveletet jelez.	P001	ISO 7010:2019 – Grafikus szimbólumok – Biztonsági színek és biztonsági jelzések – Regisztrált biztonsági jelzések
	Kötelező művelet általános jele	Kötelező műveletet jelez.	M001	ISO 7010:2019 – Grafikus szimbólumok – Biztonsági színek és biztonsági jelzések – Regisztrált biztonsági jelzések
	Lásd az utasításokat tartalmazó kézikönyvet/füzetet	Azt jelzi, hogy el kell olvasni az utasításokat tartalmazó kézikönyvet/füzetet	M002	ISO 7010:2019 – Grafikus szimbólumok – Biztonsági színek és biztonsági jelzések – Regisztrált biztonsági jelzések
	RCM megfeleléségi jelölés	Az ACMA (Ausztrália és Új-Zéland) jogszabályi rendelkezéseinek való megfelelésre utal. A címke a jogszabályi megfelelés jelölése (Regulatory Compliance Mark, RCM).	Nem releváns	
	RoHS- (veszélyes anyagok korlátozása) megfelelő	A RoHS-előírások biztosítják, hogy a termékek biztonságosan használhatók legyenek az európai piacokon.	Nem alkalmazható	Veszélyes anyagok korlátozása elektromos és elektronikus berendezésekben (RoHS)
	2. OSZTÁLYÚ LÉZERGYÁRTMÁNY LÁTHATATLAN LÉZERSUGÁRZÁS TILOS A NYALÁBBA NÉZNI Ez a termék megfelel a következő szabványok előírásainak: IEC 60825-1: 2007-03, 2.0 kiadás, valamint 21CFR 1040.10 és 1040.11, kivéve a 2007. június 24-én kelt „Laser Notice No. 50” szerinti eltéréseket. Max. kimenet: < 1,0 mW, 635,0 nm	A lézersugárzás veszélyét jelzi	Nem alkalmazható	IEC 60825-1:2014 – Lézergyártmányok biztonsága – 1. rész: Készülékosztályozás és követelmények
	Forródrót	Az ügyfélszolgálat kapcsolatfelvételi adatait jelzi.	Nem alkalmazható	
	Alsó véglemez	Az orvostechnikai eszköz alsó véglemezét jelzi.	Nem alkalmazható	
	Felső véglemez	Az orvostechnikai eszköz felső véglemezét jelzi.	Nem alkalmazható	
	Ftalátokat tartalmaz vagy ftalátok vannak jelen	Azt jelzi, hogy a berendezés a megnevezett terméket vagy anyagot tartalmazza.	2725	IEC TR 60878:2022 – Az orvosi gyakorlatban használt villamos készülékek grafikus szimbólumai
	Latexmentes	Azt jelzi, hogy a berendezés a megnevezett terméket vagy anyagot nem tartalmazza.	Nem alkalmazható	
	Kobaltra vonatkozó veszélyesanyag-szimbólum	Jelzi, hogy a címkén feltüntetett anyag veszélyes anyag.	5.4.10	EN ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – Orvostechnikai eszközök címkéin, címkézésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. – 1. rész: Általános követelmények
	Anyag	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható	
	Anyaga: eloxált alumínium, alumíniumötvözet	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható	
	Anyaga: akril-butadién-sztirol	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható	
	Anyaga: alumínium, alumíniumötvözet	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható	

MATL Al2O3	Anyaga: Alumínium-oxid	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL AOC	Anyaga: alkilén-oxid-kopolimer	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL CaP	Anyaga: kalcium-foszfát	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL CoCrI	Anyaga: kobalt-kró-m-molibdén ötvözet, kobalt-kró-m	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL COL	Anyaga: kollagén	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL CP Ti	Anyaga: kereskedelmi tisztaságú titán, különböző minőségek	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL DLC	Anyaga: gyémántszerű bevonat, gyémántszerű szén	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL HA	Anyaga: hidroxiapatit	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL Lexan PC	Anyaga: Lexan polikarbonát műanyag	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL MP35N	Anyaga: nikkkel-kobalt-kró-m-molibdén ötvözet	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL Nitronic 60	Anyaga: Nitronic 60 rozsdamentes acél	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL NiTi	Anyaga: nikkkel-titán ötvözet, nitinol	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL Nylon 11	Anyaga: Nylon 11	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL Parylene-C	Anyaga: parilén-C műanyag	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL PC	Anyaga: polikarbonát	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL PDMS	Anyaga: poli(dimetil-sziloxán)	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL PEEK	Anyaga: poli(éter-éter-ke-ton)	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL PEEK Optima LT1	Anyaga: poli(éter-éter-ke-ton), Optima LT-1	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL PEEK Optima LT1CA30	Anyaga: szénszálas megerősítésű poli(éter-éter-ke-ton)	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL PEEK Scoria	Anyaga: poli(éter-éter-ke-ton), Scoria	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL PEI	Anyaga: poliéteramid	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL PET	Anyaga: poli(etilén-tereftalát)	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL PMMA	Anyaga: poli(metil-metakrilát)	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL Polyurethane	Anyaga: Poliuretán	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL PPSU	Anyaga: poli(fenil-szulfon)	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható

MATL PPSU/PEI	Anyaga: poli(fenil-szulfon)/poliéteramid	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL PVC	Anyaga: poli(vinil-klorid)	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL Radel	Anyaga: Radel poli(fenil-szulfon), különböző típusok	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL Si	Anyaga: szilikon	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL SS	Anyaga: rozsdamentes acél, különböző minőségek	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL Ta	Anyaga: tantál	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL TCP	Anyaga: trikálcium-foszfát, kalcium-foszfát	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL Ti	Anyaga: titán	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL Ti-6Al-4V	Anyaga: titánötvözet	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL Ti-6Al-4V ELI	Anyaga: titánötvözet	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL TPS	Anyaga: plazmasprézzett titán	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL UHMWPE	Anyaga: Ultranagy molekulatömegű polietilén	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható
MATL ZrO2	Anyaga: Cirkónium-dioxid	Gyártási alapanyagot jelez.	Nem alkalmazható