




















































## SŁOWNIK SYMBOLI POLSKI












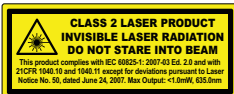



SYMBOL	NAZWA SYMBOLU	OPIS SYMBOLU	STANDARDOWY PIŚMIENNICTWO	TYTUŁ NORMY
	Producent	Wskazuje producenta wyrobu medycznego.	5.1.1	ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach – Część 1: Wymagania ogólne
	Data produkcji	Oznacza datę produkcji wyrobu medycznego.	5.1.3	ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach – Część 1: Wymagania ogólne
	Kraj produkcji	W celu określenia kraju produkcji wyrobów	5.1.11	ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach -- Część 1: Wymagania ogólne
	Autoryzowany przedstawiciel na terenie Wspólnoty Europejskiej	Oznacza autoryzowanego przedstawiciela na terenie Wspólnoty Europejskiej	5.1.2	ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach – Część 1: Wymagania ogólne
	Autoryzowany przedstawiciel w Szwajcarii	Wskazuje upoważnionego przedstawiciela w Szwajcarii	Nie dot.	Szwajcarskie rozporządzenie w sprawie wyrobów medycznych 812.213
	Importer	Wskazuje podmiot importujący wyrób medyczny do lokalnego użycia	5.1.8	ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach -- Część 1: Wymagania ogólne
	Dystrybutor	Wskazuje podmiot dystrybuujący wyrób medyczny do lokalnego użycia	5.1.9	ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach -- Część 1: Wymagania ogólne
	Znak CE dla produktów klasy 1s, 1m, 1r, IIa, IIb, III	Nie dot.	Nie dot.	
	Znak CE dla produktów NSO klasy 1s, 1m, 1r, IIa, IIb, III	Nie dot.	Nie dot.	
	Znak CE dla produktu klasy I	Nie dot.	Nie dot.	
	Znak UKCA dla produktu klasy I	Wskazuje zgodność z brytyjskimi przepisami dotyczącymi wyrobów medycznych	Nie dot.	Nie dot.




	Znak UKCA dla klasy produktów Is, Im, IIa, IIb i III – wyłącznie produkty firmy NuVasive Inc.	Oznacza zgodność z brytyjskimi przepisami dotyczącymi wyrobów medycznych, wskazuje numer Jednostki Zatwierdzonej dla BSI UK. Do stosowania wyłącznie z produktami NuVasive Inc; nie stosować z produktami NuVasive Specialized Orthopedics.	Nie dot.	Nie dot.
	Sprawdzić w instrukcji użycia. Dostępna na stronie internetowej firmy NuVasive <a href="http://www.nuvasive.com/eifu">www.nuvasive.com/eifu</a>	Oznacza konieczność zapoznania się przez użytkownika z instrukcją użycia.	5.4.3	ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach – Część 1: Wymagania ogólne
	Sprawdzić w instrukcji użycia lub w elektronicznej instrukcji użycia	Oznacza konieczność zapoznania się przez użytkownika z instrukcją użycia.	5.4.3	ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach – Część 1: Wymagania ogólne
Rx ONLY	Produkt wydawany wyłącznie na receptę Wyłącznie do użytku profesjonalnego	Przeostrożenie: Prawo federalne (Stanów Zjednoczonych) dopuszcza sprzedaż tego urządzenia wyłącznie przez lekarza lub na jego zlecenie. Wskazuje, że produkt jest przeznaczony wyłącznie do użytku profesjonalnego.	Nie dot.	
	Wyrób medyczny	Indicates the item is a medical device	5.7.7	ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach – Część 1: Wymagania ogólne
	Numer katalogowy	Wskazuje numer katalogowy producenta, aby można było zidentyfikować wyrób medyczny.	5.1.6	ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach – Część 1: Wymagania ogólne
	Numer partii	Wskazuje kod serii producenta, aby można było zidentyfikować serię lub partię.	5.1.5	ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach – Część 1: Wymagania ogólne
	Numer serii	Wskazuje numer seryjny producenta, aby można było zidentyfikować określony wyrób medyczny.	5.1.7	ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach – Część 1: Wymagania ogólne
	Ilość	Wskazuje liczbę sztuk.	Nie dot.	
	Unikalny identyfikator urządzenia	Wskazuje nośnik, który zawiera informacje o unikalnym identyfikatorze urządzenia	5.7.10	ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach -- Część 1: Wymagania ogólne
	Numer identyfikacyjny pacjenta	Wskazuje dane identyfikacyjne pacjenta	5.7.3	ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach – Część 1: Wymagania ogólne
	Data	Wskazuje datę wprowadzenia informacji lub przeprowadzenia procedury medycznej	5.7.6	ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach -- Część 1: Wymagania ogólne
	Zakład opieki zdrowotnej lub lekarz	Wskazuje adres placówki opieki medycznej lub lekarza, gdzie można znaleźć informacje medyczne pacjenta.	5.7.5	ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach -- Część 1: Wymagania ogólne

	Strona internetowa z informacjami dla pacjentów	Wskazuje stronę internetową, na której pacjent może uzyskać dodatkowe informacje o wyrobie medycznym.	5.7.4	ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach -- Część 1: Wymagania ogólne
	Tłumaczenie	Wskazuje, że oryginalne informacje o wyrobie medycznym zostały przetłumaczone, a tłumaczenie uzupełnia lub zastępuje oryginalne informacje.	5.7.8	ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach -- Część 1: Wymagania ogólne
	Wysokość przednia	Wskazuje wysokość przednią implantów międzytrzonowych	Nie dot.	
	Wysokość tylna	Wskazuje wysokość tylną implantów międzytrzonowych	Nie dot.	
	Maksymalna wysokość	Wskazuje maksymalną wysokość implantów międzytrzonowych	Nie dot.	
	Nie używać ponownie	Wskazuje wyrób medyczny, który jest przeznaczony do jednorazowego użytku.	5.4.2	ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach – Część 1: Wymagania ogólne
	Niesterylny	Wskazuje wyrób medyczny, który nie został poddany procesowi sterylizacji.	5.2.7	ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach – Część 1: Wymagania ogólne
	Produkt niesterylny. Przed użyciem wysterylizować parą	Wskazuje wyrób medyczny, który nie został poddany procesowi sterylizacji, oraz wskazuje, że wyrób medyczny nadaje się do sterylizacji w sterylizatorze parowym.	Nie dot.	
	Produkt sterylizowany przez napromienianie	Wskazuje wyrób medyczny, który został wysterylizowany za pomocą napromieniania.	5.2.4	ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach – Część 1: Wymagania ogólne
	Produkt sterylizowany tlenkiem etylenu	Wskazuje wyrób medyczny wysterylizowany tlenkiem etylenu.	5.2.3	ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach – Część 1: Wymagania ogólne
	System pojedynczej bariery sterylnej	Wskazuje systemy pojedynczej bariery jałowej.	5.2.11	ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach – Część 1: Wymagania ogólne
	System pojedynczej bariery jałowej z opakowaniem ochronnym na zewnątrz	Wskazuje system pojedynczej bariery jałowej z opakowaniem ochronnym na zewnątrz	5.2.14	ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach – Część 1: Wymagania ogólne
	System podwójnej bariery jałowej	Wskazuje dwa systemy bariery jałowej	5.2.12	ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach – Część 1: Wymagania ogólne
	System podwójnej bariery jałowej w opakowaniu ochronnym	Wskazuje dwa systemy bariery jałowej umieszczone w ochronnym opakowaniu zewnętrznym	Nie dot.	

	Termin ważności	Wskazuje termin, po którym wyrób medyczny nie powinien być używany.	5.1.4	ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach – Część 1: Wymagania ogólne
	Nie sterylizować ponownie	Wskazuje wyrób medyczny, którego nie można sterylizować.	5.2.6	ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach – Część 1: Wymagania ogólne
	Nie używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone i zapoznać się z instrukcją użycia	Wskazuje na wyrób medyczny, którego nie należy używać, jeśli opakowanie zostało uszkodzone lub otwarte, a użytkownik powinien zapoznać się z instrukcją użycia w celu uzyskania dodatkowych informacji.	5.2.8	ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach – Część 1: Wymagania ogólne
	Ograniczenie temperatury	Wskazuje granice temperatury, na które można bezpiecznie wystawić wyrób medyczny.	5.3.7	ISO7000:2019/ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach – Część 1: Wymagania ogólne
	Górna wartość graniczna temperatury	Wskazuje górną granicę temperatury, na którą można bezpiecznie wystawić wyrób medyczny.	5.3.6	ISO7000:2019/ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach – Część 1: Wymagania ogólne
	Podwójna izolacja	Izolacja składająca się zarówno z IZOLACJI PODSTAWOWEJ, jak i DODATKOWEJ. Istnieją dwie bariery izolacji elektrycznej między użytkownikiem a wejściem zasilania	3.23	IEC 60601-1:2020 Elektryczne urządzenia medyczne – Część 1: Ogólne wymagania dotyczące podstawowych parametrów bezpieczeństwa i działania
	Warunkowo bezpieczny do stosowania w środowisku NMR	Symbol „Warunkowo bezpieczny do stosowania w środowisku NMR” i (lub) określenie „Warunkowo bezpieczny do stosowania w środowisku NMR” należy umieścić na etykiecie urządzenia i podać wykaz warunków, w których wyrób medyczny może znaleźć się bezpiecznie w środowisku NMR (lub pacjent z implantem lub wyrobem medycznym przymocowanym do pacjenta lub przez niego noszonym) zgodnie z opisem w normie 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
	Wyrób warunkowo bezpieczny do stosowania w środowisku NMR	Wskazuje element, który nie stwarza niedopuszczalnego ryzyka w określonych warunkach dla pacjenta, personelu medycznego lub innych osób w środowisku NMR.	62570-7.3.2	IEC TR 60878:2022 - Symbole graficzne sprzętu elektrycznego w praktyce medycznej
	Wyrób niebezpieczny do stosowania w środowisku NMR	Wskazuje element, który stwarza niedopuszczalne ryzyko dla pacjenta, personelu medycznego lub innych osób w środowisku NMR	62570-7.3.3	IEC TR 60878:2022 - Symbole graficzne sprzętu elektrycznego w praktyce medycznej
	Przeostrożenie	Wskazuje, że należy zachować ostrożność podczas obsługi urządzenia lub sterowania w pobliżu miejsca, w którym umieszczony jest ten symbol, lub że obecna sytuacja wymaga uwagi operatora lub jego działań w celu uniknięcia niepożądanych następstw.	5.4.4	ISO7000:2019/ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach – Część 1: Wymagania ogólne
	Znak ogólnego ostrzeżenia	Sygnalizuje ostrzeżenie ogólne.	W001	ISO7000:2019/ISO7010:2019 Symbole graficzne – Barwy bezpieczeństwa i symbole bezpieczeństwa – Zarejestrowane znaki bezpieczeństwa
	Przeostrożenie, gorąca powierzchnia	Wskazuje, że zaznaczony element może być gorący i nie należy go dotykać bez zachowania ostrożności.	5041	IEC TR 60878:2022 - Symbole graficzne sprzętu elektrycznego w praktyce medycznej
	Prąd zmienny (przemiatny)	Wskazuje na tabliczce znamionowej, że urządzenie nadaje się wyłącznie do zasilania prądem przemiennym; do identyfikacji odpowiednich terminali.	5032	IEC TR 60878:2022 - Symbole graficzne sprzętu elektrycznego w praktyce medycznej

	Prąd stały	Wskazuje na tabliczce znamionowej, że urządzenie nadaje się wyłącznie do zasilania prądem stałym; do identyfikacji odpowiednich terminali.	5031	IEC TR 60878:2022 - Symbole graficzne sprzętu elektrycznego w praktyce medycznej
<b>A</b>	Natężenie (Ampery)	Wskazuje podstawową jednostkę prądu elektrycznego.	Nie dot.	
	Ekwipotencjalność	Wskazuje zaciski, które po połączeniu wyrównają potencjał w różnych częściach urządzenia lub systemu, niekoniecznie będącego potencjałem uziemienia (masy), np. do lokalnych połączeń.	5021	IEC TR 60878:2022 - Symbole graficzne sprzętu elektrycznego w praktyce medycznej
	Uziemienie, masa	Wskazuje zacisk uziemienia	5017	IEC TR 60878:2022 - Symbole graficzne sprzętu elektrycznego w praktyce medycznej
	Część typu BF stykająca się z ciałem pacjenta	Wskazuje część typu BF stykającą się z ciałem pacjenta	5333	IEC TR 60878:2022 - Symbole graficzne sprzętu elektrycznego w praktyce medycznej
	Ograniczenie ciśnienia atmosferycznego	Wskazuje zakres ciśnienia atmosferycznego, na które można bezpiecznie wystawić wyrób medyczny.	5.3.9	ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach – Część 1: Wymagania ogólne
	Ograniczenie wilgotności	Wskazuje zakres wilgotności, na jaką można bezpiecznie wystawić wyrób medyczny.	5.3.8	ISO15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach – Część 1: Wymagania ogólne
<b>I</b>	"WŁ." (Zasilanie)	Wskazuje podłączenie do sieci, przynajmniej dla wyłączników sieciowych lub ich położeń, i wszystkich tych przypadków, które wiążą się z zachowaniem zasad bezpieczeństwa.	5007	IEC TR 60878:2022 - Symbole graficzne sprzętu elektrycznego w praktyce medycznej
<b>O</b>	"WYŁ." (Zasilanie)	Wskazuje odłączenie do sieci, przynajmniej dla wyłączników sieciowych lub ich położeń, i wszystkich tych przypadków, które wiążą się z zachowaniem zasad bezpieczeństwa.	5008	IEC TR 60878:2022 - Symbole graficzne sprzętu elektrycznego w praktyce medycznej
	Stan gotowości	Wskazuje przełącznik lub pozycję przełącznika, za pomocą którego część urządzenia jest włączona, aby doprowadzić ją do stanu gotowości.	5009	IEC TR 60878:2022 - Symbole graficzne sprzętu elektrycznego w praktyce medycznej
	Ostrzeżenie; wiązka laserowa	Ostrzega przed materiałami radioaktywnymi lub promieniowaniem jonizującym.	W003	IEC TR 60878:2022 - Symbole graficzne sprzętu elektrycznego w praktyce medycznej
	Pole magnetyczne	Wskazuje konkretne zagrożenia związane z obecnymi silnymi polami magnetycznymi.	W006	ISO7010:2019 Symbole graficzne – Barwy bezpieczeństwa i symbole bezpieczeństwa – Zarejestrowane znaki bezpieczeństwa
	Niebezpieczne napięcie	Wskazuje zagrożenia wynikające z niebezpiecznych napięć.	5036	IEC TR 60878:2022 - Symbole graficzne sprzętu elektrycznego w praktyce medycznej
	Przeostrożność, ryzyko porażenia prądem	Wskazuje sprzęt, który grozi porażeniem prądem.	6042	ISO7000:2019/IEC 60417:2002 – Symbole graficzne stosowane na urządzeniach
	Sprzęt elektryczny: Utylizować we właściwy sposób	Wskazuje, że sprzęt elektroniczny należy właściwie zutylizować.	4.1 b) 2)	50419:2022 - Znakowanie urządzeń elektrycznych i elektronicznych zgodnie z art. 11(2) dyrektywy 2002/96/WE (WEEE)
<b>IPX0</b>	Bez zabezpieczenia przed wnikaniem płynu	Wskazuje, że ochrona przed wnikaniem płynów nie jest zapewniona.	Nie dot.	IEC 60529:2019 – Stopnie ochrony zapewnianej przez obudowy (kod IP)
	Promieniowanie elektromagnetyczne niejonizujące	Wskazuje ogólnie podwyższone, potencjalnie niebezpieczne poziomy promieniowania niejonizującego lub wskazuje sprzęt lub systemy.	5140	IEC TR 60878:2022 - Symbole graficzne sprzętu elektrycznego w praktyce medycznej

	Orientacja pozycji zgodnie ze strzałkami	Ten symbol wskazuje orientację urządzenia względem pacjenta. Pacjent powinien mieć możliwość widzenia tego symbolu ze strzałkami skierowanymi w stronę stóp. LEFT (LEWA) strona oznacza, że lewa strona urządzenia znajduje się po lewej stronie pacjenta. RIGHT (PRAWA) strona oznacza, że prawa strona urządzenia znajduje się po prawej stronie pacjenta.	Nie dot.	
	Bez nacisku	Wskazuje zakaz nacisku na przedmiot	P017	ISO7010:2019 Symbole graficzne – Barwy bezpieczeństwa i symbole bezpieczeństwa – Zarejestrowane znaki bezpieczeństwa
	Brak dostępu dla osób z aktywnymi wszczepionymi rozrusznikami serca	Osoby z rozrusznikiem serca lub podobnym aktywnym implantem nie powinny obsługiwać urządzenia ani być narażone na działanie tego urządzenia.	P007	ISO7010:2019 Symbole graficzne – Barwy bezpieczeństwa i symbole bezpieczeństwa – Zarejestrowane znaki bezpieczeństwa
	Baterie litowo-jonowe	Ogniwa lub baterie litowo-jonowe znajdujące się w urządzeniu lub w nim zapakowane	7.1.5.5	Przepisy IATA dotyczące przewozu towarów niebezpiecznych
	Namagnesowany materiał	Nie zbliżać się do modułu czujnika kompasu lotniczego	7.4.1	Przepisy IATA dotyczące przewozu towarów niebezpiecznych
	Punkt zagrożenia przyciśnięciem	Wskazuje punkty zagrożenia przyciśnięciem	Nie dot.	ISO7010:2019 Symbole graficzne – Barwy bezpieczeństwa i symbole bezpieczeństwa – Zarejestrowane znaki bezpieczeństwa
	Ogólny znak zakazu	Wskazuje zakaz działania	P001	ISO7010:2019 Symbole graficzne – Barwy bezpieczeństwa i symbole bezpieczeństwa – Zarejestrowane znaki bezpieczeństwa
	Ogólny znak obowiązkowego działania	Wskazuje obowiązkowe działanie	M001	ISO7010:2019 Symbole graficzne – Barwy bezpieczeństwa i symbole bezpieczeństwa – Zarejestrowane znaki bezpieczeństwa
	Należy sprawdzić w instrukcji użycia/broszurze	Oznacza to, że należy przeczytać instrukcję obsługi/broszurę	M002	ISO7010:2019 Symbole graficzne – Barwy bezpieczeństwa i symbole bezpieczeństwa – Zarejestrowane znaki bezpieczeństwa
	Znak zgodności RCM	Wskazuje zgodność z ustaleniami regulacyjnymi ACMA (Australii i Nowej Zelandii) oznakowanie jest znakiem zgodności z przepisami (Regulatory Compliance Mark, RCM).	Nie dot.	
	Zgodność z dyrektywą RoHS (Restriction of Hazardous Substances)	Przepisy RoHS zapewniają bezpieczeństwo produktów na rynkach europejskich	Nie dot.	Ograniczenia dotyczące substancji niebezpiecznych w sprzęcie elektrycznym i elektronicznym (RoHS)
	<b>PRODUKT LASEROWY KLASY 2 NIEWIDOCZNE PROMIENIOWANIE LASEROWE NIE PATRZEĆ NA WIĄZKĘ PROMIENIOWANIA</b> Produkt ten spełnia następujące wymagania normy IEC 60825-1: 2007-03 wyd. 2.0 z 21CFR 1040.10 oraz 1040.11, z wyjątkiem odstępstw określonych w dokumencie Laser Notice (Zawiadomienie dotyczące wyrobów laserowych) nr 50, z dnia 24 czerwca 2007 r. Maks. Wyjście: <1,0 mW, 635,0 nm	Wskazuje zagrożenie promieniowaniem laserowym	Nie dot.	IEC 60825-1:2014 - Bezpieczeństwo produktów laserowych – Część 1: Klasyfikacja urządzenia i wymagania
	Kontakt z infolinią	Wskazuje informacje kontaktowe biura obsługi klienta.	Nie dot.	
	Dolna płytką graniczną	Wskazuje dolną płytkę graniczną wyrobu medycznego.	Nie dot.	
	Górna płytką graniczną	Wskazuje górną płytkę graniczną wyrobu medycznego.	Nie dot.	

	Zawiera lub obecne są ftalany	Wskazuje, że urządzenie zawiera wskazany produkt lub substancję.	2725	IEC TR 60878:2022 - Symbole graficzne sprzętu elektrycznego w praktyce medycznej
	Bez lateksu	Wskazuje, że urządzenie nie zawiera wskazanego produktu lub substancji.	Nie dot.	
	Symbol substancji niebezpiecznej dla kobaltu	Wskazuje na etykiecie, że materiał jest substancją niebezpieczną.	5.4.10	EN ISO 15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach -- Część 1: Wymagania ogólne
<b>MATL</b>	Materiał	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL 6061-T6 Al</b>	Materiał: Utwardzone aluminium, stop aluminium	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL ABS</b>	Materiał: Akrylobutadienestyren	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL Al</b>	Materiał: Aluminium, stop aluminium	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL Al2O3</b>	Materiał: Tlenek glinu	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL AOC</b>	Materiał: Kopolimer tlenku alkilenu	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL CaP</b>	Materiał: Fosforan wapnia	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL CoCr</b>	Materiał: Kobalt chromowo-molibdenowy, stop kobaltowo-chromowy	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL COL</b>	Materiał: Kolagen	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL CP Ti</b>	Materiał: Komercyjnie czysty tytan, różne gatunki	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL DLC</b>	Materiał: Powłoka diamentowa, węgiel diamentopodobny	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL HA</b>	Materiał: Hydroksyapatyt	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL Lexan PC</b>	Materiał: Tworzywo poliwęglowe Lexan	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL MP35N</b>	Materiał: Stop niklu-kobaltu-chromu i molibdenu	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL Nitronic 60</b>	Materiał: Nitronic 60, stal nierdzewna	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL NiTi</b>	Materiał: Stop niklowo-tytanowy, nitynol	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL Nylon 11</b>	Materiał: Nylon 11	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL Parylene-C</b>	Materiał: Tworzywo Parylene-C	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL PC</b>	Materiał: Poliwęglan	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL PDMS</b>	Materiał: Polidimetylosiloksan	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL PEEK</b>	Materiał: Polieteroeteroketon	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL PEEK Optima LT1</b>	Materiał: Polieteroeteroketon Optima LT-1	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL PEEK Optima LT1CA30</b>	Materiał: Wzmocniony włóknem węglowym polieteroeteroketon	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL PEEK Scoria</b>	Materiał: Polieteroeteroketon Scoria	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL PEI</b>	Materiał: Polieteroimid	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL PET</b>	Materiał: Politereftalan etylenu	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL PMMA</b>	Materiał: Polimetakrylan metylu	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL Polyurethane</b>	Materiał: Poliuretan	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL PPSU</b>	Materiał: Polifenylosulfon	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL PPSU/PEI</b>	Materiał: Polifenylosulfon/polieteroimid	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL PCW</b>	Materiał: Polichlorek winylu	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL Radel</b>	Materiał: Polifenylosulfon Radel, różne typy	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL Si</b>	Materiał: Silikon	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL SS</b>	Materiał: Stal nierdzewna, różne stopnie	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL Ta</b>	Materiał: Tantal	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	

<b>MATL</b> TCP	Materiał: Fosforan trójwapniowy, fosforan wapniowy	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL</b> Ti	Materiał: Tytan	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL</b> Ti-6Al-4V	Materiał: Stop tytanu	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL</b> Ti-6Al-4V ELI	Materiał: Stop tytanu	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL</b> TPS	Materiał: Tytanowy aerozol plazmowy	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL</b> UHMWPE	Materiał: Polietylen wysokocząsteczkowy (UHMWPE)	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	
<b>MATL</b> ZrO2	Materiał: Dytlenek cyrkonu	Wskazuje materiał użyty w produkcji.	Nie dot.	