















































































## SEMBOLLER SÖZLÜĞÜ TÜRKÇE



SEMBOL	SEMBOL BAŞLIĞI	SEMBOL AÇIKLAMASI	STANDART REFERANS	STANDART BAŞLIK
	Üretici	Tıbbi cihaz üreticisini gösterir.	5.1.1	EN ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
	Üretim Tarihi	Tıbbi cihazın üretildiği tarihi belirtir.	5.1.3	EN ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
	Üretim Ülkesi	Ürünlerin üretildiği ülkeyi belirlemek	5.1.11	EN ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
	Avrupa Topluluğu'nda yetkili temsilci	Avrupa Topluluğundaki yetkili temsilciyi belirtir	5.1.2	EN ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
	İsviçre'deki yetkili temsilci	İsviçre'deki yetkili temsilciyi belirtir	Yok	İsviçre Tıbbi Cihazlar Kararnamesi 812.213
	İthalatçı	Tıbbi cihazı bölgeye ithal eden tüzel kişiyi belirtir	5.1.8	EN ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
	Distribütör	Tıbbi cihazın bölgede distribütörlüğünü yapan tüzel kişiyi belirtmek için	5.1.9	EN ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
	Sınıf 1s, 1m, 1r, 1a, 1b, 1c Ürünler için CE İşareti	Yok	Yok	
	Sınıf 1s, 1m, 1r, 1a, 1b, 1c NSO Ürünleri için CE İşareti	Yok	Yok	
	Sınıf I Ürünler için CE İşareti	Yok	Yok	
	Sınıf I Ürünler için UKCA İşareti	Birleşik Krallık tıbbi cihaz düzenlemeleriyle uyumluluğu belirtir	Yok	Yok
	Sınıf 1s, 1m, 1a, 1b ve 1c Ürünler için UKCA İşareti – Yalnızca NuVasive Inc. Ürünler İçin..	Birleşik Krallık tıbbi cihaz düzenlemeleriyle uyumluluğu belirtir, BSI UK için Birleşik Krallık Onaylı Kurumunu gösterir. Yalnızca NuVasive Inc ürünleriyle birlikte kullanım içindir, NuVasive Specialized Orthopedics ürünleriyle birlikte kullanmayın.	Yok	Yok

	Kullanım Talimatına başvurun. NuVasive web sitesinde <a href="http://www.nuvasive.com/eifu">www.nuvasive.com/eifu</a> adresinde bulunabilir	Kullanıcının kullanım talimatına bakması gerektiğini belirtir.	5.4.3	EN ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
	Kullanım Talimatına veya Elektronik Kullanım Talimatına bakın	Kullanıcının kullanım talimatına bakması gerektiğini belirtir.	5.4.3	EN ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
Rx ONLY	Sadece Reçeteyeyle Yalnızca Profesyonel Kullanım	Dikkat edilecek husus: Federal (ABD) yasası, bu cihazın satışını bir doktor tarafından veya bir doktor emriyle yapılacak şekilde kısıtlar. Ürünün yalnızca profesyonel kullanım için endike olduğunu gösterir.	Yok	
	Tıbbi Cihaz	Öğenin tıbbi bir cihaz olduğunu gösterir	5.7.7	ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
	Katalog Numarası	Üreticinin katalog numarasını gösterir, böylece tıbbi cihaz tanımlanabilir.	5.1.6	EN ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
	Parti Kodu	Üreticinin parti kodunu gösterir, böylece parti veya lot tanımlanabilir.	5.1.5	EN ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
	Seri Numarası	Belirli bir tıbbi cihazın tanımlanabilmesi için üreticinin seri numarasını belirtir.	5.1.7	EN ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
	Miktar	Miktarı belirtir.	Yok	
	Benzersiz Cihaz Tanımlayıcı	Benzersiz cihaz tanımlayıcı bilgileri içeren bir taşıyıcıyı belirtir	5.7.10	EN ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
	Hasta kimliği	Hastanın kimlik verilerini belirtir	5.7.3	ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
	Tarih	Bilginin girildiği veya tıbbi bir işlemin gerçekleştiği tarihi gösterir	5.7.6	EN ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
	Sağlık merkezi veya doktor	Hastayla ilgili tıbbi bilgilerin bulunabileceği sağlık merkezinin veya doktorun adresini belirtir	5.7.5	EN ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
	Hasta bilgileri web sitesi	Hastanın tıbbi ürün hakkında ek bilgi alabileceği bir web sitesini belirtir.	5.7.4	EN ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
	Çeviri	Orijinal tıbbi cihaz bilgilerinin, orijinal bilgileri tamamlayan veya onun yerine geçen bir çeviriden geçtiğini belirtir	5.7.8	EN ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
	Anterior Yükseklik	Ara gövde implantların anterior yüksekliğini belirtmek için	Yok	
	Posterior Yükseklik	Ara gövde implantların posterior yüksekliğini belirtmek için	Yok	
	Maksimum Yükseklik	Ara gövde implantların maksimum yüksekliğini belirtmek için	Yok	

	Tekrar Kullanmayın	Tek kullanım için tasarlanmış bir tıbbi cihazı belirtir.	5.4.2	EN ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
	Steril Değildir	Sterilizasyon işlemine tabi tutulmamış bir tıbbi cihazı belirtir.	5.2.7	EN ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
	Steril Değil, Kullanmadan Önce Buharla Sterilize Edin	Sterilizasyon işlemine tabi tutulmamış bir tıbbi cihazı belirtir ve bir tıbbi cihazın bir buhar sterilizatörü içinde sterilize edilebilir olduğunu belirtir.	Yok	
	Radyasyon Kullanılarak Sterilize Edilmiştir	Radyasyon kullanılarak sterilize edilmiş bir tıbbi cihazı belirtir.	5.2.4	EN ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
	Etilen Oksit Kullanılarak Sterilize Edilmiştir	Tıbbi bir cihazın etilen oksit kullanılarak sterilize edildiğini belirtir.	5.2.3	EN ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
	Tek steril bariyer sistemi	Tek bir steril bariyer sistemini belirtir.	5.2.11	ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
	Dışında koruyucu ambalajlı tek steril bariyer sistemi	Dışında koruyucu ambalajı olan tek bir steril bariyer sistemini belirtir	5.2.14	ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
	Çift steril bariyer sistemi	İki steril bariyer sistemini belirtir	5.2.12	ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
	Koruyucu ambalajın içinde bulunan çift steril bariyer sistemi	Dışında koruyucu ambalajı olan iki steril bariyer sistemini gösterir	Yok	
	Son Kullanma Tarihi	Tıbbi cihazın sonrasında kullanılmayacağı tarihi gösterir.	5.1.4	EN ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
	Tekrar Sterilize Etmeyin	Tekrar sterilize edilmemesi gereken bir tıbbi cihazı belirtir.	5.2.6	EN ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
	Ambalaj Hasarlıysa Kullanmayın ve Kullanım Talimatına Bakın	Ambalajı hasar görmüş veya açılmışsa kullanılmaması gereken bir tıbbi cihazı ve kullanıcının ek bilgi için kullanım talimatına başvurması gerektiğini belirtir.	5.2.8	EN ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
	Sıcaklık Limiti	Tıbbi cihazın güvenli bir şekilde maruz kalabileceği sıcaklık sınırlarını belirtir.	5.3.7	ISO 7000:2019 / EN ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
	Sıcaklık Üst Limiti	Tıbbi cihazın güvenli bir şekilde maruz kalabileceği üst sıcaklık sınırını belirtir.	5.3.6	ISO 7000:2019 / EN ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
	Çift izolasyon	Hem TEMEL YALITIM hem de YARDIMCI YALITIM içeren yalıtım. Kullanıcı ve güç girişi arasında iki elektriksel izolasyon bariyeri vardır	3.23	IEC 60601-1:2020 Tıbbi elektrikli ekipman – Bölüm 1: Temel güvenlik ve temel performans için genel gereksinimler
	MR Koşullu	MR Koşullu Sembölü ve/veya "MR Koşullu" terimi cihaz etiketine eklenmeli ve MR ortamına girmesi beklenen tıbbi cihazın (veya implant veya tıbbi cihazın hastaya bağlı olduğu veya hasta tarafından taşındığı durumda hastanın) ASTM F2503'te açıklanan şekilde güvenli olarak MR ortamına girebileceği koşulları listelemelidir.	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 Koşullu	Tanımlanmış şartlar altında hasta, sağlık personeli veya MR ortamındaki diğer kişiler için kabul edilemez riskler taşıyan bir ögeyi tanımlamak.	62570-7.3.2	IEC TR 60878:2022 - Tıbbi uygulamada elektrikli ekipman için grafik semboller
	MR Güvensiz	Hasta, sağlık personeli veya MR ortamındaki diğer kişiler için kabul edilemez riskler taşıyan bir ögeyi tanımlamak için	62570-7.3.3	IEC TR 60878:2022 - Tıbbi uygulamada elektrikli ekipman için grafik semboller
	Dikkat edilecek husus	Cihazı veya kontrolü, sembolün yerleştirildiği yere yakın bir yerde çalıştırırken dikkatli olunması gerektiğini veya istenmeyen sonuçlardan kaçınmak için mevcut durumun operatör farkındalığı veya operatör eylemi gerektirdiğini gösterir	5.4.4	ISO 7000:2019 / EN ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
	Genel Uyarı İşareti	Genel bir uyarıyı belirtmek için.	W001	ISO 7000:2019 / ISO 7010:2019 Grafik semboller - Güvenlik renkleri ve güvenlik sembolleri - Kayıtlı güvenlik işaretleri
	Dikkat, Sıcak Yüzey	İşaretili öğenin sıcak olabileceğini ve dikkat edilmeden dokunulmaması gerektiğini belirtmek için.	5041	IEC TR 60878:2022 - Tıbbi uygulamada elektrikli ekipman için grafik semboller
	Alternatif Akım	Değerlendirme plakasında ekipmanın sadece alternatif akım için uygun olduğunu belirtmek için; ilgili terminalleri tanımlamak için.	5032	IEC TR 60878:2022 - Tıbbi uygulamada elektrikli ekipman için grafik semboller
	Doğru Akım	Değerlendirme plakasında ekipmanın sadece doğru akım için uygun olduğunu belirtmek için; ilgili terminalleri tanımlamak için.	5031	IEC TR 60878:2022 - Tıbbi uygulamada elektrikli ekipman için grafik semboller
<b>A</b>	Amperaj (Amp)	Elektrik akımının ana birimini belirtmek için.	Yok	
	Eşpotansiyellilik	Birlikte bağlandığında, bir ekipmanın veya sistemin çeşitli parçalarını mutlaka toprak potansiyeli olmayan aynı potansiyele getiren terminalleri tanımlamak için, örn. yerel bağlantı için.	5021	IEC TR 60878:2022 - Tıbbi uygulamada elektrikli ekipman için grafik semboller
	Toprak	Bir toprak terminalini tanımlamak için	5017	IEC TR 60878:2022 - Tıbbi uygulamada elektrikli ekipman için grafik semboller
	Tip BF uygulanan parça	BF tipi uygulanan bir parçayı tanımlamak için	5333	IEC TR 60878:2022 - Tıbbi uygulamada elektrikli ekipman için grafik semboller
	Atmosfer Basıncı Sınırlaması	Tıbbi cihazın güvenli bir şekilde maruz kalabileceği atmosferik basınç aralığını belirtir.	5.3.9	EN ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
	Nem Sınırlaması	Tıbbi cihazın güvenli bir şekilde maruz kalabileceği nem aralığını belirtir.	5.3.8	EN ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
	"AÇIK" (güç)	En azından şebeke anahtarları veya konumları ve güvenliğin söz konusu olduğu tüm durumlar için şebekeye bağlantıyı belirtmek için.	5007	IEC TR 60878:2022 - Tıbbi uygulamada elektrikli ekipman için grafik semboller
○	"KAPALI" (güç)	En azından şebeke anahtarları veya konumları ve güvenliğin söz konusu olduğu tüm durumlar için şebeke bağlantısının kesildiğini belirtmek için.	5008	IEC TR 60878:2022 - Tıbbi uygulamada elektrikli ekipman için grafik semboller
	Bekleme	Bekleme durumuna getirmek için ekipmanın hangi kısmının açık olduğu vasıtasıyla anahtar veya anahtar konumunu belirlemek için.	5009	IEC TR 60878:2022 - Tıbbi uygulamada elektrikli ekipman için grafik semboller
	Uyarı, Lazer Işını	Radyoaktif maddeler veya iyonlaştırıcı radyasyon hakkında uyarılmak için.	W003	IEC TR 60878:2022 - Tıbbi uygulamada elektrikli ekipman için grafik semboller
	Manyetik Alan	Mevcut olan güçlü manyetik alanlarla ilgili belirli tehlikeleri belirtmek için.	W006	ISO 7010:2019 Grafik semboller - Güvenlik renkleri ve güvenlik sembolleri - Kayıtlı güvenlik işaretleri
	Tehlikeli Gerilim	Tehlikeli voltajlardan kaynaklanan tehlikeleri belirtmek için.	5036	IEC TR 60878:2022 - Tıbbi uygulamada elektrikli ekipman için grafik semboller

	Dikkat, Elektrik Şoku Riski	Elektrik çarpması riski olan ekipmanı tanımlamak için.	6042	ISO 7000:2019 / IEC 60417:2002 - Ekipmanda kullanım için grafik semboller
	Elektronik Ekipman: Uygun Şekilde İmha Edin	Uygun şekilde imha edilmesi gereken elektronik ekipmanı belirtir.	4.1 b) 2)	EN 50419:2022 - 2002/96/EC (WEEE) Direktifinin 11(2) Maddesi uyarınca elektrikli ekipmanların işaretlenmesi
<b>IPX0</b>	Sıvı girişine karşı korumasız	Sıvı girişine karşı korumanın sağlanmadığını belirtir.	Yok	IEC 60529:2019 - Muhafazalar Tarafından Sağlanan Koruma Dereceleri (IP Kodu)
	İyonize Edici Olmayan Elektromanyetik Radyasyon	Genel olarak yüksek, potansiyel olarak tehlikeli, iyonlaştırıcı olmayan radyasyon seviyelerini veya ekipman veya sistemleri belirtmek için.	5140	IEC TR 60878:2022 - Tıbbi uygulamada elektrikli ekipman için grafik semboller
	Oklarla Konum Yönlendirme	Bu sembol, cihazın hastaya göre yönünü gösterir. Hasta bu sembolü ayaklarına dönük oklarla görebilmelidir. LEFT (SOL), ünitenin sol tarafının hastanın sol tarafına yerleştirildiğini gösterir. RIGHT (SAĞ), ünitenin sağ tarafının hastanın sağ tarafına yerleştirildiğini gösterir.	Yok	
	İtmeyin	Bir nesneye itmeyi yasaklamak için	P017	ISO 7010:2019 Grafik semboller - Güvenlik renkleri ve güvenlik sembolleri - Kayıtlı güvenlik işaretleri
	Aktif implante edilmiş kardiyak cihazlara sahip kişiler için erişim yok	Kalp pili veya benzer bir aktif implantı olan kişiler cihazı kullanmamalı veya cihaza maruz kalmamalıdır.	P007	ISO 7010:2019 Grafik semboller - Güvenlik renkleri ve güvenlik sembolleri - Kayıtlı güvenlik işaretleri
	Lityum iyon piller	Ekipmanda bulunan veya ekipmanla birlikte paketlenmiş lityum iyon hücreler veya piller	7.1.5.5	IATA Tehlikeli Madde Düzenlemeleri
	Mıknatıslanmış Malzeme	Uçak pusula dedektör ünitesinden uzak tutun	7.4.1	IATA Tehlikeli Madde Düzenlemeleri
	Sıkışma noktası tehlikesi	Sıkışma noktası tehlikesini belirtmek için	Yok	ISO 7010:2019 Grafik semboller - Güvenlik renkleri ve güvenlik sembolleri - Kayıtlı güvenlik işaretleri
	Genel yasak işareti	Yasak bir eylemi belirtmek için	P001	ISO 7010:2019 Grafik semboller - Güvenlik renkleri ve güvenlik sembolleri - Kayıtlı güvenlik işaretleri
	Genel zorunlu eylem işareti	Zorunlu bir eylemi belirtmek için	M001	ISO 7010:2019 Grafik semboller - Güvenlik renkleri ve güvenlik sembolleri - Kayıtlı güvenlik işaretleri
	Kullanım kılavuzuna/kitapçığına bakınız	Kullanım kılavuzunun/kitapçığının okunması gerektiğini belirtmek için	M002	ISO 7010:2019 Grafik semboller - Güvenlik renkleri ve güvenlik sembolleri - Kayıtlı güvenlik işaretleri
	RCM uyumluluk işareti	ACMA (Avustralya ve Yeni Zelanda) mevzuatsal düzenlemeleriyle uyumluluğu belirtir. Etiket Mevzuata Uygunluk İşaretidir (Regulatory Compliance Mark, RCM).	Yok	
	RoHS (Tehlikeli Maddelerin Kısıtlanması) Uyumlu	RoHS düzenlemeleri, ürünlerin Avrupa pazarlarında kullanım için güvenli olmasını sağlar	Yok	Elektrikli ve Elektronik Ekipmanlarda (RoHS) Tehlikeli Maddelerin Kısıtlanması
	<b>SINIF 2 LAZER ÜRÜNÜ GÖRÜNMEYEN LAZER RADYASYONU İŞİNE DOĞRUDAN GÖZÜNÜZLE BAKMAYIN</b> Bu ürün, 24 Haziran 2007 tarihli Lazer Bildirimi No. 50 uyarınca sapmalar hariç IEC 60825-1: 2007-03 Sürüm 2.0 ve 21CFR 1040.10 ve 1040.11 ile uyumludur. Maks. Çıkış: <1,0 mW, 635,0 nm	Lazer radyasyonu tehlikesini belirtmek için	Yok	IEC 60825-1:2014 - Lazer ürünlerinin güvenliği - Bölüm 1: Ekipman sınıflandırması ve gereksinimleri
	Yardım Hattı	Müşteri hizmetleri iletişim bilgisini belirtir.	Yok	
	Alt Uç Plaka	Tıbbi cihazın alt uç plakasını belirtir.	Yok	
	Üst Uç Plaka	Tıbbi cihazın üst uç plakasını belirtir.	Yok	

	Ftalat içeriği veya Varlığı	Ekipmanın belirlenen ürün veya maddeyi içerdiğini belirtmek için.	2725	IEC TR 60878:2022 - Tıbbi uygulamada elektrikli ekipman için grafik semboller
	Lateks içermez	Ekipmanın belirlenmiş ürün veya madde içermediğini belirtmek için.	Yok	
	Kobalt malzemesi için zararlı madde sembolü	Etikette malzemenin zararlı madde olduğunu belirtir.	5.4.10	EN ISO 15223-1:2021 Tıbbi Cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketleme ve tedarik edilecek bilgilerle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel Gereksinimler
<b>MATL</b>	Malzeme	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL 6061-T6 Al</b>	Malzeme: Elokсалlı Alüminyum, Alüminyum Alaşımı	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL ABS</b>	Malzeme: Akrilobutadienstiren	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL Al</b>	Malzeme: Alüminyum, Alüminyum Alaşımı	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL Al2O3</b>	Malzeme: Alüminyum oksit	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL AOC</b>	Malzeme: Alkilen Oksit Kopolimer	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL CaP</b>	Malzeme: Kalsiyum Fosfat	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL CoCr</b>	Malzeme: Kobalt Krom Molibden Alaşımı, Kobalt-Krom	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL COL</b>	Malzeme: Kolajen	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL CP Ti</b>	Malzeme: Ticari olarak Saf Titanyum, çeşitli kalitelerde	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL DLC</b>	Malzeme: Elmas Benzeri Kaplama, Elmas Benzeri Karbon	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL HA</b>	Malzeme: Hidroksiapatit	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL Lexan PC</b>	Malzeme: Lexan Polikarbonat plastik	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL MP35N</b>	Malzeme: Nikel-Kobalt-Krom-Molibden alaşımı	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL Nitronic 60</b>	Malzeme: Nitronik 60 Paslanmaz Çelik	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL NiTi</b>	Malzeme: Nikel-Titanyum Alaşımı, Nitinol	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL Nylon 11</b>	Malzeme: Nylon 11	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL Parylene-C</b>	Malzeme: Parylene-C plastik	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL PC</b>	Malzeme: Polikarbonat	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL PDMS</b>	Malzeme: Polidimetilsiloksan	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL PEEK</b>	Malzeme: Polietilen-eter-ke-ton	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL PEEK Optima LT1</b>	Malzeme: Polieter-eter-ke-ton Optima LT-1	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL PEEK Optima LT1CA30</b>	Malzeme: Karbon-Fiber Destekli Polieter-eter-ke-ton	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL PEEK Scoria</b>	Malzeme: Polieter-eter-ke-ton Scoria	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL PEI</b>	Malzeme: Polieterimit	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL PET</b>	Malzeme: Polietilentereftalat	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL PMMA</b>	Malzeme: Polimetilmetakrilat	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL Polyurethane</b>	Malzeme: Poliüretan	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL PPSU</b>	Malzeme: Polifenilsülfon	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL PPSU/PEI</b>	Malzeme: Polifenilsülfon/Polietermit	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL PVC</b>	Malzeme: Polivinil Klorür	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL Radel</b>	Malzeme: Radel Polifenilsülfon, çeşitli türde	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL Si</b>	Malzeme: Silikon	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL SS</b>	Malzeme: Paslanmaz Çelik, çeşitli kalitede	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL Ta</b>	Malzeme: Tantal	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL TCP</b>	Malzeme: Trikalsiyum Fosfat, Kalsiyum Fosfat	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	

<b>MATL</b>   <b>Ti</b>	Malzeme: Titanyum	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL</b>   <b>Ti-6Al-4V</b>	Malzeme: Titanyum Alaşım	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL</b>   <b>Ti-6Al-4V ELI</b>	Malzeme: Titanyum Alaşım	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL</b>   <b>TPS</b>	Malzeme: Titanyum Plazma Sprey	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL</b>   <b>UHMWPE</b>	Malzeme: Ultra Yüksek Moleküler Ağırlıklı Polietilen	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	
<b>MATL</b>   <b>ZrO2</b>	Malzeme: Zirkonyum dioksit	Üretim malzemesini belirtir.	Yok	