





























# SYMBOLORDLISTE

## DANSK

SYMBOL	SYMBOLTITEL	SYMBOLBESKRIVELSE
	KATALOGNUMMER	Angiver fabrikantens katalognummer, så det medicinske udstyr kan identificeres
	LOTNUMMER	Angiver fabrikantens lotnummer, så batchet eller lottet kan identificeres
	ANVENDES INDEN (ÅÅÅÅ-MM-DD)	Angiver datoen efter hvilken det medicinske udstyr ikke bør anvendes
	FORSIGTIG	Angiver at det er nødvendigt at udvise forsigtighed, når udstyret eller betjeningsenheden nærheden af symbolet anvendes, eller at den aktuelle situation kræver operatørens opmærksomhed eller handling for at undgå uønskede konsekvenser
	KUN TIL ENGANGSBRUG	Angiver medicinsk udstyr, der kun er beregnet til engangsbrug
	MÅ IKKE GENSTERILISERES	Angiver at det medicinske udstyr ikke må gensteriliseres
	MÅ IKKE BRUGES, HVIS EMBALLAGEN ER BESKADIGET	Angiver at det medicinske udstyr ikke må anvendes, hvis emballagen er beskadiget eller åbnet, og at brugeren bør konsultere brugsanvisningerne angående yderligere oplysninger
	PRODUCTMÆNGDE	Angiver mængden af produktet
	MEDICINSK UDSTYR	Angiver at et produkt er medicinsk udstyr
	KUN PÅ RECEPT	Forsigtig: Ifølge amerikansk (USA) lovgivning må denne enhed kun sælges af en læge eller på lægeordination. Angiver at produktet kun er til professionel brug
	MR CONDITIONAL (betinget MR-sikker)	Angiver et medicinsk produkt, der har definerede betingelser for at kunne bringes sikkert ind i et MR-miljø
	MR UNSAFE (MR-usikker)	Angiver et medicinsk produkt, der har uacceptable risici og ikke kan bringes ind i et MR-miljø
	SERIENUMMER	Angiver fabrikantens serienummer, så et specifikt medicinsk udstyr kan identificeres
	TEMPERATUROMRÅDE	Angiver de temperaturgrænser det medicinske udstyr det er sikkert at udsætte medicinske udstyr for
	ØVRE TEMPERATURGRÆNSE	Angiver den øverste temperaturgrænse det er sikkert at udsætte medicinske udstyr for
	NEDRE TEMPERATURGRÆNSE	Angiver den nederste temperaturgrænse det er sikkert at udsætte medicinske udstyr for

SYMBOL	SYMBOLTITEL	SYMBOLBESKRIVELSE
	FUGTIGHEDSINTERVAL	Angiver det fugtighedsinterval det er sikkert at udsætte medicinske udstyr for
	ATMOSFÆRISK TRYKINTERVAL	Angiver det atmosfæriske tryk det er sikkert at udsætte medicinske udstyr for
	FLERGANGSBRUG TIL ENKELT PATIENT	Angiver medicinske udstyr der kan anvendes flere gang (i flere procedurer) på en enkelt patient
	TYPE B ANVENDT DEL	Angiver en anvendt del, der overholder specifikke krav til beskyttelse mod elektrisk stød
	AFFALD AF ELEKTRISK OG ELEKTRONISK UDSTYR (WEEE)	Angiver elektronisk udstyr der skal bortskaffes på en passende måde
	PRODUCENT	Angiver producenten af det medicinske udstyr
	FREMSTILLINGSDATO (AAAA-MM-DD)	Angiver datoen hvor det medicinske udstyr blev fremstillet
	IKKE-STERIL	Angiver medicinsk udstyr, der ikke er steriliseret
<b>STERILE R</b>	STERILISERET MED STRÅLING	Angiver medicinsk udstyr der er steriliseret med stråling
<b>STERILE EO</b>	STERILISERET MED ÆTYLENOXID	Angiver medicinsk udstyr der er steriliseret med ætylenoxid
<b>STERILE A</b>	STERILISERET MED ASEPTISK BEHANDLING	Angiver medicinsk udstyr der er steriliseret med en godkendt aseptik teknik
<b>STERILE</b> 	DAMPSTERILISERET	Angiver medicinsk udstyr der er steriliseret med damp eller tør varme
<b>STERILE R EO A</b> 	STERILISERET MED FLERE METODER	Angiver medicinsk udstyr der er steriliseret med damp eller tør varme
	STERILT BARRIERESYSTEM	Angiver et enkelt sterilt barriersystem med beskyttende indpakning
	STERILT BARRIERESYSTEM	Angiver et enkelt sterilt barriersystem
<b>EC REP</b>	AUTORISERET REPRÆSENTANT I DET EUROPÆISKE FÆLLESSKAB	Angiver den autoriserede repræsentant i Det Europæiske Fællesskab/Den Europæiske Union

SYMBOL	SYMBOLTITEL	SYMBOLBESKRIVELSE
	AUTORISERET REPRÆSENTANT I SCHWEIZ	Angiver den autoriserede repræsentant i Schweiz
	SE BRUGSANVISNINGERNE	Angiver at brugeren har behov for at konsultere brugsanvisningerne/ de elektroniske brugsanvisninger
	FØLG BRUGERVEJLEDNINGEN	Angiver at brugervejledningen skal læses
	HOLDES TØR	Angiver at det medicinske udstyr skal beskyttes mod fugt
	HOLDES VÆK FRA SOLLYS	Angiver at der medicinske udstyr skal beskyttes mod lyskilder eller varme
	BRÆNDBAR	Angiver at det medicinske udstyr indeholder materialer, der er yderst brændbare
	IONISERET STRÅLING	Angiver generelt forhøjede muligvis farlige, niveauer af ikke-ioniserende stråling, eller angiver udstyr eller systemet
	TYPE BF ANVENDT DEL	Angiver en anvendt del, der overholder en højere grad af beskyttelse mod elektrisk stød
	DISTRIBUERET AF	Angiver distributøren af det medicinske udstyr
	INDEHOLDER INGEN NGL	Angiver at der ikke findes tør, naturlig gummi eller naturlig gummilatex i fremstillingsmaterialet for det medicinske udstyr eller i indpakningen af det medicinske udstyr
	LATEXFRI	Angiver at der ikke findes naturlig gummilatex i fremstillingsmaterialet for det medicinske udstyr eller i indpakningen af det medicinske udstyr
	INDEHOLDER ANIMALSK BIO	Angiver medicinsk udstyr der indeholder biologisk væv, celler eller afledninger heraf, der stammer fra dyr
	INDEHOLDER HUMAN BIO	Angiver medicinsk udstyr der indeholder biologisk væv, celler eller afledninger heraf, der stammer fra mennesker
	KLASSE II	Angiver udstyr med Klasse II eller dobbelt isoleringsbeskyttelse mod elektrisk stød
	JÆVNSTRØM	Angiver på mærkepladen at udstyret kun er beregnet til jævnstrøm
	VEKSELSTRØM	Angiver på mærkepladen at udstyret kun er beregnet til vekselstrøm