

SIMBOLO	TITOLO DEL SIMBOLO	DESCRIZIONE DEL SIMBOLO
	NUMERO DI CATALOGO	Indica il numero di catalogo del produttore, che permette di identificare il dispositivo medico
	NUMERO DI LOTTO	Indica il numero di lotto del produttore, che permette di identificare il lotto o la partita
	UTILIZZARE ENTRO (AAAA-MM-GG)	Indica la data dopo la quale il dispositivo medico non deve essere utilizzato
	ATTENZIONE	Indica che è necessario prestare attenzione quando si utilizza il dispositivo o il comando in prossimità del punto in cui è posizionato il simbolo, oppure che la situazione attuale richiede la consapevolezza dell'operatore o un suo intervento per evitare conseguenze indesiderate
	ESCLUSIVAMENTE MONOUSO	Indica un dispositivo medico che è destinato a essere utilizzato una sola volta
	NON RISTERILIZZARE	Indica un dispositivo medico che non deve essere risterilizzato
	NON UTILIZZARE SE LA CONFEZIONE È DANNEGGIATA	Indica che un dispositivo medico non deve essere utilizzato se la confezione è stata danneggiata o aperta e che l'utente deve consultare le istruzioni per l'uso per ulteriori informazioni
	QUANTITÀ DI PRODOTTO	Indica la quantità di prodotto
	DISPOSITIVO MEDICO	Indica che l'articolo è un dispositivo medico
	SOLO SU PRESCRIZIONE	Attenzione: la legge federale degli Stati Uniti limita la vendita di questo dispositivo esclusivamente ai medici o su prescrizione medica. Indica che il prodotto è indicato solo per uso professionale
	A COMPATIBILITÀ CONDIZIONATA CON LA RM	Indica un dispositivo medico che può essere introdotto in sicurezza in ambiente RM entro condizioni definite
	NON SICURO PER LA RM	Indica un dispositivo medico che presenta rischi inaccettabili e non deve essere introdotto in ambiente RM
	NUMERO SERIALE	Indica il numero di serie del produttore, che permette di identificare un dispositivo medico specifico
	INTERVALLO DI TEMPERATURA	Indica i limiti di temperatura a cui il dispositivo medico può essere esposto in sicurezza
	LIMITE SUPERIORE DI TEMPERATURA	Indica il limite superiore di temperatura a cui il dispositivo medico può essere esposto in sicurezza
	LIMITE INFERIORE DI TEMPERATURA	Indica il limite inferiore di temperatura a cui il dispositivo medico può essere esposto in sicurezza

SIMBOLO	TITOLO DEL SIMBOLO	DESCRIZIONE DEL SIMBOLO
	INTERVALLO DI UMIDITÀ	Indica l'intervallo di umidità a cui il dispositivo medico può essere esposto in sicurezza
	INTERVALLO DI PRESSIONE ATMOSFERICA	Indica l'intervallo di pressione atmosferica a cui il dispositivo medico può essere esposto in sicurezza
	USO MULTIPLO PER UN SINGOLO PAZIENTE	Indica un dispositivo medico che può essere utilizzato più volte (in più procedure) su un singolo paziente
	PARTE APPLICATA DI TIPO B	Indica una parte applicata conforme ai requisiti specifici per la protezione contro le scosse elettriche
	RIFIUTI DI APPARECCHIATURE ELETTRICHE ED ELETTRONICHE (RAEE)	Indica le apparecchiature elettroniche da smaltire correttamente
	PRODUTTORE	Indica il produttore del dispositivo medico
	DATA DI PRODUZIONE (AAAA-MM-GG)	Indica la data di fabbricazione del dispositivo medico
	NON STERILE	Indica un dispositivo medico che non è stato sottoposto a un processo di sterilizzazione
<b>STERILE R</b>	STERILIZZATO MEDIANTE IRRADIAZIONE	Indica un dispositivo medico che è stato sterilizzato mediante irradiazione
<b>STERILE EO</b>	STERILIZZATO MEDIANTE OSSIDO DI ETILENE	Indica un dispositivo medico che è stato sterilizzato con ossido di etilene
<b>STERILE A</b>	STERILIZZATO CON TECNICHE DI LAVORAZIONE ASETTICHE	Indica un dispositivo medico che è stato fabbricato utilizzando tecniche asettiche accettate
<b>STERILE</b> 	STERILIZZATO A VAPORE	Indica un dispositivo medico che è stato sterilizzato con vapore o calore secco
<b>STERILE R EO A</b> 	STERILIZZATO CON DIVERSI METODI	Indica un dispositivo medico che è stato sterilizzato mediante irradiazione, ossido di etilene, tecniche asettiche e vapore o calore secco
	SISTEMA DI BARRIERA STERILE	Indica un sistema di barriera sterile singolo con imballaggio protettivo esterno
	SISTEMA DI BARRIERA STERILE	Indica un sistema di barriera sterile singolo
<b>EC REP</b>	RAPPRESENTANTE AUTORIZZATO NELLA COMUNITÀ EUROPEA	Indica il rappresentante autorizzato nella Comunità europea/Unione europea
<b>CH REP</b>	RAPPRESENTANTE AUTORIZZATO IN SVIZZERA	Indica il rappresentante autorizzato in Svizzera

SIMBOLO	TITOLO DEL SIMBOLO	DESCRIZIONE DEL SIMBOLO
	CONSULTARE LE ISTRUZIONI PER L'USO	Indica la necessità per l'utente di consultare le istruzioni per l'uso/IFU in formato elettronico
	SEGUIRE IL MANUALE D'USO	Indica che è necessario leggere il manuale d'uso
	MANTENERE ASCIUTTO	Indica un dispositivo medico che deve essere protetto dall'umidità
	TENERE LONTANO DALLA LUCE DEL SOLE	Indica un dispositivo medico che deve essere protetto da fonti di luce o calore
	INFIAMMABILE	Indica che il dispositivo medico contiene materiali altamente infiammabili
	RADIAZIONI IONICHE	Indica livelli generalmente elevati, potenzialmente pericolosi, di radiazioni non ionizzanti, o la presenza di apparecchiature o sistemi correlati
	PARTE APPLICATA DI TIPO BF	Indica una parte applicata conforme a un grado più elevato di protezione contro le scosse elettriche
	DISTRIBUITO DA	Indica l'entità che distribuisce il dispositivo medico nella località
	NON CONTIENE NRL	Indica che non è presente gomma naturale secca o lattice di gomma naturale come materiale di costruzione all'interno del dispositivo medico o dell'imballaggio di un dispositivo medico
	SENZA LATTICE	Indica che non è presente lattice di gomma naturale come materiale di costruzione all'interno del dispositivo medico o dell'imballaggio di un dispositivo medico
	CONTIENE MATERIALE BIOLOGICO DI ORIGINE ANIMALE	Indica un dispositivo medico che contiene tessuto biologico, cellule o rispettivi derivati di origine animale
	CONTIENE MATERIALE BIOLOGICO DI ORIGINE UMANA	Indica un dispositivo medico che contiene tessuto biologico, cellule o rispettivi derivati di origine umana
	CLASSE II	Indica apparecchiature di Classe II o con doppio isolamento contro le scosse elettriche
	CORRENTE CONTINUA	Indica sulla targhetta che l'apparecchiatura è idonea solo per la corrente continua
	CORRENTE ALTERNATA	Indica sulla targhetta che l'apparecchiatura è idonea solo per la corrente alternata
	TRADUZIONE	Indica che le informazioni originali sul dispositivo medico hanno subito una traduzione che integra o sostituisce le informazioni originali. Traduzione: LOGOS - Via Curtatona 5/2 - 41126 Modena (Italia)   Codice fiscale (C.F.): IT02018930368 - REA Modena No. 259448