

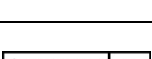
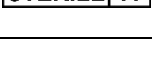
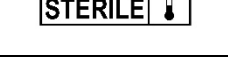
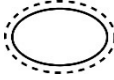
SYMBOLFORKLARING

NORSK

SYMBOL	SYMBOLTITTEL	SYMBOLBESKRIVELSE
	KATALOGNUMMER	Angir produsentens katalognummer slik at det medisinske utstyret kan identifiseres
	LOTNUMMER	Angir produsentens lotnummer slik at partiet eller loten kan identifiseres
	UTLØPSDATO (ÅÅÅÅ-MM-DD)	Angir den siste datoen det medisinske utstyret kan brukes.
	FORSIKTIG	Angir at forsiktighet må utvises ved bruk av enheten eller betjeningsselementet nær der symbolet er plassert, eller at den gjeldende situasjonen forutsetter oppmerksomhet eller tiltak fra brukeren for å unngå uønskede konsekvenser.
	KUN TIL ENGANGSBRUK	Angir et medisinsk utstyr som kun er tiltenkt for engangsbruk
	SKAL IKKE RESTERILISERES	Angir et medisinsk utstyr som ikke skal resteriliseres
	SKAL IKKE BRUKES HVIS PAKNINGEN ER SKADET	Angir at et medisinsk utstyr ikke skal brukes hvis pakningen er skadet eller åpnet, og at brukeren skal se i bruksanvisningen for mer informasjon
	PRODUKTANTALL	Angir antallet produkter
	MEDISINSK UTSTYR	Angir at enheten er et medisinsk utstyr
	KUN PÅ RESEPT	Forsiktig: Ifølge amerikansk lovgivning (USA) kan dette utstyret kun selges av eller på ordre fra lege. Angir at produktet kun er indisert for profesjonell bruk
	MR-SIKKER UNDER VISSE BETINGELSER	Angir et medisinsk utstyr som har definerte betingelser for sikker innføring i MR-miljøet
	MR-USIKKER	Angir et medisinsk utstyr som har uakseptable risikoer og ikke skal føres inn i MR-miljøet
	SERIENUMMER	Angir produsentens serienummer slik at et spesifikt medisinsk utstyr kan identifiseres
	TEMPERATUROMRÅDE	Angir temperaturgrensene som det medisinske utstyret trygt kan utsettes for
	ØVRE TEMPERATURGRENSE	Angir den øvre temperaturgrensen som det medisinske utstyret trygt kan utsettes for
	NEDRE TEMPERATURGRENSE	Angir den nedre temperaturgrensen som det medisinske utstyret trygt kan utsettes for

SYMBOLFORKLARING

NORSK

SYMBOL	SYMBOLTITTEL	SYMBOLBESKRIVELSE
	LUFTFUKTIGHETSOMRÅDE	Angir luftfuktighetsområdet som det medisinske utstyret trygt kan utsettes for
	OMRÅDE FOR ATMOSFÆRISK TRYKK	Angir området for atmosfærisk trykk som det medisinske utstyret trygt kan utsettes for
	GJENBRUK PÅ ÉN PASIENT	Angir et medisinsk utstyr som kan brukes flere ganger (i flere prosedyrer) på én pasient
	PASIENTNÆR DEL AV TYPE B	Angir en pasientnær del som overholder spesifikke krav for beskyttelse mot elektrisk støt
	ELEKTRISK OG ELEKTRONISK AVFALL (WEEE)	Angir elektronisk utstyr som må kasseres korrekt
	PRODUSENT	Angir produsenten av det medisinske utstyret
	PRODUKSJONSDATO (AAAA-MM-DD)	Angir datoen da det medisinske utstyret ble produsert
	IKKE-STERIL	Angir et medisinsk utstyr som ikke har gjennomgått en steriliseringsprosess
	STERILISERT VED BRUK AV BESTRÅLING	Angir et medisinsk utstyr som har blitt sterilisert ved bruk av bestråling
	STERILISERT VED BRUK AV ETYLENOKSID	Angir et medisinsk utstyr som har blitt sterilisert ved bruk av etylenoksid
	STERILISERT VED BRUK AV ASEPTISK BEHANDLING	Angir et medisinsk utstyr som har blitt produsert ved bruk av godkjente aseptiske teknikker
	STERILISERT VED BRUK AV DAMP	Angir et medisinsk utstyr som har blitt sterilisert ved bruk av damp eller tørr varme
	STERILISERT VED BRUK AV FLERE METODER	Angir et medisinsk utstyr som har blitt sterilisert ved bruk av bestråling, etylenoksid, aseptiske teknikker, og damp eller tørr varme
	STERILT BARRIERESYSTEM	Angir et enkelt sterilt barrieresystem med beskyttende emballasje på utsiden
	STERILT BARRIERESYSTEM	Angir et enkelt sterilt barrieresystem
	AUTORISERT REPRESENTANT I EU	Angir den autoriserte representanten i Det europeiske fellesskap / EU
	AUTORISERT REPRESENTANT I SVEITS	Angir den autoriserte representanten i Sveits

SYMBOLFORKLARING

NORSK

SYMBOL	SYMBOLTITTEL	SYMBOLBESKRIVELSE
	SE BRUKSANVISNINGEN	Angir at brukeren må se i bruksanvisningen / den elektroniske bruksanvisningen
	FØLG BRUKERHÅNDBOKEN	Angir at brukerhåndboken må leses
	HOLDES TØRR	Angir et medisinsk utstyr som må beskyttes mot fuktighet
	HOLDES UNNA SOLLYS	Angir et medisinsk utstyr som må beskyttes mot lyskilder eller varme
	BRANNFARLIG	Angir at det medisinske utstyret inneholder materialer som er meget brannfarlige
	IONISERENDE STRÅLING	Angir generelt økte, potensielt farlige nivåer av ikke-ioniserende stråling, eller for å angi utstyr eller systemer
	PASIENTNÆR DEL AV TYPE BF	Angir en pasientnær del som overholder en høyere grad av beskyttelse mot elektrisk støt
	DISTRIBUERT AV	Angir foretaket som distribuerer det medisinske utstyret til regionen
	INNEHOLDER IKKE NRL	Angir at det medisinske utstyret eller emballasjen til det medisinske utstyret ikke inneholder tørt naturgummi eller naturgummilateks
	LATEKSFRI	Angir at det medisinske utstyret eller emballasjen til det medisinske utstyret ikke inneholder naturgummilateks
	INNEHOLDER BIOLOGISK MATERIALE FRA DYR	Angir et medisinsk utstyr som inneholder biologisk vev, celler eller derivater av animalsk opphav
	INNEHOLDER BIOLOGISK MATERIALE FRA MENNESKER	Angir et medisinsk utstyr som inneholder biologisk vev, celler eller derivater av humant opphav
	KLASSE II	Angir at utstyret har klasse*II- eller dobbeltisolert beskyttelse mot elektrisk støt
	LIKESTRØM	Angir på merkeplaten at utstyret kun er egnet for likestrøm
	VEKSELSTRØM	Angir på merkeplaten at utstyret kun er egnet for vekselstrøm
	OVERSETTELSE	Angir at den opprinnelige informasjonen om det medisinske utstyret har blitt oversatt, og at oversettelsen supplerer eller erstatter den opprinnelige informasjonen. Oversettelse: LOGOS - Via Curtatona 5/2 - 41126 Modena (Italia) Taxpayer ID Number (TIN): IT02018930368 - REA Modena nr. 259448