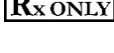


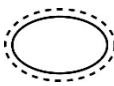
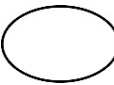
SEMBOLLER SÖZLÜĞÜ

TÜRKÇE

SEMBOL	SEMBOL BAŞLIĞI	SEMBOL AÇIKLAMASI
	KATALOG NUMARASI	Tıbbi cihazın tanımlanabilmesi için üreticinin katalog numarasını gösterir.
	LOT NUMARASI	Üreticinin lot numarasını gösterir, böylece parti veya lot tanımlanabilir.
	SON KULLANMA TARİHİ (YYYY-AA-GG)	Tıbbi cihazın hangi tarihten sonra kullanılmaması gerektiğini belirtir.
	DİKKAT	Cihazı veya kumandayı sembolün bulunduğu yere yakın bir yerde kullanırken dikkatli olunması gerektiğini ya da istenmeyen sonuçlardan kaçınmak için operatörün mevcut duruma dikkat etmesi veya müdahale etmesi gerektiğini belirtir.
	SADECE TEK KULLANIMLIKTIR	Tek kullanımlık bir tıbbi cihaz olduğunu belirtir.
	TEKRAR STERİLİZE ETMEYİN	Tekrar sterilize edilmemesi gereken bir tıbbi cihaz olduğunu belirtir.
	AMBALAJ HASAR GÖRMÜŞSE KULLANMAYIN	Ambalajı hasar görmüş veya açılmışsa tıbbi cihazın kullanılmaması gerektiğini ve kullanıcının ek bilgi için kullanma talimatlarına başvurması gerektiğini belirtir.
	ÜRÜN MİKTARI	Ürün miktarını gösterir.
	TIBBİ CİHAZ	Cihazın tıbbi bir cihaz olduğunu belirtir.
	SADECE REÇETE İLE SATILIR	Dikkat: Federal (ABD) yasalar, bu cihazın yalnızca bir doktor tarafından veya doktorun talimatıyla satılmasına izin verir. Ürünün sadece profesyonel kullanıma yönelik olduğunu belirtir.
	MR KOŞULLU	MR ortamına güvenli giriş için tanımlanmış koşulların bulunduğu bir tıbbi cihaz olduğunu belirtir.
	MR GÜVENSİZ	Kabul edilemez riskler taşıyan ve MR ortamına girmemesi gereken bir tıbbi cihaz olduğunu belirtir.
	SERİ NUMARASI	Belirli bir tıbbi cihazın tanımlanabilmesi için üreticinin seri numarasını gösterir.
	SICAKLIK ARALIĞI	Tıbbi cihazın güvenli bir şekilde maruz kalabileceği sıcaklık sınırlarını gösterir.
	ÜST SICAKLIK SINIRI	Tıbbi cihazın güvenli bir şekilde maruz kalabileceği üst sıcaklık sınırını gösterir.
	ALT SICAKLIK SINIRI	Tıbbi cihazın güvenli bir şekilde maruz kalabileceği alt sıcaklık sınırını gösterir.

SEMBOLLER SÖZLÜĞÜ

TÜRKÇE

SEMBOL	SEMBOL BAŞLIĞI	SEMBOL AÇIKLAMASI
	NEM ARALIĞI	Tıbbi cihazın güvenli bir şekilde maruz kalabileceği nem aralığını gösterir.
	ATMOSFERİK BASINÇ ARALIĞI	Tıbbi cihazın güvenli bir şekilde maruz kalabileceği atmosferik basınç aralığını gösterir.
	TEK HASTADA BİRDEN FAZLA KULLANIM	Tek hastada birden fazla kez (birden fazla prosedürde) kullanılabilen tıbbi cihazı belirtir.
	TİP B UYGULANAN PARÇA	Elektrik çarpmasına karşı koruma sağlamak için belirli gerekliliklere uygun bir uygulama parçası olduğunu belirtir.
	ELEKTRİKLİ VE ELEKTRONİK EKİPMAN ATIKLARI (WEEE)	Elektronik ekipmanın uygun şekilde bertaraf edilmesi gerektiğini belirtir.
	ÜRETİCİ	Tıbbi cihazın üreticisini belirtir.
	ÜRETİM TARİHİ (YYYY-AA-GG)	Tıbbi cihazın üretim tarihini gösterir.
	STERİL DEĞİLDİR	Sterilizasyon işlemine tabi tutulmamış bir tıbbi cihaz olduğunu belirtir.
	İŞINLAMA İLE STERİLİZE EDİLMİŞTİR	İşinlama yoluyla sterilize edilmiş bir tıbbi cihaz olduğunu belirtir.
	ETİLEN OKSİT İLE STERİLİZE EDİLMİŞTİR	Etilen oksit kullanılarak sterilize edilmiş bir tıbbi cihaz olduğunu belirtir.
	ASEPTİK İŞLEMLE STERİLİZE EDİLMİŞTİR	Kabul edilmiş aseptik teknikler kullanılarak üretilmiş bir tıbbi cihaz olduğunu belirtir.
	BUHARLA STERİLİZE EDİLMİŞTİR	Buhar veya kuru ısı kullanılarak sterilize edilmiş bir tıbbi cihaz olduğunu belirtir.
	ÇEŞİTLİ YÖNTEMLERLE STERİLİZE EDİLMİŞTİR	Radyasyon, etilen oksit, aseptik teknikler ve buhar veya kuru ısı kullanılarak sterilize edilmiş bir tıbbi cihaz olduğunu belirtir.
	STERİL BARİYER SİSTEMİ	Dışında koruyucu ambalajı bulunan tek bir steril bariyer sistemi olduğunu belirtir.
	STERİL BARİYER SİSTEMİ	Tek bir steril bariyer sistemi olduğunu belirtir.
	AVRUPA TOPLULUĞU'NDAKİ YETKİLİ TEMSİLCİ	Avrupa Topluluğu/Avrupa Birliği'ndeki yetkili temsilciyi belirtir.
	İSVİÇRE'DEKİ YETKİLİ TEMSİLCİ	İsviçre'deki yetkili temsilciyi belirtir.

SEMBOLLER SÖZLÜĞÜ

TÜRKÇE

SEMBOL	SEMBOL BAŞLIĞI	SEMBOL AÇIKLAMASI
	KULLANMA TALİMATLARINA BAKIN	Kullanıcının kullanma talimatlarına/elektronik kullanma talimatlarına başvurması gerektiğini belirtir.
	KULLANMA KILAVUZUNA BAKIN	Kullanma kılavuzunun okunması gerektiğini belirtir.
	KURU TUTUN	Nemden korunması gereken bir tıbbi cihaz olduğunu belirtir.
	GÜNEŞ IŞIĞINDAN UZAK TUTUN	Işık kaynaklarından veya ısıdan korunması gereken bir tıbbi cihaz olduğunu belirtir.
	YANICI	Tıbbi cihazın kolay alev alan malzemeler içerdiğini belirtir.
	İYONİK RADYASYON	Genel olarak yüksek, potansiyel olarak tehlikeli, iyonlaştırıcı olmayan radyasyon seviyelerini veya ekipman veya sistemleri belirtir.
	TİP BF UYGULANAN PARÇA	Elektrik çarpmasına karşı daha yüksek koruma derecesine sahip bir uygulama parçası olduğunu belirtir.
	DİSTRİBÜTÖR	Tıbbi cihazı yerel pazara dağıtan kuruluşu belirtir.
	NRL İÇERMEZ	Tıbbi cihazın veya tıbbi cihazın ambalajının üretiminde kuru doğal kauçuk veya doğal kauçuk lateks kullanılmadığını belirtir.
	LATEKS İÇERMEZ	Tıbbi cihazın veya tıbbi cihazın ambalajının üretiminde doğal kauçuk lateks kullanılmadığını belirtir.
	BİYOLOJİK HAYVANSAL ÜRÜN İÇERİR	Hayvan kaynaklı biyolojik doku, hücre veya bunların türevlerini içeren bir tıbbi cihaz olduğunu belirtir.
	BİYOLOJİK İNSAN KAYNAKLI ÜRÜN İÇERİR	İnsan kaynaklı biyolojik doku, hücre veya bunların türevlerini içeren bir tıbbi cihaz olduğunu belirtir.
	SINIF II	Elektrik çarpmasına karşı Sınıf II veya çift yalıtımlı ekipman korumasına sahip olduğunu gösterir.
	DOĞRU AKIM	Anma değeri plakası üzerinde ekipmanın sadece doğru akım için uygun olduğunu belirtir.
	ALTERNATİF AKIM	Anma değeri plakası üzerinde ekipmanın sadece alternatif akım için uygun olduğunu belirtir.
	ÇEVİRİ	Orijinal tıbbi cihaz bilgilerinin, orijinal bilgileri tamamlayacak veya onların yerine geçecek şekilde çevrilmiş olduğunu belirtir. Çeviri: LOGOS - Via Curtatona 5/2 - 41126 Modena (İtalya) Vergi Numarası (TIN): IT02018930368 - REA Modena No. 259448