

SYMBOLS

on products and packaging



EN	Symbols on the product and packaging
DE	Symbole auf dem Produkt und der Verpackung
FR	Symboles sur le produit et sur l’emballage
IT	Simboli sul prodotto e sulle confezioni
ES	Símbolos en productos y envases
PT	Símbolos no produto e nas embalagens
EL	Σύμβολα στο προϊόν και τις συσκευασίες
NL	Symbolen op producten en verpakkingen
DA	Symboler på produktet og emballagen
SV	Symboler på produkten och förpackningen
FI	Tuotteen ja pakkauksen symbolit
HR	Simboli na proizvodu i pakiranjima
HU	A terméken és a csomagolásokon használt szimbólumok
CS	Symboly na výrobku a obalech
SK	Symboly na produkte a balení
SL	Simboli na izdelku in ovojninah
PL	Symbole na produkcie i opakowaniach
LT	Simboliai ant gaminio ir pakuočių
LV	Apzīmējumi uz produkta un iepakojumiem
ET	Tingmärgid tootel ja pakenditel
BG	Символи на продукта и опаковките
RO	Simboluri pe produs și pe ambalaje
RU	Символы на изделии и упаковке
KK	Өнімдер мен қаптамалардағы таңбалар
ZH	产品和包装上的符号

EN Symbols on the product and packaging

Symbol	Title	Description	Standard	Ref. No.
	Manufacturer	Indicates the medical device manufacturer.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.1
	Authorized representative in the European Community / European Union	Indicates the authorized representative in the European Community / European Union.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.2
	Date of manufacture	Indicates the date when the medical device was manufactured.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.3
	Catalogue number	Indicates the manufacturer's catalogue number so that the medical device can be identified.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.6
	Serial number	Indicates the manufacturer's serial number so that a specific medical device can be identified.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.7
	Importer	Indicates the entity importing the medical device into the local market.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.8
	Distributor	Indicates the entity distributing the medical device in the local market.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.9
	Fragile, handle with care	Indicates a medical device that can be broken or damaged if not handled carefully.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.1
	Keep dry	Indicates a medical device that needs to be protected from moisture.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.4
	Temperature limit	Indicates the temperature limits to which the medical device can be safely exposed.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.7
	Humidity limitation	Indicates the range of humidity to which the medical device can be safely exposed.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.8
	Consult instructions for use or consult electronic instructions for use	Indicates the need for the user to consult the instructions for use.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.3
	Caution	Indicates that caution is necessary when operating the device or control close to where the symbol is placed, or to indicate that the current situation needs operator awareness or operator action in order to avoid undesirable consequences.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.4
	Caution	Indicates a medical device that is intended to be used as an in vitro diagnostic medical device.	DIN EN ISO 15223-1	5.5.1
	Medical device	Indicates the item is a medical device.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.7
	Unique device identifier	Indicates a carrier that contains Unique Device Identifier information.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.10
	CE marking	CE marking is the manufacturer's declaration that the product meets the requirements of the applicable EU legislation. Where applicable: The identification number of the Notified Body shall follow this symbol.	EU 2017/745 (MDR) EU 2017/746 (IVDR)	
	This way up	Indicates correct upright position of the transport package.	DIN EN ISO 780 13	
	Stacking Limit by Mass	Maximum number of identical packages which may be stacked on one another, where "n" is the limiting number.	DIN EN ISO 780 16	
	Waste Electrical and Electronic Equipment	Symbol for the separate collection of electrical and electronic equipment, in accordance with Directive 2012/19/EU (WEEE). Use in European Union countries, Norway and Switzerland.	Directive 2012/19/EU (WEEE)	
	General warning sign	Warning sign for general danger.	DIN EN ISO 7010	W001

DE Symbole auf dem Produkt und der Verpackung

Symbol	Titel	Beschreibung	Norm	Ref. Nr.
	Hersteller	Kennzeichnet den Hersteller des Medizinprodukts.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.1
	Bevollmächtigter in der EG/EU	Kennzeichnet den Bevollmächtigten in der Europäischen Gemeinschaft / Europäischen Union.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.2
	Herstellungsdatum	Kennzeichnet das Datum, an dem das Medizinprodukt hergestellt wurde.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.3
	Katalognummer	Kennzeichnet die Katalognummer des Herstellers, damit das Medizinprodukt identifiziert werden kann.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.6
	Seriennummer	Kennzeichnet die Seriennummer des Herstellers, damit ein bestimmtes Medizinprodukt identifiziert werden kann.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.7
	Importeur	Kennzeichnet die Stelle, die das Medizinprodukt in den lokalen Markt importiert.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.8
	Vertreiber	Kennzeichnet den Wirtschaftsakteur, der das Medizinprodukt im lokalen Markt vertreibt.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.9
	Zerbrechlich, vorsichtig behandeln	Kennzeichnet ein Medizinprodukt, das bei unsachgemäßer Handhabung zerbrechen oder beschädigt werden kann.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.1
	Vor Feuchtigkeit schützen	Kennzeichnet ein Medizinprodukt, das vor Feuchtigkeit geschützt werden muss.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.4
	Temperaturgrenzwert	Kennzeichnet die Temperaturgrenzen, denen das Medizinprodukt sicher ausgesetzt werden kann.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.7
	Feuchtigkeitsbegrenzung	Kennzeichnet den Feuchtigkeitsbereich, dem das Medizinprodukt sicher ausgesetzt werden kann.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.8
	Gebrauchsanweisung beachten	Kennzeichnet die Notwendigkeit, dass der Anwender die Gebrauchsanweisung konsultiert.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.3
	Vorsicht	Kennzeichnet, dass Vorsicht erforderlich ist, wenn das Produkt oder ein Bedienelement in der Nähe des Symbols bedient wird, oder dass die aktuelle Situation Aufmerksamkeit oder eine Handlung des Anwenders erfordert, um unerwünschte Folgen zu vermeiden.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.4
	In-vitro-Diagnostikum	Kennzeichnet ein Medizinprodukt, das zur Verwendung als In-vitro-Diagnostikum bestimmt ist.	DIN EN ISO 15223-1	5.5.1
	Medizinprodukt	Kennzeichnet, dass der Gegenstand ein Medizinprodukt ist.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.7
	Eindeutige Produktidentifizierung (UDI)	Kennzeichnet einen Datenträger, der Informationen zur einmaligen Produktkennung enthält.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.10
	CE-Kennzeichnung	Die CE-Kennzeichnung ist die Erklärung des Herstellers, dass das Produkt die Anforderungen der anwendbaren EU-Rechtsvorschriften erfüllt. Soweit zutreffend, folgt auf dieses Symbol die Kennnummer der benannten Stelle.	EU 2017/745 (MDR) EU 2017/746 (IVDR)	
	Oben	Kennzeichnet die korrekte aufrechte Position der Transportverpackung.	DIN EN ISO 780 13	
	Stapelbegrenzung nach Masse	Kennzeichnet die maximale Anzahl identischer Packstücke, die übereinander gestapelt werden dürfen, wobei "n" die Grenzzahl ist.	DIN EN ISO 780 16	
	Elektro- und Elektronik-Altgeräte (WEEE)	Symbol für die getrennte Sammlung von Elektro- und Elektronikgeräten gemäß Richtlinie 2012/19/EU (WEEE). Verwendung in den Ländern der Europäischen Union sowie in Norwegen und der Schweiz.	Directive 2012/19/EU (WEEE)	
	Allgemeines Warnzeichen	Warnzeichen für allgemeine Gefahr.	DIN EN ISO 7010	W001

FR Symboles sur le produit et sur l'emballage

Symbole	Titre	Description	Norme	N° de réf
	Fabricant	Indique le fabricant du dispositif médical.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.1
	Mandataire dans la Communauté européenne / l'Union européenne	Indique le mandataire dans la Communauté européenne / l'Union européenne.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.2
	Date de fabrication	Indique la date à laquelle le dispositif médical a été fabriqué.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.3
	Référence catalogue	Indique la référence catalogue du fabricant afin d'identifier le dispositif médical.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.6
	Numéro de série	Indique le numéro de série du fabricant afin d'identifier un dispositif médical spécifique.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.7
	Importateur	Indique l'entité qui importe le dispositif médical sur le marché local.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.8
	Distributeur	Indique l'entité qui distribue le dispositif médical sur le marché local.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.9
	Fragile, manipuler avec précaution	Indique un dispositif médical qui peut se casser ou être endommagé s'il n'est pas manipulé avec précaution.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.1
	Conserver au sec	Indique un dispositif médical qui doit être protégé de l'humidité.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.4
	Limite de température	Indique les limites de température auxquelles le dispositif médical peut être exposé en toute sécurité.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.7
	Limite d'humidité	Indique la plage d'humidité à laquelle le dispositif médical peut être exposé en toute sécurité.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.8
	Consulter la notice d'utilisation ou la notice d'utilisation électronique	Indique la nécessité pour l'utilisateur de consulter la notice d'utilisation.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.3
	Attention	Indique que la prudence est nécessaire lors de l'utilisation du dispositif ou d'une commande à proximité de l'emplacement du symbole, ou que la situation actuelle exige l'attention ou l'intervention de l'opérateur afin d'éviter des conséquences indésirables.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.4
	Dispositif médical de diagnostic in vitro	Indique un dispositif médical destiné à être utilisé comme dispositif médical de diagnostic in vitro.	DIN EN ISO 15223-1	5.5.1
	Dispositif médical	Indique que l'article est un dispositif médical.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.7
	Identifiant unique du dispositif	Indique un support contenant les informations relatives à l'identifiant unique du dispositif.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.10
	Marquage CE	Le marquage CE constitue la déclaration du fabricant selon laquelle le produit satisfait aux exigences de la législation de l'UE applicable. Le cas échéant, le numéro d'identification de l'organisme notifié doit suivre ce symbole.	EU 2017/745 (MDR) EU 2017/746 (IVDR)	
	Haut	Indique la position verticale correcte de l'emballage de transport.	DIN EN ISO 780 13	
	Limite d'empilement par masse	Indique le nombre maximal d'emballages identiques pouvant être empilés les uns sur les autres, où n est le nombre limite.	DIN EN ISO 780 16	
	Déchets d'équipements électriques et électroniques	Symbole de collecte séparée des équipements électriques et électroniques, conformément à la directive 2012/19/UE (DEEE). Utilisation dans les pays de l'Union européenne, en Norvège et en Suisse.	Directive 2012/19/EU (WEEE)	
	Signe d'avertissement général	Signe d'avertissement pour danger général.	DIN EN ISO 7010	W001

IT Simboli sul prodotto e sulle confezioni

Simbolo	Titolo	Descrizione	Norma	N. rif.
	Fabbricante	Indica il fabbricante del dispositivo medico.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.1
	Mandatario nella Comunità europea / Unione europea	Indica il mandatario nella Comunità europea / Unione europea.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.2
	Data di fabbricazione	Indica la data in cui il dispositivo medico è stato fabbricato.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.3
	Numero di catalogo	Indica il numero di catalogo del fabbricante affinché il dispositivo medico possa essere identificato.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.6
	Numero di serie	Indica il numero di serie del fabbricante affinché uno specifico dispositivo medico possa essere identificato.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.7
	Importatore	Indica la entidad que importa el producto sanitario al mercado local.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.8
	Distributore	Indica l'entità che distribuisce il dispositivo medico nel mercato locale.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.9
	Fragile, maneggiare con cura	Indica un dispositivo medico che può rompersi o danneggiarsi se non viene maneggiato con cura.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.1
	Tenere asciutto	Indica un dispositivo medico che deve essere protetto dall'umidità.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.4
	Limite di temperatura	Indica i limiti di temperatura ai quali il dispositivo medico può essere esposto in sicurezza.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.7
	Limite di umidità	Indica l'intervallo di umidità al quale il dispositivo medico può essere esposto in sicurezza.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.8
	Consultare le istruzioni per l'uso o le istruzioni per l'uso elettroniche	Indica la necessità per l'utilizzatore di consultare le istruzioni per l'uso.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.3
	Attenzione	Indica che è necessaria cautela durante l'uso del dispositivo o di un comando vicino al punto in cui è collocato il simbolo, oppure che la situazione corrente richiede l'attenzione o l'azione dell'operatore per evitare conseguenze indesiderate.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.4
	Dispositivo medico-diagnostico in vitro	Indica un dispositivo medico destinato a essere utilizzato come dispositivo medico-diagnostico in vitro.	DIN EN ISO 15223-1	5.5.1
	Dispositivo medico	Indica che l'articolo è un dispositivo medico.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.7
	Identificativo unico del dispositivo	Indica un supporto che contiene informazioni sull'identificativo unico del dispositivo.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.10
	Marcatura CE	La marcatura CE è la dichiarazione del fabbricante che il prodotto soddisfa i requisiti della normativa UE applicabile. Ove applicabile, il numero di identificazione dell'organismo notificato deve seguire questo simbolo.	EU 2017/745 (MDR) EU 2017/746 (IVDR)	
	Questo lato in alto	Indica la corretta posizione verticale dell'imballaggio di trasporto.	DIN EN ISO 780 13	
	Limite di impilamento in funzione della massa	Indica il numero massimo di imballaggi identici che possono essere impilati l'uno sull'altro, dove n è il numero limite.	DIN EN ISO 780 16	
	Rifiuti di apparecchiature elettriche ed elettroniche	Simbolo per la raccolta differenziata delle apparecchiature elettriche ed elettroniche, in conformità alla Direttiva 2012/19/UE (RAEE). Utilizzo nei paesi dell'Unione europea, in Norvegia e in Svizzera.	Directive 2012/19/EU (WEEE)	
	Segnale generale di avvertimento	Segnale di avvertimento per pericolo generale.	DIN EN ISO 7010	W001

ES Símbolos en productos y envases

Símbolo	Título	Descripción	Norma	N.º de ref.
	Fabricante	Indica el fabricante del producto sanitario.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.1
	Representante autorizado en la Comunidad Europea / Unión Europea	Indica el representante autorizado en la Comunidad Europea / Unión Europea.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.2
	Fecha de fabricación	Indica la fecha en la que se fabricó el producto sanitario.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.3
	Número de catálogo	Indica el número de catálogo del fabricante para que pueda identificarse el producto sanitario.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.6
	Número de serie	Indica el número de serie del fabricante para que pueda identificarse un producto sanitario concreto.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.7
	Importador	Indica l'entità che importa il dispositivo medico nel mercato locale.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.8
	Distribuidor	Indica la entidad que distribuye el producto sanitario en el mercado local.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.9
	Frágil, manipúlese con cuidado	Indica un producto sanitario que puede romperse o dañarse si no se manipula con cuidado.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.1
	Mantener seco	Indica un producto sanitario que debe protegerse de la humedad.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.4
	Límite de temperatura	Indica los límites de temperatura a los que puede exponerse de forma segura el producto sanitario.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.7
	Límite de humedad	Indica el intervalo de humedad al que puede exponerse de forma segura el producto sanitario.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.8
	Consulte las instrucciones de uso o las instrucciones electrónicas de uso	Indica la necesidad de que el usuario consulte las instrucciones de uso.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.3
	Precaución	Indica que es necesaria precaución al utilizar el dispositivo o el control situado cerca del lugar donde aparece el símbolo, o que la situación actual requiere la atención o la actuación del operador para evitar consecuencias no deseadas.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.4
	Producto sanitario para diagnóstico in vitro	Indica un producto sanitario destinado a utilizarse como producto sanitario para diagnóstico in vitro.	DIN EN ISO 15223-1	5.5.1
	Producto sanitario	Indica que el artículo es un producto sanitario.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.7
	Identificador único del producto	Indica un soporte que contiene información del identificador único del producto.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.10
	Marcado CE	El marcado CE es la declaración del fabricante de que el producto cumple los requisitos de la legislación de la UE aplicable. Cuando corresponda, el número de identificación del organismo notificado debe figurar a continuación de este símbolo.	EU 2017/745 (MDR) EU 2017/746 (IVDR)	
	Este lado arriba	Indica la posición vertical correcta del embalaje de transporte.	DIN EN ISO 780 13	
	Límite de apilamiento por masa	Indica el número máximo de paquetes idénticos que pueden apilarse unos sobre otros, donde n es el número límite.	DIN EN ISO 780 16	
	Residuos de aparatos eléctricos y electrónicos	Símbolo para la recogida selectiva de aparatos eléctricos y electrónicos, de conformidad con la Directiva 2012/19/UE (RAEE). Uso en los países de la Unión Europea, Noruega y Suiza.	Directive 2012/19/EU (WEEE)	
	Señal general de advertencia	Señal de advertencia de peligro general.	DIN EN ISO 7010	W001

PT Símbolos no produto e nas embalagens

Símbolo	Título	Descrição	Norma	N.º de ref.
	Fabricante	Indica o fabricante do dispositivo médico.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.1
	Representante autorizado na Comunidade Europeia / União Europeia	Indica o representante autorizado na Comunidade Europeia / União Europeia.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.2
	Data de fabrico	Indica a data em que o dispositivo médico foi fabricado.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.3
	Número de catálogo	Indica o número de catálogo do fabricante para que o dispositivo médico possa ser identificado.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.6
	Número de série	Indica o número de série do fabricante para que um dispositivo médico específico possa ser identificado.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.7
	Importador	Indica a entidade que importa o dispositivo médico para o mercado local.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.8
	Distribuidor	Indica a entidade que distribui o dispositivo médico no mercado local.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.9
	Frágil, manusear com cuidado	Indica um dispositivo médico que pode partir-se ou ficar danificado se não for manuseado com cuidado.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.1
	Manter seco	Indica um dispositivo médico que tem de ser protegido da humidade.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.4
	Limite de temperatura	Indica os limites de temperatura aos quais o dispositivo médico pode ser exposto em segurança.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.7
	Limite de humidade	Indica a gama de humidade à qual o dispositivo médico pode ser exposto em segurança.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.8
	Consultar as instruções de utilização ou as instruções eletrónicas de utilização	Indica a necessidade de o utilizador consultar as instruções de utilização.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.3
	Cuidado	Indica que é necessária cautela ao operar o dispositivo ou um controlo próximo do local onde o símbolo está colocado, ou que a situação atual requer a atenção ou a ação do operador para evitar consequências indesejáveis.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.4
	Dispositivo médico para diagnóstico in vitro	Indica um dispositivo médico destinado a ser utilizado como dispositivo médico para diagnóstico in vitro.	DIN EN ISO 15223-1	5.5.1
	Dispositivo médico	Indica que o item é um dispositivo médico.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.7
	Identificador único do dispositivo	Indica um suporte que contém informações sobre o identificador único do dispositivo.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.10
	Marcação CE	A marcação CE é a declaração do fabricante de que o produto cumpre os requisitos da legislação da UE aplicável. Quando aplicável, o número de identificação do organismo notificado deve seguir este símbolo.	EU 2017/745 (MDR) EU 2017/746 (IVDR)	
	Este lado para cima	Indica a posição vertical correta da embalagem de transporte.	DIN EN ISO 780 13	
	Limite de empilhamento por massa	Indica o número máximo de embalagens idênticas que podem ser empilhadas umas sobre as outras, em que n é o número limite.	DIN EN ISO 780 16	
	Resíduos de equipamentos elétricos e eletrónicos	Símbolo para a recolha seletiva de equipamentos elétricos e eletrónicos, de acordo com a Diretiva 2012/19/UE (REEE). Utilização nos países da União Europeia, na Noruega e na Suíça.	Directive 2012/19/EU (WEEE)	
	Sinal geral de aviso	Sinal de aviso para perigo geral.	DIN EN ISO 7010	W001

EL Σύμβολα στο προϊόν και τις συσκευασίες

Σύμβολο	Τίτλος	Περιγραφή	Πρότυπο	Αρ. αναφ.
	Κατασκευαστής	Υποδηλώνει τον κατασκευαστή του ιατροτεχνολογικού προϊόντος.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.1
	Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα / Ευρωπαϊκή Ένωση	Υποδηλώνει τον εξουσιοδοτημένο αντιπρόσωπο στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα / Ευρωπαϊκή Ένωση.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.2
	Ημερομηνία κατασκευής	Υποδηλώνει την ημερομηνία κατά την οποία κατασκευάστηκε το ιατροτεχνολογικό προϊόν.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.3
	Αριθμός καταλόγου	Υποδηλώνει τον αριθμό καταλόγου του κατασκευαστή ώστε να μπορεί να ταυτοποιηθεί το ιατροτεχνολογικό προϊόν.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.6
	Αριθμός σειράς	Υποδηλώνει τον αριθμό σειράς του κατασκευαστή ώστε να μπορεί να ταυτοποιηθεί συγκεκριμένο ιατροτεχνολογικό προϊόν.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.7
	Εισαγωγέας	Geeft de entiteit aan die het medisch hulpmiddel in de lokale markt importeert.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.8
	Διανομέας	Υποδεικνύει την οντότητα που διανέμει το ιατροτεχνολογικό προϊόν στην τοπική αγορά.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.9
	Εύθραστο, χειριστείτε με προσοχή	Υποδηλώνει ιατροτεχνολογικό προϊόν που μπορεί να σπάσει ή να υποστεί ζημιά αν δεν γίνει προσεκτικός χειρισμός.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.1
	Διατηρείται στεγνό	Υποδηλώνει ιατροτεχνολογικό προϊόν που πρέπει να προστατεύεται από την υγρασία.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.4
	Όριο θερμοκρασίας	Υποδηλώνει τα όρια θερμοκρασίας στα οποία μπορεί να εκτεθεί με ασφάλεια το ιατροτεχνολογικό προϊόν.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.7
	Περιορισμός υγρασίας	Υποδηλώνει το εύρος υγρασίας στο οποίο μπορεί να εκτεθεί με ασφάλεια το ιατροτεχνολογικό προϊόν.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.8
	Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης ή τις ηλεκτρονικές οδηγίες χρήσης	Υποδηλώνει την ανάγκη ο χρήστης να συμβουλευτεί τις οδηγίες χρήσης.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.3
	Προσοχή	Υποδηλώνει ότι απαιτείται προσοχή κατά τη λειτουργία της συσκευής ή του χειριστηρίου κοντά στο σημείο όπου τοποθετείται το σύμβολο ή ότι η τρέχουσα κατάσταση απαιτεί επίγνωση ή ενέργεια από τον χειριστή ώστε να αποφευχθούν ανεπιθύμητες συνέπειες.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.4
	Ιατροτεχνολογικό προϊόν για in vitro διαγνωστική χρήση	Υποδηλώνει ιατροτεχνολογικό προϊόν που προορίζεται να χρησιμοποιηθεί ως ιατροτεχνολογικό προϊόν για in vitro διαγνωστική χρήση.	DIN EN ISO 15223-1	5.5.1
	Ιατροτεχνολογικό προϊόν	Υποδηλώνει ότι το αντικείμενο είναι ιατροτεχνολογικό προϊόν.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.7
	Μοναδικός αναγνωριστικός κωδικός προϊόντος	Υποδηλώνει φορέα που περιέχει πληροφορίες μοναδικού αναγνωριστικού κωδικού προϊόντος.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.10
	Σήμανση CE	Η σήμανση CE αποτελεί δήλωση του κατασκευαστή ότι το προϊόν πληροί τις απαιτήσεις της εφαρμοστέας νομοθεσίας της ΕΕ. Όπου απαιτείται, ο αριθμός αναγνώρισης του κοινοποιημένου οργανισμού ακολουθεί το σύμβολο αυτό.	EU 2017/745 (MDR) EU 2017/746 (IVDR)	
	Αυτή η πλευρά προς τα επάνω	Υποδηλώνει τη σωστή όρθια θέση της συσκευασίας μεταφοράς.	DIN EN ISO 780 13	
	Όριο στοιβαξης κατά μάζα	Υποδηλώνει τον μέγιστο αριθμό όμοιων συσκευασιών που μπορούν να στοιβαχθούν η μία πάνω στην άλλη, όπου n είναι ο οριακός αριθμός.	DIN EN ISO 780 16	
	Απόβλητα ηλεκτρικού και ηλεκτρονικού εξοπλισμού	Σύμβολο για τη χωριστή συλλογή ηλεκτρικού και ηλεκτρονικού εξοπλισμού, σύμφωνα με την Οδηγία 2012/19/ΕΕ (WEEE). Χρήση στις χώρες της Ευρωπαϊκής Ένωσης, στη Νορβηγία και στην Ελβετία.	Directive 2012/19/EU (WEEE)	
	Γενικό προειδοποιητικό σήμα	Προειδοποιητικό σήμα για γενικό κίνδυνο.	DIN EN ISO 7010	W001

NL Symbolen op producten en verpakkingen

Symbol	Titel	Beschrijving	Norm	Ref.nr.
	Fabrikant	Geeft de fabrikant van het medisch hulpmiddel aan.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.1
	Gemachtigde in de Europese Gemeenschap / Europese Unie	Geeft de gemachtigde in de Europese Gemeenschap / Europese Unie aan.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.2
	Fabricagedatum	Geeft de datum aan waarop het medisch hulpmiddel is vervaardigd.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.3
	Catalogusnummer	Geeft het catalogusnummer van de fabrikant aan zodat het medisch hulpmiddel kan worden geïdentificeerd.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.6
	Serienummer	Geeft het serienummer van de fabrikant aan zodat een specifiek medisch hulpmiddel kan worden geïdentificeerd.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.7
	Importeur	Geeft de entiteit aan die het medisch hulpmiddel in de lokale markt importeert.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.8
	Distributeur	Geeft de entiteit aan die het medisch hulpmiddel op de lokale markt distribueert.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.9
	Breekbaar, voorzichtig behandelen	Geeft een medisch hulpmiddel aan dat kan breken of beschadigd raken als het niet voorzichtig wordt behandeld.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.1
	Droog bewaren	Geeft een medisch hulpmiddel aan dat tegen vocht moet worden beschermd.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.4
	Temperatuurlimiet	Geeft de temperatuurlimieten aan waaraan het medisch hulpmiddel veilig kan worden blootgesteld.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.7
	Vochtigheidslimiet	Geeft het vochtigheidsbereik aan waaraan het medisch hulpmiddel veilig kan worden blootgesteld.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.8
	Raadpleeg de gebruiksaanwijzing of de elektronische gebruiksaanwijzing	Geeft aan dat de gebruiker de gebruiksaanwijzing moet raadplegen.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.3
	Let op	Geeft aan dat voorzichtigheid nodig is bij het bedienen van het hulpmiddel of een bedieningselement in de buurt van het symbool, of dat de huidige situatie aandacht of actie van de gebruiker vereist om ongewenste gevolgen te voorkomen.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.4
	Medisch hulpmiddel voor in-vitrodiagnostiek	Geeft een medisch hulpmiddel aan dat bestemd is om te worden gebruikt als medisch hulpmiddel voor in-vitrodiagnostiek.	DIN EN ISO 15223-1	5.5.1
	Medisch hulpmiddel	Geeft aan dat het artikel een medisch hulpmiddel is.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.7
	Unieke apparaatidentificatie	Geeft een drager aan die informatie over de unieke apparaatidentificatie bevat.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.10
	CE-markering	De CE-markering is de verklaring van de fabrikant dat het product voldoet aan de eisen van de toepasselijke EU-wetgeving. Indien van toepassing moet het identificatienummer van de aangemelde instantie op dit symbool volgen.	EU 2017/745 (MDR) EU 2017/746 (IVDR)	
	Deze zijde boven	Geeft de correcte rechtopstaande positie van de transportverpakking aan.	DIN EN ISO 780 13	
	Stapellimiet op basis van massa	Geeft het maximale aantal identieke verpakkingen aan dat op elkaar mag worden gestapeld, waarbij n het grensgetal is.	DIN EN ISO 780 16	
	Afgedankte elektrische en elektronische apparatuur	Symbool voor de gescheiden inzameling van elektrische en elektronische apparatuur overeenkomstig Richtlijn 2012/19/EU (WEEE). Gebruik in landen van de Europese Unie, Noorwegen en Zwitserland.	Directive 2012/19/EU (WEEE)	
	Algemeen waarschuwingsymbool	Waarschuwingssymbool voor algemeen gevaar.	DIN EN ISO 7010	W001

DA Symboler på produktet og emballagen

Symbol	Titel	Beskrivelse	Standard	Ref.nr.
	Fabrikant	Angiver fabrikanten af det medicinske udstyr.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.1
	Autoriseret repræsentant i Det Europæiske Fællesskab / Den Europæiske Union	Angiver den autoriserede repræsentant i Det Europæiske Fællesskab / Den Europæiske Union.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.2
	Fremstillingsdato	Angiver datoen, hvor det medicinske udstyr blev fremstillet.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.3
	Katalognummer	Angiver fabrikantens katalognummer, så det medicinske udstyr kan identificeres.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.6
	Serienummer	Angiver fabrikantens serienummer, så et bestemt medicinsk udstyr kan identificeres.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.7
	Importør	Angiver den enhed, der importerer det medicinske udstyr til det lokale marked.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.8
	Distributør	Angiver den enhed, der distribuerer det medicinske udstyr på det lokale marked.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.9
	Skrøbelig, håndteres forsigtigt	Angiver medicinsk udstyr, som kan gå i stykker eller blive beskadiget, hvis det ikke håndteres forsigtigt.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.1
	Opbevares tørt	Angiver medicinsk udstyr, som skal beskyttes mod fugt.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.4
	Temperaturgænse	Angiver de temperaturgænser, som det medicinske udstyr sikkert kan udsættes for.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.7
	Fugtighedsbegrænning	Angiver det fugtighedsområde, som det medicinske udstyr sikkert kan udsættes for.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.8
	Se brugsanvisningen eller den elektroniske brugsanvisning	Angiver behovet for, at brugeren skal konsultere brugsanvisningen.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.3
	Forsigtig	Angiver, at forsigtighed er nødvendig ved betjening af udstyret eller en styring tæt på symbolet, eller at den aktuelle situation kræver operatørens opmærksomhed eller handling for at undgå uønskede konsekvenser.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.4
	Medicinsk udstyr til in vitro-diagnostik	Angiver medicinsk udstyr, der er beregnet til at blive anvendt som medicinsk udstyr til in vitro-diagnostik.	DIN EN ISO 15223-1	5.5.1
	Medicinsk udstyr	Angiver, at genstanden er medicinsk udstyr.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.7
	Unik udstyrsidentifikator	Angiver en databærer, som indeholder oplysninger om unik udstyrsidentifikation.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.10
	CE-mærkning	CE-mærkningen er fabrikantens erklæring om, at produktet opfylder kravene i den gældende EU-lovgivning. Hvor det er relevant, skal det bemyndigede organs identifikationsnummer følge dette symbol.	EU 2017/745 (MDR) EU 2017/746 (IVDR)	
	Denne side op	Angiver transportpakkens korrekte opretstående position.	DIN EN ISO 780 13	
	Stablingsgrænse efter masse	Angiver det maksimale antal identiske pakker, der må stables oven på hinanden, hvor n er grænsetallet.	DIN EN ISO 780 16	
	Affald af elektrisk og elektronisk udstyr	Symbol for separat indsamling af elektrisk og elektronisk udstyr i overensstemmelse med direktiv 2012/19/EU (WEEE). Anvendes i EU-landene, Norge og Schweiz.	Directive 2012/19/EU (WEEE)	
	Generelt advarselsskilt	Advarselsskilt for generel fare.	DIN EN ISO 7010	W001

SV Symboler på produkten och förpackningen

Symbol	Titel	Beskrivning	Standard	Ref.nr.
	Tillverkare	Anger tillverkaren av den medicintekniska produkten.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.1
	Auktoriserad representant i Europeiska gemenskapen / Europeiska unionen	Anger den auktoriserade representanten i Europeiska gemenskapen / Europeiska unionen.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.2
	Tillverkningsdatum	Anger det datum då den medicintekniska produkten tillverkades.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.3
	Katalognummer	Anger tillverkarens katalognummer så att den medicintekniska produkten kan identifieras.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.6
	Serienummer	Anger tillverkarens serienummer så att en specifik medicinteknisk produkt kan identifieras.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.7
	Importör	Anger den enhet som importerar den medicintekniska produkten till den lokala marknaden.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.8
	Distributör	Anger den enhet som distribuerar den medicintekniska produkten på den lokala marknaden.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.9
	Ömtåligt, hanteras varsamt	Anger en medicinteknisk produkt som kan gå sönder eller skadas om den inte hanteras varsamt.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.1
	Förvaras torrt	Anger en medicinteknisk produkt som måste skyddas mot fukt.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.4
	Temperaturgräns	Anger de temperaturgränser som den medicintekniska produkten säkert kan utsättas för.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.7
	Fuktighetsbegränsning	Anger det fuktighetsintervall som den medicintekniska produkten säkert kan utsättas för.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.8
	Läs bruksanvisningen eller den elektroniska bruksanvisningen	Anger behovet av att användaren ska läsa bruksanvisningen.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.3
	Försiktighet	Anger att försiktighet krävs vid användning av produkten eller en kontroll i närheten av symbolen, eller att den aktuella situationen kräver operatörens uppmärksamhet eller åtgärd för att undvika oönskade konsekvenser.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.4
	Medicinteknisk produkt för in vitro-diagnostik	Anger en medicinteknisk produkt som är avsedd att användas som medicinteknisk produkt för in vitro-diagnostik.	DIN EN ISO 15223-1	5.5.1
	Medicinteknisk produkt	Anger att artikeln är en medicinteknisk produkt.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.7
	Unik produktidentifiering	Anger en bärare som innehåller information om unik produktidentifiering.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.10
	CE-märkning	CE-märkningen är tillverkarens försäkran om att produkten uppfyller kraven i tillämplig EU-lagstiftning. Om tillämpligt ska det anmälda organets identifikationsnummer följa denna symbol.	EU 2017/745 (MDR) EU 2017/746 (IVDR)	
	Denna sida upp	Anger transportförpackningens korrekta upprätta läge.	DIN EN ISO 780 13	
	Staplingsgräns efter massa	Anger det maximala antal identiska förpackningar som får staplas ovanpå varandra, där n är gränstalet.	DIN EN ISO 780 16	
	Avfall som utgörs av elektrisk och elektronisk utrustning	Symbol för separat insamling av elektrisk och elektronisk utrustning i enlighet med direktiv 2012/19/EU (WEEE). Används i Europeiska unionens länder, Norge och Schweiz.	Directive 2012/19/EU (WEEE)	
	Allmän varningsskylt	Varningsskylt för allmän fara.	DIN EN ISO 7010	W001

FI Tuotteen ja pakkauksen symbolit

Symboli	Otsikko	Kuvaus	Standardi	Viitenro
	Valmistaja	Osoittaa lääkinnällisen laitteen valmistajan.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.1
	Valtuutettu edustaja Euroopan yhteisössä / Euroopan unionissa	Osoittaa valtuutetun edustajan Euroopan yhteisössä / Euroopan unionissa.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.2
	Valmistuspäivämäärä	Osoittaa päivämäärän, jolloin lääkinnällinen laite on valmistettu.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.3
	Luettelonumero	Osoittaa valmistajan luettelonumeron, jonka avulla lääkinnällinen laite voidaan tunnistaa.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.6
	Sarjanumero	Osoittaa valmistajan sarjanumeron, jonka avulla tietty lääkinnällinen laite voidaan tunnistaa.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.7
	Maahantuoja	Osoittaa toimijan, joka tuo lääkinnällisen laitteen paikallisille markkinoille.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.8
	Jakelija	Osoittaa toimijan, joka jakelee lääkinnällistä laitetta paikallisilla markkinoilla.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.9
	Särkyvää, käsiteltävä varoen	Osoittaa lääkinnällisen laitteen, joka voi rikkoutua tai vaurioitua, jos sitä ei käsitellä varovasti.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.1
	Säilytettävä kuivana	Osoittaa lääkinnällisen laitteen, joka on suojattava kosteudelta.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.4
	Lämpötilaraja	Osoittaa lämpötilarajat, joille lääkinnällinen laite voidaan turvallisesti altistaa.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.7
	Kosteusrajoitus	Osoittaa kosteusalueen, jolle lääkinnällinen laite voidaan turvallisesti altistaa.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.8
	Katso käyttöohjeita tai sähköisiä käyttöohjeita	Osoittaa tarpeen, että käyttäjän on tutustuttava käyttöohjeisiin.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.3
	Varoitus	Osoittaa, että varovaisuutta tarvitaan käytettäessä laitetta tai ohjainta symbolin läheisyydessä tai että nykyinen tilanne edellyttää käyttäjän valppautta tai toimenpiteitä ei-toivottujen seurausten välttämiseksi.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.4
	In vitro -diagnostinen lääkinnällinen laite	Osoittaa lääkinnällisen laitteen, joka on tarkoitettu käytettäväksi in vitro -diagnostisena lääkinnällisenä laitteena.	DIN EN ISO 15223-1	5.5.1
	Lääkinnällinen laite	Osoittaa, että tuote on lääkinnällinen laite.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.7
	Yksilöllinen laitetunniste	Osoittaa tietovälineen, joka sisältää yksilöllisen laitetunnisteen tiedot.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.10
	CE-merkintä	CE-merkintä on valmistajan vakuutus siitä, että tuote täyttää sovellettavan EU-lainsäädännön vaatimukset. Tarvittaessa ilmoitetun laitoksen tunnusnumero seuraa tätä symbolia.	EU 2017/745 (MDR) EU 2017/746 (IVDR)	
	Tämä puoli ylöspäin	Osoittaa kuljetuspakkauksen oikean pystyasennon.	DIN EN ISO 780 13	
	Pinoamisraja massan mukaan	Osoittaa samanlaisten pakkausten suurimman sallitun määrän, joka voidaan pinota päällekkäin, missä n on rajoittava määrä.	DIN EN ISO 780 16	
	Sähkö- ja elektroniikkalaiteromu	Sähkö- ja elektroniikkalaitteiden erilliskeräyksen symboli direktiivin 2012/19/EU (WEEE) mukaisesti. Käytetään Euroopan unionin maissa, Norjassa ja Sveitsissä.	Directive 2012/19/EU (WEEE)	
	Yleinen varoitusmerkki	Varoitusmerkki yleisestä vaarasta.	DIN EN ISO 7010	W001

HR Simboli na proizvodu i pakiranjima

Simbol	Naslov	Opis	Norma	Ref. br.
	Proizvođač	Označava proizvođača medicinskog proizvoda.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.1
	Ovlašteni predstavnik u Europskoj zajednici / Europskoj uniji	Označava ovlaštenog predstavnika u Europskoj zajednici / Europskoj uniji.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.2
	Datum proizvodnje	Označava datum kada je medicinski proizvod proizveden.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.3
	Kataloški broj	Označava kataloški broj proizvođača kako bi se medicinski proizvod mogao identificirati.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.6
	Serijski broj	Označava serijski broj proizvođača kako bi se određeni medicinski proizvod mogao identificirati.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.7
	Uvoznik	Označava subjekt koji uvozi medicinski proizvod na lokalno tržište.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.8
	Distributer	Označava subjekt koji distribuira medicinski proizvod na lokalnom tržištu.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.9
	Krško, rukovati pažljivo	Označava medicinski proizvod koji se može slomiti ili oštetiti ako se njime ne rukuje pažljivo.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.1
	Čuvati na suhom	Označava medicinski proizvod koji treba zaštititi od vlage.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.4
	Temperaturno ograničenje	Označava temperaturne granice kojima medicinski proizvod može biti sigurno izložen.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.7
	Ograničenje vlažnosti	Označava raspon vlažnosti kojem medicinski proizvod može biti sigurno izložen.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.8
	Pogledati upute za uporabu ili elektroničke upute za uporabu	Označava potrebu da korisnik prouči upute za uporabu.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.3
	Oprez	Označava da je potreban oprez pri upravljanju proizvodom ili upravljačkim elementom u blizini mjesta na kojem je simbol postavljen ili da trenutačna situacija zahtijeva pažnju ili djelovanje rukovatelja kako bi se izbjegle neželjene posljedice.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.4
	Medicinski proizvod za in vitro dijagnostiku	Označava medicinski proizvod koji je namijenjen uporabi kao medicinski proizvod za in vitro dijagnostiku.	DIN EN ISO 15223-1	5.5.1
	Medicinski proizvod	Označava da je predmet medicinski proizvod.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.7
	Jedinstveni identifikator proizvoda	Označava nositelj koji sadrži informacije o jedinstvenom identifikatoru proizvoda.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.10
	CE oznaka	CE oznaka je izjava proizvođača da proizvod ispunjava zahtjeve primjenjivog zakonodavstva EU-a. Kada je primjenjivo, iza ovog simbola slijedi identifikacijski broj prijavljenog tijela.	EU 2017/745 (MDR) EU 2017/746 (IVDR)	
	Ova strana gore	Označava pravilan uspravan položaj transportnog pakiranja.	DIN EN ISO 780 13	
	Ograničenje slaganja po masi	Označava najveći broj istovrsnih pakiranja koja se mogu slagati jedno na drugo, pri čemu je n granični broj.	DIN EN ISO 780 16	
	Otpadna električna i elektronička oprema	Simbol za odvojeno prikupljanje električne i elektroničke opreme u skladu s Direktivom 2012/19/EU (WEEE). Primjenjuje se u državama Europske unije, Norveškoj i Švicarskoj.	Directive 2012/19/EU (WEEE)	
	Opći znak upozorenja	Znak upozorenja za opću opasnost.	DIN EN ISO 7010	W001

HU A terméken és a csomagolásokon használt szimbólumok

Szimbólum	Cím	Leírás	Szabvány	Hivatkozási szám
	Gyártó	Az orvostechikai eszköz gyártóját jelöli.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.1
	Meghatalmazott képviselő az Európai Közösségben / Európai Unióban	Az Európai Közösségben / Európai Unióban működő meghatalmazott képviselőt jelöli.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.2
	Gyártás dátuma	Azt a dátumot jelöli, amikor az orvostechikai eszközt gyártották.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.3
	Katalógusszám	A gyártó katalógusszámát jelöli annak érdekében, hogy az orvostechikai eszköz azonosítható legyen.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.6
	Sorozatszám	A gyártó sorozatszámát jelöli annak érdekében, hogy egy adott orvostechikai eszköz azonosítható legyen.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.7
	Importőr	Jelzi azt a szervezetet, amely az orvostechikai eszközt a helyi piacra importálja.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.8
	Forgalmazó	Jelzi azt a szervezetet, amely az orvostechikai eszközt a helyi piacon forgalmazza.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.9
	Törékeny, óvatosan kezelendő	Olyan orvostechikai eszközt jelöl, amely eltörhet vagy megsérülhet, ha nem kezelik kellő óvatossággal.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.1
	Szárazon tartandó	Olyan orvostechikai eszközt jelöl, amelyet védeni kell a nedvességtől.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.4
	Hőmérsékleti határ	Azokat a hőmérsékleti határokat jelöli, amelyeknek az orvostechikai eszköz biztonságosan kitehető.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.7
	Páratartalom-korlátozás	Azt a páratartományt jelöli, amelynek az orvostechikai eszköz biztonságosan kitehető.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.8
	Olvassa el a használati útmutatót vagy az elektronikus használati útmutatót	Azt jelzi, hogy a felhasználónak el kell olvasnia a használati útmutatót.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.3
	Figyelem	Azt jelzi, hogy óvatosság szükséges az eszköz vagy a szimbólum közelében lévő kezelőszerv működtetésekor, illetve hogy az aktuális helyzet a kezelő figyelmét vagy beavatkozását igényli a nem kívánt következmények elkerülése érdekében.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.4
	In vitro diagnosztikai orvostechikai eszköz	Olyan orvostechikai eszközt jelöl, amelyet in vitro diagnosztikai orvostechikai eszközként történő használatra szántak.	DIN EN ISO 15223-1	5.5.1
	Orvostechikai eszköz	Azt jelöli, hogy a tétel orvostechikai eszköz.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.7
	Egyedi eszközazonosító	Olyan hordozót jelöl, amely egyedi eszközazonosító-információkat tartalmaz.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.10
	CE-jelölés	A CE-jelölés a gyártó nyilatkozata arról, hogy a termék megfelel az alkalmazandó uniós jogszabályok követelményeinek. Adott esetben a bejelentett szervezet azonosító számának e szimbólumot kell követnie.	EU 2017/745 (MDR) EU 2017/746 (IVDR)	
	Ez az oldal felfelé	A szállítási csomag helyes függőleges helyzetét jelöli.	DIN EN ISO 780 13	
	Tömegszerinti halmozási korlát	Az egymásra rakhatóság azonos csomagok legnagyobb számát jelöli, ahol n a korlátozó szám.	DIN EN ISO 780 16	
	Elektromos és elektronikus berendezések hulladéka	Az elektromos és elektronikus berendezések elkülönített gyűjtésének szimbóluma a 2012/19/EU (WEEE) irányelvnek megfelelően. Az Európai Unió országaiban, Norvégiában és Svájcban használatos.	Directive 2012/19/EU (WEEE)	
	Általános figyelmeztető jel	Figyelmeztető jel általános veszélyre.	DIN EN ISO 7010	W001

CS Symboly na výrobku a obalech

Symbol	Název	Popis	Norma	Ref. č.
	Výrobce	Označuje výrobce zdravotnického prostředku.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.1
	Zplnomocněný zástupce v Evropském společenství / Evropské unii	Označuje zplnomocněného zástupce v Evropském společenství / Evropské unii.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.2
	Datum výroby	Označuje datum, kdy byl zdravotnický prostředek vyroben.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.3
	Katalogové číslo	Označuje katalogové číslo výrobce, aby bylo možné zdravotnický prostředek identifikovat.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.6
	Sériové číslo	Označuje sériové číslo výrobce, aby bylo možné identifikovat konkrétní zdravotnický prostředek.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.7
	Dovozce	Označuje subjekt, který dováží zdravotnický prostředek na místní trh.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.8
	Distributor	Označuje subjekt, který distribuuje zdravotnický prostředek na místním trhu.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.9
	Křehké, zacházejte opatrně	Označuje zdravotnický prostředek, který se může rozbít nebo poškodit, pokud se s ním nezachází opatrně.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.1
	Chraňte před vlhkem	Označuje zdravotnický prostředek, který je třeba chránit před vlhkostí.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.4
	Teplotní limit	Označuje teplotní limity, kterým může být zdravotnický prostředek bezpečně vystaven.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.7
	Omezení vlhkosti	Označuje rozsah vlhkosti, kterému může být zdravotnický prostředek bezpečně vystaven.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.8
	Viz návod k použití nebo elektronický návod k použití	Označuje potřebu, aby uživatel nahlédl do návodu k použití.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.3
	Upozornění	Označuje, že je nutná opatrnost při obsluze prostředku nebo ovladače v blízkosti symbolu nebo že současná situace vyžaduje pozornost či zásah obsluhy, aby se zabránilo nežádoucím následkům.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.4
	Diagnostický zdravotnický prostředek in vitro	Označuje zdravotnický prostředek, který je určen k použití jako diagnostický zdravotnický prostředek in vitro.	DIN EN ISO 15223-1	5.5.1
	Zdravotnický prostředek	Označuje, že položka je zdravotnický prostředek.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.7
	Jedinečný identifikátor prostředku	Označuje nosič obsahující informace o jedinečném identifikátoru prostředku.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.10
	Označení CE	Označení CE je prohlášením výrobce, že výrobek splňuje požadavky příslušných právních předpisů EU. Je-li to relevantní, za tímto symbolem následuje identifikační číslo oznámeného subjektu.	EU 2017/745 (MDR) EU 2017/746 (IVDR)	
	Tato strana nahoru	Označuje správnou svislou polohu přepravního obalu.	DIN EN ISO 780 13	
	Omezení stohování podle hmotnosti	Označuje maximální počet stejných balení, která lze stohovat na sebe, kde n je mezní počet.	DIN EN ISO 780 16	
	Odpadní elektrická a elektronická zařízení	Symbol pro oddělený sběr elektrických a elektronických zařízení v souladu se směrnicí 2012/19/EU (WEEE). Používá se v zemích Evropské unie, Norsku a Švýcarsku.	Directive 2012/19/EU (WEEE)	
	Obecná výstražná značka	Výstražná značka pro obecné nebezpečí.	DIN EN ISO 7010	W001

SK Symboly na produkte a balení

Symbol	Názov	Popis	Norma	Ref. č.
	Výrobca	Označuje výrobcu zdravotníckej pomôcky.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.1
	Splnomocnený zástupca v Európskom spoločenstve / Európskej únii	Označuje splnomocneného zástupcu v Európskom spoločenstve / Európskej únii.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.2
	Dátum výroby	Označuje dátum, kedy bola zdravotnícka pomôcka vyrobená.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.3
	Katalógové číslo	Označuje katalógové číslo výrobcu, aby bolo možné zdravotnícku pomôcku identifikovať.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.6
	Sériové číslo	Označuje sériové číslo výrobcu, aby bolo možné identifikovať konkrétnu zdravotnícku pomôcku.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.7
	Dovozca	Označuje subjekt, ktorý dováža zdravotnícku pomôcku na miestny trh.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.8
	Distribútor	Označuje subjekt, ktorý distribuuje zdravotnícku pomôcku na miestnom trhu.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.9
	Krehké, zaobchádzajte opatrne	Označuje zdravotnícku pomôcku, ktorá sa môže rozbiť alebo poškodiť, ak sa s ňou nezaobchádza opatrne.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.1
	Uchovávajte v suchu	Označuje zdravotnícku pomôcku, ktorú treba chrániť pred vlhkosťou.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.4
	Teplotný limit	Označuje teplotné limity, ktorým môže byť zdravotnícka pomôcka bezpečne vystavená.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.7
	Obmedzenie vlhkosti	Označuje rozsah vlhkosti, ktorému môže byť zdravotnícka pomôcka bezpečne vystavená.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.8
	Pozrite si návod na použitie alebo elektronický návod na použitie	Označuje potrebu, aby sa používateľ oboznámil s návodom na použitie.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.3
	Upozornenie	Označuje, že pri obsluhu pomôcky alebo ovládacieho prvku v blízkosti symbolu je potrebná opatrnosť, alebo že aktuálna situácia vyžaduje pozornosť či zásah operátora, aby sa predišlo nežiaducim následkom.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.4
	Zdravotnícka pomôcka na diagnostiku in vitro	Označuje zdravotnícku pomôcku určenú na použitie ako zdravotnícka pomôcka na diagnostiku in vitro.	DIN EN ISO 15223-1	5.5.1
	Zdravotnícka pomôcka	Označuje, že položka je zdravotnícka pomôcka.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.7
	Jedinečný identifikátor pomôcky	Označuje nosič obsahujúci informácie o jedinečnom identifikátore pomôcky.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.10
	Označenie CE	Označenie CE je vyhlásením výrobcu, že výrobok spĺňa požiadavky príslušných právnych predpisov EÚ. Ak je to relevantné, za týmto symbolom nasleduje identifikačné číslo notifikovaného orgánu.	EU 2017/745 (MDR) EU 2017/746 (IVDR)	
	Táto strana nahor	Označuje správnu zvislú polohu prepravného obalu.	DIN EN ISO 780 13	
	Limit stohovania podľa hmotnosti	Označuje maximálny počet rovnakých balení, ktoré možno uložiť na seba, kde n je hraničný počet.	DIN EN ISO 780 16	
	Odpad z elektrických a elektronických zariadení	Symbol na oddelený zber elektrických a elektronických zariadení v súlade so smernicou 2012/19/EÚ (WEEE). Používa sa v krajinách Európskej únie, Nórsku a Švajčiarsku.	Directive 2012/19/EU (WEEE)	
	Všeobecná výstražná značka	Výstražná značka pre všeobecné nebezpečenstvo.	DIN EN ISO 7010	W001

SL Simboli na izdelku in ovojninah

Simbol	Naslov	Opis	Standard	Ref. št.
	Proizvajalec	Označuje proizvajalca medicinskega pripomočka.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.1
	Pooblaščen zastopnik v Evropski skupnosti / Evropski uniji	Označuje pooblaščenega zastopnika v Evropski skupnosti / Evropski uniji.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.2
	Datum izdelave	Označuje datum, ko je bil medicinski pripomoček izdelan.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.3
	Kataloška številka	Označuje kataloško številko proizvajalca, da je medicinski pripomoček mogoče identificirati.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.6
	Serijska številka	Označuje serijsko številko proizvajalca, da je mogoče identificirati določen medicinski pripomoček.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.7
	Uvoznik	Označuje subjekt, ki uvaža medicinski pripomoček na lokalni trg.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.8
	Distributer	Označuje subjekt, ki distribuira medicinski pripomoček na lokalnem trgu.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.9
	Lomljivo, ravnajte previdno	Označuje medicinski pripomoček, ki se lahko zlomi ali poškoduje, če z njim ne ravnate previdno.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.1
	Hraniti na suhem	Označuje medicinski pripomoček, ki ga je treba zaščititi pred vlago.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.4
	Temperaturna meja	Označuje temperaturne meje, ki jim je medicinski pripomoček lahko varno izpostavljen.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.7
	Omejitev vlažnosti	Označuje območje vlažnosti, ki mu je medicinski pripomoček lahko varno izpostavljen.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.8
	Glejte navodila za uporabo ali elektronska navodila za uporabo	Označuje potrebo, da uporabnik prebere navodila za uporabo.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.3
	Previdno	Označuje, da je potrebna previdnost pri upravljanju pripomočka ali krmilnega elementa v bližini simbola oziroma da trenutna situacija zahteva pozornost ali ukrep operaterja, da se preprečijo neželene posledice.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.4
	Medicinski pripomoček za diagnostiko in vitro	Označuje medicinski pripomoček, namenjen uporabi kot medicinski pripomoček za diagnostiko in vitro.	DIN EN ISO 15223-1	5.5.1
	Medicinski pripomoček	Označuje, da je predmet medicinski pripomoček.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.7
	Enolični identifikator pripomočka	Označuje nosilec, ki vsebuje informacije o enoličnem identifikatorju pripomočka.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.10
	Oznaka CE	Oznaka CE je izjava proizvajalca, da izdelek izpolnjuje zahteve veljavne zakonodaje EU. Kadar je ustrezno, temu simbolu sledi identifikacijska številka priglašene organa.	EU 2017/745 (MDR) EU 2017/746 (IVDR)	
	Ta stran navzgor	Označuje pravilen pokončni položaj transportne embalaže.	DIN EN ISO 780 13	
	Omejitev zlaganja po masi	Označuje največje dovoljeno število enakih paketov, ki jih je mogoče zložiti enega na drugega, pri čemer je n mejno število.	DIN EN ISO 780 16	
	Odpadna električna in elektronska oprema	Simbol za ločeno zbiranje električne in elektronske opreme v skladu z Direktivo 2012/19/EU (OEEU). Uporablja se v državah Evropske unije, na Norveškem in v Švici.	Directive 2012/19/EU (WEEE)	
	Splošni opozorilni znak	Opozorilni znak za splošno nevarnost.	DIN EN ISO 7010	W001

PL Symbole na produkcie i opakowaniach

Symbol	Tytuł	Opis	Norma	Nr ref.
	Wytwórca	Wskazuje wytwórcę wyrobu medycznego.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.1
	Upoważniony przedstawiciel we Wspólnocie Europejskiej / Unii Europejskiej	Wskazuje upoważnionego przedstawiciela we Wspólnocie Europejskiej / Unii Europejskiej.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.2
	Data produkcji	Wskazuje datę, w której wyrób medyczny został wyprodukowany.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.3
	Numer katalogowy	Wskazuje numer katalogowy wytwórcy, aby można było zidentyfikować wyrób medyczny.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.6
	Numer seryjny	Wskazuje numer seryjny wytwórcy, aby można było zidentyfikować konkretny wyrób medyczny.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.7
	Importer	Wskazuje podmiot importujący wyrób medyczny na rynek lokalny.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.8
	Dystrybutor	Wskazuje podmiot dystrybuujący wyrób medyczny na rynku lokalnym.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.9
	Kruche, obchodzić się ostrożnie	Wskazuje wyrób medyczny, który może ulec stłuczeniu lub uszkodzeniu, jeśli nie jest ostrożnie obsługiwany.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.1
	Chronić przed wilgocią	Wskazuje wyrób medyczny, który należy chronić przed wilgocią.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.4
	Granica temperatury	Wskazuje granice temperatur, na które wyrób medyczny może być bezpiecznie narażony.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.7
	Ograniczenie wilgotności	Wskazuje zakres wilgotności, na który wyrób medyczny może być bezpiecznie narażony.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.8
	Zapoznać się z instrukcją użytkowania lub elektroniczną instrukcją użytkowania	Wskazuje potrzebę zapoznania się przez użytkownika z instrukcją użytkowania.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.3
	Uwaga	Wskazuje, że konieczna jest ostrożność podczas obsługi wyrobu lub elementu sterującego w pobliżu miejsca umieszczenia symbolu, albo że bieżąca sytuacja wymaga uwagi lub działania operatora, aby uniknąć niepożądanych konsekwencji.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.4
	Wyrób medyczny do diagnostyki in vitro	Wskazuje wyrób medyczny przeznaczony do stosowania jako wyrób medyczny do diagnostyki in vitro.	DIN EN ISO 15223-1	5.5.1
	Wyrób medyczny	Wskazuje, że przedmiot jest wyrobem medycznym.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.7
	Unikalny identyfikator wyrobu	Wskazuje nośnik zawierający informacje o unikalnym identyfikatorze wyrobu.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.10
	Oznakowanie CE	Oznakowanie CE jest deklaracją wytwórcy, że produkt spełnia wymagania mających zastosowanie przepisów UE. W stosownych przypadkach po tym symbolu należy podać numer identyfikacyjny jednostki notyfikowanej.	EU 2017/745 (MDR) EU 2017/746 (IVDR)	
	Tą stroną do góry	Wskazuje prawidłowe pionowe ustawienie opakowania transportowego.	DIN EN ISO 780 13	
	Limit piętrzenia według masy	Wskazuje maksymalną liczbę identycznych opakowań, które można układać jedno na drugim, gdzie n jest liczbą graniczną.	DIN EN ISO 780 16	
	Zużyty sprzęt elektryczny i elektroniczny	Symbol selektywnej zbiórki sprzętu elektrycznego i elektronicznego zgodnie z dyrektywą 2012/19/UE (WEEE). Stosowany w krajach Unii Europejskiej, Norwegii i Szwajcarii.	Directive 2012/19/EU (WEEE)	
	Ogólny znak ostrzegawczy	Znak ostrzegawczy oznaczający ogólne zagrożenie.	DIN EN ISO 7010	W001

LT Simboliai ant gaminio ir pakuočių

Simbolis	Pavadinimas	Aprašymas	Standartas	Nuor. Nr.
	Gamintojas	Nurodo medicinos priemonės gamintoją.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.1
	Igaliotasis atstovas Europos Bendrijoje / Europos Sąjungoje	Nurodo įgaliotąjį atstovą Europos Bendrijoje / Europos Sąjungoje.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.2
	Pagaminimo data	Nurodo datą, kada medicinos priemonė buvo pagaminta.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.3
	Katalogo numeris	Nurodo gamintojo katalogo numerį, kad būtų galima identifikuoti medicinos priemonę.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.6
	Serijos numeris	Nurodo gamintojo serijos numerį, kad būtų galima identifikuoti konkrečią medicinos priemonę.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.7
	Importuotojas	Nurodo subjektą, kuris importuoja medicinos prietaisą į vietos rinką.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.8
	Platintojas	Nurodo subjektą, kuris platina medicinos prietaisą vietos rinkoje.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.9
	Dūžta, elgtis atsargiai	Nurodo medicinos priemonę, kuri gali sudužti arba būti pažeista, jei su ja elgiamasi neatsargiai.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.1
	Laikyti sausai	Nurodo medicinos priemonę, kurią reikia saugoti nuo drėgmės.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.4
	Temperatūros riba	Nurodo temperatūros ribas, kurių poveikį medicinos priemonė gali saugiai atlaikyti.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.7
	Drėgmės ribojimas	Nurodo drėgmės intervalą, kurio poveikį medicinos priemonė gali saugiai atlaikyti.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.8
	Žr. naudojimo instrukciją arba elektroninę naudojimo instrukciją	Nurodo, kad naudotojas turi perskaityti naudojimo instrukciją.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.3
	Atsargiai	Nurodo, kad reikia elgtis atsargiai valdant priemonę arba valdiklį šalia simbolio vietos, arba kad esama situacija reikalauja operatoriaus dėmesio ar veiksmų siekiant išvengti nepageidaujamų pasekmių.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.4
	In vitro diagnostikos medicinos priemonė	Nurodo medicinos priemonę, skirtą naudoti kaip in vitro diagnostikos medicinos priemonę.	DIN EN ISO 15223-1	5.5.1
	Medicinos priemonė	Nurodo, kad gaminyje yra medicinos priemonė.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.7
	Unikalūs priemonės identifikatoriai	Nurodo laikmeną, kurioje pateikta unikalios priemonės identifikatoriaus informacija.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.10
	CE ženklavimas	CE ženklavimas yra gamintojo deklaracija, kad gaminyje atitinka taikomos ES teisės aktų reikalavimus. Kai taikoma, po šiuo simboliu pateikiamas notifikacijos įstaigos identifikavimo numeris.	EU 2017/745 (MDR) EU 2017/746 (IVDR)	
	Šia puse į viršų	Nurodo teisingą transportavimo pakuotės vertikalų padėtį.	DIN EN ISO 780 13	
	Krovimo pagal masę riba	Nurodo didžiausią vienodų pakuočių skaičių, kurį galima krauti vieną ant kitos, kur n yra ribinis skaičius.	DIN EN ISO 780 16	
	Elektros ir elektroninės įrangos atliekos	Atskiro elektros ir elektroninės įrangos surinkimo simbolis pagal Direktyvą 2012/19/ES (WEEE). Naudojamas Europos Sąjungos šalyse, Norvegijoje ir Šveicarijoje.	Directive 2012/19/EU (WEEE)	
	Bendrasis įspėjamasis ženklas	Įspėjamasis ženklas, skirtas bendrajam pavojui nurodyti.	DIN EN ISO 7010	W001

LV Apzīmējumi uz produkta un iepakojumiem

Simbols	Nosaukums	Apraksts	Standarts	Ats. Nr.
	Ražotājs	Norāda medicīniskās ierīces ražotāju.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.1
	Pilnvarotais pārstāvis Eiropas Kopienā / Eiropas Savienībā	Norāda pilnvaroto pārstāvi Eiropas Kopienā / Eiropas Savienībā.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.2
	Izgatavošanas datums	Norāda datumu, kad medicīniskā ierīce tika izgatavota.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.3
	Kataloga numurs	Norāda ražotāja kataloga numuru, lai medicīnisko ierīci varētu identificēt.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.6
	Sērijas numurs	Norāda ražotāja sērijas numuru, lai varētu identificēt konkrētu medicīnisko ierīci.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.7
	Importētājs	Norāda subjektu, kas importē medicīnisko ierīci vietējā tirgū.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.8
	Izplatītājs	Norāda subjektu, kas izplata medicīnisko ierīci vietējā tirgū.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.9
	Triecienjutīgs, rīkoties uzmanīgi	Norāda medicīnisko ierīci, kas var salūzt vai tikt bojāta, ja ar to nerīkojas uzmanīgi.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.1
	Sargāt no mitruma	Norāda medicīnisko ierīci, kas jāsaug no mitruma.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.4
	Temperatūras ierobežojums	Norāda temperatūras robežas, kurām medicīnisko ierīci var droši pakļaut.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.7
	Mitruma ierobežojums	Norāda mitruma diapazonu, kuram medicīnisko ierīci var droši pakļaut.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.8
	Skatīt lietošanas instrukciju vai elektronisko lietošanas instrukciju	Norāda, ka lietotājam ir jāiepazīstas ar lietošanas instrukciju.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.3
	Uzmanību	Norāda, ka darbinot ierīci vai vadības elementu simbola tuvumā, nepieciešama piesardzība, vai ka esošā situācija prasa operatora uzmanību vai rīcību, lai izvairītos no nevēlamām sekām.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.4
	In vitro diagnostikas medicīniskā ierīce	Norāda medicīnisko ierīci, kas paredzēta lietošanai kā in vitro diagnostikas medicīniskā ierīce.	DIN EN ISO 15223-1	5.5.1
	Medicīniskā ierīce	Norāda, ka izstrādājums ir medicīniskā ierīce.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.7
	Unikāls ierīces identifikators	Norāda nesēju, kas satur informāciju par unikālo ierīces identifikatoru.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.10
	CE marķējums	CE marķējums ir ražotāja deklarācija, ka produkts atbilst piemērojamo ES tiesību aktu prasībām. Ja piemērojams, aiz šī simbola norāda paziņotās struktūras identifikācijas numuru.	EU 2017/745 (MDR) EU 2017/746 (IVDR)	
	Šī puse uz augšu	Norāda pareizo transportēšanas iepakojuma vertikālo stāvokli.	DIN EN ISO 780 13	
	Kraušanas ierobežojums pēc masas	Norāda maksimālo vienādu iepakojumu skaitu, ko drīkst kraut vienu uz otra, kur n ir ierobežojošais skaits.	DIN EN ISO 780 16	
	Elektrisko un elektronisko iekārtu atkritumi	Simbols elektrisko un elektronisko iekārtu atsevišķai savākšanai saskaņā ar Direktīvu 2012/19/ES (WEEE). Lieto Eiropas Savienības valstīs, Norvēģijā un Šveicē.	Directive 2012/19/EU (WEEE)	
	Vispārējā brīdinājuma zīme	Brīdinājuma zīme vispārējām briesmām.	DIN EN ISO 7010	W001

ET Tingmärgid tootel ja pakenditel

Sümbol	Pealkiri	Kirjeldus	Standard	Viitenr
	Tootja	Näitab meditsiiniseadme tootjat.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.1
	Volitatud esindaja Euroopa Ühenduses / Euroopa Liidus	Näitab volitatud esindajat Euroopa Ühenduses / Euroopa Liidus.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.2
	Valmistamiskuupäev	Näitab kuupäeva, millal meditsiiniseade valmistati.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.3
	Katalooginumber	Näitab tootja katalooginumbrit, et meditsiiniseadet oleks võimalik tuvastada.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.6
	Seerianumber	Näitab tootja seerianumbrit, et konkreetset meditsiiniseadet oleks võimalik tuvastada.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.7
	Importija	Näitab üksust, kes impordib meditsiiniseadme kohalikule turule.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.8
	Turustaja	Näitab üksust, kes levitab meditsiiniseadet kohalikul turul.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.9
	Kergesti purunev, käsitseda ettevaatlikult	Näitab meditsiiniseadet, mis võib hooletu käsitsemise korral puruneda või kahjustuda.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.1
	Hoida kuivana	Näitab meditsiiniseadet, mida tuleb kaitsta niiskuse eest.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.4
	Temperatuuripiir	Näitab temperatuuripiire, mille juures võib meditsiiniseadet ohutult kasutada või hoiustada.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.7
	Niiskuspääs	Näitab niiskuspääsi, mille juures võib meditsiiniseadet ohutult kasutada või hoiustada.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.8
	Tutvuge kasutusjuhendiga või elektroonilise kasutusjuhendiga	Näitab vajadust, et kasutaja peab tutvuma kasutusjuhendiga.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.3
	Ettevaatust	Näitab, et seadme või sümboli lähedal oleva juhtseadise kasutamisel on vajalik ettevaatus või et praegune olukord nõuab kasutaja tähelepanu või tegevust ebasoovitavate tagajärgede vältimiseks.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.4
	In vitro diagnostikameditsiiniseade	Näitab meditsiiniseadet, mis on ette nähtud kasutamiseks in vitro diagnostikameditsiiniseadmena.	DIN EN ISO 15223-1	5.5.1
	Meditsiiniseade	Näitab, et ese on meditsiiniseade.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.7
	Seadme kordumatu identifikaator	Näitab kandjat, mis sisaldab teavet seadme kordumatu identifikaatori kohta.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.10
	CE-märgis	CE-märgis on tootja kinnitus, et toode vastab kohaldatavate ELi õigusaktide nõuetele. Vajaduse korral peab sellele sümbolile järgnema teavitatud asutuse identifitseerimisnumber.	EU 2017/745 (MDR) EU 2017/746 (IVDR)	
	See pool üles	Näitab transpordipakendi õiget püstist asendit.	DIN EN ISO 780 13	
	Virnastamispiirang massi järgi	Näitab maksimaalset arvu ühesuguseid pakendeid, mida võib üksteise peale virnastada, kus n on piirav arv.	DIN EN ISO 780 16	
	Elektri- ja elektroonikaseadmete jäätmed	Sümbol elektri- ja elektroonikaseadmete eraldi kogumiseks vastavalt direktiivile 2012/19/EL (WEEE). Kasutatakse Euroopa Liidu riikides, Norras ja Šveitsis.	Directive 2012/19/EU (WEEE)	
	Üldine hoiatusmärk	Hoiatusmärk üldise ohu kohta.	DIN EN ISO 7010	W001

BG Символи на продукта и опаковките

Символ	Заглавие	Описание	Стандарт	Реф. №
	Производител	Показва производителя на медицинското изделие.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.1
	Упълномощен представител в Европейската общност / Европейския съюз	Показва упълномощения представител в Европейската общност / Европейския съюз.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.2
	Дата на производство	Показва датата, на която медицинското изделие е произведено.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.3
	Каталожен номер	Показва каталожния номер на производителя, така че медицинското изделие да може да бъде идентифицирано.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.6
	Сериен номер	Показва серийния номер на производителя, така че конкретно медицинско изделие да може да бъде идентифицирано.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.7
	Вносител	Посочва субекта, който внася медицинското изделие на местния пазар.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.8
	Дистрибутор	Посочва субекта, който разпространява медицинското изделие на местния пазар.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.9
	Чупливо, боравете внимателно	Показва медицинско изделие, което може да се счупи или повреди, ако не се борави внимателно.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.1
	Да се пази от влага	Показва медицинско изделие, което трябва да бъде защитено от влага.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.4
	Температурни граници	Показва температурните граници, на които медицинското изделие може безопасно да бъде излагано.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.7
	Ограничение на влажността	Показва диапазона на влажност, на който медицинското изделие може безопасно да бъде излагано.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.8
	Вижте инструкциите за употреба или електронните инструкции за употреба	Показва необходимостта потребителят да се запознае с инструкциите за употреба.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.3
	Внимание	Показва, че е необходимо внимание при работа с изделието или органа за управление в близост до мястото, където е поставен символът, или че текущата ситуация изисква осведоменост или действие от страна на оператора, за да се избегнат нежелани последици.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.4
	Медицинско изделие за ин витро диагностика	Показва медицинско изделие, предназначено за използване като медицинско изделие за ин витро диагностика.	DIN EN ISO 15223-1	5.5.1
	Медицинско изделие	Показва, че изделието е медицинско изделие.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.7
	Уникален идентификатор на изделието	Показва носител, съдържащ информация за уникален идентификатор на изделието.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.10
	CE маркировка	CE маркировката е декларация на производителя, че продуктът отговаря на изискванията на приложимото законодателство на ЕС. Когато е приложимо, идентификационният номер на нотифицирания орган следва този символ.	EU 2017/745 (MDR) EU 2017/746 (IVDR)	
	Тази страна нагоре	Показва правилното изправено положение на транспортната опаковка.	DIN EN ISO 780 13	
	Ограничение за подреждане по маса	Показва максималния брой еднакви опаковки, които могат да бъдат поставени една върху друга, като n е граничният брой.	DIN EN ISO 780 16	
	Отпадъци от електрическо и електронно оборудване	Символ за разделно събиране на електрическо и електронно оборудване съгласно Директива 2012/19/ЕС (WEEE). Използва се в държавите от Европейския съюз, Норвегия и Швейцария.	Directive 2012/19/EU (WEEE)	
	Общ предупредителен знак	Предупредителен знак за обща опасност.	DIN EN ISO 7010	W001

RO Simboluri pe produs și pe ambalaje

Simbol	Titlu	Descriere	Standard	Nr. ref.
	Producător	Indică producătorul dispozitivului medical.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.1
	Reprezentant autorizat în Comunitatea Europeană / Uniunea Europeană	Indică reprezentantul autorizat în Comunitatea Europeană / Uniunea Europeană.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.2
	Data fabricației	Indică data la care a fost fabricat dispozitivul medical.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.3
	Număr de catalog	Indică numărul de catalog al producătorului pentru ca dispozitivul medical să poată fi identificat.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.6
	Număr de serie	Indică numărul de serie al producătorului pentru ca un anumit dispozitiv medical să poată fi identificat.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.7
	Importator	Indică entitatea care importă dispozitivul medical pe piața locală.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.8
	Distribuitor	Indică entitatea care distribuie dispozitivul medical pe piața locală.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.9
	Fragil, manipulați cu grijă	Indică un dispozitiv medical care se poate sparge sau deteriora dacă nu este manipulat cu grijă.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.1
	A se păstra uscat	Indică un dispozitiv medical care trebuie protejat de umiditate.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.4
	Limită de temperatură	Indică limitele de temperatură la care dispozitivul medical poate fi expus în siguranță.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.7
	Limitare a umidității	Indică intervalul de umiditate la care dispozitivul medical poate fi expus în siguranță.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.8
	Consultați instrucțiunile de utilizare sau instrucțiunile electronice de utilizare	Indică necesitatea ca utilizatorul să consulte instrucțiunile de utilizare.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.3
	Atenție	Indică faptul că este necesară prudență la operarea dispozitivului sau a unui element de comandă aflat lângă simbol ori că situația curentă necesită atenția sau acțiunea operatorului pentru a evita consecințe nedorite.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.4
	Dispozitiv medical pentru diagnostic in vitro	Indică un dispozitiv medical destinat utilizării ca dispozitiv medical pentru diagnostic in vitro.	DIN EN ISO 15223-1	5.5.1
	Dispozitiv medical	Indică faptul că articolul este un dispozitiv medical.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.7
	Identificator unic al dispozitivului	Indică un suport care conține informații privind identificatorul unic al dispozitivului.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.10
	Marcaj CE	Marcajul CE este declarația producătorului că produsul îndeplinește cerințele legislației UE aplicabile. Acolo unde este cazul, numărul de identificare al organismului notificat trebuie să urmeze acest simbol.	EU 2017/745 (MDR) EU 2017/746 (IVDR)	
	Această parte în sus	Indică poziția verticală corectă a ambalajului de transport.	DIN EN ISO 780 13	
	Limită de stivuire în funcție de masă	Indică numărul maxim de ambalaje identice care pot fi stivuite unul peste altul, unde n este numărul limită.	DIN EN ISO 780 16	
	Deșeurile de echipamente electrice și electronice	Simbol pentru colectarea separată a echipamentelor electrice și electronice, în conformitate cu Directiva 2012/19/UE (DEEE). Se utilizează în țările Uniunii Europene, Norvegia și Elveția.	Directive 2012/19/EU (WEEE)	
	Semn general de avertizare	Semn de avertizare pentru pericol general.	DIN EN ISO 7010	W001

RU Символы на изделии и упаковке

Символ	Заголовок	Описание	Стандарт	№ ссылки
	Производитель	Обозначает производителя медицинского изделия.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.1
	Уполномоченный представитель в Европейском сообществе / Европейском союзе	Обозначает уполномоченного представителя в Европейском сообществе / Европейском союзе.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.2
	Дата изготовления	Обозначает дату изготовления медицинского изделия.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.3
	Каталожный номер	Обозначает каталожный номер производителя, позволяющий идентифицировать медицинское изделие.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.6
	Серийный номер	Обозначает серийный номер производителя, позволяющий идентифицировать конкретное медицинское изделие.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.7
	Импортер	Указывает организацию, импортирующую медицинское изделие на местный рынок.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.8
	Дистрибьютор	Указывает организацию, распространяющую медицинское изделие на местном рынке.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.9
	Хрупкое, обращаться осторожно	Обозначает медицинское изделие, которое может разбиться или быть повреждено при неосторожном обращении.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.1
	Беречь от влаги	Обозначает медицинское изделие, которое необходимо защищать от влаги.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.4
	Температурный предел	Обозначает температурные пределы, воздействию которых медицинское изделие может безопасно подвергаться.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.7
	Ограничение по влажности	Обозначает диапазон влажности, воздействию которого медицинское изделие может безопасно подвергаться.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.8
	См. инструкцию по применению или электронную инструкцию по применению	Обозначает необходимость для пользователя ознакомиться с инструкцией по применению.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.3
	Осторожно	Обозначает, что при эксплуатации изделия или органа управления рядом с символом требуется осторожность, либо что текущая ситуация требует внимания или действия оператора во избежание нежелательных последствий.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.4
	Медицинское изделие для диагностики in vitro	Обозначает медицинское изделие, предназначенное для использования в качестве медицинского изделия для диагностики in vitro.	DIN EN ISO 15223-1	5.5.1
	Медицинское изделие	Обозначает, что предмет является медицинским изделием.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.7
	Уникальный идентификатор изделия	Обозначает носитель, содержащий информацию об уникальном идентификаторе изделия.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.10
	Маркировка CE	Маркировка CE является заявлением производителя о том, что изделие соответствует требованиям применимого законодательства ЕС. При необходимости за этим символом должен следовать идентификационный номер нотифицированного органа.	EU 2017/745 (MDR) EU 2017/746 (IVDR)	
	Этой стороной вверх	Обозначает правильное вертикальное положение транспортной упаковки.	DIN EN ISO 780 13	
	Ограничение штабелирования по массе	Обозначает максимальное количество одинаковых упаковок, которые можно ставить одну на другую, где n - предельное число.	DIN EN ISO 780 16	
	Отходы электрического и электронного оборудования	Символ раздельного сбора электрического и электронного оборудования в соответствии с Директивой 2012/19/EU (WEEE). Используется в странах Европейского союза, Норвегии и Швейцарии.	Directive 2012/19/EU (WEEE)	
	Общий предупреждающий знак	Предупреждающий знак общей опасности.	DIN EN ISO 7010	W001

КК Өнімдер мен қаптамалардағы таңбалар

Таңба	Тақырып	Сипаттама	Стандарт	Сілтеме №
	Өндіруші	Медициналық бұйымның өндірушісін көрсетеді.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.1
	Еуропалық қоғамдастықтағы / Еуропалық одақтағы уәкілетті өкіл	Еуропалық қоғамдастықтағы / Еуропалық одақтағы уәкілетті өкілді көрсетеді.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.2
	Өндірілген күні	Медициналық бұйым өндірілген күнді көрсетеді.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.3
	Каталог нөмірі	Медициналық бұйымды сәйкестендіру үшін өндірушінің каталог нөмірін көрсетеді.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.6
	Сериялық нөмір	Нақты медициналық бұйымды сәйкестендіру үшін өндірушінің сериялық нөмірін көрсетеді.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.7
	Импорттаушы	Медициналық бұйымды жергілікті нарыққа импорттайтын ұйымды көрсетеді.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.8
	Дистрибьютор	Медициналық бұйымды жергілікті нарықта тарататын ұйымды көрсетеді.	DIN EN ISO 15223-1	5.1.9
	Сынғыш, абайлап ұстаңыз	Ұқыпсыз ұсталса, сынуы немесе зақымдануы мүмкін медициналық бұйымды көрсетеді.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.1
	Құрғақ күйде сақтаңыз	Ылғалдан қорғалуы тиіс медициналық бұйымды көрсетеді.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.4
	Температура шегі	Медициналық бұйым қауіпсіз түрде ұшырай алатын температура шектерін көрсетеді.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.7
	Ылғалдылық шектеуі	Медициналық бұйым қауіпсіз түрде ұшырай алатын ылғалдылық ауқымын көрсетеді.	DIN EN ISO 15223-1	5.3.8
	Пайдалану жөніндегі нұсқаулықты немесе электрондық нұсқаулықты қараңыз	Пайдаланушының пайдалану жөніндегі нұсқаулықпен танысуы қажет екенін көрсетеді.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.3
	Абайлаңыз	Құрылғыны немесе таңба жанындағы басқару элементін пайдаланғанда сақтық қажет екенін немесе ағымдағы жағдай жағымсыз салдардың алдын алу үшін оператордың назарын не өрекетін талап ететінін көрсетеді.	DIN EN ISO 15223-1	5.4.4
	In vitro диагностикаға арналған медициналық бұйым	In vitro диагностикаға арналған медициналық бұйым ретінде пайдалануға арналған медициналық бұйымды көрсетеді.	DIN EN ISO 15223-1	5.5.1
	Медициналық бұйым	Бұйымның медициналық бұйым екенін көрсетеді.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.7
	Бірегей құрылғы идентификаторы	Бірегей құрылғы идентификаторы туралы ақпаратты қамтитын тасымалдаушыны көрсетеді.	DIN EN ISO 15223-1	5.7.10
	CE таңбасы	CE таңбасы өнімнің қолданылатын ЕО заңнамасының талаптарына сәйкестігі туралы өндірушінің мәлімдемесі болып табылады. Қажет болған жағдайда осы таңбадан кейін хабарландырылған органның сәйкестендіру нөмірі көрсетіледі.	EU 2017/745 (MDR) EU 2017/746 (IVDR)	
	Осы жағы жоғары	Тасымалдау қаптамасының дұрыс тік қалпын көрсетеді.	DIN EN ISO 780 13	
	Масса бойынша қабаттау шегі	Бірінің үстіне бірін қоюға болатын бірдей қаптамалардың ең көп санын көрсетеді, мұнда n - шекті сан.	DIN EN ISO 780 16	
	Электрлік және электрондық жабдық қалдықтары	2012/19/EU (WEEE) директивасына сәйкес электрлік және электрондық жабдықты бөлек жинауға арналған таңба. Еуропалық одақ елдерінде, Норвегияда және Швейцарияда қолданылады.	Directive 2012/19/EU (WEEE)	
	Жалпы ескерту белгісі	Жалпы қауіп туралы ескерту белгісі.	DIN EN ISO 7010	W001

ZH 产品和包装上的符号

符号	标题	描述	标准	参考编号
	制造商	表示医疗器械制造商。	DIN EN ISO 15223-1	5.1.1
	欧盟/欧洲共同体授权代表	表示位于欧洲共同体/欧盟的授权代表。	DIN EN ISO 15223-1	5.1.2
	生产日期	表示医疗器械的生产日期。	DIN EN ISO 15223-1	5.1.3
	目录编号	表示制造商的目录编号，以便识别该医疗器械。	DIN EN ISO 15223-1	5.1.6
	序列号	表示制造商的序列号，以便识别特定医疗器械。	DIN EN ISO 15223-1	5.1.7
	进口商	表示将医疗器械进口到当地市场的实体。	DIN EN ISO 15223-1	5.1.8
	经销商	表示在当地市场分销医疗器械的实体。	DIN EN ISO 15223-1	5.1.9
	易碎，小心轻放	表示该医疗器械如果处理不当，可能破裂或损坏。	DIN EN ISO 15223-1	5.3.1
	保持干燥	表示该医疗器械需要防潮。	DIN EN ISO 15223-1	5.3.4
	温度限制	表示该医疗器械可安全暴露的温度范围。	DIN EN ISO 15223-1	5.3.7
	湿度限制	表示该医疗器械可安全暴露的湿度范围。	DIN EN ISO 15223-1	5.3.8
	请查阅使用说明或电子使用说明	表示用户需要查阅使用说明。	DIN EN ISO 15223-1	5.4.3
	注意	表示在操作器械或符号附近的控制装置时需要谨慎，或者当前情况需要操作人员保持警觉或采取行动，以避免不良后果。	DIN EN ISO 15223-1	5.4.4
	体外诊断医疗器械	表示该医疗器械拟作为体外诊断医疗器械使用。	DIN EN ISO 15223-1	5.5.1
	医疗器械	表示该项目为医疗器械。	DIN EN ISO 15223-1	5.7.7
	唯一器械标识	表示包含唯一器械标识信息的载体。	DIN EN ISO 15223-1	5.7.10
	CE 标志	CE 标志是制造商声明产品符合适用欧盟法规要求的标识。在适用情况下，应在该符号后标示公告机构识别号。	EU 2017/745 (MDR) EU 2017/746 (IVDR)	
	此面向上	表示运输包装的正确直立方向。	DIN EN ISO 780 13	
	按质量堆码限制	表示相同包装可相互堆叠的最大数量，其中 n 为限制数量。	DIN EN ISO 780 16	
	废弃电气电子设备	根据 2012/19/EU 指令 (WEEE) 用于电气和电子设备分类收集的符号。适用于欧盟国家、挪威和瑞士。	Directive 2012/19/EU (WEEE)	
	一般警告标志	一般危险警告标志。	DIN EN ISO 7010	W001