标志术语表



Verathon 当前产品的标签、包装或手册中会出现如下术语表所示的标志。有关特定产品的信息,请参阅 verathon.com/service-and-support 上提供的相应手册。

管控符号

符号	符号标题	说明文本	标准参考	标准标题
\triangle	小心	表示在靠近符号所在位置操作设备或控件时需要格外小心,或当前情况需要操作员给予关注或采取行动,以免造成不良后果。	ISO 15223-1: 2021 参考编号 5.4.4	医疗设备 — 与生产商提供的信息一起使用的符号·第1部分: 一般要求
À	小心・触电风险	表示有触电风险的设备,例如焊接电源。	ISO 60417: 2013 参考编号 6042	供设备上使用的图形符号
\wedge	一般警告标志	表示一般警告。	ISO 7010: 2011 参考编号 W001	图形符号 — 安全色和安全标志 — 已注册的安全标志
	警告;高温表面	警告有高温表面。	ISO 7010: 2011 参考编号 W017	图形符号 — 安全色和安全标志 — 已注册的安全标志
	小心,锋利边缘	表示标记的物品含有锋利边缘,操作时应小心谨慎,切勿触碰。	ISO 60417: 2013 参考编号 6043	供设备上使用的图形符号
((•)))	非电离电磁辐射	表示存在总体水平较高并具有潜在危险性的非电离辐射,或表示包括 RF 发射机或有意应用 RF 电磁能量进行诊断或治疗的设备或系统,例如医疗电气领域的设备或系统。	IEC 60601-1-2 参考编号 5.1.1	医疗电气设备 · 第 1.2 部分 : 对基本安全和基本性能的一般要求;辅助标准:电磁兼容性 — 要求和测试
○ *	抽吸气动叶轮	表示可操作气动叶轮进行抽吸的开关或控制器。	IEC 60417: 2013 参考编号 6189	供设备上使用的图形符号
\Diamond	一般禁止标志	表示禁止的操作。	ISO 7010: 2011 参考编号 P001	图形符号 — 安全色和安全标志 — 已注册的安全标志
[]i	查阅使用说明	表示用户有必要查阅使用说明。	ISO 15223-1: 2021 参考编号 5.4.3	医疗设备 — 与生产商提供的信息一起使用的符号·第1部分: 一般要求
&	遵循使用说明	请参阅说明手册/小册子。	IEC 60601-1·表 D.2 ·符号 10	医疗电气设备·第1部分:对基本安全和基本性能的一般要求
	经销商	表示将医疗设备分销到该区域的实体。	ISO 15223-1: 2021 参考编号 5.1.9	医疗设备 — 与生产商提供的信息一起使用的符号
	进口商	表示将医疗设备进口到该区域的实体。	ISO 15223-1: 2021 参考编号 5.1.8	医疗设备 — 与生产商提供的信息一起使用的符号
~	生产商	表示符合 EU 指令 90/385/EEC、93/42/EEC 和 98/79/EC 定义的医疗设备生产商。	ISO 15223-1: 2021 参考编号 5.1.1	医疗设备 — 与生产商提供的信息一起使用的符号·第1部分: 一般要求
EC REP	欧洲共同体/欧盟授 权代表	表示欧洲共同体/欧盟授权代表。	ISO 15223-1: 2021 参考编号 5.1.2	医疗设备 — 与生产商提供的信息一起使用的符号·第1部分: 一般要求

符号	符号标题	说明文本	标准参考	标准标题
CH REP	瑞士授权代表	表示瑞士的授权代表。	ISO 15223-1: 2021 参考编号 5.1.2	医疗设备 — 与生产商提供的信息一起使用的符号,第1部分: 一般要求
UK REP	英国责任人	表示大不列颠 (英格兰、威尔士和苏格兰) 市场的授权代表。	ISO 15223-1: 2021 参考编号 5.1.2	医疗设备 — 与生产商提供的信息一起使用的符号,第1部分: 一般要求
M	制造日期	表示医疗设备的制造日期。	ISO 15223-1: 2021 参考编号 5.1.3	医疗设备 — 与生产商提供的信息一起使用的符号·第1部分: 一般要求
	有效期	表示之后不得使用医疗设备的日期。	ISO 15223-1: 2021 参考编号 5.1.4	医疗设备 — 与生产商提供的信息一起使用的符号,第1部分: 一般要求
REF	目录号	表示生产商用来识别特定医疗设备的目录号。	ISO 15223-1: 2021 参考编号 5.1.6	医疗设备 — 与生产商提供的信息一起使用的符号·第1部分: 一般要求
SN	序列号	表示生产商用来识别特定医疗设备的序列号。	ISO 15223-1: 2021 参考编号 5.1.7	医疗设备 — 与生产商提供的信息一起使用的符号·第1部分: 一般要求
LOT	批代码	表示生产商用来识别批次或批的批次代码。	ISO 15223-1: 2021 参考编号 5.1.5	医疗设备 — 与生产商提供的信息一起使用的符号·第1部分: 一般要求
MD	医疗设备	表示物品属于医疗设备。	ISO 15223-1:2021 参考编号 5.7.7	医疗设备 — 与生产商提供的信息一起使用的符号·第1部分: 一般要求
1	温度上限	表示可安全暴露医疗设备的温度上限。	ISO 15223-1: 2021 参考编号 5.3.6	医疗设备 — 与生产商提供的信息一起使用的符号,第1部分: 一般要求
1	温度限制	表示可安全暴露医疗设备的温度限值。	ISO 15223-1: 2021 参考编号 5.3.7	医疗设备 — 与生产商提供的信息一起使用的符号,第1部分: 一般要求
<u>(%)</u>	湿度限制	表示可安全暴露医疗设备的湿度范围。	ISO 15223-1: 2021 参考编号 5.3.8	医疗设备 — 与生产商提供的信息一起使用的符号,第 1 部分: 一般要求
, •••	大气压力限制	表示可安全暴露医疗设备的大气压力范围。	ISO 15223-1: 2021 参考编号 5.3.9	医疗设备 — 与生产商提供的信息一起使用的符号,第 1 部分: 一般要求
R _X Only	仅限处方用途	小心:联邦法律(美国)规定本设备只能由持照保健医师或遵此医嘱销售。	21 CFR 801.109	标示:处方设备
Ţ	易碎物品;小心轻放	表示搬放不慎可能破损的医疗设备。	ISO 15223-1: 2021 参考编号 5.3.1	医疗设备 — 与生产商提供的信息一起使用的符号,第 1 部分: 一般要求
*	保持干燥	表示需要防潮的医疗设备。 注释: 此符号还可表示 ISO 7000 中提及的"防雨"。	ISO 15223-1: 2021 参考编号 5.3.4	医疗设备 — 与生产商提供的信息一起使用的符号,第1部分: 一般要求
凸	仅限室内使用	表示设计为仅供室内使用的设备。	IEC 60417: 2013 参考编号 5957	供设备上使用的图形符号

符号	符号标题	说明文本	标准参考	标准标题
	如果包装损坏·请 勿使用·并查阅使 用说明	表示包装如损坏或打开,则不应使用该医疗设备,用户应查阅使用说明以了解更多信息。	ISO 15223-1: 2021 参考编号 5.2.8	医疗设备 — 与生产商提供的信息一起使用的符号·第1部分:一般要求
<u>11</u>	此端朝上	表示运输包装的正确直立位置。	ISO 7000: 2004 参考编号 0623	供设备上使用的图形符号 — 注册符号
	每包装数量	表示包装内件数。	ISO 7000: 2004 参考编号 2794	供设备上使用的图形符号 — 注册符号
X	堆放数量限制	表示由于运输包装的性质或物品本身性质的缘故,垂直堆放的物品不应超过规定数量。	ISO 7000: 2004 参考编号 2403	供设备上使用的图形符号 — 注册符号
②	禁止推动	禁止推靠物体。	ISO 7010: 2011 参考编号 P017	图形符号 — 安全色和安全标志 — 已注册的安全标志
	回收	表示回收箱或容器的位置。	ISO 7001: 2007 参考编号 PI PF 066	图形符号 — 公共信息符号
STERILE	已使用环氧乙烷灭菌	表示已使用环氧乙烷灭菌的医疗设备。	ISO 15223-1: 2021 参考编号 5.2.3	医疗设备 — 与生产商提供的信息一起使用的符号·第1部分: 一般要求
STERILE R	已经过辐射灭菌	表示已使用辐射灭菌的医疗设备。	ISO 15223-1: 2021 参考编号 5.2.4	医疗设备 — 与生产商提供的信息一起使用的符号·第1部分: 一般要求
	单一无菌屏障系统	表示单一的无菌屏障系统。	ISO 15223-1: 2021 参考编号 5.2.11	医疗设备 — 与生产商提供的信息一起使用的符号,第1部分: 一般要求
2	不允许重复使用	表示医疗设备是一次性用品。	ISO 15223-1: 2021 参考编号 5.4.2	医疗设备 — 与生产商提供的信息一起使用的符号·第1部分: 一般要求
NON	非无菌	表示尚未经过灭菌处理的医疗设备。	ISO 15223-1: 2021 参考编号 5.2.7	医疗设备 — 与生产商提供的信息一起使用的符号·第1部分: 一般要求
	∥类设备	表示符合 IEC 61140 对 II 类设备规定的安全要求的设备。	IEC 60417: 2013 参考编号 5172	供设备上使用的图形符号
À	BF 型应用部分	表示符合 IEC 60601-1 规定的 BF 型应用部分。	IEC 60601-1, 表 D.1,符号 20	医疗电气设备·第1部分:对基本安全和基本性能的一般要求
⊝ - © -⊕	直流电源连接器极性	表示直流电源的正负极连接(极性),或可连接直流电源的设备的正负极连接。	IEC 60950-1 · 2.2 版:2013 参考编号 4.3.8	供设备上使用的图形符号
===	直流电	在铭牌上指示设备只适合使用直流电; 表示相关端子。	IEC 60417: 2013 参考编号 5031	供设备上使用的图形符号
\sim	交流电	在铭牌上指示设备只适合使用交流电; 表示相关端子。	IEC 60417: 2013 参考编号 5032	供设备上使用的图形符号
<u></u>	接地	在均未明确要求符号 5018 或 5019 时表示接地端子。	IEC 60417: 2013 参考编号 5017	供设备上使用的图形符号

符号	符号标题	说明文本	标准参考	标准标题
\Box	保险丝	表示保险丝盒或其位置。	IEC 60417: 2013 参考编号 5016	供设备上使用的图形符号
(h)	待机	表示借以开启设备的某个部分以使设备进入待机 状态的开关或开关位置、转到的控制或低功耗状态。每一种不同的功耗状态都可使用相应颜色 进行指示。	IEC 60417: 2013 参考编号 5009	供设备上使用的图形符号
	静电敏感设备	表示包装包含静电设备。	IEC-TR-60878 参考编号 5134	表示医疗实践中使用的电气设备的图形符号
<u>X</u>	废物流处置状态	请勿在一般废物流中处置电子产品。	2002/96/EC (WEEE) 指令	符合 2002/96/EC (WEEE) 条款 11(2) 的电气和电子设备的标志
	内径	用于指明内径参考。	IEC 60417: 2013 参考编号 5845	供设备上使用的图形符号
Ď	外径	用于指明外径参考。	IEC 60417: 2013 参考编号 5846	供设备上使用的图形符号

其他符号

已知监管标准尚未对此部分中的符号作出规定。它们符合行业或政府标准委员会的要求·或满足 IEC 60601 之下允许的特定公司要求。

符号	说明文本
8	请勿焚烧
®	请勿维修
Ô	本页特意留空
	媒体存储 USB
	媒体存储 USB 闪存盘
4	小心轻放
	每箱数量
	推车及系统(含附件)总重
•	包装箱由瓦楞纸制成・应根据要求进行回收
	纸张再订购目录号
8	易燃材料

符号	说明文本
	锂离子电池
- +)	电池供电
// *	连接到电源
● ~~	USB
TV)	能效级Ⅳ
V	能效级V
(VI)	能效级 VI
LPS	限功率电源
***************************************	不支持双腔管
*	不支持双腔管
® +	无抽吸能力
	无抽吸能力
	与内窥镜工具或附件不兼容(如果显示时带有直径范围·则与该范围内的内窥镜工具或附件不兼容)

认证

符号	说明文本	标准或权威	标准标题(若适用)
C€	表明产品符合相应欧盟指令的 CE 标志	93/42/EEC 指令	1993 年 6 月 14 日有关医疗设备的理事会指令 93/42/EEC
UK	UKCA — 英国合格认定标志·表明产品符合英格兰、苏格兰和威尔士的适用标准	_	_
BC	BC 认证 — 电池充电器符合美国加州能源委员会关于电池充电系统的规定	20 CCR § 1607	加利福尼亚州规则法典·电器效率法规 — 电器标志
c O us	CSA — 加拿大标准协会的电子医疗设备适用标准认证标志	_	_
100	EFUP — 环保使用期限	SJ/T11364-2006	电子电气产品中限制使用危险物质的标志
F©	FCC — 已根据美国联邦通信委员会的要求进行测试	_	_
ICNSA	ICASA — 已根据南非独立通信当局的要求进行测试	_	_
JQA	JQA — 已通过日本质量保证组织依据《电器及材料安全法》进行的合规性评定和认证	_	_
	澳洲认证 — 澳大利亚及新西兰认证标志	AS/NZS3820	对电气设备的基本安全要求
G sustain solverine	GS — 用于表明符合德国设备安全法的德国安全认证标志	_	_
PS	"A 类"产品(菱形)PSE 标志 — 符合电气产品在日本销售所必须满足的电气安全和电磁干扰 (EMI) 要求	日本经济产业省 (METI)	日本 DENAN 法(电器及材料安全法)
TÜV	TÜV — 组件或装配件安全认可标志	TÜV Rheinland	_
SO S	TÜV — 组件或装配件安全认可标志	TÜV SÜD 标志 E	_
c US	TÜV — 组件或装配件安全认可标志·符合加拿大和美国标准	TÜV SÜD NRTL (加拿大/美国)	_

符号	说明文本	标准或权威	标准标题(若适用)
RECOGNIZED COMPONENT	ETL — Intertek Testing Services, Inc. 认可组件	-	_
c UL us	UL — 美国保险商实验室认证标志(仅针对电击、 火灾和机械危险)	_	_
71 °	UL — 美国保险商实验室认可组件认证标志	_	_
c PL us	UL — 加拿大和美国的保险商实验室认可组件认证标志	_	_

verathon.com

Verathon 是 Verathon Inc. 的注册商标。 © 2022 Verathon Inc.

Verathon Inc.

20001 North Creek Parkway

Bothell, WA 98011, 美国. 电话:+1 800 331 2313 (仅美国和加拿大) 电话: +1 425 867 1348 传真: +1 425 883 2896

Verathon Medical (Australia) Pty Limited

Unit 9, 39 Herbert Street St Leonards NSW 2065, Australia

澳大利亚境内: 1800 613 603 电话 / 1800 657 970 传真 国际: +61 2 9431 2000 电话 / +61 2 9475 1201 传真

CHREP MDSS CH GmbH

Laurenzenvorstadt 61 5000 Aarau Switzerland

ECREP Verathon Medical (欧洲) B.V.

Willem Fenengastraat 13 1096 BL Amsterdam,荷兰 电话:+31(0)202103091

传真:+31(0)202103092

UK REP MDSS-UK RP Ltd.

6 Wilmslow Road, Rusholme Manchester M14 5TP United Kingdom

电话: +44 (0)7898 375115