Symbol-Glossar



Die in diesem Glossar aufgeführten Symbole erscheinen auf den Etiketten, den Verpackungen oder in den Handbüchern der aktuellen Verathon-Produkte. Produktspezifische Informationen finden Sie im entsprechenden Handbuch unter verathon.com/service-and-support.

Aufsichtsrechtlich regulierte Symbole

SYMBOL	SYMBOLTITEL	ERLÄUTERUNG	NORMENVERWEIS	TITEL DER NORM
<u> </u>	Vorsicht	Hinweis, dass bei der Bedienung des Produkts oder Bedienelements, in dessen Nähe das Symbol angebracht ist, Vorsicht geboten ist, oder dass die aktuelle Situation die Aufmerksamkeit des Bedieners oder einen Bedienereingriff erfordert, um unerwünschte Folgen zu vermeiden.	ISO 15223-1: 2021 Referenznummer 5.4.4	Medizinprodukte – Zu verwendende Symbole mit durch den Hersteller bereitgestellten Informationen – Teil 1: Allgemeine Anforderungen
À	Vorsicht, Stromschlaggefahr	Zur Kennzeichnung von Geräten, wie z. B. die Stromquelle zum Schweißen, von denen die Gefahr eines elektrischen Schlages ausgeht.	ISO 60417: 2013 Referenznummer 6042	Graphische Symbole für Betriebsmittel
\triangle	Allgemeines Warnzeichen	Zur Angabe eines allgemeinen Warnhinweises.	ISO 7010: 2011 Referenznummer W001	Graphische Symbole – Sicherheitsfarben und Sicherheitszeichen – Registrierte Sicherheitszeichen
	Warnung vor heißer Oberfläche	Zur Warnung vor einer heißen Oberfläche.	ISO 7010: 2011 Referenznummer W017	Graphische Symbole – Sicherheitsfarben und Sicherheitszeichen – Registrierte Sicherheitszeichen
	Vorsicht, scharfe Kanten	Hinweis, dass das gekennzeichnete Objekt scharfe Kanten aufweist und nicht ohne angemessene Vorsicht berührt werden sollte.	ISO 60417: 2013 Referenznummer 6043	Graphische Symbole für Betriebsmittel
((<u>•</u>))	Warnung vor nicht ionisierender Strahlung	Hinweis auf allgemein erhöhte, potenziell gefährliche Mengen an nicht ionisierender Strahlung oder Hinweis auf Geräte oder Systeme, z. B. im elektrischen medizinischen Bereich, die HF-Sender umfassen oder die absichtlich elektromagnetische HF-Energie für die Diagnose oder Behandlung verwenden.	IEC 60601-1-2 Referenznummer 5.1.1	Medizinische elektrische Geräte, Teil 1-2: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale – Ergänzungsnorm: Elektromagnetische Verträglichkeit – Anforderungen und Prüfungen
○	Luftlaufrad, Ansaugung	Zur Kennzeichnung des Schalters oder Bedienelements, mit dem das Luftlaufrad für die Ansaugung betätigt wird.	IEC 60417: 2013 Referenznummer 6189	Graphische Symbole für Betriebsmittel
\Diamond	Allgemeines Verbotszeichen	Zur Angabe einer verbotenen Handlung.	ISO 7010: 2011 Referenznummer P001	Graphische Symbole – Sicherheitsfarben und Sicherheitszeichen – Registrierte Sicherheitszeichen
(i	Gebrauchsanweisung beachten	Angabe, dass der Anwender die Gebrauchsanweisung konsultieren muss.	ISO 15223-1: 2021 Referenznummer 5.4.3	Medizinprodukte – Zu verwendende Symbole mit durch den Hersteller bereitgestellten Informationen – Teil 1: Allgemeine Anforderungen
ॐ	Gebrauchsanweisung beachten	Siehe Gebrauchsanweisung/Begleitbroschüre.	IEC 60601-1, Tabelle D.2, Symbol 10	Medizinische elektrische Geräte, Teil 1: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale
	Vertriebshändler	Angabe des Unternehmens, welches das Medizinprodukt in der Region vertreibt.	ISO 15223-1: 2021 Referenznummer 5.1.9	Medizinprodukte – Zu verwendende Symbole mit durch den Hersteller bereitgestellten Informationen
	Importeur	Angabe des Unternehmens, welches das Medizinprodukt in die Region einführt.	ISO 15223-1: 2021 Referenznummer 5.1.8	Medizinprodukte – Zu verwendende Symbole mit durch den Hersteller bereitgestellten Informationen
	Hersteller	Gibt den Hersteller des Medizinprodukts an, wie in den EU-Richtlinien 90/385/EWG, 93/42/EWG und 98/79/EG festgelegt.	ISO 15223-1: 2021 Referenznummer 5.1.1	Medizinprodukte – Zu verwendende Symbole mit durch den Hersteller bereitgestellten Informationen – Teil 1: Allgemeine Anforderungen
EC REP	Bevollmächtigter in der Europäischen Gemeinschaft/ Europäischen Union	Angabe des Bevollmächtigten in der Europäischen Gemeinschaft/Europäischen Union.	ISO 15223-1: 2021 Referenznummer 5.1.2	Medizinprodukte – Zu verwendende Symbole mit durch den Hersteller bereitgestellten Informationen – Teil 1: Allgemeine Anforderungen

SYMBOL	SYMBOLTITEL	ERLÄUTERUNG	NORMENVERWEIS	TITEL DER NORM
CH REP	Bevollmächtigter in der Schweiz	Angabe des Bevollmächtigten in der Schweiz.	ISO 15223-1: 2021 Referenznummer 5.1.2	Medizinprodukte – Zu verwendende Symbole mit durch den Hersteller bereitgestellten Informationen – Teil 1: Allgemeine Anforderungen
UK REP	UK Responsible Person (Verantwortliche Person im Vereinigten Königreich)	Angabe des Bevollmächtigten im Markt Großbritannien (England, Wales und Schottland).	ISO 15223-1: 2021 Referenznummer 5.1.2	Medizinprodukte – Zu verwendende Symbole mit durch den Hersteller bereitgestellten Informationen – Teil 1: Allgemeine Anforderungen
س	Herstellungsdatum	Angabe des Herstellungsdatums des Medizinprodukts.	ISO 15223-1: 2021 Referenznummer 5.1.3	Medizinprodukte – Zu verwendende Symbole mit durch den Hersteller bereitgestellten Informationen – Teil 1: Allgemeine Anforderungen
8	Verwendbar bis	Angabe des Datums, nach dem das Medizinprodukt nicht mehr verwendet werden darf.	ISO 15223-1: 2021 Referenznummer 5.1.4	Medizinprodukte – Zu verwendende Symbole mit durch den Hersteller bereitgestellten Informationen – Teil 1: Allgemeine Anforderungen
REF	Bestellnummer	Angabe der Bestellnummer des Herstellers, sodass das Medizinprodukt identifiziert werden kann.	ISO 15223-1: 2021 Referenznummer 5.1.6	Medizinprodukte – Zu verwendende Symbole mit durch den Hersteller bereitgestellten Informationen – Teil 1: Allgemeine Anforderungen
SN	Seriennummer	Angabe der Seriennummer des Herstellers, sodass ein spezifisches Medizinprodukt identifiziert werden kann.	ISO 15223-1: 2021 Referenznummer 5.1.7	Medizinprodukte – Zu verwendende Symbole mit durch den Hersteller bereitgestellten Informationen – Teil 1: Allgemeine Anforderungen
LOT	Chargenbezeichnung	Angabe der Chargenbezeichnung des Herstellers, sodass die Charge oder ein Fertigungslos identifiziert werden kann.	ISO 15223-1: 2021 Referenznummer 5.1.5	Medizinprodukte – Zu verwendende Symbole mit durch den Hersteller bereitgestellten Informationen – Teil 1: Allgemeine Anforderungen
MD	Medizinprodukt	Angabe, dass es sich bei dem Gegenstand um ein Medizinprodukt handelt.	ISO 15223-1:2021 Referenznummer 5.7.7	Medizinprodukte – Zu verwendende Symbole mit durch den Hersteller bereitgestellten Informationen – Teil 1: Allgemeine Anforderungen
UDI	Einmalige Produktkennung	Bezeichnet einen Datenträger, der Angaben zur einmaligen Produktkennung enthält.	ISO 15223-1: 2021 Referenznummer 5.7.10	Medizinprodukte – Zu verwendende Symbole mit durch den Hersteller bereitgestellten Informationen – Teil 1: Allgemeine Anforderungen
1	Obere Temperaturbegrenzung	Angabe der oberen Temperaturbegrenzung, der das Medizinprodukt sicher ausgesetzt werden kann.	ISO 15223-1: 2021 Referenznummer 5.3.6	Medizinprodukte – Zu verwendende Symbole mit durch den Hersteller bereitgestellten Informationen – Teil 1: Allgemeine Anforderungen
1	Temperaturbegrenzung	Angabe der Temperaturbegrenzungen, denen das Medizinprodukt sicher ausgesetzt werden kann.	ISO 15223-1: 2021 Referenznummer 5.3.7	Medizinprodukte – Zu verwendende Symbole mit durch den Hersteller bereitgestellten Informationen – Teil 1: Allgemeine Anforderungen
<u> </u>	Feuchtigkeitsbegrenzung	Angabe des Feuchtigkeitsbereichs, dem das Medizinprodukt sicher ausgesetzt werden kann.	ISO 15223-1: 2021 Referenznummer 5.3.8	Medizinprodukte – Zu verwendende Symbole mit durch den Hersteller bereitgestellten Informationen – Teil 1: Allgemeine Anforderungen
, •••	Luftdruckbegrenzung	Angabe des Luftdruckbereichs, dem das Medizinprodukt sicher ausgesetzt werden kann.	ISO 15223-1: 2021 Referenznummer 5.3.9	Medizinprodukte – Zu verwendende Symbole mit durch den Hersteller bereitgestellten Informationen – Teil 1: Allgemeine Anforderungen
R _X Only	Verschreibungspflichtig	Vorsicht: Laut Bundesgesetz der USA darf dieses Gerät nur durch einen Arzt oder zugelassenes medizinisches Fachpersonal bzw. auf deren Anweisung verkauft werden.	21 CFR 801.109	Kennzeichnung: verschreibungspflichtige Produkte
Ţ	Zerbrechlich, mit Sorgfalt handhaben	Angabe, dass ein Medizinprodukt kaputtgehen oder beschädigt werden kann, wenn es nicht mit Vorsicht gehandhabt wird.	ISO 15223-1: 2021 Referenznummer 5.3.1	Medizinprodukte – Zu verwendende Symbole mit durch den Hersteller bereitgestellten Informationen – Teil 1: Allgemeine Anforderungen
*	Vor Feuchtigkeit schützen	Angabe, dass ein Medizinprodukt vor Feuchtigkeit geschützt werden muss. Hinweis: Dieses Symbol kann auch "Vor Nässe schützen" bedeuten, wie in der ISO 7000 angegeben.	ISO 15223-1: 2021 Referenznummer 5.3.4	Medizinprodukte – Zu verwendende Symbole mit durch den Hersteller bereitgestellten Informationen – Teil 1: Allgemeine Anforderungen

SYMBOL	SYMBOLTITEL	ERLÄUTERUNG	NORMENVERWEIS	TITEL DER NORM
凸	Nur zur Verwendung im Innenbereich	Angabe, dass ein Produkt nur im Innenbereich verwendet werden darf.	IEC 60417: 2013 Referenznummer 5957	Graphische Symbole für Betriebsmittel
®	Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist und Gebrauchsanweisung beachten	Angabe, dass ein Medizinprodukt nicht verwendet werden darf, wenn die Verpackung beschädigt oder geöffnet ist, und dass der Anwender für weitere Informationen die Gebrauchsanweisung konsultieren sollte.	ISO 15223-1: 2021 Referenznummer 5.2.8	Medizinprodukte – Zu verwendende Symbole mit durch den Hersteller bereitgestellten Informationen – Teil 1: Allgemeine Anforderungen
<u> </u>	Packstückorientierung Oben	Zur Angabe der richtigen aufrechten Position der Transportverpackung.	ISO 7000: 2004 Referenznummer 0623	Graphische Symbole auf Einrichtungen – Registrierte Symbole
	Verpackungseinheit	Zur Angabe der Stückzahl in der Verpackung.	ISO 7000: 2004 Referenznummer 2794	Graphische Symbole auf Einrichtungen – Registrierte Symbole
Ä	Stapelbegrenzung (Anzahl)	Angabe, dass die Artikel nicht höher aufeinandergestapelt werden dürfen als angegeben, entweder aufgrund der Art der Transportverpackung oder aufgrund der Art der Artikel selbst.	ISO 7000: 2004 Referenznummer 2403	Graphische Symbole auf Einrichtungen – Registrierte Symbole
8	Nicht schieben	Untersagung des Schiebens eines Objekts.	ISO 7010: 2011 Referenznummer P017	Graphische Symbole – Sicherheitsfarben und Sicherheitszeichen – Registrierte Sicherheitszeichen
MR	MR-unsicher	Gibt an, dass das Gerät nicht in Umgebungen eingesetzt werden darf, in denen Magnetresonanz (MR)-Geräte betrieben werden können.	ASTM F2503-23	Standardverfahren zur Kennzeichnung von Medizinprodukten und anderen Gegenständen für die Sicherheit in der Magnetresonanzumgebung.
G	Recyceln	Angabe des Standorts eines Recyclingbehälters oder -containers.	ISO 7001: 2007 Referenznummer PI PF 066	Grafische Symbole zur Information der Öffentlichkeit
STERILEEO	Mit Ethylenoxid sterilisiert	Angabe, dass ein Medizinprodukt mit Ethylenoxid sterilisiert wurde.	ISO 15223-1: 2021 Referenznummer 5.2.3	Medizinprodukte – Zu verwendende Symbole mit durch den Hersteller bereitgestellten Informationen – Teil 1: Allgemeine Anforderungen
STERILE R	Sterilisation durch Bestrahlung	Angabe, dass ein Medizinprodukt durch Bestrahlung sterilisiert wurde.	ISO 15223-1: 2021 Referenznummer 5.2.4	Medizinprodukte – Zu verwendende Symbole mit durch den Hersteller bereitgestellten Informationen – Teil 1: Allgemeine Anforderungen
	Einzelnes Sterilbarrieresystem	Angabe, dass ein einzelnes Sterilbarrieresystem verwendet wird.	ISO 15223-1: 2021 Referenznummer 5.2.11	Medizinprodukte – Zu verwendende Symbole mit durch den Hersteller bereitgestellten Informationen – Teil 1: Allgemeine Anforderungen
2	Nicht wiederverwenden	Angabe, dass ein Medizinprodukt für die einmalige Verwendung vorgesehen ist.	ISO 15223-1: 2021 Referenznummer 5.4.2	Medizinprodukte – Zu verwendende Symbole mit durch den Hersteller bereitgestellten Informationen – Teil 1: Allgemeine Anforderungen
NON	Unsteril	Angabe, dass ein Medizinprodukt keinem Sterilisationsverfahren unterzogen wurde.	ISO 15223-1: 2021 Referenznummer 5.2.7	Medizinprodukte – Zu verwendende Symbole mit durch den Hersteller bereitgestellten Informationen – Teil 1: Allgemeine Anforderungen
	Gerät der Klasse II	Zur Kennzeichnung von Geräten, die die Sicherheitsanforderungen für Geräte der Klasse II gemäß der Norm IEC 61140 erfüllen.	IEC 60417: 2013 Referenznummer 5172	Graphische Symbole für Betriebsmittel
À	Anwendungsteil vom Typ BF	Zur Kennzeichnung eines Anwendungsteils vom Typ BF, das der IEC 60601-1 entspricht.	IEC 60601-1, Tabelle D.1, Symbol 20	Medizinische elektrische Geräte, Teil 1: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale
⊝-€-⊛	Polarität des Gleichstromanschlusses	Zur Kennzeichnung der positiven und negativen Anschlüsse (der Polarität) einer Gleichstromversorgung oder der positiven und negativen Anschlüsse an einem Geräteteil, an die eine Gleichstromversorgung angeschlossen werden kann.	IEC 60950-1, Ausgabe 2.2: 2013 Referenznummer 4.3.8	Graphische Symbole für Betriebsmittel

SYMBOL	SYMBOLTITEL	ERLÄUTERUNG	NORMENVERWEIS	TITEL DER NORM
	Gleichstrom	Zur Angabe auf dem Typenschild, dass das Gerät nur für Gleichstrom vorgesehen ist; zur Kennzeichnung relevanter Anschlüsse.	IEC 60417: 2013 Referenznummer 5031	Graphische Symbole für Betriebsmittel
\sim	Wechselstrom	Zur Angabe auf dem Typenschild, dass das Gerät nur für Wechselstrom vorgesehen ist; zur Kennzeichnung relevanter Anschlüsse.	IEC 60417: 2013 Referenznummer 5032	Graphische Symbole für Betriebsmittel
<u></u>	Erdung; Masse	Zur Kennzeichnung eines Erdungsanschlusses (Masse) in Fällen, in denen weder das Symbol 5018 noch 5019 ausdrücklich erforderlich ist.	IEC 60417: 2013 Referenznummer 5017	Graphische Symbole für Betriebsmittel
	Sicherung	Zur Kennzeichnung von Sicherungskästen oder deren Position.	IEC 60417: 2013 Referenznummer 5016	Graphische Symbole für Betriebsmittel
(l)	Standby	Zur Kennzeichnung des Schalters oder der Schalterposition, durch die ein Teil des Geräts eingeschaltet wird, um es in den Bereitschaftszustand zu bringen, und zur Kennzeichnung des Steuerelements, um das Gerät in den Zustand mit geringem Stromverbrauch zu schalten oder diesen anzugeben. Jeder der verschiedenen Stromverbrauchszustände kann durch eine entsprechende Farbe angegeben werden.	IEC 60417: 2013 Referenznummer 5009	Graphische Symbole für Betriebsmittel
	Elektrostatisch empfindliche Geräte	Angabe, dass die Verpackung elektrostatisch empfindliche Geräte enthält.	IEC-TR-60878 Referenznummer 5134	Graphische Symbole für elektrische Betriebsmittel in der medizinischen Anwendung
X	Entsorgung	Elektronische Produkte nicht über den Hausmüll entsorgen.	Richtlinie 2002/96/EG (WEEE)	Kennzeichnung von elektrischen und elektronischen Geräten gemäß Artikel 11(2) der Richtlinie 2002/96/EG (WEEE)
	Innendurchmesser	Angabe eines Innendurchmessers.	IEC 60417: 2013 Referenznummer 5845	Graphische Symbole für Betriebsmittel
Ď	Außendurchmesser	Angabe eines Außendurchmessers.	IEC 60417: 2013 Referenznummer 5846	Graphische Symbole für Betriebsmittel

Sonstige Symbole

Die Symbole in diesem Abschnitt unterliegen keinen normativen Vorgaben. Sie erfüllen entweder die Anforderungen von industriellen oder staatlichen Normenkommissionen, oder beziehen sich auf spezifische Anforderungen von Unternehmen wie gemäß der IEC 60601 gestattet.

SYMBOL	ERLÄUTERUNG		
	Nicht verbrennen		
Ø	Keine Wartung durchführen		
	Diese Seite ist absichtlich leer		
	USB-Medienspeicher		
	USB-Stick zur Medienspeicherung		
4	Vorsichtig behandeln		
	Menge pro Packung		
	Teilenummer für Nachbestellungen		
	Gesamtgewicht des Wagens und Systems mit Zubehör		
⊕	Der Versandkarton besteht aus Wellpappe und muss vorschriftsgemäß entsorgt werden		
	Papier-Nachbestellnummer		
•	Brennbares Material		
15	Lithium-Ionen-Akku		
- +)	Akku- bzw. Batteriebetrieb		

SYMBOL	ERLÄUTERUNG	
\\ *	Mit Stromversorgung verbinden	
•<	USB	
(IV)	Energieeffizienz-Grad IV	
V	Energieeffizienz-Grad V	
(1)	Energieeffizienz-Grad VI	
LPS	Begrenzte Spannungsquelle	
*	Doppellumen-Tuben werden nicht unterstützt	
*	Doppellumen-Tuben werden nicht unterstützt	
⊗ +	Keine Ansaugfunktion	
	Keine Ansaugfunktion	
	Nicht mit endoskopischen Instrumenten oder endoskopischem Zubehör kompatibel (wenn mit einem Durchmesserbereich dargestellt, nicht mit endoskopischen Instrumenten oder endoskopischem Zubehör in diesem Bereich kompatibel)	
4	Sichtfeld (FOV)	
QulckConnect™	Verwendet den QuickConnect-Anschluss	
	Verwendet den HDMI-Anschluss	

Zertifizierungen

	ieruriyeri		
SYMBOL	ERLÄUTERUNG	NORM ODER	TITEL DER NORM
		PRÜFSTELLE	(WENN ZUTREFFEND)
C€	Die CE-Kennzeichnung zeigt die Konformität mit den entsprechenden Richtlinien der Europäischen Union an	Richtlinie 93/42/EWG	Richtlinie 93/42/EWG des Rates vom 14. Juni 1993 über Medizinprodukte
UK CA	UKCA – (UK Conformity Assessed) Zeichen zur Angabe der Konformität des Produkts mit den anwendbaren Normen für England, Schottland und Wales	-	-
BC	BC-Zeichen im Kreis – Das Akkuladegerät entspricht den Vorschriften der California Energy Commission für Akkuladesysteme	20 CCR § 1607	California Code of Regulations, Appliance Efficiency Regulations – Marking of Appliances
c ® ° _{us}	CSA – (Canadian Standards Association) Zertifizierungskennzeichen als Bestätigung der Einhaltung aller geltenden Normen für elektromagnetische Geräte	-	-
10	EFUP – Umweltverträgliche Verwendungsdauer	SJ/T11364-2006	Kennzeichnung für die beschränkte Verwendung von gefährlichen Stoffen in elektronischen und elektrischen Produkten
F©	FCC – Geprüft gemäß den Anforderungen der FCC (Federal Communications Commission)	-	-
1C ASA	ICASA – Geprüft gemäß den Anforderungen der Independent Communications Authority von Südafrika	-	-
ADL	JQA – Konformitätsbewertung und Zertifizierung gemäß dem Electrical Appliance and Material Safety Law durch die Japan Quality Assurance Organization	-	_
	C-Tick - Behördliches Konformitätszeichen für Australien und Neuseeland	AS/NZS3820	Wesentliche Sicherheitsanforderungen für elektrische Geräte
G pushin Britanie	GS – Deutsche Sicherheitszulassung, die die Übereinstimmung mit dem Deutschen Gerätesicherheitsgesetz anzeigt	-	-
PS	PSE-Zeichen (Raute) für Produkte der "Kategorie A" – entspricht den Anforderungen an die elektrische Sicherheit und EMI für elektrische Produkte, die in Japan verkauft werden	Japanisches Ministry of Economy, Trade and Industry (METI)	Japanisches DENAN-Gesetz (Electrical Appliance and Material Safety Act)
TÜV COO O WILLIAM OO	TÜV – Sicherheitszertifizierung für Komponenten und Unterbaugruppen	TÜV Rheinland	_
TDV S0 S0 Name of the second	TÜV – Sicherheitszertifizierung für Komponenten und Unterbaugruppen	TÜV SÜD Markierung E	-
c SUD US	TÜV – Sicherheitszertifizierung für Komponenten und Unterbaugruppen, konform mit den Normen von Kanada oder der USA	TÜV SÜD NRTL (Kanada/USA)	-
c sub us		(Kanada/USA)	

SYMBOL	ERLÄUTERUNG	NORM ODER PRÜFSTELLE	TITEL DER NORM (WENN ZUTREFFEND)
RECOONIZED COMPONENT	ETL – Intertek Testing Services, Inc., anerkannte Komponente	-	-
c UL us	UL – Underwriters Laboratories, Zertifizierungsmarkierung nur für Stromschlag, Brand und mechanische Gefahren	-	-
71 °	UL – Underwriters Laboratories, Zertifizierungsmarkierung für anerkannte Komponenten	-	-
c 911 us	UL – Zertifizierung für anerkannte Komponenten durch Underwriters Laboratories für Kanada und die USA	-	-
SCHOOL STATE OF THE STATE OF TH	ISCC – International Sustainability & Carbon Certification: Das Rohmaterial der Gehäuse ist mit 80%igem biozirkulärem Material verbunden, das per Massebilanz-Ansatz auf Basis der Menge des bei seiner Produktion beschafften biozirkulären Materials zugeordnet wird. Lizenzcode: ISCC-L-171	-	-

verathon.com

Verathon ist eine eingetragene Marke von Verathon Inc. © 2025 Verathon Inc.

Verathon Inc.

20001 North Creek Parkway Bothell, WA 98011, USA

Tel.: +1 800 331 2313 (nur USA und Kanada) Tel.: +1 425 867 1348 Fax: +1 425 883 2896

Verathon Medical (Australien) Pty Limited

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

Innerhalb von Australien: Tel.: 1800 613 603 / Fax: 1800 657 970

International: Tel.: +61 2 9431 2000 / Fax: +61 2 9475 1201

CHREP MDSS CH GmbH

Laurenzenvorstadt 61 5000 Aarau Schweiz

ECREP Verathon Medical (Europa) B.V.

Willem Fenengastraat 13 1096 BL Amsterdam, Niederlande Tel.: +31 (0) 20 210 30 91

Fax: +31 (0) 20 210 30 92

UK REP MDSS-UK RP Ltd.

6 Wilmslow Road, Rusholme Manchester M14 5TP Vereinigtes Königreich Tel.: +44 (0) 7898 375115