

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
	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
	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
	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
	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
	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
	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
	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
	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
	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
	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
	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
	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
	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
	医疗器械唯一标识符	表示包含医疗器械唯一标识符信息的载体。	ISO 15223-1: 2021 参考编号 5.7.10	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
	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
	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
	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
Rx 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
	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

符号	符号标题	说明文本	标准参考	标准标题
	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
	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
	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
	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
	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
	磁共振禁用	表示医疗器械不可在磁共振 (MR) 设备工作环境中使用。	ASTM F2503-23	磁共振环境中医疗器械及其他物品安全标识的标准实施规程。
	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
	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
	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
	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
	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
	II 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
	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

符号	符号标题	说明文本	标准参考	标准标题
	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
	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
	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
	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
	废弃物处置状态	请勿在一般废弃物中处置电子产品。	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
	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
	请勿焚烧
	请勿维修
	本页特意留空
	媒体存储 USB
	媒体存储 USB 闪存盘
	小心轻放
	每箱数量
	需重新订购的部件编号
	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
	易燃材料
	锂离子电池
	电池供电

符号	说明文本
	连接到电源
	USB
	能效级 IV
	能效级 V
	能效级 VI
	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）
	视野
	使用 QuickConnect 接头
	使用 HDMI 接头

认证

符号	说明文本	标准或权威	标准标题（若适用）
	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
	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 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
	CSA — 加拿大标准协会的电子医疗设备适用标准认证标志	—	—
	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
	FCC — 已根据美国联邦通信委员会的要求进行测试	—	—
	ICASA — 已根据南非独立通信当局的要求进行测试	—	—
	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
	GS — 用于表明符合德国设备安全法的德国安全认证标志	—	—
	“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 — 组件或装配件安全认可标志	TÜV Rheinland	—
	TÜV — 组件或装配件安全认可标志	TÜV SÜD 标志 E	—
	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)
	ETL — Intertek Testing Services, Inc. 认可组件	—	—
	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)	—	—
	UL — 美国保险商实验室认可组件认证标志	—	—
	UL — 加拿大和美国的保险商实验室认可组件认证标志	—	—
	ISCC—国际可持续发展和碳认证：外壳的原材料与80%的生物循环原料相关，其根据生产中获得生物循环材料数量，采用质量平衡方法进行分配。 许可证代码：ISCC-L-171	—	—

verathon.com
Verathon 是 Verathon Inc. 的注册商标。
© 2025 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

MDSS CH GmbH
Laurenzenvorstadt 61
5000 Aarau
Switzerland

Verathon Medical (欧洲) B.V.
Willem Fenengastraat 13
1096 BL Amsterdam, 荷兰
电话：+31 (0) 20 210 30 91
传真：+31 (0) 20 210 30 92

MDSS-UK RP Ltd.
6 Wilmslow Road, Rusholme
Manchester M14 5TP
United Kingdom
电话：+44 (0)7898 375115