


























# Γλωσσάριο συμβόλων














verathon















Τα σύμβολα σε αυτό το γλωσσάριο εμφανίζονται στις ετικέτες, τις συσκευασίες ή τα εγχειρίδια των διαθέσιμων προϊόντων της Verathon. Για πληροφορίες σχετικά με συγκεκριμένα προϊόντα, ανατρέξτε στο κατάλληλο εγχειρίδιο στη διεύθυνση [verathon.com/service-and-support](http://verathon.com/service-and-support).

## Κατοχυρωμένα σύμβολα

ΣΥΜΒΟΛΟ	ΤΙΤΛΟΣ ΣΥΜΒΟΛΟΥ	ΕΠΕΞΗΓΗΜΑΤΙΚΟ ΚΕΙΜΕΝΟ	ΤΥΠΙΚΗ ΑΝΑΦΟΡΑ	ΤΥΠΙΚΟΣ ΤΙΤΛΟΣ
	Προσοχή	Υποδεικνύει ότι απαιτείται προσοχή κατά τη λειτουργία της συσκευής ή του χειριστηρίου κοντά στο σημείο όπου βρίσκεται το σύμβολο ή ότι η τρέχουσα κατάσταση απαιτεί την προσοχή ή την παρέμβαση του χειριστή, προκειμένου να αποφευχθούν ανεπιθύμητες συνέπειες.	ISO 15223-1: 2021 Αριθμός αναφοράς 5.4.4	Ιατροτεχνολογικά προϊόντα— Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται με τις πληροφορίες που παρέχει ο κατασκευαστής, Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Προσοχή, κίνδυνος ηλεκτροπληξίας	Για την υπόδειξη εξοπλισμού που ενέχει κίνδυνο ηλεκτροπληξίας, για παράδειγμα της πηγής ισχύος συγκόλλησης.	ISO 60417: 2013 Αριθμός αναφοράς 6042	Γραφικά σύμβολα για χρήση πάνω σε εξοπλισμό
	Ένδειξη γενικής προειδοποίησης	Για την επισήμανση γενικής προειδοποίησης.	ISO 7010: 2011 Αριθμός αναφοράς W001	Γραφικά σύμβολα—Χρώματα και ενδείξεις ασφαλείας— Καταχωρισμένες ενδείξεις ασφαλείας
	Προειδοποίηση: καυτή επιφάνεια	Προειδοποιεί για καυτή επιφάνεια.	ISO 7010: 2011 Αριθμός αναφοράς W017	Γραφικά σύμβολα—Χρώματα και ενδείξεις ασφαλείας— Καταχωρισμένες ενδείξεις ασφαλείας
	Προσοχή, αιχμηρές άκρες	Υποδεικνύει ότι το επισήμασμένο αντικείμενο έχει αιχμηρές άκρες και ο χειρισμός του πρέπει να γίνεται με προσοχή.	ISO 60417: 2013 Αριθμός αναφοράς 6043	Γραφικά σύμβολα για χρήση πάνω σε εξοπλισμό
	Μη ιονίζουσα ηλεκτρομαγνητική ακτινοβολία	Για την υπόδειξη γενικά αυξημένων, δυνητικά επικίνδυνων επιπέδων μη ιονίζουσας ακτινοβολίας ή για την υπόδειξη εξοπλισμού ή συστημάτων, π.χ. στον τομέα των ιατρικών ηλεκτρικών συσκευών, που περιλαμβάνουν πομπούς RF ή που εφαρμόζουν σκόπιμα ηλεκτρομαγνητική ενέργεια RF για διάγνωση ή θεραπεία.	IEC 60601-1-2 Αριθμός αναφοράς 5.1.1	Ιατρικός ηλεκτρικός εξοπλισμός, Μέρος 1-2: Γενικές απαιτήσεις για τη βασική ασφάλεια και τη βασική απόδοση. Συμπληρωματικό πρότυπο: Ηλεκτρομαγνητική συμβατότητα— Απαιτήσεις και δοκιμές
	Περωτή αέρα, αναρρόφηση	Για υπόδειξη του διακόπτη ή του χειριστηρίου που ρυθμίζει τη λειτουργία της περωτής αέρα για αναρρόφηση.	IEC 60417: 2013 Αριθμός αναφοράς 6189	Γραφικά σύμβολα για χρήση πάνω σε εξοπλισμό
	Ένδειξη γενικής απαγόρευσης	Για την επισήμανση απαγορευμένης ενέργειας.	ISO 7010: 2011 Αριθμός αναφοράς P001	Γραφικά σύμβολα—Χρώματα και ενδείξεις ασφαλείας— Καταχωρισμένες ενδείξεις ασφαλείας
	Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης	Υποδεικνύει στον χρήστη ότι πρέπει να συμβουλευτεί τις οδηγίες χρήσης.	ISO 15223-1: 2021 Αριθμός αναφοράς 5.4.3	Ιατροτεχνολογικά προϊόντα— Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται με τις πληροφορίες που παρέχει ο κατασκευαστής, Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Ακολουθήστε τις οδηγίες χρήσης	Ανατρέξτε στο εγχειρίδιο/φυλλάδιο οδηγιών.	IEC 60601-1, Πίνακας D.2, Σύμβολο 10	Ιατρικός ηλεκτρικός εξοπλισμός, Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις για τη βασική ασφάλεια και τη βασική απόδοση
	Διανομές	Υποδεικνύει την οντότητα που διανέμει το ιατροτεχνολογικό προϊόν στην περιοχή.	ISO 15223-1: 2021 Αριθμός αναφοράς 5.1.9	Ιατροτεχνολογικά προϊόντα— Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται με τις πληροφορίες που παρέχει ο κατασκευαστής
	Εισαγωγέας	Υποδεικνύει την οντότητα που εισάγει το ιατροτεχνολογικό προϊόν στην περιοχή.	ISO 15223-1: 2021 Αριθμός αναφοράς 5.1.8	Ιατροτεχνολογικά προϊόντα— Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται με τις πληροφορίες που παρέχει ο κατασκευαστής
	Κατασκευαστής	Υποδεικνύει τον κατασκευαστή του ιατροτεχνολογικού προϊόντος.	ISO 15223-1: 2021 Αριθμός αναφοράς 5.1.1	Ιατροτεχνολογικά προϊόντα— Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται με τις πληροφορίες που παρέχει ο κατασκευαστής, Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις















ΣΥΜΒΟΛΟ	ΤΙΤΛΟΣ ΣΥΜΒΟΛΟΥ	ΕΠΕΞΗΓΗΜΑΤΙΚΟ ΚΕΙΜΕΝΟ	ΤΥΠΙΚΗ ΑΝΑΦΟΡΑ	ΤΥΠΙΚΟΣ ΤΙΤΛΟΣ
	Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα/ Ευρωπαϊκή Ένωση	Υποδεικνύει τον εξουσιοδοτημένο αντιπρόσωπο στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα/Ευρωπαϊκή Ένωση.	ISO 15223-1: 2021 Αριθμός αναφοράς 5.1.2	Ιατροτεχνολογικά προϊόντα— Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται με τις πληροφορίες που παρέχει ο κατασκευαστής, Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ελβετία	Υποδεικνύει τον εξουσιοδοτημένο αντιπρόσωπο στην Ελβετία.	ISO 15223-1: 2021 Αριθμός αναφοράς 5.1.2	Ιατροτεχνολογικά προϊόντα— Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται με τις πληροφορίες που παρέχει ο κατασκευαστής, Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Υπεύθυνο πρόσωπο στο Ηνωμένο Βασίλειο	Υποδεικνύει τον εξουσιοδοτημένο αντιπρόσωπο στην αγορά της Μεγάλης Βρετανίας (Αγγλία, Ουαλία και Σκωτία).	ISO 15223-1: 2021 Αριθμός αναφοράς 5.1.2	Ιατροτεχνολογικά προϊόντα— Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται με τις πληροφορίες που παρέχει ο κατασκευαστής, Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Ημερομηνία κατασκευής	Υποδεικνύει την ημερομηνία κατασκευής του ιατροτεχνολογικού προϊόντος.	ISO 15223-1: 2021 Αριθμός αναφοράς 5.1.3	Ιατροτεχνολογικά προϊόντα— Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται με τις πληροφορίες που παρέχει ο κατασκευαστής, Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Ημερομηνία λήξης	Υποδεικνύει την ημερομηνία μετά την οποία το ιατροτεχνολογικό προϊόν δεν πρέπει να χρησιμοποιείται.	ISO 15223-1: 2021 Αριθμός αναφοράς 5.1.4	Ιατροτεχνολογικά προϊόντα— Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται με τις πληροφορίες που παρέχει ο κατασκευαστής, Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Αριθμός καταλόγου	Υποδεικνύει τον αριθμό καταλόγου του κατασκευαστή, ώστε να είναι δυνατή η αναγνώριση του ιατροτεχνολογικού προϊόντος.	ISO 15223-1: 2021 Αριθμός αναφοράς 5.1.6	Ιατροτεχνολογικά προϊόντα— Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται με τις πληροφορίες που παρέχει ο κατασκευαστής, Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Σειριακός αριθμός	Υποδεικνύει τον σειριακό αριθμό του κατασκευαστή, ώστε να είναι δυνατή η αναγνώριση ενός συγκεκριμένου ιατροτεχνολογικού προϊόντος.	ISO 15223-1: 2021 Αριθμός αναφοράς 5.1.7	Ιατροτεχνολογικά προϊόντα— Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται με τις πληροφορίες που παρέχει ο κατασκευαστής, Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Κωδικός παρτίδας	Υποδεικνύει τον κωδικό παρτίδας του κατασκευαστή, ώστε να είναι δυνατή η αναγνώριση της παρτίδας.	ISO 15223-1: 2021 Αριθμός αναφοράς 5.1.5	Ιατροτεχνολογικά προϊόντα— Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται με τις πληροφορίες που παρέχει ο κατασκευαστής, Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Ιατροτεχνολογικό προϊόν	Υποδεικνύει ότι το προϊόν είναι ιατροτεχνολογικό προϊόν.	ISO 15223-1:2021 Αριθμός αναφοράς 5.7.7	Ιατροτεχνολογικά προϊόντα— Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται με τις πληροφορίες που παρέχει ο κατασκευαστής, Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Αποκλειστικό αναγνωριστικό τεχνολογικού προϊόντος	Υποδεικνύει έναν φορέα που περιέχει μοναδικά αναγνωριστικά στοιχεία για ένα τεχνολογικό προϊόν.	ISO 15223-1: 2021 Αριθμός αναφοράς 5.7.10	Ιατροτεχνολογικά προϊόντα— Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται με τις πληροφορίες που παρέχει ο κατασκευαστής, Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Ανώτατο όριο θερμοκρασίας	Υποδεικνύει το ανώτατο όριο θερμοκρασίας στο οποίο μπορεί να εκτεθεί με ασφάλεια το ιατροτεχνολογικό προϊόν.	ISO 15223-1: 2021 Αριθμός αναφοράς 5.3.6	Ιατροτεχνολογικά προϊόντα— Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται με τις πληροφορίες που παρέχει ο κατασκευαστής, Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Όριο θερμοκρασίας	Υποδεικνύει τα όρια θερμοκρασίας στα οποία μπορεί να εκτεθεί με ασφάλεια το ιατροτεχνολογικό προϊόν.	ISO 15223-1: 2021 Αριθμός αναφοράς 5.3.7	Ιατροτεχνολογικά προϊόντα— Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται με τις πληροφορίες που παρέχει ο κατασκευαστής, Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Όριο υγρασίας	Υποδεικνύει το εύρος υγρασίας στο οποίο μπορεί να εκτεθεί με ασφάλεια το ιατροτεχνολογικό προϊόν.	ISO 15223-1: 2021 Αριθμός αναφοράς 5.3.8	Ιατροτεχνολογικά προϊόντα— Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται με τις πληροφορίες που παρέχει ο κατασκευαστής, Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις










ΣΥΜΒΟΛΟ	ΤΙΤΛΟΣ ΣΥΜΒΟΛΟΥ	ΕΠΕΞΗΓΗΜΑΤΙΚΟ ΚΕΙΜΕΝΟ	ΤΥΠΙΚΗ ΑΝΑΦΟΡΑ	ΤΥΠΙΚΟΣ ΤΙΤΛΟΣ
	Όριο ατμοσφαιρικής πίεσης	Υποδεικνύει το εύρος της ατμοσφαιρικής πίεσης στην οποία μπορεί να εκτεθεί με ασφάλεια το ιατροτεχνολογικό προϊόν.	ISO 15223-1: 2021 Αριθμός αναφοράς 5.3.9	Ιατροτεχνολογικά προϊόντα— Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται με τις πληροφορίες που παρέχει ο κατασκευαστής, Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
RxOnly	Χρήση μόνο με συνταγή	Προσοχή: Η ομοσπονδιακή νομοθεσία των ΗΠΑ περιορίζει την πώληση της παρούσας συσκευής μόνο σε ιατρό ή κατόπιν εντολής αδειοδοτημένου επαγγελματία υγείας.	21 CFR [Κώδικας Ομοσπονδιακών Κανονισμών] 801.109	Σήμανση: Προϊόντα μόνο με συνταγή ιατρού
	Εύθραστο, απαιτεί προσεκτικό χειρισμό	Υποδεικνύει ότι το ιατροτεχνολογικό προϊόν μπορεί να σπάσει ή να υποστεί ζημιά εάν ο χειρισμός του δεν γίνεται με προσοχή.	ISO 15223-1: 2021 Αριθμός αναφοράς 5.3.1	Ιατροτεχνολογικά προϊόντα— Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται με τις πληροφορίες που παρέχει ο κατασκευαστής, Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Να διατηρείται στεγνό	Υποδεικνύει ιατροτεχνολογικό προϊόν που πρέπει να προστατεύεται από την υγρασία. <i>Σημείωση: Αυτό το σύμβολο μπορεί επίσης να σημαίνει «Να προστατεύεται από τη βροχή», όπως αναφέρεται στο πρότυπο ISO 7000.</i>	ISO 15223-1: 2021 Αριθμός αναφοράς 5.3.4	Ιατροτεχνολογικά προϊόντα— Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται με τις πληροφορίες που παρέχει ο κατασκευαστής, Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Για χρήση σε εσωτερικούς χώρους μόνο	Υποδεικνύει προϊόν που έχει σχεδιαστεί για χρήση μόνο σε εσωτερικούς χώρους.	IEC 60417: 2013 Αριθμός αναφοράς 5957	Γραφικά σύμβολα για χρήση πάνω σε εξοπλισμό
	Μην το χρησιμοποιείτε εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά και συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης	Υποδεικνύει ότι το ιατροτεχνολογικό προϊόν δεν πρέπει να χρησιμοποιείται εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά ή έχει ανοιχτεί και ότι ο χρήστης πρέπει να συμβουλευτεί τις οδηγίες χρήσης για πρόσθετες πληροφορίες.	ISO 15223-1: 2021 Αριθμός αναφοράς 5.2.8	Ιατροτεχνολογικά προϊόντα— Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται με τις πληροφορίες που παρέχει ο κατασκευαστής, Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Αυτή η πλευρά προς τα επάνω	Υποδεικνύει τη σωστή όρθια θέση της συσκευασίας κατά τη μεταφορά.	ISO 7000: 2004 Αριθμός αναφοράς 0623	Γραφικά σύμβολα για χρήση πάνω σε εξοπλισμό—Καταχωρισμένα σύμβολα
	Μονάδα συσκευασίας	Υποδεικνύει τον αριθμό των τεμαχίων στη συσκευασία.	ISO 7000: 2004 Αριθμός αναφοράς 2794	Γραφικά σύμβολα για χρήση πάνω σε εξοπλισμό—Καταχωρισμένα σύμβολα
	Όριο στοιβαξης ανά αριθμό	Υποδεικνύει ότι τα αντικείμενα δεν πρέπει να στοιβάζονται κάθετα πέραν του καθορισμένου αριθμού, είτε λόγω της φύσης της συσκευασίας μεταφοράς είτε λόγω της φύσης των ίδιων των αντικειμένων.	ISO 7000: 2004 Αριθμός αναφοράς 2403	Γραφικά σύμβολα για χρήση πάνω σε εξοπλισμό—Καταχωρισμένα σύμβολα
	Μην σπρώχνετε	Απαγορεύει το σπρώξιμο αντικειμένων.	ISO 7010: 2011 Αριθμός αναφοράς P017	Γραφικά σύμβολα—Χρώματα και ενδείξεις ασφαλείας— Καταχωρισμένες ενδείξεις ασφαλείας
	Μη ασφαλές για MR	Υποδεικνύει προϊόν το οποίο δεν προορίζεται για χρήση σε περιβάλλοντα λειτουργίας εξοπλισμού μαγνητικού συντονισμού (MR)	ASTM F2503-23	Τυπική πρακτική για τη σήμανση ιατροτεχνολογικών προϊόντων και άλλων αντικειμένων για ασφάλεια σε περιβάλλον μαγνητικού συντονισμού
	Ανακύκλωση	Υποδεικνύει τη θέση ενός κάδου ή δοχείου ανακύκλωσης.	ISO 7001: 2007 Αριθμός αναφοράς PI PF 066	Γραφικά σύμβολα—Σύμβολα ενημέρωσης του κοινού
	Αποστειρωμένο με αιθυλενοξείδιο	Υποδεικνύει ιατροτεχνολογικό προϊόν που έχει αποστειρωθεί με αιθυλενοξείδιο.	ISO 15223-1: 2021 Αριθμός αναφοράς 5.2.3	Ιατροτεχνολογικά προϊόντα— Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται με τις πληροφορίες που παρέχει ο κατασκευαστής, Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Αποστειρωμένο με ακτινοβολία	Υποδεικνύει ιατροτεχνολογικό προϊόν που έχει αποστειρωθεί με ακτινοβολία.	ISO 15223-1: 2021 Αριθμός αναφοράς 5.2.4	Ιατροτεχνολογικά προϊόντα— Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται με τις πληροφορίες που παρέχει ο κατασκευαστής, Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Σύστημα μονού στείρου φραγμού	Υποδεικνύει σύστημα μονού στείρου φραγμού.	ISO 15223-1: 2021 Αριθμός αναφοράς 5.2.11	Ιατροτεχνολογικά προϊόντα— Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται με τις πληροφορίες που παρέχει ο κατασκευαστής, Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις

ΣΥΜΒΟΛΟ	ΤΙΤΛΟΣ ΣΥΜΒΟΛΟΥ	ΕΠΕΞΗΓΗΜΑΤΙΚΟ ΚΕΙΜΕΝΟ	ΤΥΠΙΚΗ ΑΝΑΦΟΡΑ	ΤΥΠΙΚΟΣ ΤΙΤΛΟΣ
	Μην επαναχρησιμοποιείτε	Υποδεικνύει ιατροτεχνολογικό προϊόν που προορίζεται για μία μόνο χρήση.	ISO 15223-1: 2021 Αριθμός αναφοράς 5.4.2	Ιατροτεχνολογικά προϊόντα— Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται με τις πληροφορίες που παρέχει ο κατασκευαστής, Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Μη στείρο	Υποδεικνύει ιατροτεχνολογικό προϊόν που δεν έχει υποβληθεί σε διαδικασία αποστείρωσης.	ISO 15223-1: 2021 Αριθμός αναφοράς 5.2.7	Ιατροτεχνολογικά προϊόντα— Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται με τις πληροφορίες που παρέχει ο κατασκευαστής, Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις
	Εξοπλισμός κατηγορίας II	Υποδεικνύει εξοπλισμό που πληροί τις απαιτήσεις ασφάλειας που ορίζονται για τον εξοπλισμό κατηγορίας II σύμφωνα με το πρότυπο IEC 61140.	IEC 60417: 2013 Αριθμός αναφοράς 5172	Γραφικά σύμβολα για χρήση πάνω σε εξοπλισμό
	Εφαρμοζόμενο εξάρτημα τύπου BF	Υποδεικνύει εφαρμοζόμενο εξάρτημα τύπου BF που συμμορφώνεται με το πρότυπο IEC 60601-1.	IEC 60601-1, Πίνακας D.1, Σύμβολο 20	Ιατρικός ηλεκτρικός εξοπλισμός, Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις για τη βασική ασφάλεια και τη βασική απόδοση
	Πολικότητα του συνδέσμου τροφοδοσίας συνεχούς ρεύματος	Υποδεικνύει τη θετική και την αρνητική σύνδεση (την πολικότητα) ενός τροφοδοτικού συνεχούς ρεύματος ή τη θετική και την αρνητική σύνδεση σε ένα εξάρτημα εξοπλισμού στο οποίο μπορεί να συνδεθεί ένα τροφοδοτικό συνεχούς ρεύματος.	IEC 60950-1, έκδοση 2.2: 2013 Αριθμός αναφοράς 4.3.8	Γραφικά σύμβολα για χρήση πάνω σε εξοπλισμό
	Συνεχές ρεύμα	Αναγράφεται στην ενδεικτική πινακίδα για να επισημανθεί ότι ο εξοπλισμός είναι κατάλληλος μόνο για συνεχές ρεύμα. Προσδιορίζει τους σχετικούς ακροδέκτες.	IEC 60417: 2013 Αριθμός αναφοράς 5031	Γραφικά σύμβολα για χρήση πάνω σε εξοπλισμό
	Εναλλασσόμενο ρεύμα	Αναγράφεται στην ενδεικτική πινακίδα για να επισημανθεί ότι ο εξοπλισμός είναι κατάλληλος μόνο για εναλλασσόμενο ρεύμα. Προσδιορίζει τους σχετικούς ακροδέκτες.	IEC 60417: 2013 Αριθμός αναφοράς 5032	Γραφικά σύμβολα για χρήση πάνω σε εξοπλισμό
	Γείωση	Για την αναγνώριση ενός ακροδέκτη γείωσης σε περιπτώσεις όπου δεν απαιτείται ρητά ούτε το σύμβολο 5018 ούτε το σύμβολο 5019.	IEC 60417: 2013 Αριθμός αναφοράς 5017	Γραφικά σύμβολα για χρήση πάνω σε εξοπλισμό
	Ασφάλεια	Προσδιορίζει τους πίνακες ασφαλειών ή τη θέση τους.	IEC 60417: 2013 Αριθμός αναφοράς 5016	Γραφικά σύμβολα για χρήση πάνω σε εξοπλισμό
	Αναμονή	Προσδιορίζει τον διακόπτη ή τη θέση του διακόπτη με τον οποίο ενεργοποιείται τμήμα του εξοπλισμού για να τεθεί σε κατάσταση αναμονής και επίσης προσδιορίζει το στοιχείο χειρισμού που πρέπει να χρησιμοποιηθεί ή υποδεικνύει την κατάσταση χαμηλής κατανάλωσης ενέργειας. Καθεμία από τις διαφορετικές καταστάσεις κατανάλωσης ισχύος μπορεί να υποδεικνύεται με ένα αντίστοιχο χρώμα.	IEC 60417: 2013 Αριθμός αναφοράς 5009	Γραφικά σύμβολα για χρήση πάνω σε εξοπλισμό
	Ηλεκτροστατικά ευαίσθητες συσκευές	Υποδεικνύει ότι η συσκευασία περιέχει ηλεκτροστατικές συσκευές.	IEC-TR-60878 Αριθμός αναφοράς 5134	Γραφικά σύμβολα για ηλεκτρικό εξοπλισμό που χρησιμοποιείται στην ιατρική πρακτική
	Κατάσταση διάθεσης ροής αποβλήτων	Μην απορρίπτετε ηλεκτρονικά προϊόντα στα γενικά απορρίμματα.	Οδηγία 2002/96/ΕΚ (ΑΗΗΕ)	Σήμανση ηλεκτρικού και ηλεκτρονικού εξοπλισμού σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 2 της οδηγίας 2002/96/ΕΚ (ΑΗΗΕ)
	Εσωτερική διάμετρος	Υποδεικνύει αναφορά στην εσωτερική διάμετρο.	IEC 60417: 2013 Αριθμός αναφοράς 5845	Γραφικά σύμβολα για χρήση πάνω σε εξοπλισμό
	Εξωτερική διάμετρος	Υποδεικνύει αναφορά στην εξωτερική διάμετρο.	IEC 60417: 2013 Αριθμός αναφοράς 5846	Γραφικά σύμβολα για χρήση πάνω σε εξοπλισμό















## Άλλα σύμβολα






Τα σύμβολα σε αυτή την ενότητα δεν υπαγορεύονται από κάποιο κανονιστικό πρότυπο. Είτε συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις των επιτροπών προτύπων της βιομηχανίας ή των κυβερνήσεων είτε αναπαριστούν σε μια συγκεκριμένη απαίτηση της εταιρείας, όπως επιτρέπεται από το πρότυπο IEC 60601.

ΣΥΜΒΟΛΟ	ΕΠΕΞΗΓΗΜΑΤΙΚΟ ΚΕΙΜΕΝΟ
	Μην αποτεφρώνετε
	Μην επισκευάζετε
	Αυτή η σελίδα παραμένει σκόπιμα κενή
	Αποθήκευση πολυμέσων USB
	Μονάδα flash USB αποθήκευσης πολυμέσων
	Απαιτείται προσεκτικό χειρισμό
	Ποσότητα ανά κουτί
	Αριθμός ανταλλακτικού για νέα παραγγελία
	Συνολική μάζα του καροτσιού και του συστήματος μαζί με τα εξαρτήματα
	Το κουτί αποστολής είναι κατασκευασμένο από κυματοειδές χαρτόνι και πρέπει να ανακυκλώνεται ανάλογα
	Αριθμός καταλόγου για νέα παραγγελία χαρτιού
	Εύφλεκτο υλικό
	Μπαταρία ιόντων λιθίου
	Λειτουργία με μπαταρία
	Σύνδεση σε τροφοδοτικό

ΣΥΜΒΟΛΟ	ΕΠΕΞΗΓΗΜΑΤΙΚΟ ΚΕΙΜΕΝΟ
	USB
	Επίπεδο ενεργειακής απόδοσης IV
	Επίπεδο ενεργειακής απόδοσης V
	Επίπεδο ενεργειακής απόδοσης VI
<b>LPS</b>	Περιορισμένη πηγή ισχύος
	Δεν υποστηρίζονται σωλήνες διπλού αυλού
	Δεν υποστηρίζονται σωλήνες διπλού αυλού
	Χωρίς ικανότητα αναρρόφησης
	Χωρίς ικανότητα αναρρόφησης
	Μη συμβατό με ενδοσκοπικά εργαλεία ή εξαρτήματα (εάν εμφανίζεται με ένα εύρος διαμέτρων, δεν είναι συμβατό με ενδοσκοπικά εργαλεία ή εξαρτήματα εντός αυτού του εύρους)
	Συμβατό με το BFlex 2 SamplePro Σύστημα συλλογής δείγματος μίας χρήσης
	Οπτικό πεδίο
	Βαλβίδα καταιονισμού ανοικτή
	Βαλβίδα καταιονισμού κλειστή
	Χρησιμοποιεί σύνδεσμο QuickConnect
	Χρησιμοποιεί σύνδεσμο HDMI

## Πιστοποιήσεις

ΣΥΜΒΟΛΟ	ΕΠΕΞΗΓΗΜΑΤΙΚΟ ΚΕΙΜΕΝΟ	ΠΡΟΤΥΠΟ Η ΑΡΧΗ	ΤΥΠΙΚΟΣ ΤΙΤΛΟΣ (ΕΑΝ ΥΠΑΡΧΕΙ)
	Η σήμανση CE υποδεικνύει τη συμμόρφωση του προϊόντος με τις ισχύουσες οδηγίες της Ευρωπαϊκής Ένωσης	Κανονισμός (ΕΕ) 2017/745 περί ιατροτεχνολογικών προϊόντων, Άρθρο 20, Οδηγία 93/42/ΕΟΚ	Κανονισμός (ΕΕ) 2017/745 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα, Οδηγία 93/42/ΕΟΚ του Συμβουλίου της 14ης Ιουνίου 1993 για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα
	UKCA—Η σήμανση UK Conformity Assessed (Αξιολόγηση συμμόρφωσης Ηνωμένου Βασιλείου) υποδεικνύει τη συμμόρφωση του προϊόντος με τα ισχύοντα πρότυπα για την Αγγλία, τη Σκωτία και την Ουαλία	—	—
	Κυκλικό σήμα BC—ο φορτιστής μπαταρίας συμμορφώνεται με τους κανονισμούς της Επιτροπής Ενέργειας της Καλιφόρνια για τα συστήματα φόρτισης μπαταριών	20 CCR § 1607	Κώδικας Κανονισμών της Καλιφόρνια, Κανονισμοί για την αποδοτικότητα των συσκευών—Σήμανση συσκευών
	CSA—Σήμα πιστοποίησης του Canadian Standards Association για τα ισχύοντα πρότυπα για ηλεκτροϊατρικό εξοπλισμό	—	—
	EFUP—Περίοδος φιλικής προς το περιβάλλον χρήσης	SJ/T11364-2006	Σήμανση για την περιορισμένη χρήση επικίνδυνων ουσιών σε ηλεκτρονικά και ηλεκτρικά προϊόντα
	FCC—Δοκιμασμένο σύμφωνα με τις απαιτήσεις της Ομοσπονδιακής Επιτροπής Επικοινωνιών	—	—
	ICASA—Δοκιμασμένο σύμφωνα με τις απαιτήσεις της Ανεξάρτητης Αρχής Επικοινωνιών της Νότιας Αφρικής	—	—
	JQA—Αξιολόγηση συμμόρφωσης και πιστοποίηση σύμφωνα με τον νόμο περί ασφάλειας ηλεκτρικών συσκευών και υλικών που διεξάγεται από τον Οργανισμό Διασφάλισης Ποιότητας της Ιαπωνίας	—	—
	C-Tick—Σήμα συμμόρφωσης με τους κανονισμούς για την Αυστραλία και τη Νέα Ζηλανδία	AS/NZS3820	Βασικές απαιτήσεις ασφάλειας για ηλεκτρικό εξοπλισμό
	GS—Γερμανική πιστοποίηση ασφάλειας που αποδεικνύει τη συμμόρφωση με τον γερμανικό νόμο για την ασφάλεια των συσκευών	—	—
	(Ρόμβος) Σήμα PSE για προϊόντα «Κατηγορίας Α»— συμμορφώνεται με τις απαιτήσεις ηλεκτρικής ασφάλειας και ΗΜΠ για ηλεκτρικά προϊόντα που πωλούνται στην Ιαπωνία	Υπουργείο Οικονομίας, Εμπορίου και Βιομηχανίας της Ιαπωνίας (METI)	Νόμος DENAN (Νόμος για την ασφάλεια των ηλεκτρικών συσκευών και υλικών) της Ιαπωνίας
	TÜV—Σήμα έγκρισης ασφάλειας για εξαρτήματα ή υποσυστήματα	TÜV Rheinland	—
	TÜV—Σήμα έγκρισης ασφάλειας για εξαρτήματα ή υποσυστήματα	Σήμα E TÜV SÜD	—
	TÜV—Σήμα έγκρισης ασφάλειας για εξαρτήματα ή υποσυστήματα, σύμφωνα με τα πρότυπα του Καναδά και των Ηνωμένων Πολιτειών	TÜV SÜD NRTL (Καναδάς/ΗΠΑ)	—

ΣΥΜΒΟΛΟ	ΕΠΕΞΗΓΗΜΑΤΙΚΟ ΚΕΙΜΕΝΟ	ΠΡΟΤΥΠΟ Η ΑΡΧΗ	ΤΥΠΙΚΟΣ ΤΙΤΛΟΣ (ΕΑΝ ΥΠΑΡΧΕΙ)
	ETL—Intertek Testing Services, Inc. Αναγνωρισμένο εξάρτημα	—	—
	UL—Σήμα πιστοποίησης Underwriters Laboratories μόνο για ηλεκτροπληξία, πυρκαγιά και μηχανικούς κινδύνους	—	—
	UL—Σήμα πιστοποίησης αναγνωρισμένων εξαρτημάτων από την Underwriters Laboratories	—	—
	UL—Underwriters Laboratories Σήμα πιστοποίησης αναγνωρισμένων εξαρτημάτων στον Καναδά και τις Ηνωμένες Πολιτείες	—	—
	ISCC—Διεθνής πιστοποίηση βιωσιμότητας και άνθρακα: Η πρώτη ύλη των περιβλημάτων συνδέεται κατά 80% με βιοκυκλική πρώτη ύλη, η οποία κατανέμεται μέσω της προσέγγισης της μαζικής ισορροπίας με βάση την ποσότητα του βιοκυκλικού υλικού που προέρχεται από την παραγωγή της. Κωδικός άδειας: ISCC-L-171	—	—

verathon.com

Η ονομασία Verathon αποτελεί  
σήμα κατατεθέν της Verathon Inc.  
© 2026 Verathon Inc.

**Verathon Inc.**

20001 North Creek Parkway  
Bothell, WA 98011, ΗΠΑ  
Τηλ.: +1 800 331 2313 (μόνο για ΗΠΑ και Καναδά)  
Τηλ.: +1 425 867 1348 Φαξ: +1 425 883 2896

**Verathon Medical (Australia) Pty Limited**

Unit 9, 39 Herbert Street  
St Leonards NSW 2065, Αυστραλία  
Εντός Αυστραλίας: 1800 613 603 Τηλ. / 1800 657 970 Φαξ  
Διεθνές: +61 2 9431 2000 Τηλ. / +61 2 9475 1201 Φαξ

**MDSS CH GmbH**

Laurenzenvorstadt 61  
5000 Aarau  
Ελβετία

**EC|REP**



**Verathon Medical (Europe) B.V.**

Willem Fenengastraat 13  
1096 BL Amsterdam, Κάτω Χώρες  
Τηλ.: +31 (0) 20 210 30 91  
Φαξ: +31 (0) 20 210 30 92

**UK|REP**

**MDSS-UK RP Ltd.**

6 Wilmslow Road, Rusholme  
Manchester M14 5TP  
Ηνωμένο Βασίλειο  
Τηλ: +44 (0)7898 375115