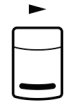
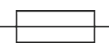


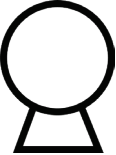
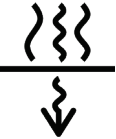
Dies ist ein Glossar der Symbole auf den Produkten und Etiketten von Hologic für Brust- und Skelettgeseundheit. Verwenden Sie dieses Glossar als Ergänzung zu Ihren Produkthandbüchern.

Symbol	Beschreibung	Standard
	Rezeptpflichtig	FDA 21 CFR 801.109
	Nicht sicher für die Magnetresonanztomographie	Referenz-Nr. ASTM F2503, Tabelle 2, Symbol 7.3.3; 7.4.9.1; Abb. 9
	Bedingte Verwendung für die Magnetresonanztomographie	Referenz-Nr. ASTM F2503, Tabelle 2; 7.4.6.1; Abb. 6,7
	Vorsicht – Strahlung	Hologic
	Not-Stopp	Hologic
	Rollstuhlgerecht	Hologic
	Anschluss für Fußschalter	Hologic
	Halteplatte für das Fußschalterkabel	Hologic
	WLAN	Hologic
	Gefahr: Quetschpunkt	Hologic
	Bluetooth	Hologic
	Batterie	Hologic

Symbol	Beschreibung	Standard
YYYY-MM-DD	Datumsformat: YYYY steht für Jahr MM steht für Monat DD steht für Tag	Hologic
	Überlastschalter	Hologic
Translations in Box	Übersetzungen in Box	Hologic
Temp Logger Activated	Temperaturprotokoll aktiviert	Hologic
Temp Logger SN	Seriennummer des Temperaturprotokolls	Hologic
PN	Artikelnummer	Hologic
REV	Revision	Hologic
Model	Modellnummer	Hologic
QTY	Menge	Hologic
SFW SHIPPED	Mitgelieferte Softwareversion	Hologic
SFW Version	Versionsnummer der Software	Hologic
APPLICATION INSTALLATION	Anwendungsinstallation	Hologic
Verified By	Geprüft von	Hologic
CASE	Gehäuse (Schachtel oder Paket)	Hologic
VC	Herstellercode	Hologic
Made in USA	Hergestellt in den Vereinigten Staaten von Amerika	Hologic

Symbol	Beschreibung	Standard
	Hergestellt in Costa Rica	Hologic
	Montiert in Costa Rica	Hologic
	Hergestellt in China	Hologic
	Hergestellt in Mexiko	Hologic
	Hergestellt in Thailand	Hologic
	Patente	Hologic
	Vertretung in den USA	Hologic
	Nur Verwendung des Seitenarms	Hologic
	Nur Verwendung der Qualitätskontrolle	Hologic
	Diese Seite entladen	Hologic
	Diese Seite stapeln	Hologic
	Material	Hologic
	Entsperrt	IEC 60417 Referenz-Nr. 5569
	„EIN“ (Stromversorgung)	IEC 60417, Referenz 5007
	„AUS“ (Stromversorgung)	IEC 60417, Referenz 5008
	Sicherung	IEC 60417, Referenz 5016

Symbol	Beschreibung	Standard
	Schutzerdung	IEC 60417, Referenz 5019
	Potenzialausgleichsklemme	IEC 60417, Referenz 5021
	Wechselstrom	IEC 60417, Referenz 5032
	Gefährliche Spannung	IEC 60417, Referenz 5036
	Das System sendet Hochfrequenz (HF)-Energie (nicht ionisierende elektromagnetische Strahlung) aus	IEC 60417, Referenz 5140
	Anwendungsteil Typ BF	IEC 60417, Referenz 5333
	Anwendungsteil Typ B	IEC 60417, Referenz 5840
	Ethernet	IEC 60417, Referenz 5988
	Warnung Elektrizität	IEC 60417, Referenz 6042
	USB	IEC 60417-1
	Gesperrt	IEC 60417-5569
	Der Ein-/Aus-Schalter für den Computer und die Anzeige.	IEC 60417-5010
	Erdung	IEC 60417-5017
	Gerät empfindlich gegen elektrostatische Aufladung	IEC 60417-5134

Symbol	Beschreibung	Standard
	„EIN“ für einen Teil des Geräts	IEC 60417-5264
	„AUS“ für einen Teil des Geräts	IEC 60417-5264
	Computer-Standbyschalter	IEC 60417-5266
	Röntgenquelleneinheit	IEC 60417-5338
	Röntgenstrahlung	IEC 60417-5339
	Strahlenfilter	IEC 60417-5381
	Nicht in eine Flüssigkeit eintauchen	IEC 60417-5995
IPX8	Die Zubehörgeräte sind für ein dauerndes Untertauchen in Wasser geeignet (Eintauchtiefe bis zu 1 m für eine Dauer von 1 Stunde)	IEC 60529
 IPX4	Spritzwassergeschützt	IEC 60529
IPX6	Wasser, das aus jeder Richtung als starker Strahl gegen das Gerät oder das Zubehör gerichtet wird, darf keine schädlichen Wirkungen haben.	IEC 60529

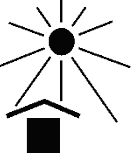
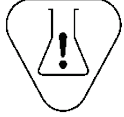
Symbol	Beschreibung	Standard
IP54	Schutz gegen begrenztes Eindringen von Staub, keine schädlichen Ablagerungen und Schutz gegen allseitiges Spritzwasser, begrenztes Eindringen zulässig	IEC 60529
IP22	Schutz gegen feste Fremdkörper mit Durchmesser ab 12,5 mm und Schutz gegen fallendes Tropfwasser bei einer Neigung des GEHÄUSES bis zu 15°	IEC 60529
	Medizinprodukt	ISO 15223-1, Referenz 5.7.7
	Hersteller	ISO 15223-1, Referenz 5.1.1
	Autorisierte Vertretung in der Europäischen Gemeinschaft	ISO 15223-1, Referenz 5.1.2
	Gibt den Bevollmächtigten in der Schweiz an	Medizinprodukteverordnung (MepV); SR 812.213
	Herstellungsdatum	ISO 15223-1, Referenz 5.1.3
	Herstellungsland	ISO 15223-1, Referenz 5.1.11
	Verfallsdatum	ISO 15223-1, Referenz 5.1.4
	Chargennummer	ISO 15223-1, Referenz 5.1.5
	Bestellnummer	ISO 15223-1, Referenz 5.1.6
	Seriennummer	ISO 15223-1, Referenz 5.1.7
	Mit Ethylenoxid sterilisiert	ISO 15223-1, Referenz 5.2.3
	Durch Bestrahlung sterilisiert	ISO 15223-1, Referenz 5.2.4

Symbol	Beschreibung	Standard
	Steriles Einweg-Barrieresystem	ISO 7000-3707
	Steriles Einweg-Barrieresystem mit innerer Schutzverpackung	ISO 7000-3708
	Steriles Einweg-Barrieresystem mit äußerer Schutzverpackung	ISO 7000-3709
	Nicht erneut sterilisieren	ISO 15223-1, Referenz 5.2.6
	Unsteril	ISO 15223-1, Referenz 5.2.7
	Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden	ISO 15223-1, Referenz 5.2.8
	Zerbrechliches Packgut	ISO 15223-1, Referenz 5.3.1
	Trocken halten	ISO 15223-1, Referenz 5.3.4
	Untere Temperaturgrenze	ISO 15223-1, Referenz 5.3.5
	Obere Temperaturgrenze	ISO 15223-1, Referenz 5.3.6
	Temperaturgrenze	ISO 15223-1, Referenz 5.3.7
	Feuchtigkeitsgrenze	ISO 15223-1, Referenz 5.3.8

Symbol	Beschreibung	Standard
	Luftdruckbegrenzung	ISO 15223-1, Referenz 5.3.9
	Nicht zur Wiederverwendung	ISO 15223-1, Referenz 5.4.2
 www.hologic.com/package-inserts	Bedienungsanleitung beachten	ISO 15223-1, Referenz 5.4.3 Hologic
	Anweisungen in der Bedienungsanleitung befolgen	IEC 60601-1, Referenz-Nr. der Tabelle D.2, Sicherheitszeichen 10 (ISO 7010-M002)
	Achtung	ISO 15223-1, Referenz 5.4.4
	Gesamtgewicht der Ausrüstung und sichere Betriebsbelastung	ISO 60417, Referenz 1321A
	Diese Seite oben	ISO 7000, Referenz 0623
	Nicht stapeln	ISO 7000, Referenz 2402
	Stapelgrenze nach Anzahl	ISO 7000, Referenz 2403
	Achtung	ISO 7010, Referenz W001
	CE-Kennzeichnung EU-Konformität	Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte
	CE-Zeichen mit Referenznummer der benannten Stelle	Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte
	Inhalt	N. Z.

Symbol	Beschreibung	Standard
	Enthält Naturkautschuklatex	N. Z.
	Enthält keinen Naturkautschuklatex	N. Z.
	Universelle serielle Busverbindung	N. Z.
	Nicht schneiden	N. Z.
	Gerät mit CSA-Zulassung	Standards Council of Canada (SCC) und die US-amerikanische Occupational Safety and Health Administration (OSHA)
	Medizin – Allgemeines Medizingerät in Bezug auf Stromschlag, Brand und mechanische Gefahren nur gemäß ANSI/AAMI ES 60601-1:2005 (AI:2012), CAN/CSA C22.2 Nr. 60601-1 (2014) und IEC 60601-1:2012	UL-Klassifizierung
	ETL-Zertifizierung	Standards Council of Canada (SCC) und der USA Occupational Safety and Health Administration (Arbeitsschutzbehörde in den USA, OSHA)
	Kennzeichnung für INMETRO und ULBR	UL-BR INMETRO-Zertifizierung (Brasilien)
	Symbol für Wiederverwendbarkeit	Unicode, Referenz U+267C

Symbol	Beschreibung	Standard
	Elektrische und elektronische Geräte getrennt von allgemeinem Abfall entsorgen. Ausgesonderte Materialien an Hologic einsenden oder Kontakt mit einem Kundendienstmitarbeiter aufnehmen.	Richtlinie 2002/96/EG über Elektro- und Elektronik-Altgeräte
	Patientenidentifikation	ISO 15223-1, Referenz 5.7.3
	Website mit Patienteninformationen	ISO 15223-1, Referenz 5.7.4
	Gesundheitszentrum oder Arzt	ISO 15223-1, Referenz 5.7.5
	Datum	ISO 15223-1, Referenz 5.7.6
	Unique Device Identifier (Eindeutige Geräteidentifizierungsnummer)	ISO 15223-1, Referenz 5.7.10
	Nicht verwenden, wenn Punkt schwarz	Hologic
	Schieben verboten	ISO 7010, Referenz P017
	Nicht darauf sitzen	ISO 7010, Referenz P018
	Nicht auf Oberfläche treten	ISO 7010, Referenz P019

Symbol	Beschreibung	Standard
	Ionisierte Strahlung, die beim Aktivieren des Röntgenstrahls abgegeben wird	ISO 7010, Referenz W003
	Es wird darauf hingewiesen, einen geeigneten Schutz zu verwenden	ISO 7010, Referenz W009
	Vorsicht beim Heben schwerer Lasten	Keine
	Vor direkter Sonneneinstrahlung schützen	ISO 7000, Referenz 0624
	Enthält Phthalate oder Vorliegen von Phthalaten	BS EN 15986 Referenz-Nr. A.4
	Enthält gefährliche Substanzen	ISO 7000-3723
	Ländercode für die Übersetzung	ISO 3166
	Quetschpunkt	ISO-7010