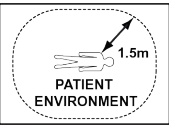
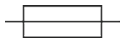


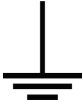
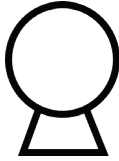
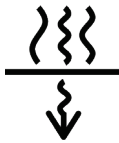
Dies ist ein Glossar der Symbole auf den Produkten und Etiketten von Hologic für Brust- und Skelettgeseundheit. Verwenden Sie dieses Glossar als Ergänzung zu Ihren Produkthandbüchern.

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
	Verbindung mit Gerätetreiber und Fernsteuerung	Hologic
	Kabel-Halteplatte für den Gerätetreiber	Hologic
	Anschluss für Fußschalter	Hologic
	Halteplatte für das Fußschalterkabel	Hologic
	Halteplatte für den Kochsalzlösungsschlauch	Hologic
	WLAN	Hologic

Symbol	Beschreibung	Standard
	Gefahr: Quetschpunkt	Hologic
	Bluetooth	Hologic
	Batterie	Hologic
YYYY-MM-DD	Datumsformat: YYYY steht für Jahr MM steht für Monat DD steht für Tag	Hologic
	Überlastschalter	Hologic
	Geräte außerhalb der Patientenumgebung aufstellen	Hologic
Translations in Box	Übersetzungen in Box	Hologic
Temp Logger Activated	Temperaturprotokoll aktiviert	Hologic
Temp Logger SN	Seriennummer des Temperaturprotokolls	Hologic
P/N	Artikelnummer	Hologic
REV	Revision	Hologic
Model	Modellnummer	Hologic
QTY	Menge	Hologic
SFW SHIPPED	Mitgelieferte Softwareversion	Hologic

Symbol	Beschreibung	Standard
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
Made in Costa Rica	Hergestellt in Costa Rica	Hologic
Assembled in Costa Rica	Montiert in Costa Rica	Hologic
Made in China	Hergestellt in China	Hologic
Made in Mexico	Hergestellt in Mexiko	Hologic
Made in Thailand	Hergestellt in Thailand	Hologic
Patents	Patente	Hologic
USA REP	Vertretung in den USA	Hologic
LATERAL ARM USE ONLY	Nur Verwendung des Seitenarms	Hologic
Q.C. Use Only	Nur Verwendung der Qualitätskontrolle	Hologic
UNLOAD THIS SIDE	Diese Seite entladen	Hologic
RAMP THIS SIDE	Diese Seite stapeln	Hologic

Symbol	Beschreibung	Standard
	Entsperrt	IEC 60417 Referenz-Nr. 5569
	„EIN“ (Stromversorgung)	IEC 60417, Referenz 5007
	„AUS“ (Stromversorgung)	IEC 60417, Referenz 5008
	Sicherung	IEC 60417, Referenz 5016
	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 60417-1 ISO 7000-5569

Symbol	Beschreibung	Standard
	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
	„EIN“ für einen Teil des Geräts	IEC 60417-5264
	Einschalter für Computer	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

Symbol	Beschreibung	Standard
 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
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-Entwurf
	Hersteller	ISO 15223-1:2016, Referenz 5.1.1
	Autorisierte Vertretung in der Europäischen Gemeinschaft	ISO 15223-1:2016, Referenz 5.1.2
	Herstellungsdatum	ISO 15223-1:2016, Referenz 5.1.3
	Verfallsdatum	ISO 15223-1:2016, Referenz 5.1.4
	Chargennummer	ISO 15223-1:2016, Referenz 5.1.5
	Bestellnummer	ISO 15223-1:2016, Referenz 5.1.6
	Seriennummer	ISO 15223-1:2016, Referenz 5.1.7

Symbol	Beschreibung	Standard
	Mit Ethylenoxid sterilisiert	ISO 15223-1:2016, Referenz 5.2.3
	Durch Bestrahlung sterilisiert	ISO 15223-1:2016, Referenz 5.2.4
	Nicht erneut sterilisieren	ISO 15223-1:2016, Referenz 5.2.6
	Unsteril	ISO 15223-1:2016, Referenz 5.2.7
	Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden	ISO 15223-1:2016, Referenz 5.2.8
	Zerbrechliches Packgut	ISO 15223-1:2016, Referenz 5.3.1
	Trocken halten	ISO 15223-1:2016, Referenz 5.3.4
	Untere Temperaturgrenze	ISO 15223-1:2016, Referenz 5.3.5
	Obere Temperaturgrenze	ISO 15223-1:2016, Referenz 5.3.6
	Temperaturgrenze	ISO 15223-1:2016, Referenz 5.3.7
	Feuchtigkeitsgrenze	ISO 15223-1:2016, Referenz 5.3.8
	Luftdruckbegrenzung	ISO 15223-1:2016, Referenz 5.3.9
	Nicht zur Wiederverwendung	ISO 15223-1:2016, Referenz 5.4.2

Symbol	Beschreibung	Standard
 www.hologic.com/package-inserts	Elektronische Bedienungsanleitung beachten	ISO 15223-1:2016, Referenz 5.4.3
	Achtung	ISO 15223-1:2016, Referenz 5.4.4
	Gesamtgewicht der Ausrüstung und sichere Betriebsbelastung	ISO 60417, Referenz 1321A
	Diese Seite oben	ISO 7000:2014, Referenz 0623
	Nicht stapeln	ISO 7000:2014, Referenz 2402
	Stapelgrenze nach Anzahl	ISO 7000:2014, Referenz 2403
	Quetschpunkt	ISO 7010
	Achtung	ISO 7010, Referenz W001
	CE-Zeichen mit Referenznummer der benannten Stelle	Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte
	Inhalt	N. Z.
	Enthält keinen Naturkautschuklatex	N. Z.
	Universelle serielle Busverbindung	N. Z.
	Nicht schneiden	N. Z.

Symbol	Beschreibung	Standard
	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
	Kennzeichnung für INMETRO und ULBR	UL-BR INMETRO-Zertifizierung (Brasilien)
	Symbol für Wiederverwendbarkeit	Unicode, Referenz U+267C
	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