















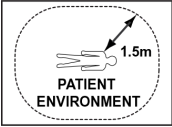


Acesta este un glosar de simboluri pentru produse și etichete Hologic Breast and Skeletal Health. Utilizați acest glosar ca supliment la manualele produselor dvs.
















Simbol	Descriere	Standard (Standard)
	Numai pe bază de prescripție medicală	FDA 21 CFR 801.109
	Nu este sigur pentru imagistică prin rezonanță magnetică	ASTM F2503 nr. referință Tabelul 2, Simbol 7.3.3; 7.4.9.1; Fig. 9
	Utilizare condiționată pentru imagistică prin rezonanță magnetică	ASTM F2503 nr. referință Tabelul 2; 7.4.6.1; Fig. 6, 7
	Atenție – radiație	Hologic
	Oprire de urgență	Hologic
	Accesibil în scaun cu rotile	Hologic
	Conexiune pentru unitatea de control și telecomanda dispozitivului	Hologic
	Placă de gestionare cablului unității de control	Hologic
	Conexiune pedală	Hologic
	Placă de gestionare a cablului pedalei	Hologic
	Placă de gestionare a tubulaturii de soluție salină	Hologic
	Wi-Fi	Hologic


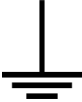






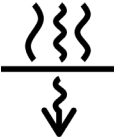

Simbol	Descriere	Standard (Standard)
	Pericol: prindere a mâinii	Hologic
	Bluetooth	Hologic
	Baterie	Hologic
<b>YYYY-MM-DD</b>	Formată dată: YYYY reprezintă anul MM reprezintă luna DD reprezintă ziua	Hologic
	Înterupător de circuit	Hologic
	Plasați echipamentul în afara mediului pacientului	Hologic
<b>Translations in Box</b>	Traduceri în cutie	Hologic
<b>Temp Logger Activated</b>	Înregistrator de temperatură activat	Hologic
<b>Temp Logger SN</b>	Număr de serie înregistrator de temperatură	Hologic
<b>P/N</b>	Număr piesă	Hologic
<b>REV</b>	Revizie	Hologic
<b>Model</b>	Număr model	Hologic
<b>QTY</b>	Cantitate	Hologic
<b>SFW SHIPPED</b>	Versiune software expediată	Hologic










Simbol	Descriere	Standard (Standard)
<b>SFW Version</b>	Număr versiune software	Hologic
<b>APPLICATION INSTALLATION</b>	Instalare aplicație	Hologic
<b>Verified By</b>	Verificat de	Hologic
<b>CASE</b>	Carcasă (cutie sau ambalaj)	Hologic
<b>VC</b>	Cod vânzător	Hologic
<b>Made in USA</b>	Fabricat în Statele Unite ale Americii	Hologic
<b>Made in Costa Rica</b>	Fabricat în Costa Rica	Hologic
<b>Assembled in Costa Rica</b>	Asamblat în Costa Rica	Hologic
<b>Made in China</b>	Fabricat în China	Hologic
<b>Made in Mexico</b>	Fabricat în Mexic	Hologic
<b>Made in Thailand</b>	Fabricat în Thailanda	Hologic
<b>Patents</b>	Brevete	Hologic
<b>USA REP</b>	Reprezentant în SUA	Hologic
<b>LATERAL ARM USE ONLY</b>	Utilizare numai pentru brațul lateral	Hologic
<b>Q.C. Use Only</b>	Utilizare numai pentru controlul calității	Hologic
<b>UNLOAD THIS SIDE</b>	Descărcare pe această parte	Hologic
<b>RAMP THIS SIDE</b>	Rampă pe această parte	Hologic














## Produse și etichete Breast and Skeletal Health



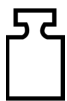










Glosar de simboluri

Simbol	Descriere	Standard (Standard)
	Deblocat	IEC 60417, Referință 5569
	Pornit (alimentare)	IEC 60417, Referință 5007
	Oprit (alimentare)	IEC 60417, Referință 5008
	Siguranță fuzibilă	IEC 60417, Referință 5016
	Legătură de protecție la pământ (împământare)	IEC 60417, Referință 5019
	Bornă de egalizare a potențialelor	IEC 60417, Referință 5021
	Curent alternativ	IEC 60417, Referință 5032
	Tensiune periculoasă	IEC 60417, Referință 5036
	Acest sistem transmite energie în radiofrecvență (RF) (radiație electromagnetică neionizantă)	IEC 60417, Referință 5140
	Parte aplicată de tip BF	IEC 60417, Referință 5333
	Parte aplicată de tip B	IEC 60417, Referință 5840
	Ethernet	IEC 60417, Referință 5988
	Avertizare de electricitate	IEC 60417, Referință 6042
	USB	IEC 60417-1
	Blocat	IEC 60417-1 ISO 7000-5569






Simbol	Descriere	Standard (Standard)
	„On (Pornit) și „Off” (Oprit) (referitor la alimentare) pentru computer și afișaj	IEC 60417-5010
	Pământ (împământare)	IEC 60417-5017
	Dispozitiv sensibil la electricitate statică	IEC 60417-5134
	„On” (Pornit) pentru componentă a echipamentului	IEC 60417-5264
	Comutator Pornire al computerului	IEC 60417-5264
	Comutator Standby al computerului	IEC 60417-5266
	Ansamblu sursă raze X	IEC 60417-5338
	Emisie sursă raze X	IEC 60417-5339
	Filtru de radiații	IEC 60417-5381
	Nu imersați în niciun lichid	IEC 60417-5995
<b>IPX8</b>	Echipamentul de accesoriu este adecvat pentru imersie continuă în apă (imersie până la 1 m timp de 1 oră)	IEC 60529

Simbol	Descriere	Standard (Standard)
 <b>IPX4</b>	Rezistent la stropire	IEC 60529
<b>IPX6</b>	Apa proiectată în jeturi puternice asupra echipamentului sau accesoriului din orice direcție nu trebuie să aibă efecte dăunătoare	IEC 60529
<b>IP54</b>	Protejat împotriva pătrunderii limitate a prafului, fără depuneri dăunătoare și protejat împotriva stropirii cu apă din toate direcțiile, pătrundere limitată permisă	IEC 60529
<b>IP22</b>	Protejat împotriva obiectelor străine solide cu Ø 12,5 mm și mai mari și protecție împotriva picăturilor de apă care cad pe verticală atunci când CARCASA este înclinată până la 15°	IEC 60529
	Dispozitiv medical	ISO 15223 variantă preliminară
	Producător	ISO 15223-1:2016, Referință 5.1.1
	Reprezentant autorizat în Comunitatea Europeană	ISO 15223-1:2016, Referință 5.1.2
	Data fabricației	ISO 15223-1:2016, Referință 5.1.3
	Data limită de utilizare	ISO 15223-1:2016, Referință 5.1.4
	Cod lot	ISO 15223-1:2016, Referință 5.1.5
	Număr de catalog	ISO 15223-1:2016, Referință 5.1.6
	Număr de serie	ISO 15223-1:2016, Referință 5.1.7

Simbol	Descriere	Standard (Standard)
	Sterilizat cu oxid de etilenă	ISO 15223-1:2016, Referință 5.2.3
	Sterilizat prin iradiere	ISO 15223-1:2016, Referință 5.2.4
	Nu sterilizați	ISO 15223-1:2016, Referință 5.2.6
	Nesteril	ISO 15223-1:2016, Referință 5.2.7
	Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat	ISO 15223-1:2016, Referință 5.2.8
	Fragil; manipulați cu grijă	ISO 15223-1:2016, Referință 5.3.1
	Păstrați uscat	ISO 15223-1:2016, Referință 5.3.4
	Limită inferioară de temperatură	ISO 15223-1:2016, Referință 5.3.5
	Limită superioară de temperatură	ISO 15223-1:2016, Referință 5.3.6
	Limită de temperatură	ISO 15223-1:2016, Referință 5.3.7
	Limită de umiditate	ISO 15223-1:2016, Referință 5.3.8
	Limită de presiune atmosferică	ISO 15223-1:2016, Referință 5.3.9
	Nu reutilizați	ISO 15223-1:2016, Referință 5.4.2

Simbol	Descriere	Standard (Standard)
 www.hologic.com/package-inserts	Consultați instrucțiunile de utilizare în format electronic	ISO 15223-1:2016, Referință 5.4.3
	Atenție	ISO 15223-1:2016, Referință 5.4.4
	Greutatea combinată a echipamentului și sarcina de lucru sigură a acestuia	ISO 60417, Referință 1321A
	Cu această parte în sus	ISO 7000:2014, Referință 0623
	Nu stivuiți	ISO 7000:2014, Referință 2402
	Limită de stivuire după număr	ISO 7000:2014, Referință 2403
	Prindere a mâinii	ISO 7010
	Avertizare	ISO 7010, Referință W001
	Marcaj CE cu numărul de referință al organismului notificat	Regulamentul privind dispozitivele medicale (MDR) (UE) 2017/745
	Cuprins	N/A
	Nu conține latex din cauciuc natural	N/A
	Conexiune Universal Serial Bus (Magistrală serială universală)	N/A
	Nu tăiați	N/A



Simbol	Descriere	Standard (Standard)
	Dispozitiv listat CSA	Standards Council of Canada (SCC) și U.S. Occupational Safety and Health Administration (OSHA)
	Medical – Echipamente medicale generale în ceea ce privește șocurile electrice, incendiile și pericolele mecanice numai în conformitate cu ANSI/AAMI ES 60601-1:2005 (AI:2012), CAN/CSA C22.2 No. 60601-1 (2014) și IEC 60601-1:2012	Clasificare UL
	Marcaj INMETRO & ULBR	Certificare UL-BR INMETRO (Brazilia)
	Simbol de reciclare	Unicode, Referință U+267C
	Eliminați echipamentele electrice și electronice separat de deșeurile standard. Trimiteți echipamentele scoase din uz la Hologic sau contactați reprezentantul dvs. de service	Directiva DEEE 2002/96/CE