

Sümbolid USA-s: kooskõlas föderaalõigusaktide koodeksi 21. jaotise (21CFR) osa 801.15 nõuetega on allpool toodud sõnastik sümbolitega, mis on kujutatud tootemärgistustel ilma saatetekstita.

Sümbol	Viide	Sümboli nimetus	Sümboli tähendus
	5.1.1	Tootja	Tähistab meditsiiniseadme tootjat. ^a
	5.1.2	Volitatud esindaja Euroopa Ühenduses	Tähistab volitatud esindajat Euroopa Ühenduses. ^a
	5.1.3	Tootmiskuupäev	Tähistab meditsiiniseadme tootmise kuupäeva. ^a
	5.1.4	Tarvitamise lõpptähtpäev	Tähistab kuupäeva, pärast mida ei tohi meditsiiniseadet kasutada. ^a
	5.1.5	Partii kood	Tähistab tootjapoolset partii koodi, mille alusel saab partii tuvastada. ^a
	5.1.6	Katalooginumber	Tähistab tootja katalooginumbrit, mille alusel saab meditsiiniseadme tuvastada. ^a
	5.1.8	Importija	Tähistab üksust, kes meditsiiniseadet konkreetsesse piirkonda impordib. ^a
	5.2.3	Steriliseeritud etüleenoksiidiga	Viitab sellele, et meditsiiniseade on steriliseeritud etüleenoksiidiga. ^a
	5.2.6	Mitte steriliseerida korduvalt	Viitab meditsiiniseadmele, mida ei tohi uuesti steriliseerida. ^a
	5.2.8	Ärge kasutage, kui pakend on kahjustatud	Viitab meditsiiniseadmele, mida ei tohi kasutada, kui pakend on kahjustatud või avatud. ^a
	5.2.11	Ühekordne steriilne barjäärsüsteem	Tähistab ühekordset steriilset barjäärsüsteemi. ^a
	5.3.2	Hoida eemal päikesevalgusest	Tähistab meditsiiniseadet, mis vajab kaitset valgusallikate eest. ^a
	5.3.4	Hoida kuivas	Tähistab meditsiiniseadet, mis vajab kaitset niiskuse eest. ^a
	5.3.6	Temperatuuri ülempiir	Tähistab temperatuuri ülempiiri, millega meditsiiniseade võib ohutult kokku puutuda. ^a
	5.4.2	Mitte korduskasutada	Tähistab meditsiiniseadet, mis on ette nähtud ainult ühekordseks kasutamiseks või kasutamiseks ühel patsiendil ühe protseduuri ajal. ^a
	5.4.3	Tutvuge kasutusjuhendiga www.angiodynamics.com	Viitab vajadusele tutvuda kasutusjuhendiga. ^a
	5.4.10	Sisaldab ohtlikke aineid	Tähistab meditsiiniseadet, mis sisaldab aineid, mis võivad olla kantserogeensed, mutageensed ja reproduktiivtoksilised (CMR), või aineid, millel on siseselektrioonisüsteemi kahjustavad omadused. ^a Sisaldab roostevaba terase komponendina koobalti. See seade ei ole ette nähtud kasutamiseks maos. Roostevaba terase kokkupuude väga happeliste vedelikega, näiteks maavedelikuga, võib põhjustada koobalti eraldumist roostevabast terasest. Koobalt on määruse (EÜ) nr 1272/2008 alusel klassi 1B kantserogeen ja klassi 1B reproduktiivtoksiinne aine.
	5.7.7	Meditsiiniseade	Viitab sellele, et tegemist on meditsiiniseadmega ^a
	5.7.10	Kordumatu dentifitseerimistunnus	Tähistab kandjat, mis sisaldab kordumatu identifitseerimistunnusega seotud teavet. ^a
	Ei kohaldata	Ainult retsepti alusel	Ettevaatust! USA föderaalasutused lubavad seda seadet müüa ainult arstidel või arstide tellimusel. ^a
	Ei kohaldata	Universaalne tootenumber	Universaalse tootenumbri (UPN) kood tähistab tootja poolt seadmele määratud numbrit.
	Ei kohaldata	Kogus pakendis	Viitab sellele, et kõrval olev number kajastab pakendis olevate ühikute arvu.
	Ei kohaldata	CE-märgis	Tootja vastavusdeklaratsioon meditsiiniseadmete määrusele (EL) nr 2017/745. ^a
	1135	Taaskasutatav pakend	Taaskasutatav pakend. ^a

a. EN ISO 15223-1 – Meditsiiniseadmed – Meditsiiniseadme märgisel, märgistusel ning kaasavas teabes kasutatavad tingimärgid.
b. 21 CFR 801.109 – föderaalõigusaktide koodeks
c. (EL) nr 2017/745 – meditsiiniseadmete määrus, mis avaldati 5. mail 2017
d. EN ISO 14021 Keskkonnamärgised ja teatised. Isedeklareeritavad keskkonnamärgid (II tüüpi keskkonnamärgistamine)

AngioDynamics, Inc.
603 Queensbury Avenue
Queensbury, NY 12804
USA
USA klienditeenindus 800-772-6446

EC REP
AngioDynamics Netherlands BV
Haaksbergweg 75
1101 BR, Amsterdam
The Netherlands

UK CA 0086
UK Responsible Person:
AngioDynamics UK Ltd.
c/o Kidd Rapinet
29 Harbour
Exchange Square
London E14 9GE
United Kingdom

CE 2797



© 2022 AngioDynamics, Inc. or its affiliates. All rights reserved.