





















# Symbolien Merkitykset

Tässä sanastossa esiteltyjä symboleita käytetään Verathon-tuotteiden merkinnöissä, pakkauksissa tai käyttöoppaissa. Katso tuotekohtaiset tiedot soveltuvasta käyttöoppaasta osoitteesta [verathon.com/service-and-support](http://verathon.com/service-and-support).

## Viranomaisten edellyttämät symbolit

SYMBOLI	SYMBOLIN OTSIKKO	SELITYSTEKSTI	STANDARDIVIITE	STANDARDIN NIMI
	Varoitus	Ilmoittaa, että on toimittava varovasti käytettäessä laitetta tai säädintä lähellä symbolin sijoituspaikkaa tai että nykyinen tilanne edellyttää käyttäjän tarkkaavaisuutta tai toimia, jotta vältetään epätoivotut seuraukset.	ISO 15223-1: 2021 Viitenumero 5.4.4	Terveydenhuollon laitteet ja tarvikkeet. Kuvatunnukset, joita käytetään valmistajan toimittamien tietojen yhteydessä, osa 1: Yleiset vaatimukset
	Varoitus, sähköiskun vaara	Merkitsee laitteen, esimerkiksi hitsauksen virtalähteen, joka aiheuttaa sähköiskuvaaran.	ISO 60417: 2013 Viitenumero 6042	Laitteessa käytettävät graafiset symbolit
	Yleinen varoitusmerkintä	Merkitsee yleistä varoitusta.	ISO 7010: 2011 Viitenumero W001	Graafiset symbolit – turvallisuusvärit ja turvallisuusmerkit – rekisteröidyt turvallisuusmerkit
	Varoitus; kuuma pinta	Varoittaa kuumasta pinnasta.	ISO 7010: 2011 Viitenumero W017	Graafiset symbolit – turvallisuusvärit ja turvallisuusmerkit – rekisteröidyt turvallisuusmerkit
	Varoitus, terävät reunat	Ilmoittaa, että merkityn tuotteen reunat ovat teräviä eikä siihen pidä koskea huolimattomasti.	ISO 60417: 2013 Viitenumero 6043	Laitteessa käytettävät graafiset symbolit
	Ei-ionisoiva sähkömagneettinen säteily	Ilmoittaa yleisesti kohonnutta, mahdollisesti vaarallista, ei-ionisoivan säteilyn tasoa tai laitteita tai järjestelmiä esim. lääketieteellisellä sähköalueella, joita ovat RF-lähettimet tai jotka tahallisesti käyttävät RF-sähkömagneettista energiaa diagnostiin tai hoitoon.	IEC 60601-1-2 Viitenumero 5.1.1	Lääketieteelliset sähkölaitteet, osa 1-2: Yleiset vaatimukset perusturvallisuudesta ja perustoiminnasta; kokoomastandardi: Sähkömagneettinen yhteensopivuus – vaatimukset ja testit
	Puhallin, imu	Osoittaa kytkimen tai säätimen, jolla imun puhallinta käytetään.	IEC 60417: 2013 Viitenumero 6189	Laitteessa käytettävät graafiset symbolit
	Yleinen kieltomerkintä	Ilmoittaa kielletystä toiminnasta.	ISO 7010: 2011 Viitenumero P001	Graafiset symbolit – turvallisuusvärit ja turvallisuusmerkit – rekisteröidyt turvallisuusmerkit
	Katso käyttöohjeet	Ilmoittaa, että käyttäjän on katsottava käyttöohjeita.	ISO 15223-1: 2021 Viitenumero 5.4.3	Terveydenhuollon laitteet ja tarvikkeet. Kuvatunnukset, joita käytetään valmistajan toimittamien tietojen yhteydessä, osa 1: Yleiset vaatimukset
	Noudata käyttöohjeita	Lue käyttöohje/käyttöopas.	IEC 60601-1, taulukko D.2, symboli 10	Lääketieteelliset sähkölaitteet, osa 1: Yleiset vaatimukset perusturvallisuudesta ja perustoiminnasta
	Jakelija	Ilmoittaa tahon, joka jakelee lääkinnällistä laitetta alueella.	ISO 15223-1: 2021 Viitenumero 5.1.9	Terveydenhuollon laitteet ja tarvikkeet. Kuvatunnukset, joita käytetään valmistajan toimittamien tietojen yhteydessä
	Maahantuojaja	Ilmoittaa tahon, joka tuo lääkinnällistä laitetta alueelle.	ISO 15223-1: 2021 Viitenumero 5.1.8	Terveydenhuollon laitteet ja tarvikkeet. Kuvatunnukset, joita käytetään valmistajan toimittamien tietojen yhteydessä
	Valmistaja	Ilmoittaa lääketieteellisen laitteen valmistajan EU-direktiivien 90/385/ETY, 93/42/ETY ja 98/79/EY mukaisesti.	ISO 15223-1: 2021 Viitenumero 5.1.1	Terveydenhuollon laitteet ja tarvikkeet. Kuvatunnukset, joita käytetään valmistajan toimittamien tietojen yhteydessä, osa 1: Yleiset vaatimukset
	Valtuutettu edustaja Euroopan yhteisössä / Euroopan unionissa	Ilmoittaa valtuutetun edustajan Euroopan yhteisössä / Euroopan unionissa.	ISO 15223-1: 2021 Viitenumero 5.1.2	Terveydenhuollon laitteet ja tarvikkeet. Kuvatunnukset, joita käytetään valmistajan toimittamien tietojen yhteydessä, osa 1: Yleiset vaatimukset

SYMBOLI	SYMBOLIN OTSIKKO	SELITYSTEKSTI	STANDARDIVIITE	STANDARDIN NIMI
	Sveitsin valtuutettu edustaja	Ilmoittaa valtuutetun edustajan Sveitsissä.	ISO 15223-1: 2021 Viitenumero 5.1.2	Terveydenhuollon laitteet ja tarvikkeet. Kuvatunnukset, joita käytetään valmistajan toimittamien tietojen yhteydessä, osa 1: Yleiset vaatimukset
	Yhdistyneen kuningaskunnan valtuutettu edustaja	Ilmoittaa valtuutetun edustajan Iossa-Britanniassa (Englanti, Wales ja Skotlanti).	ISO 15223-1: 2021 Viitenumero 5.1.2	Terveydenhuollon laitteet ja tarvikkeet. Kuvatunnukset, joita käytetään valmistajan toimittamien tietojen yhteydessä, osa 1: Yleiset vaatimukset
	Valmistuspäivämäärä	Ilmoittaa lääketieteellisen laitteen valmistuspäivämäärän.	ISO 15223-1: 2021 Viitenumero 5.1.3	Terveydenhuollon laitteet ja tarvikkeet. Kuvatunnukset, joita käytetään valmistajan toimittamien tietojen yhteydessä, osa 1: Yleiset vaatimukset
	Viimeinen käyttöpäivä	Ilmoittaa päivämäärän, jonka jälkeen lääketieteellistä laitetta ei saa käyttää.	ISO 15223-1: 2021 Viitenumero 5.1.4	Terveydenhuollon laitteet ja tarvikkeet. Kuvatunnukset, joita käytetään valmistajan toimittamien tietojen yhteydessä, osa 1: Yleiset vaatimukset
	Tuotenumero	Ilmoittaa valmistajan tuotenumeron, jotta lääketieteellinen laite voidaan tunnistaa.	ISO 15223-1: 2021 Viitenumero 5.1.6	Terveydenhuollon laitteet ja tarvikkeet. Kuvatunnukset, joita käytetään valmistajan toimittamien tietojen yhteydessä, osa 1: Yleiset vaatimukset
	Sarjanumero	Ilmoittaa valmistajan sarjanumeron, jotta tietty lääketieteellinen laite voidaan tunnistaa.	ISO 15223-1: 2021 Viitenumero 5.1.7	Terveydenhuollon laitteet ja tarvikkeet. Kuvatunnukset, joita käytetään valmistajan toimittamien tietojen yhteydessä, osa 1: Yleiset vaatimukset
	Eräkoodi	Ilmoittaa valmistajan eräkoodin, jotta erä voidaan tunnistaa.	ISO 15223-1: 2021 Viitenumero 5.1.5	Terveydenhuollon laitteet ja tarvikkeet. Kuvatunnukset, joita käytetään valmistajan toimittamien tietojen yhteydessä, osa 1: Yleiset vaatimukset
	Lääkinnällinen laite	Ilmoittaa, että kyseessä on lääkinnällinen laite.	ISO 15223-1:2021 Viitenumero 5.7.7	Terveydenhuollon laitteet ja tarvikkeet. Kuvatunnukset, joita käytetään valmistajan toimittamien tietojen yhteydessä, osa 1: Yleiset vaatimukset
	Lämpötilan yläraja	Ilmoittaa sen lämpötilan ylärajan, jolle lääketieteellinen laite voidaan turvallisesti altistaa.	ISO 15223-1: 2021 Viitenumero 5.3.6	Terveydenhuollon laitteet ja tarvikkeet. Kuvatunnukset, joita käytetään valmistajan toimittamien tietojen yhteydessä, osa 1: Yleiset vaatimukset
	Lämpötilarajoitus	Ilmoittaa lämpötila-alueen, jolle lääketieteellinen laite voidaan turvallisesti altistaa.	ISO 15223-1: 2021 Viitenumero 5.3.7	Terveydenhuollon laitteet ja tarvikkeet. Kuvatunnukset, joita käytetään valmistajan toimittamien tietojen yhteydessä, osa 1: Yleiset vaatimukset
	Kosteusrajoitus	Ilmoittaa kosteusalueen, jolle lääketieteellinen laite voidaan turvallisesti altistaa.	ISO 15223-1: 2021 Viitenumero 5.3.8	Terveydenhuollon laitteet ja tarvikkeet. Kuvatunnukset, joita käytetään valmistajan toimittamien tietojen yhteydessä, osa 1: Yleiset vaatimukset
	Ilmanpainerajoitus	Ilmoittaa ilmanpainealueen, jolle lääketieteellinen laite voidaan turvallisesti altistaa.	ISO 15223-1: 2021 Viitenumero 5.3.9	Terveydenhuollon laitteet ja tarvikkeet. Kuvatunnukset, joita käytetään valmistajan toimittamien tietojen yhteydessä, osa 1: Yleiset vaatimukset
Rx Only	Vain lääkärin määräyksestä	Vakava varoitus: Yhdysvaltojen liittovaltion laki rajoittaa tämän laitteen myynnin lääkäreille tai lääkärin määräyksestä.	21 CFR 801.109	Merkinnät: Lääkärin määräämät laitteet
	Särkyvä; käsiteltävä varoen	Ilmoittaa lääketieteellisestä laitteesta, joka voi rikkoutua tai vahingoittua, jos sitä ei käsitellä varovasti.	ISO 15223-1: 2021 Viitenumero 5.3.1	Terveydenhuollon laitteet ja tarvikkeet. Kuvatunnukset, joita käytetään valmistajan toimittamien tietojen yhteydessä, osa 1: Yleiset vaatimukset
	Pidettävä kuivana	Ilmoittaa lääketieteellisestä laitteesta, jota on suojattava kosteudelta. <i>Huomautus: Tämä symboli voi tarkoittaa myös "Pidettävä poissa sateesta", kuten standardissa ISO 7000 mainitaan.</i>	ISO 15223-1: 2021 Viitenumero 5.3.4	Terveydenhuollon laitteet ja tarvikkeet. Kuvatunnukset, joita käytetään valmistajan toimittamien tietojen yhteydessä, osa 1: Yleiset vaatimukset
	Vain käyttöön sisätiloissa	Ilmoittaa, että laite on tarkoitettu käytettäväksi vain sisätiloissa.	IEC 60417: 2013 Viitenumero 5957	Laitteessa käytettävät graafiset symbolit













SYMBOLI	SYMBOLIN OTSIKKO	SELITYSTEKSTI	STANDARDIVIITE	STANDARDIN NIMI
	Älä käytä, jos pakkaus on vaurioitunut ja katso käyttöohjeet	Ilmoittaa lääkinnällisestä laitteesta, jota ei pidä käyttää, jos pakkaus on vahingoittunut tai avattu, ja ilmoittaa, että käyttäjän tulee katsoa lisätietoja käyttöohjeista.	ISO 15223-1: 2021 Viitenumero 5.2.8	Terveydenhuollon laitteet ja tarvikkeet. Kuvatunnukset, joita käytetään valmistajan toimittamien tietojen yhteydessä, osa 1: Yleiset vaatimukset
	Tämä puoli ylöspäin	Osoittaa kuljetuslaatikon oikean pystysuunnan.	ISO 7000: 2004 Viitenumero 0623	Laitteessa käytettävät graafiset symbolit – rekisteröidyt symbolit
	Pakkausyksikkö	Ilmoittaa pakkauksen kappalemäärän.	ISO 7000: 2004 Viitenumero 2794	Laitteessa käytettävät graafiset symbolit – rekisteröidyt symbolit
	Pinoamisrajoitus	Ilmoittaa, että tuotteita ei saa pinota pystysuunnassa määrätyn määrän yli, joko kuljetuspakkauksen luonteen tai tuotteiden itsensä vuoksi.	ISO 7000: 2004 Viitenumero 2403	Laitteessa käytettävät graafiset symbolit – rekisteröidyt symbolit
	Ei saa työntää	Kieltää tuotteen työntämisen.	ISO 7010: 2011 Viitenumero P017	Graafiset symbolit – turvallisuusvärit ja turvallisuusmerkit – rekisteröidyt turvallisuusmerkit
	Kierrätys	Ilmoittaa kierrätysastian tai -säiliön sijainnin.	ISO 7001: 2007 Viitenumero PI PF 066	Graafiset symbolit – julkiset tietosymbolit
	Steriloitu etyleenioksidilla	Ilmoittaa, että lääketieteellinen laite on steriloitu eteenioksidilla.	ISO 15223-1: 2021 Viitenumero 5.2.3	Terveydenhuollon laitteet ja tarvikkeet. Kuvatunnukset, joita käytetään valmistajan toimittamien tietojen yhteydessä, osa 1: Yleiset vaatimukset
	Steriloitu säteilyttämällä	Ilmoittaa, että lääketieteellinen laite on steriloitu säteilyttämällä.	ISO 15223-1: 2021 Viitenumero 5.2.4	Terveydenhuollon laitteet ja tarvikkeet. Kuvatunnukset, joita käytetään valmistajan toimittamien tietojen yhteydessä, osa 1: Yleiset vaatimukset
	Yksinkertainen steriili suojajärjestelmä	Ilmoittaa yksinkertaisen steriilin suojajärjestelmän.	ISO 15223-1: 2021 Viitenumero 5.2.11	Terveydenhuollon laitteet ja tarvikkeet. Kuvatunnukset, joita käytetään valmistajan toimittamien tietojen yhteydessä, osa 1: Yleiset vaatimukset
	Ei uudelleenkäyttöä	Ilmoittaa, että lääkinnällinen laite on tarkoitettu kertakäyttöiseksi.	ISO 15223-1: 2021 Viitenumero 5.4.2	Terveydenhuollon laitteet ja tarvikkeet. Kuvatunnukset, joita käytetään valmistajan toimittamien tietojen yhteydessä, osa 1: Yleiset vaatimukset
	Epästeriili	Ilmoittaa, että lääketieteellistä laitetta ei ole steriloitu.	ISO 15223-1: 2021 Viitenumero 5.2.7	Terveydenhuollon laitteet ja tarvikkeet. Kuvatunnukset, joita käytetään valmistajan toimittamien tietojen yhteydessä, osa 1: Yleiset vaatimukset
	Luokan II laitteisto	Ilmoittaa, että laite täyttää luokan II laitteille määritetyt turvallisuusvaatimukset IEC 61140 -standardin mukaisesti.	IEC 60417: 2013 Viitenumero 5172	Laitteessa käytettävät graafiset symbolit
	Tyypin BF sovellettu osa	Ilmoittaa tyypin BF sovelletusta osasta, joka noudattaa standardia IEC 60601-1.	IEC 60601-1, taulukko D.1, symboli 20	Lääketieteelliset sähkölaitteet, osa 1: Yleiset vaatimukset perusturvallisuudesta ja perustoiminnasta
	Tasavirtaliitännän polariteetti	Ilmoittaa tasavirtalähteen positiivisen ja negatiivisen liitännän (polaarisuuden) tai positiivisen ja negatiivisen liitännän laitteessa, johon voidaan liittää tasavirtalähde.	IEC 60950-1, versio 2.2: 2013 Viitenumero 4.3.8	Laitteessa käytettävät graafiset symbolit
	Tasavirta	Ilmoittaa tehokilvessä, että laite sopii vain tasavirtaan; merkitsee asianomaiset liittimet.	IEC 60417: 2013 Viitenumero 5031	Laitteessa käytettävät graafiset symbolit
	Vaihtovirta	Ilmoittaa tehokilvessä, että laite sopii vaihtovirtaan; merkitsee asianomaiset liittimet.	IEC 60417: 2013 Viitenumero 5032	Laitteessa käytettävät graafiset symbolit
	Maadoitus	Ilmoittaa maadoitusliittimen tapauksissa, joissa symbolia 5018 tai 5019 ei erityisesti edellytetä.	IEC 60417: 2013 Viitenumero 5017	Laitteessa käytettävät graafiset symbolit

SYMBOLI	SYMBOLIN OTSIKKO	SELITYSTEKSTI	STANDARDIVIITE	STANDARDIN NIMI
	Sulake	Ilmoittaa sulakerasioista tai niiden sijainneista.	IEC 60417: 2013 Viitenumero 5016	Laitteessa käytettävät graafiset symbolit
	Valmiustila	Ilmoittaa kytkimen tai kytkimen asennon, jolla laitteen osaan kytketään virta valmiustilaan siirtymistä varten, ja ilmoittaa vähäiseen virrankulutukseen siirtymisen ohjauksesta tai tilasta. Jokainen virrankulutuksen eri tila voi olla ilmoitettu vastaavalla värillä.	IEC 60417: 2013 Viitenumero 5009	Laitteessa käytettävät graafiset symbolit
	Sähköstaattisesti herkat laitteet	Ilmoittaa, että pakkaus sisältää elektrostaattisia laitteita.	IEC-TR-60878 Viitenumero 5134	Graafiset symbolit lääketieteellisellä vastaanotolla käytetyissä sähkölaitteissa
	Jätteiden hävitystila	Elektronisia tuotteita ei saa hävittää yleisjätteen mukana.	Direktiivi 2002/96/EY (WEEE)	Sähkö- ja elektroniikkalaitteiden merkintä direktiivin 2002/96/EY (WEEE) artiklan 11(2) mukaisesti
	Sisähalkaisija	Ilmoittaa viittauksen sisähalkaisijaan.	IEC 60417: 2013 Viitenumero 5845	Laitteessa käytettävät graafiset symbolit
	Ulkohalkaisija	Ilmoittaa viittauksen ulkohalkaisijaan.	IEC 60417: 2013 Viitenumero 5846	Laitteessa käytettävät graafiset symbolit

## Muut symbolit





Tämän osan symbolit eivät tietävästi ole viranomaistandardien alaisia. Ne joko noudattavat alan tai valtiollisten standardikomiteoiden vaatimuksia tai täyttävät tietyn yritysvaatimuksen standardin IEC 60601 mukaisesti.

SYMBOLI	SELITYSTEKSTI
	Ei saa polttaa
	Ei saa huoltaa
	Tämä sivu on jätetty tarkoituksella tyhjäksi
	USB-muistitikku
	USB-muisti tallennukseen
	Käsittele varoen
	Laatikon sisältämä lukumäärä
	Kärryn ja järjestelmän kokonaispaino lisävarusteiden kanssa
	Lähetyspakkaus on valmistettu aaltopahvista ja se on kierrätettävä
	Luettelonumeron paperin tilaukseen
	Helposti syttyvää

SYMBOLI	SELITYSTEKSTI
	Litium-ioniakku
	Akkukäyttöinen
	Yhdistä virtalähteeseen
	USB
	Energiatehokkuustaso IV
	Energiatehokkuustaso V
	Energiatehokkuustaso VI
<b>LPS</b>	Rajoitettu virtalähde
	Kaksilumenisia putkia ei tueta
	Kaksilumenisia putkia ei tueta
	Ei imuominaisuutta
	Ei imuominaisuutta
	Ei yhteensopiva endoskopiatyökalujen tai lisälaitteiden kanssa (jos merkinnän yhteydessä on halkaisijaväli, ei yhteensopiva endoskopiatyökalujen tai lisälaitteiden kanssa, joiden halkaisija on tällä välillä)

# Sertifioinnit

SYMBOLI	SELITYSTEKSTI	STANDARDI TAI VIRANOMAINEN	STANDARDIN NIMI (TARVITTAESSA)
	CE-merkintä tarkoittaa, että tuote noudattaa sovellettavia Euroopan unionin direktiivejä	Direktiivi 93/42/ETY	Neuvoston direktiivi 93/42/ETY, päivätty 14. kesäkuuta 1993, lääketieteellisiä laitteista
	UKCA – UK Conformity Assessed -merkintä, joka ilmoittaa, että tuote on Englannissa, Skotlannissa ja Walesissa sovellettavien standardien vaatimusten mukainen	—	—
	BC-ympyrämerkki – akkulaturi noudattaa Kalifornian energiakomission akkujen latausjärjestelmille antamia säädöksiä	20 CCR § 1607	Kalifornian lainsäädäntö, laitteiden tehosäädökset – laitteiden merkinnät
	CSA – Canadian Standards Associationin sertifiointimerkki, ilmaisee sovellettavien sähkökäyttöisten lääkitäilaitteiden standardien mukaisuuden	—	—
	EFUP – ympäristöystävällinen käyttöaika	SJ/T11364-2006	Merkintä vaarallisten aineiden rajoitetusta käytöstä elektroniikka- ja sähkötuotteissa
	FCC – testattu Federal Communications Commission -vaatimusten mukaisesti	—	—
	ICASA – testattu Independent Communications Authority of South African vaatimusten mukaisesti	—	—
	JQA – sähkölaitteiden ja materiaalien turvallisuuslain mukainen yhdenmukaisuusarviointi ja sertifiointi, jonka on suorittanut Japan Quality Assurance Organization	—	—
	C-Tick – Australiaa ja Uutta-Seelantia koskeva vaatimustenmukaisuusmerkki	AS/NZS3820	Sähkölaitteiden perusturvallisuusvaatimukset
	GS – saksalainen turvallisuushyväksyntä, joka ilmoittaa saksalaisen laiteturvallisuuslain mukaisuuden	—	—
	(Diamond) PSE-merkintä luokan A tuotteelle – vahvistaa Japanissa myytävien tuotteiden sähköturvallisuus- ja EMI-vaatimusten noudattamisen	Japanin talous-, kauppaja teollisuusministeriö (METI)	Japan DENAN Act (sähkölaitteiden ja materiaalien turvallisuuslaki)
	TÜV – osien tai alikokoonpanojen suojaushyväksyntämerkki	TÜV Rheinland	—
	TÜV – osien tai alikokoonpanojen suojaushyväksyntämerkki	TÜV SÜD Mark E	—
	TÜV – osien tai alikokoonpanojen suojaushyväksyntämerkki, Kanadan ja Yhdysvaltojen standardien mukainen	TÜV SÜD NRTL (Kanada/USA)	—

SYMBOLI	SELITYSTEKSTI	STANDARDI TAI VIRANOMAINEN	STANDARDIN NIMI (TARVITTAESSA)
	ETL – Intertek Testing Services, Inc:n tunnustama osa	—	—
	UL – Underwriters Laboratories -laboratorioiden sertifiointimerkintä sähköiskusta, tulipalosta ja mekaanisista vaaroista	—	—
	UL – Underwriters Laboratoriesin Recognized Component -sertifiointimerkki	—	—
	UL – Underwriters Laboratories Recognized Component -sertifiointimerkki Kanadassa ja Yhdysvalloissa	—	—

verathon.com

Verathon on Verathon Inc:n rekisteröity tavaramerkki.  
© 2022 Verathon Inc.

**Verathon Inc.**

20001 North Creek Parkway  
Bothell, WA 98011, Yhdysvallat  
Puh: +1 800 331 2313 (vain Yhdysvallat ja Kanada)  
Puh: +1 425 867 1348 Faksi: +1 425 883 2896

**Verathon Medical (Australia) Pty Limited**

Unit 9, 39 Herbert Street  
St Leonards NSW 2065, Australia  
Australiassa: puh: 1800 613 603 / faksi: 1800 657 970  
Kansainvälisesti: puh: +61 2 9431 2000 / faksi: +61 2 9475 1201



**MDSS CH GmbH**

Laurenzenvorstadt 61  
5000 Aarau  
Sveitsi



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



Willem Fenengastraat 13  
1096 BL Amsterdam, Alankomaat  
Puh: +31 (0) 20 210 30 91  
Faksi: +31 (0) 20 210 30 92



**MDSS-UK RP Ltd.**

6 Wilmslow Road, Rusholme  
Manchester M14 5TP  
Yhdistynyt kuningaskunta  
Puh: +44 (0)7898 375115