
















符號術語表

Verathon 當前產品的標籤、包裝或手冊中會出現如下術語表所示的標誌。有關特定產品的資訊，請參閱 verathon.com/service-and-support 上提供的相應手冊。

管控符號

符號	符號標題	說明文字	標準參考	標準標題
	小心	表示在靠近符號所在位置操作設備或控制項時需要格外小心，或目前情況需要操作員給予關注或採取行動，以免造成不良後果。	ISO 15223-1 : 2021 參考編號 5.4.4	醫療裝置 — 與生產商提供的資訊一起使用的符號，第 1 部分：一般要求
	小心，觸電風險	表示有觸電風險的設備，例如焊接電源。	ISO 60417 : 2013 參考編號 6042	供設備上使用的圖形符號
	一般警告標誌	表示一般警告。	ISO 7010 : 2011 參考編號 W001	圖形符號—安全顏色和安全標誌—註冊的安全標誌
	警告；高溫表面	警告有高溫表面。	ISO 7010 : 2011 參考編號 W017	圖形符號—安全顏色和安全標誌—註冊的安全標誌
	小心，鋒利邊緣	表示標記的物品含有鋒利邊緣，操作時應小心謹慎，切勿觸碰。	ISO 60417 : 2013 參考編號 6043	供設備上使用的圖形符號
	非電離電磁輻射	表示存在總體水平較高並具有潛在危險性的非電離輻射，或表示包括 RF 發送器或有意應用 RF 電磁能量進行診斷或治療的設備或系統，例如醫療電氣領域的設備或系統。	IEC 60601-1-2 參考編號 5.1.1	醫療電氣設備，第 1-2 部分：對基本安全和基本性能的一般要求；輔助標準：電磁相容性—要求和測試
	抽吸氣動葉輪	確定可操作氣動葉輪進行抽吸的開關或控制器。	IEC 60417 : 2013 參考編號 6189	供設備上使用的圖形符號
	一般禁止標誌	表示禁止的操作。	ISO 7010 : 2011 參考編號 P001	圖形符號—安全顏色和安全標誌—註冊的安全標誌
	查閱使用說明	表示使用者有必要查閱使用說明。	ISO 15223-1 : 2021 參考編號 5.4.3	醫療裝置 — 與生產商提供的資訊一起使用的符號，第 1 部分：一般要求
	遵循使用說明	請參閱說明手冊/小冊子。	IEC 60601-1， 表 D.2，符號 10	醫療電氣設備，第 1 部分：對基本安全和基本性能的一般要求
	經銷商	表示將醫療裝置分銷至該區域的法人機構。	ISO 15223-1 : 2021 參考編號 5.1.9	醫療裝置—與生產商提供的資訊一同使用的符號
	進口商	表示將醫療裝置進口至該區域的法人機構。	ISO 15223-1 : 2021 參考編號 5.1.8	醫療裝置—與生產商提供的資訊一同使用的符號
	生產商	表示符合 EU 指令 90/385/EEC、93/42/EEC 和 98/79/EC 定義的醫療裝置生產商。	ISO 15223-1 : 2021 參考編號 5.1.1	醫療裝置 — 與生產商提供的資訊一起使用的符號，第 1 部分：一般要求
	歐洲共同體/歐盟授權代表	表示歐洲共同體/歐盟授權代表。	ISO 15223-1 : 2021 參考編號 5.1.2	醫療裝置 — 與生產商提供的資訊一起使用的符號，第 1 部分：一般要求

符號	符號標題	說明文字	標準參考	標準標題
	瑞士授權代表	表示瑞士的授權代表。	ISO 15223-1 : 2021 參考編號 5.1.2	醫療裝置 — 與生產商提供的資訊一起使用的符號，第 1 部分：一般要求
	英國責任人	表示大不列顛（英格蘭、威爾士和蘇格蘭）市場的授權代表。	ISO 15223-1 : 2021 參考編號 5.1.2	醫療裝置 — 與生產商提供的資訊一起使用的符號，第 1 部分：一般要求
	製造日期	表示醫療裝置的製造日期。	ISO 15223-1 : 2021 參考編號 5.1.3	醫療裝置 — 與生產商提供的資訊一起使用的符號，第 1 部分：一般要求
	有效期	表示此日期過後即不得再使用醫療裝置。	ISO 15223-1 : 2021 參考編號 5.1.4	醫療裝置 — 與生產商提供的資訊一起使用的符號，第 1 部分：一般要求
	目錄編號	表示生產商用來識別醫療裝置的目錄編號。	ISO 15223-1 : 2021 參考編號 5.1.6	醫療裝置 — 與生產商提供的資訊一起使用的符號，第 1 部分：一般要求
	序號	表示生產商用來識別特定醫療裝置的序號。	ISO 15223-1 : 2021 參考編號 5.1.7	醫療裝置 — 與生產商提供的資訊一起使用的符號，第 1 部分：一般要求
	批代碼	表示生產商用來識別批次或批的批代碼。	ISO 15223-1 : 2021 參考編號 5.1.5	醫療裝置 — 與生產商提供的資訊一起使用的符號，第 1 部分：一般要求
	醫療裝置	表示物品屬於醫療裝置。	ISO 15223-1 : 2021 參考編號 5.7.7	醫療裝置 — 與生產商提供的資訊一起使用的符號，第 1 部分：一般要求
	溫度上限	表示醫療裝置安全暴露溫度的上限。	ISO 15223-1 : 2021 參考編號 5.3.6	醫療裝置 — 與生產商提供的資訊一起使用的符號，第 1 部分：一般要求
	溫度限制	表示醫療裝置的安全暴露溫度限制。	ISO 15223-1 : 2021 參考編號 5.3.7	醫療裝置 — 與生產商提供的資訊一起使用的符號，第 1 部分：一般要求
	濕度限制	表示醫療裝置的安全暴露濕度範圍。	ISO 15223-1 : 2021 參考編號 5.3.8	醫療裝置 — 與生產商提供的資訊一起使用的符號，第 1 部分：一般要求
	大氣壓力限制	表示醫療裝置的安全暴露大氣壓力範圍。	ISO 15223-1 : 2021 參考編號 5.3.9	醫療裝置 — 與生產商提供的資訊一起使用的符號，第 1 部分：一般要求
Rx Only	僅限處方用途	小心：聯邦法律（美國）規定本設備只能由持照保健醫師或遵其醫囑銷售。	21 CFR 801.109	標示：處方裝置
	易碎物品；輕搬輕放	表示搬放不慎可能破損的醫療裝置。	ISO 15223-1 : 2021 參考編號 5.3.1	醫療裝置 — 與生產商提供的資訊一起使用的符號，第 1 部分：一般要求
	保持乾燥	表示需要防潮的醫療裝置。 注釋：此符號還可表示 ISO 7000 中提及的「避免雨淋」。	ISO 15223-1 : 2021 參考編號 5.3.4	醫療裝置 — 與生產商提供的資訊一起使用的符號，第 1 部分：一般要求
	僅限室內使用	表示設計僅供室內使用的設備。	IEC 60417 : 2013 參考編號 5957	供設備上使用的圖形符號

符號	符號標題	說明文字	標準參考	標準標題
	如果包裝損壞，請勿使用，並查閱使用說明	表示包裝如損壞或打開，則不應使用該醫療裝置，使用者應查閱使用說明以了解更多資訊。	ISO 15223-1 : 2021 參考編號 5.2.8	醫療裝置—與生產商提供的資訊一起使用的符號，第1部分：一般要求
	向上	表示運輸包裝的正確直立位置。	ISO 7000 : 2004 參考編號 0623	供設備上使用的圖形符號—註冊符號
	每箱數量	表示包裝內件數。	ISO 7000 : 2004 參考編號 2794	供設備上使用的圖形符號—註冊符號
	堆放數量限制	表示由於運輸包裝的性質或物品本身性質的緣故，垂直堆放的物品不應超過規定數量。	ISO 7000 : 2004 參考編號 2403	供設備上使用的圖形符號—註冊符號
	禁止推動	禁止推靠物體。	ISO 7010 : 2011 參考編號 P017	圖形符號—安全顏色和安全標誌—註冊的安全標誌
	回收	表示回收箱或容器的位置。	ISO 7001: 2007 參考編號 PI PF 066	圖形符號—公共資訊符號
	已使用環氧乙烷滅菌	表示已使用環氧乙烷滅菌的醫療裝置。	ISO 15223-1 : 2021 參考編號 5.2.3	醫療裝置—與生產商提供的資訊一起使用的符號，第1部分：一般要求
	已經過輻射滅菌	表示已使用輻射滅菌的醫療裝置。	ISO 15223-1 : 2021 參考編號 5.2.4	醫療裝置—與生產商提供的資訊一起使用的符號，第1部分：一般要求
	單一無菌屏障系統	表示單一的無菌屏障系統。	ISO 15223-1 : 2021 參考編號 5.2.11	醫療裝置—與生產商提供的資訊一起使用的符號，第1部分：一般要求
	不允許重複使用	表示醫療裝置是一次性用品。	ISO 15223-1 : 2021 參考編號 5.4.2	醫療裝置—與生產商提供的資訊一起使用的符號，第1部分：一般要求
	非無菌	表示尚未經過滅菌處理的醫療裝置。	ISO 15223-1 : 2021 參考編號 5.2.7	醫療裝置—與生產商提供的資訊一起使用的符號，第1部分：一般要求
	II類設備	表示符合 IEC 61140 對 II 類設備規定的安全要求的設備。	IEC 60417 : 2013 參考編號 5172	供設備上使用的圖形符號
	BF 型觸身部件	表示符合 IEC 60601-1 規定的 BF 型觸身部件。	IEC 60601-1, 表 D.1, 符號 20	醫療電氣設備，第1部分：對基本安全和基本性能的一般要求
	直流電源連接器極性	表示直流電源的正負極連接（極性），或可連接直流電源的設備的正負極連接。	IEC 60950-1, 2.2 版 : 2013 參考編號 4.3.8	供設備上使用的圖形符號
	直流電	在銘牌上指示設備只適合使用直流電；表示相關端子。	IEC 60417 : 2013 參考編號 5031	供設備上使用的圖形符號
	交流電	在銘牌上指示設備只適合使用交流電；表示相關端子。	IEC 60417 : 2013 參考編號 5032	供設備上使用的圖形符號
	接地	在符號 5018 或 5019 均未明確要求時表示接地端子。	IEC 60417 : 2013 參考編號 5017	供設備上使用的圖形符號

符號	符號標題	說明文字	標準參考	標準標題
	熔斷器	表示保險絲盒或其位置。	IEC 60417 : 2013 參考編號 5016	供設備上使用的圖形符號
	待命	表示藉以開啟設備的某個部分以使設備進入待命狀態的開關或開關位置、轉到的控制或低功耗狀態。每一種不同的功耗狀態都可使用相應顏色進行指示。	IEC 60417 : 2013 參考編號 5009	供設備上使用的圖形符號
	靜電敏感裝置	表示包裝包含靜電設備。	IEC-TR-60878 參考編號 5134	表示醫療實踐中使用的電氣設備的圖形符號
	廢物流處置狀態	請勿在一般廢物流中處置電子產品。	2002/96/EC (WEEE) 指令	符合 2002/96/EC (WEEE) 指令的條款 11(2) 的電氣和電子設備的標誌
	內徑	表示參考內徑。	IEC 60417 : 2013 參考編號 5845	供設備上使用的圖形符號
	外徑	表示參考外徑。	IEC 60417 : 2013 參考編號 5846	供設備上使用的圖形符號















其他符號


已知監管標準尚未對此部分中的符號作出規定。它們符合行業或政府標準委員會的要求，或滿足 IEC 60601 允許的特定公司要求。

符號	說明文字
	請勿焚燒
	請勿維修
	本頁特此留空
	媒體存放 USB
	媒體存放 USB 快閃磁碟機
	小心輕放
	每箱數量
	手推車與系統 (帶配件) 之總重量
	包裝箱由瓦楞紙製成，應根據要求進行回收
	紙張再訂購目錄號
	易燃材料

符號	說明文字
	鋰離子電池
	電池供電
	連接至電源
	USB
	能效級 IV
	能效級 V
	能效級 VI
LPS	限功率電源
	不支援雙腔管
	不支援雙腔管
	無抽吸能力
	無抽吸能力
	與內視鏡工具或附件不相容 (如果顯示時帶有直徑範圍，則與該範圍內的內視鏡工具或附件不相容)

認證

符號	說明文字	標準或權威	標準標題 (若適用)
	表明產品符合相應歐盟指令的 CE 標誌	93/42/EEC 指令	1993 年 6 月 14 日有關醫療裝置的理事會指令 93/42/EEC
	UKCA — 英國符合性標誌，表示產品符合英格蘭、蘇格蘭和威爾斯的適用標準	—	—
	BC 圓圈標誌 — 電池充電器符合美國加州能源委員會關於電池充電系統之規定	20 CCR § 1607	加利福尼亞州規則法典，電器能效法規 — 電器標誌
	CSA — 加拿大標準協會的電子醫療設備適用標準認證標誌	—	—
	EFUP — 環保使用期限	SJ/T11364-2006	電子電氣產品中限用危險物質的標誌
	FCC — 已根據美國聯邦傳播委員會的要求進行測試	—	—
	ICASA — 已根據南非獨立通信管理局的要求進行測試	—	—
	JQA — 已通過日本品質保證機構依據《電氣用品安全法》進行的符合性評定與認證	—	—
	C-Tick — 澳大利亞和紐西蘭之法規符合性標誌	AS/NZS3820	對電氣設備的基本安全要求
	GS — 用於表明符合德國設備安全法的德國安全認證標誌	—	—
	「A 類」產品 (菱形) PSE 標誌 — 符合電氣產品在日本銷售所必須滿足的電氣安全和 EMI 要求	日本經濟產業省 (METI)	日本 DENAN 法規 (電氣用品安全法)
	TÜV — 元件或裝配件安全認可標誌	TÜV Rheinland	—
	TÜV — 元件或裝配件安全認可標誌	TÜV SÜD 標誌 E	—
	TÜV — 元件或裝配件安全認可標誌，符合加拿大和美國標準	TÜV SÜD NRTL (加拿大/美國)	—

符號	說明文字	標準或權威	標準標題 (若適用)
	ETL — 經過 Intertek Testing Services, Inc. 認可的元件	—	—
	UL — 美國保險商實驗室認證標誌 (僅針對電擊、火災和機械危險)	—	—
	UL — 美國保險商實驗室認可元件認證標誌	—	—
	UL — 加拿大和美國的保險商實驗室認可元件認證標誌	—	—

verathon.com

Verathon 是 Verathon Inc. 的註冊商標。

© 2022 Verathon Inc.

Verathon Inc.

20001 North Creek Parkway

Bothell, WA 98011, 美國

電話：+1 800 331 2313 (僅美國和加拿大)

電話：+1 425 867 1348 傳真：+1 425 883 2896

Verathon Medical (Australia) Pty Limited

Unit 9, 39 Herbert Street

St Leonards NSW 2065, Australia

澳大利亞境內：1800 613 603 電話 / 1800 657 970 傳真

國際：+61 2 9431 2000 電話 / +61 2 9475 1201 傳真



MDSS CH GmbH

Laurenzenvorstadt 61

5000 Aarau

Switzerland



Verathon Medical (歐洲) B.V.



Willem Fenengastraat 13

1096 BL Amsterdam, 荷蘭

電話：+31 (0) 20 210 30 91

傳真：+31 (0) 20 210 30 92



MDSS-UK RP Ltd.

6 Wilmslow Road, Rusholme

Manchester M14 5TP

United Kingdom

電話：+44 (0)7898 375115