
















기호 용어집









이 용어집의 기호는 현재 Verathon 제품의 라벨, 패키징 또는 설명서에 나타납니다. 제품별 정보에 대해서는 verathon.com/service-and-support에서 해당하는 설명서를 참조하십시오.

규정 기호

기호	기호명	설명	관련 표준	표준명
	주의	기호가 있는 곳 가까이에서 장치 또는 제어부를 작동할 때 주의가 필요함이나, 바람직하지 않은 결과를 피하려면 현재 상황에 작업자 인식 또는 작업자 조치가 필요함을 나타냅니다.	ISO 15223-1: 2021 참조번호 5.4.4	의료 기기 - 제조업체에서 제공하는 정보와 함께 사용되는 기호, 파트 1: 일반 요건과 사용해야 하는 기호
	주의, 전기 충격 위험	예를 들어 감전 위험이 있는 용접기 전원과 같은 장비를 나타냅니다.	ISO 60417: 2013 참조번호 6042	장비에 사용할 시각적 기호
	일반 경고 기호	일반 경고 표시.	ISO 7010: 2011 참조번호 W001	시각적 기호 - 안전 색상 및 안전 기호 - 등록 안전 기호
	경고; 뜨거운 표면	뜨거운 표면에 대한 경고	ISO 7010: 2011 참조번호 W017	시각적 기호 - 안전 색상 및 안전 기호 - 등록 안전 기호
	주의, 날카로운 모서리	표시된 항목에 날카로운 모서리가 포함되어 있어 주의하지 않고 만져서는 안 됨을 나타냅니다.	ISO 60417: 2013 참조번호 6043	장비에 사용할 시각적 기호
	비전이성 전자기 방사선	일반적으로 강화되며 위험할 수 있는 비전이성 방사선량 또는 장비나 시스템을 나타냅니다. 예를 들어 RF 전송기가 사용되거나 내부적으로 RF 전자기 에너지를 사용하여 진단 또는 치료를 실시하는 의료용 전기 영역을 나타냅니다.	IEC 60601-1-2 참조번호 5.1.1	의료용 전기 장비, 파트 1-2: 기본 안전 및 필수 성능 일반 요건 / 2 차 표준 전자기 호환성 - 요건 및 시험
	공기 임펠러, 흡입	흡입용 공기 임펠러를 작동시키는 스위치 또는 제어부를 나타냅니다.	IEC 60417: 2013 참조번호 6189	장비에 사용할 시각적 기호
	일반 금지 기호	금지된 조치를 나타냅니다.	ISO 7010: 2011 참조번호 P001	시각적 기호 - 안전 색상 및 안전 기호 - 등록 안전 기호
	사용 지침 참고 요망	사용자가 사용 지침을 참고해야 함을 나타냅니다.	ISO 15223-1: 2021 참조번호 5.4.3	의료 기기 - 제조업체에서 제공하는 정보와 함께 사용되는 기호, 파트 1: 일반 요건과 사용해야 하는 기호
	사용 지침을 참고하십시오.	사용 설명서/안내책자 참조.	IEC 60601-1, 표 D.2, 기호 10	의료용 전기 장비, 파트 1: 기본 안전 및 필수 성능 일반 요건
	대리점	의료 기기를 현지에서 배포하는 주체를 나타냅니다.	ISO 15223-1: 2021 참조번호 5.1.9	의료 기기 - 제조업체에서 제공하는 정보와 함께 사용되는 기호
	수입업체	의료 기기를 현지로 수입하는 주체를 나타냅니다.	ISO 15223-1: 2021 참조번호 5.1.8	의료 기기 - 제조업체에서 제공하는 정보와 함께 사용되는 기호
	제조업체	EU 디렉티브 90/385/EEC, 93/42/EEC와 98/79/EC에 따른 의료기기 제조업체를 나타냅니다.	ISO 15223-1: 2021 참조번호 5.1.1	의료 기기 - 제조업체에서 제공하는 정보와 함께 사용되는 기호, 파트 1: 일반 요건과 사용해야 하는 기호
	유럽 공동체/유럽 연합 승인 대표	유럽 공동체/유럽 연합 승인 대표를 나타냅니다.	ISO 15223-1: 2021 참조번호 5.1.2	의료 기기 - 제조업체에서 제공하는 정보와 함께 사용되는 기호, 파트 1: 일반 요건과 사용해야 하는 기호

기호	기호명	설명	관련 표준	표준명
	스위스 공인 대리점	스위스의 공인 대리점을 나타냅니다.	ISO 15223-1: 2021 참조번호 5.1.2	의료 기기 - 제조업체에서 제공하는 정보와 함께 사용되는 기호, 파트 1: 일반 요건과 사용해야 하는 기호
	영국 책임자	영국(잉글랜드, 웨일스, 스코틀랜드) 시장의 공인 대리점을 나타냅니다.	ISO 15223-1: 2021 참조번호 5.1.2	의료 기기 - 제조업체에서 제공하는 정보와 함께 사용되는 기호, 파트 1: 일반 요건과 사용해야 하는 기호
	제조일	의료기가 생산된 일자를 나타냅니다.	ISO 15223-1: 2021 참조번호 5.1.3	의료 기기 - 제조업체에서 제공하는 정보와 함께 사용되는 기호, 파트 1: 일반 요건과 사용해야 하는 기호
	사용 기한	경과 후 의료기를 사용할 수 없는 일자를 나타냅니다.	ISO 15223-1: 2021 참조번호 5.1.4	의료 기기 - 제조업체에서 제공하는 정보와 함께 사용되는 기호, 파트 1: 일반 요건과 사용해야 하는 기호
	카탈로그 번호	의료기기를 파악할 수 있는 제조업체의 카탈로그 번호를 나타냅니다.	ISO 15223-1: 2021 참조번호 5.1.6	의료 기기 - 제조업체에서 제공하는 정보와 함께 사용되는 기호, 파트 1: 일반 요건과 사용해야 하는 기호
	일련 번호	의료기기를 파악할 수 있는 제조업체의 일련번호를 나타냅니다.	ISO 15223-1: 2021 참조번호 5.1.7	의료 기기 - 제조업체에서 제공하는 정보와 함께 사용되는 기호, 파트 1: 일반 요건과 사용해야 하는 기호
	배치 코드	배치 또는 로트를 파악할 수 있는 제조업체의 배치 코드를 나타냅니다.	ISO 15223-1: 2021 참조번호 5.1.5	의료 기기 - 제조업체에서 제공하는 정보와 함께 사용되는 기호, 파트 1: 일반 요건과 사용해야 하는 기호
	의료 기기	항목이 의료 기기임을 나타냅니다.	ISO 15223-1:2021 참조번호 5.7.7	의료 기기 - 제조업체에서 제공하는 정보와 함께 사용되는 기호, 파트 1: 일반 요건과 사용해야 하는 기호
	온도 상한	의료기를 안전하게 사용할 수 있는 온도 상한선을 나타냅니다.	ISO 15223-1: 2021 참조번호 5.3.6	의료 기기 - 제조업체에서 제공하는 정보와 함께 사용되는 기호, 파트 1: 일반 요건과 사용해야 하는 기호
	온도 한도	의료기를 안전하게 사용할 수 있는 온도 제한을 나타냅니다.	ISO 15223-1: 2021 참조번호 5.3.7	의료 기기 - 제조업체에서 제공하는 정보와 함께 사용되는 기호, 파트 1: 일반 요건과 사용해야 하는 기호
	습기 한도	의료기를 안전하게 사용할 수 있는 습도 범위를 나타냅니다.	ISO 15223-1: 2021 참조번호 5.3.8	의료 기기 - 제조업체에서 제공하는 정보와 함께 사용되는 기호, 파트 1: 일반 요건과 사용해야 하는 기호
	기압 한도	의료기를 안전하게 사용할 수 있는 기압 범위를 나타냅니다.	ISO 15223-1: 2021 참조번호 5.3.9	의료 기기 - 제조업체에서 제공하는 정보와 함께 사용되는 기호, 파트 1: 일반 요건과 사용해야 하는 기호
RxOnly	처방 전용	주의: 연방법(미국)은 이 장치를 인가된 의료 전문가 및 의사가 판매하거나 의사의 주문에 의해서만 판매하도록 제한합니다.	21 CFR 801.109	라벨: 처방용 기기
	파손되기 쉬우므로 취급 주의 요망	주의하여 취급하지 않을 시 파손 또는 손상될 수 있는 의료기기임을 나타냅니다.	ISO 15223-1: 2021 참조번호 5.3.1	의료 기기 - 제조업체에서 제공하는 정보와 함께 사용되는 기호, 파트 1: 일반 요건과 사용해야 하는 기호
	건조한 상태로 유지	습기를 방지해야 하는 의료기기임을 나타냅니다. 참고: 또한 ISO 7000와 같이 "비를 맞지 않도록 주의할 것"이라는 의미도 나타낼 수 있습니다.	ISO 15223-1: 2021 참조번호 5.3.4	의료 기기 - 제조업체에서 제공하는 정보와 함께 사용되는 기호, 파트 1: 일반 요건과 사용해야 하는 기호
	실내에서만 사용할 것	실내 전용 기기임을 의미합니다.	IEC 60417: 2013 참조번호 5957	장비에 사용할 시각적 기호










기호	기호명	설명	관련 표준	표준명
	패키지가 손상된 경우 사용하지 말고 사용 지침을 참조하십시오	패키지가 손상되거나 개봉된 경우 사용해서는 안 되는 의료기기 및 사용자가 추가 정보를 얻으려면 사용 지침을 참조해야 함을 나타냅니다.	ISO 15223-1: 2021 참조번호 5.2.8	의료기기 - 제조업체에서 제공하는 정보와 함께 사용되는 기호, 파트 1: 일반 요건과 사용해야 하는 기호
	이 방향이 위로 가야 함	위를 향해야 하는 운송 포장재의 위쪽을 나타냅니다.	ISO 7000: 2004 참조번호 0623	장비에 사용할 시각적 기호 - 등록 기호
	포장 단위	포장재 내 적재된 수량을 나타냅니다.	ISO 7000: 2004 참조번호 2794	장비에 사용할 시각적 기호 - 등록 기호
	번호별 스택 제한	운송 포장재의 성질이나 제품 자체의 성질로 인해 해당 제품을 일정 수량 이상 수직 적재할 수 없음을 나타냅니다.	ISO 7000: 2004 참조번호 2403	장비에 사용할 시각적 기호 - 등록 기호
	밀기 금지	다른 물품에 대고 미는 행위 금지.	ISO 7010: 2011 참조번호 P017	시각적 기호 - 안전 색상 및 안전 기호 - 등록 안전 기호
	재활용	재활용품 수거함 위치 표시.	ISO 7001: 2007 참조번호 PI PF 066	시각적 기호 - 공개 정보 기호
	에틸렌옥사이드를 사용하여 살균함	의료기를 에틸렌옥사이드를 사용하여 살균했음을 나타냅니다.	ISO 15223-1: 2021 참조번호 5.2.3	의료기기 - 제조업체에서 제공하는 정보와 함께 사용되는 기호, 파트 1: 일반 요건과 사용해야 하는 기호
	방사를 통해 살균됨	의료기를 방사를 통해 살균했음을 나타냅니다.	ISO 15223-1: 2021 참조번호 5.2.4	의료기기 - 제조업체에서 제공하는 정보와 함께 사용되는 기호, 파트 1: 일반 요건과 사용해야 하는 기호
	단일 살균 장벽 시스템	단일 살균 장벽 시스템을 나타냅니다.	ISO 15223-1: 2021 참조번호 5.2.11	의료기기 - 제조업체에서 제공하는 정보와 함께 사용되는 기호, 파트 1: 일반 요건과 사용해야 하는 기호
	재사용 금지	일회용으로만 제작된 의료 기기를 나타냅니다.	ISO 15223-1: 2021 참조번호 5.4.2	의료기기 - 제조업체에서 제공하는 정보와 함께 사용되는 기호, 파트 1: 일반 요건과 사용해야 하는 기호
	살균되지 않음	의료기가 살균되지 않았음을 나타냅니다.	ISO 15223-1: 2021 참조번호 5.2.7	의료기기 - 제조업체에서 제공하는 정보와 함께 사용되는 기호, 파트 1: 일반 요건과 사용해야 하는 기호
	클래스 II 장비	해당 장비가 IEC 61140에 따라 클래스 II 장비에 대해 명시된 안전 요건에 부합함을 나타냅니다.	IEC 60417: 2013 참조번호 5172	장비에 사용할 시각적 기호
	타입 BF 적용 부품	IEC 60601-1에 부합하는 타입 BF 적용 부품임을 나타냅니다.	IEC 60601-1, 표 D.1, 기호 20	의료용 전기 장비, 파트 1: 기본 안전 및 필수 성능 일반 요건
	DC 전원 커넥터 극성	DC 전원 공급장치의 양/음극 커넥터(극성) 또는 장비에서 DC 전원 공급장치를 연결할 수 있는 양/음극 커넥터를 나타냅니다.	IEC 60950-1, 2.2판: 2013 참조번호 4.3.8	장비에 사용할 시각적 기호
	직류	해당 장비를 DC로만 사용할 수 있음을 등급판에 나타내거나 관련 단자를 나타냅니다.	IEC 60417: 2013 참조번호 5031	장비에 사용할 시각적 기호
	교류	해당 장비를 AC로만 사용할 수 있음을 등급판에 나타내거나 관련 단자를 나타냅니다.	IEC 60417: 2013 참조번호 5032	장비에 사용할 시각적 기호
	어스; 접지	기호 5018 또는 5019를 명시적으로 사용할 필요가 없는 경우 접지 단자를 나타냅니다.	IEC 60417: 2013 참조번호 5017	장비에 사용할 시각적 기호

기호	기호명	설명	관련 표준	표준명
	퓨즈	퓨즈박스 또는 그 위치를 나타냅니다.	IEC 60417: 2013 참조번호 5016	장비에 사용할 시각적 기호
	대기	장비의 부분을 켜서 대기 상태에 진입하는 스위치 또는 그 위치를 나타내며, 쉬프트 제어부 또는 저전력소모량을 나타냅니다. 해당하는 색상으로 전력소모량 상태를 나타낼 수 있습니다.	IEC 60417: 2013 참조번호 5009	장비에 사용할 시각적 기호
	정전기에 민감한 장치	정전기 기기가 담긴 포장재임을 나타냅니다.	IEC-TR-60878 참조번호 5134	의료용으로 사용되는 전기 장비의 시각적 기호
	폐기물 흐름 처리 상태	전자 부품을 일반 폐기물 흐름에서 폐기하지 마십시오.	디렉티브 2002/96/EC (WEEE)	디렉티브 2002/96/EC (WEEE)의 11(2)항에 따른 전기/전자 장비 표시
	내경	내경에 대한 참조를 표시합니다.	IEC 60417: 2013 참조번호 5845	장비에 사용할 시각적 기호
	외경	외경에 대한 참조를 표시합니다.	IEC 60417: 2013 참조번호 5846	장비에 사용할 시각적 기호

기타 기호

본 섹션의 기호는 규제 표준이 적용되지 않는 것으로 알려져 있습니다. 또한 산업 또는 정부 표준 위원회의 요건에 부합하거나 IEC 60601에 따른 기업 요건에 부합합니다.

기호	설명
	소각하지 말 것
	수리하지 말 것
	이 페이지는 의도적으로 비워둠
	미디어 저장소 USB
	미디어 저장용 USB 플래시 드라이브
	취급 주의
	박스당 수량
	부속품 포함 카트 및 시스템의 총량
	배송 상자는 골판지로 제작되며 그에 따라 재활용해야 합니다.
	용지 재주문 카탈로그 번호
	가연성 물질

기호	설명
	리튬 이온 배터리
	배터리 작동
	전원 공급장치에 연결
	USB
	에너지 효율성 레벨 IV
	에너지 효율성 레벨 V
	에너지 효율성 레벨 VI
LPS	제한된 전원 소스
	이중 루멘 튜브 지원되지 않음
	이중 루멘 튜브 지원되지 않음
	흡입 기능 없음
	흡입 기능 없음
	내시경 도구 또는 부속품과 호환되지 않음(지름 범위로 표시된 경우 해당 범위의 내시경 도구 또는 액세서리와 호환되지 않음)

인증

기호	설명	표준 또는 기관	표준명(해당하는 경우)
	CE 마크는 제품이 해당하는 유럽연합 규정을 준수함을 나타냅니다	규정 93/42/EEC	의료기기 관련 1993년 6월 14일 위원회 디렉티브 93/42/EEC
	UKCA - UK 적합성 평가 표시는 제품이 잉글랜드, 스코틀랜드 및 웨일즈에 적용되는 표준을 준수함을 나타냅니다	—	—
	BC-원 표시 - 배터리 충전기는 배터리 충전 시스템에 대한 캘리포니아 에너지 위원회 규정을 준수합니다	20 CCR § 1607	캘리포니아 규정집, 가전 제품 에너지 효율성 규정—가전 제품 표기
	CSA—전자 의료 장비의 해당 표준에 따른 캐나다 표준 협회(CSA) 인증 표시	—	—
	EFUP—친환경 사용 기간	SJ/T11364-2006	전기/전자 제품 내 위험물질 사용 제한 관련 표시
	FCC—미국연방통신위원회 요건에 따라 테스트됨	—	—
	ICASA—남아공 방송통신규제기관의 요건에 따라 테스트됨	—	—
	JQA—전기용품안전법에 따라 일본 품질 보증기구에서 실시하는 적합성 평가 및 인증	—	—
	C-Tick—호주 및 뉴질랜드의 규정 준수 표시	AS/NZS3820	전기 장비 필수 안전 요건
	GS—독일 장비 안전법 (German Equipment Safety Law) 준수를 나타내는 독일 안전성 승인	—	—
	(다이아몬드) “카테고리 A” 제품에 대한 PSE 마크—일본에서 판매되는 전기 제품에 대한 전기 안전 및 EMI 요구 사항을 준수	일본 경제산업성 (METI)	일본 DENAN법(전기용품안전법)
	TÜV—구성품 또는 서브어셈블리에 대한 안전성 승인 표시	TÜV 라인란트	—
	TÜV—구성품 또는 서브어셈블리에 대한 안전성 승인 표시	TÜV SÜD 마크 E	—
	TÜV—구성품 또는 서브어셈블리에 대한 안전성 승인 표시, 캐나다 및 미국 표준 준수	TÜV SÜD NRTL (캐나다/미국)	—

기호	설명	표준 또는 기관	표준명(해당하는 경우)
	ETL—Intertek Testing Services, Inc. (인터텍테스팅서비스(주))에서 승인한 구성품	—	—
	UL—전기 감전, 화재 및 기계적 위험에 국한된 Underwriters Laboratories (미국 보험업자 안전시험소) 인증 표시	—	—
	UL—Underwriters Laboratories (미국 보험업자 안전시험소) 에서 승인한 구성품 인증 표시	—	—
	UL—미국과 캐나다의 Underwriters Laboratories (미국 보험업자 안전시험소) 에서 승인한 구성품 인증 표시	—	—

verathon.com

Verathon은 Verathon Inc.의 등록
상표입니다.

© 2022 Verathon Inc.

Verathon Inc.

20001 North Creek Parkway
Bothell, WA 98011, 미국
전화: +1 800 331 2313 (미국 및 캐나다만 해당)
전화: +1 425 867 1348 팩스: +1 425 883 2896

Verathon Medical (호주) Pty Limited

Unit 9, 39 Herbert Street
St Leonards NSW 2065 호주
호주 내: 1800 613 603 전화 / 1800 657 970 팩스
국제: +61 2 9431 2000 전화 / +61 2 9475 1201 팩스

MDSS CH GmbH

Laurenzenvorstadt 61
5000 Aarau
스위스

EC|REP



Verathon Medical (유럽) B.V.

Willem Fenengastraat 13
1096 BL Amsterdam, 네덜란드
전화: +31 (0) 20 210 30 91
팩스: +31 (0) 20 210 30 92

UK|REP

MDSS-UK RP Ltd.

6 Wilmslow Road, Rusholme
Manchester M14 5TP
영국
전화: +44 (0)7898 375115