

JELMACYARÁZAT

Az Amerikai Orthodontics által használt jelzések teljességgel megfelelnek az Európai Harmonizált Szabványokban felsorolt EN 980-as szabványnak és az Egyesült Államok Élelmiszer- és Gyógyszeripari Felügyelő Hatóság Konszenzus Szabványai által felsorolt ISO 15223-1 és ISO 7010 szabványoknak. Az alábbi lista olyan - szükségesnek talált - jelzéseket is tartalmaz, amelyek nincsenek felsorolva a harmonizált/konszenzus listákon. A jelzések a releváns csomagolás/címkézés és használati utasításokon vannak feltüntetve.

	Gyártó ISO 15223-1 REF # 5.1.1 Élelmiszer- és Gyógyszeripari Felügyelő Hatóság Konszenzus Szabvány BS EN 980 REF # 5.12 EU Harmonizált Szabvány, az orvosi eszköz gyártóját jelzi az EU szabványokban foglaltak szerint		Köv. dátum előtt felhasználandó ISO 15223-1 REF # 5.1.4 Élelmiszer- és Gyógyszeripari Felügyelő Hatóság Konszenzus Szabvány BS EN 980 REF # 5.3 EU Harmonizált Szabvány Jelzi a dátumot, ami után az orvosi eszközt nem szabad felhasználni		Nem steril ISO 15223-1 REF # 5.2.7 Élelmiszer- és Gyógyszeripari Felügyelő Hatóság Konszenzus Szabvány BS EN 980 REF # 5.23 EU Harmonizált Szabvány Onvosi eszközt jeloz, amely nem volt alávette sterilizálási eljárásnak		Figyelmeztetés (EK) 1272/2008 szám [CLP] REF # GHS07 Méregző kat. 4 Irritáló kat. 2 vagy 3 Alsó szisztémás egészségügyi veszélyek Azt jelzi, hogy a termék enyhébb egészségkárosodást vagy ózomrtéteg károsodást okozhat
	Felhatalmazott Márkakepviselet az Európai Közösségben ISO 15223-1 REF # 5.1.2 Élelmiszer- és Gyógyszeripari Felügyelő Hatóság Konszenzus Szabvány BS EN 980 REF # 5.13 EU Harmonizált Szabvány Az Európai Közösségben értékesítő Felhatalmazott Márkakepviselet nevévt jelzi		Egyszeri használatra való ISO 15223-1 REF # 5.4.2 Élelmiszer- és Gyógyszeripari Felügyelő Hatóság Konszenzus Szabvány BS EN 980 REF # 5.2 EU Harmonizált Szabvány Egyszeri használatra szánt vagy egyetlen páciensen egyetlen egyszer használndó orvosi eszközöt jelzi		Természetes Latex Gumit tartalmaz vagy felhasználták gyártás közben ISO 15223-1 REF # 5.4.5 Élelmiszer- és Gyógyszeripari Felügyelő Hatóság Konszenzus Szabvány BS EN 980 REF # 6.2 EU Harmonizált Szabvány Természetes latex gumi vagy száraz természetes latex gumi jelenlétét jelzi, mely itt az orvosi eszköz összetevő anyagának egyike vagy az orvosi eszköz csomagolásának egyik anyaga		Nikkel-króm figyelmeztetés 21CFR801.109(c) Azt jelzi, hogy a termék nikkel- és/vagy krómot tartalmaz. Az ezekre a fémekre allergiás pácienseknek nem javasolt ezen termék használata
	CE Jelzés Megfelel az Európai Irányelveknek		Vigyázat ISO 15223-1 REF # 5.4.4 Élelmiszer- és Gyógyszeripari Felügyelő Hatóság Konszenzus Szabvány BS EN 980 REF # 5.11 EU Harmonizált Szabvány Azt jelzi, hogy a felhasználó el kell olvasna a fontos óvatossági információkat tartalmazó Használati Utasításokat, hogy megkaphassa magának az orvosi eszköznek a használatával járó - változatos okokból adódó - figyelmeztetéseket és óvatossági jelzőket.		A termék nem természetes latex gumi felhasználásával készült 21CFR801.437(d) A termék gyártásánál nem használtak természetes latex gumit vagy a termék nem tartalmaz természetes latex gumit		Mágneses mező ISO 3864-1 REF # LB0095 Azt jelzi, hogy különböző fémes tárgyak használatajelenléte kisebb sérüléseket veszélyét hordozhatja magában
0843	EU bejelentett szervezet szám Megfelel az Európai Irányelveknek		Tartsa távol a napsütéstől ISO 15223-1 REF # 5.3.2 Élelmiszer- és Gyógyszeripari Felügyelő Hatóság Konszenzus Szabvány BS EN 980 REF # 5.20 EU Harmonizált Szabvány Fényntől védendő orvosi eszközöt jelzi		Figyelmeztető nyilatkozat: "Vigyázat: Az Szövetségi Törvények értelmében ez az eszköz csak fogorvos / fogszabályozó orvos által, vagy általa kiadott rendelvénnyel értékesíthető." 21CFR801.109(b)		Nem kompatibilis pacemaker-t viselőkkkel ISO 7010 REF # P007 Élelmiszer- és Gyógyszeripari Felügyelő Hatóság Konszenzus Szabvány Azt jelzi, hogy a termék veszélyes lehet pacemaker-t viselőkk számára
	Katalógusszám ISO 15223-1 REF # 5.1.6 Élelmiszer- és Gyógyszeripari Felügyelő Hatóság Konszenzus Szabvány BS EN 980 REF # 5.1 EU Harmonizált Szabvány A gyártó katalógusszámát mutatja, amivel az adott orvosi eszközt lehet azonosítani		Hőmérsékleti határértékek ISO 15223-1 REF # 5.3.7 Élelmiszer- és Gyógyszeripari Felügyelő Hatóság Konszenzus Szabvány BS EN 980 REF # 5.17.3 EU Harmonizált Szabvány Azokat a hőmérsékleti határértékeket mutatja, amelyeknek biztonságosan ki lehet tenni az orvosi eszközt		Veszély vagy Figyelmeztetés (EK) 1272/2008 szám [CLP] REF # GHS05 Korrozív kat. 1 Azt jelzi, hogy fémeknek, valamint a bőrre és szembe jutva a termék korrozív sérülést, ill. károsodást okozhat.		Veszély az egészségre GHS08 WHMIS 2015 Azt jelzi, hogy a termék komoly károsodást okozhat az egészségre vagy fennáll az a gyanú, hogy ezt okozhat
	Kötegszám ISO 15223-1 REF # 5.1.4 Élelmiszer- és Gyógyszeripari Felügyelő Hatóság Konszenzus Szabvány BS EN 980 REF # 5.4 EU Harmonizált Szabvány A gyártó termék-köteleg számát mutatja, amivel az adott orvosi eszközt lehet azonosítani		Nedvességi határértékek ISO 15223-1 REF # 5.3.8 Élelmiszer- és Gyógyszeripari Felügyelő Hatóság Konszenzus Szabvány Azokat a nedvességi határértékeket mutatja, amelyeknek biztonságosan ki lehet tenni az orvosi eszközt		Veszély (EK) 1272/2008 szám [CLP] REF # GHS06 Azt jelzi, hogy a termék kis mennyiségeknek való kitettséggel halált vagy mérgezést okozhat		Nem sterilizált Azt jelzi, hogy a terméket a gyártó nem sterilizálta
	Sorozatszám ISO 15223-1 REF # 5.1.7 Élelmiszer- és Gyógyszeripari Felügyelő Hatóság Konszenzus Szabvány BS EN 980 REF # 5.5 EU Harmonizált Szabvány A gyártó sorozatszámát mutatja, amivel az adott orvosi eszközt lehet azonosítani		Olvasa el a Használati Utasításokat ISO 15223-1 REF # 5.4.3 Élelmiszer- és Gyógyszeripari Felügyelő Hatóság Konszenzus Szabvány BS EN 980 REF # 5.18 EU Harmonizált Szabvány Azt jelzi, hogy a felhasználó el kell olvasna a Használati Utasításokat Lásd: www.americanortho.com		Veszély vagy Figyelmeztetés (EK) 1272/2008 szám [CLP] REF # GHS02 Gyúlékony Tűveszélyt jelez		
QTY	Mennyiség Mutatja a csomagban levő termék mennyiségét						