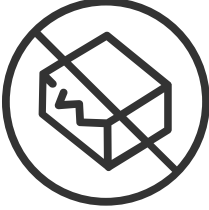


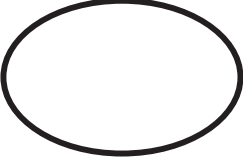
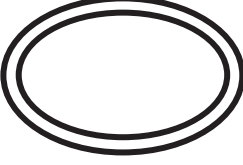
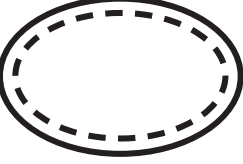
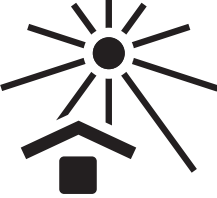
Standart semboller sözlüğü

Sembol	Standart	Ref No.	Başlık	Tanım
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.1.1	Üretici	90/385/AET, 93/42/AET, 98/79/AT sayılı AB Direktifleri'nde ve 2017/745 sayılı AB Düzenlemesi'nde tanımlanan şekliyle, tıbbi cihaz üreticisini belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.1.2	Avrupa Topluluğu'nda/Avrupa Birliği'nde Yetkili Temsilci	Avrupa Topluluğu'nda/Avrupa Birliği'nde Yetkili Temsilciyi belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.1.3	Üretim tarihi	Tıbbi cihazın üretildiği tarihi belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.1.4	Son kullanma tarihi	Tıbbi cihazın bu tarihten sonra kullanılamayacağını belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.1.5	Parti kodu/Lot numarası	Parti veya lotun belirlenebilmesi için üreticinin parti kodunu belirtir.

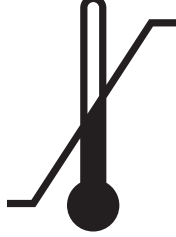
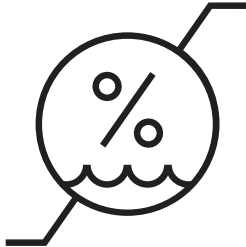
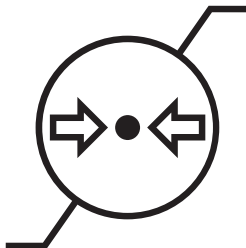
Sembol	Standart	Ref No.	Başlık	Tanım
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.1.6	Katalog numarası	Tıbbi cihazın belirlenebilmesi için üreticinin katalog numarasını belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.1.7	Seri numarası	Spesifik bir tıbbi cihazın belirlenebilmesi için üreticinin seri numarasını belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.1.8*	İthalatçı	Bölgeye tıbbi cihazı ithal eden tüzel kişiliği belirtir
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.2.1	Steril	Tıbbi cihazın sterilizasyon işlemine tabi tutulduğunu belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.2.2	Aseptik işlem teknikleri kullanılarak sterilize edilmiştir	Tıbbi cihazın kabul edilen aseptik teknikler kullanılarak üretilmiş olduğunu belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.2.3	Etilen oksitle sterilize edilmiştir	Tıbbi cihazın etilen oksit kullanılarak sterilize edildiğini belirtir.

*Halihazırda ISO uyumunu bekleyen onaylanmış semboller, Ref No. sütununda bir yıldız işaretiyle belirtilmiştir.

Sembol	Standart	Ref No.	Başlık	Tanım
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.2.4	Radyasyonla sterilize edilmiştir	Tıbbi cihazın radyasyon kullanılarak sterilize edilmiş olduğunu belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.2.6	Tekrar sterilize etmeyin	Tıbbi cihazın tekrar sterilize edilmemesi gerektiğini belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.2.7	Steril değildir	Tıbbi cihazın sterilizasyon işlemine tabi tutulmamış olduğunu belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.2.8	Ambalajı hasarlıysa kullanmayın ve kullanma talimatına başvurun	Tıbbi cihazın ambalajı hasarlı veya açılmış ise kullanılmaması gerektiğini ve kullanıcının ek bilgi için kullanma talimatına başvurması gerektiğini belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.2.9	Steril sıvı yolu	Tıbbi cihazın diğer kısımlarının (dış yüzeyi de dahil) steril olarak sağlanmadığı durumlarda, tıbbi cihaz içinde bir steril sıvı yolu varlığını belirtir.

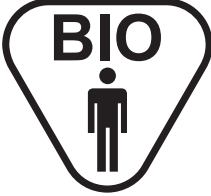
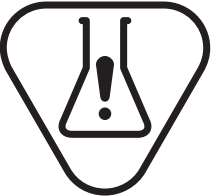
Sembol	Standart	Ref No.	Başlık	Tanım
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.2.11*	Tekli steril bariyer sistemi	Tekli steril bariyer sistemini belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.2.12*	İkili steril bariyer sistemi	İkili steril bariyer sistemini belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.2.13*	İçinde koruyucu ambalaj içeren tekli steril bariyer sistemi	İçinde koruyucu ambalaj içeren tekli steril bariyer sistemini belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.2.14*	Dışında koruyucu ambalaj içeren tekli steril bariyer sistemi	Dışında koruyucu ambalaj içeren tekli steril bariyer sistemini belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.3.2	Güneş ışığından uzak tutun	Işık kaynaklarından korunması gereken bir tıbbi cihazı belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.3.4	Kuru tutun	Nemden korunması gereken bir tıbbi cihazı belirtir.

*Halihazırda ISO uyumunu bekleyen onaylanmış semboller, Ref No. sütununda bir yıldız işaretiyle belirtilmiştir.

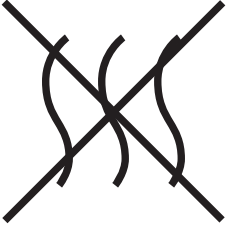
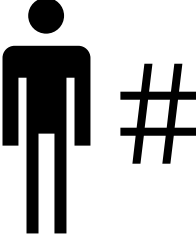
Sembol	Standart	Ref No.	Başlık	Tanım
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.3.5	Sıcaklık alt sınırı	Tıbbi cihazın güvenli maruz kalabileceği sıcaklık alt sınırını belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.3.6	Sıcaklık üst sınırı	Tıbbi cihazın güvenli maruz kalabileceği sıcaklık üst sınırını belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.3.7	Sıcaklık sınırı	Tıbbi cihazın güvenli maruz kalabileceği sıcaklık sınırlarını belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.3.8	Nem sınırlaması	Tıbbi cihazın güvenli maruz kalabileceği nem aralığını belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.3.9	Atmosfer basıncı sınırlaması	Tıbbi cihazın güvenli maruz kalabileceği atmosfer basıncı aralığını belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.4.2	Tekrar kullanmayın/ Sadece tek kullanım içindir	Tıbbi cihazın sadece bir defalık kullanım için tasarlandığını belirtir.

Sembol	Standart	Ref No.	Başlık	Tanım
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.4.3	Kullanma talimatına başvurun veya elektronik kullanma talimatına başvurun	Kullanıcının kullanma talimatına başvurması gerektiğini belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.4.4	Dikkat NOT: Bu sembolün tanımı 2020'de değiştiği için Cook etiketlerinden çıkarılmaktadır. Bu sembol bir Cook etiketinde bulunursa, sağdaki (önceki) tanım doğrudur.	Çeşitli sebeplerden tıbbi cihazın üzerinde bulunamayan ve dikkat gerektiren önemli bilgiler için (uyarılar ve önlemler gibi) kullanıcının kullanma talimatına başvurması gerektiğini belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.4.4*	Dikkat NOT: Bu sembol doğrudan tıbbi cihaz üzerinde işaretlenirse, sağdaki tanım doğrudur.	Cihazı veya kontrolü bu sembolün bulunduğu konuma yakın çalıştırırken dikkatli olunması gerektiğini veya mevcut durumda istenmeyen sonuçlardan kaçınmak için kullanıcının dikkatli olması veya kullanıcının bir eylemde bulunması gerektiğini belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.4.5	Doğal kauçuk lateks içerir veya mevcuttur	Tıbbi cihazın içinde veya ambalajında, imalat malzemesi olarak kuru doğal kauçuk veya doğal kauçuk lateks varlığını belirtir.

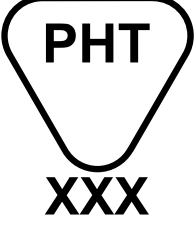
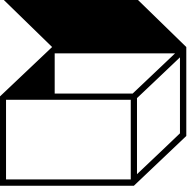
*Halihazırda ISO uyumunu bekleyen onaylanmış semboller, Ref No. sütununda bir yıldız işaretiyle belirtilmiştir.

Sembol	Standart	Ref No.	Başlık	Tanım
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.4.6*	İnsan kanı veya plazma türevleri içerir	Tıbbi cihazın insan kanı veya plazma türevleri içerdiğini veya bulundurduğunu belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.4.7*	İlaç etkin maddesi içerir	Tıbbi cihazın bir ilaç etkin maddesi içerdiğini veya bulundurduğunu belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.4.8*	Hayvan kökenli biyolojik materyal içerir	Tıbbi cihazın hayvan kökenli biyolojik doku, hücre veya türevlerini içerdiğini belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.4.9*	İnsan kökenli biyolojik materyal içerir	Tıbbi cihazın insan kökenli biyolojik doku, hücre veya türevlerini içerdiğini belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.4.10*	Tehlikeli maddeler içerir	Tıbbi cihazın karsinojenik, mutajenik, reprotoksik (CMR) olabilecek maddeleri veya endokrin bozucu özelliklere sahip maddeleri içerdiğini belirtir.

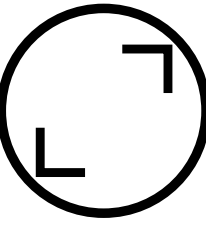
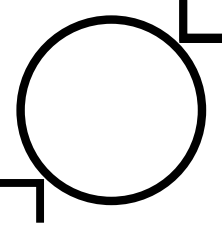
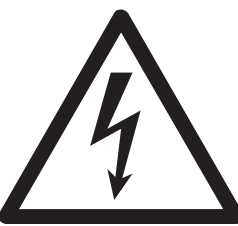
*Halihazırda ISO uyumunu bekleyen onaylanmış semboller, Ref No. sütununda bir yıldız işaretiyle belirtilmiştir.

Sembol	Standart	Ref No.	Başlık	Tanım
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.6.3	Pirojenik değildir	Tıbbi cihazın pirojenik olmadığını belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.7.1*	Hasta Numarası	Tek bir hastayla ilişkili özel bir numarayı belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.7.3*	Hasta Tanımlayıcısı	Hastanın tanımlayıcı bilgisini belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.7.4*	Hasta bilgilendirme web sitesi	Hastanın tıbbi cihaz hakkında ek bilgi edinebileceği web sitesini belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.7.5*	Sağlık hizmetleri merkezi veya doktor	Hasta hakkında tıbbi bilgilerin bulunabileceği sağlık hizmetleri merkezinin veya doktorun adresini belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.7.6*	Tarih	Girilen bir bilginin veya gerçekleştirilen bir tıbbi işlemin tarihini belirtir.

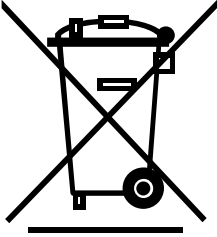
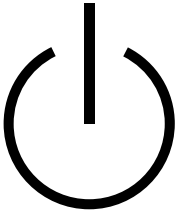
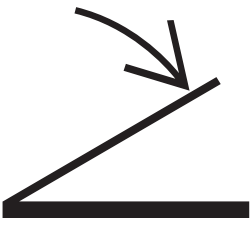
*Halihazırda ISO uyumunu bekleyen onaylanmış semboller, Ref No. sütununda bir yıldız işaretiyle belirtilmiştir.

Sembol	Standart	Ref No.	Başlık	Tanım
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.7.7*	Tıbbi cihaz	İlgili ürünün bir tıbbi cihaz olduğunu belirtir.
	ISO 15223-1 Tıbbi cihazlar - Tıbbi cihaz etiketleri, etiketlendirmeleri ve sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller	5.7.10*	Benzersiz Cihaz Tanımlayıcısı	Benzersiz Cihaz Tanımlayıcısı bilgisini içeren bir taşıyıcıyı belirtir.
	ISO 7000/IEC 60417 Ekipman üzerinde kullanmak için grafik semboller BS EN 15986 Tıbbi cihazların etiketlenmesinde kullanılmak için sembol - Ftalat içeren tıbbi cihazların etiketlenmesi için gereklilikler	2725	Bir veya daha fazla ftalat içerir veya mevcuttur, Ftalat kimyasal kısaltması/ kısaltmaları xxxx	Tıbbi cihazın bir veya daha fazla ftalat içerdiğini belirtir.
	ISO 7000/IEC 60417 Ekipman üzerinde kullanmak için grafik semboller	2794	Ambalajdaki miktar	Ambalajda yer alan parça sayısını belirtmek için.
	ISO 7000/IEC 60417 Ekipman üzerinde kullanmak için grafik semboller	5333	BF tipi uygulanan parça	IEC 60601-1 ile uyumlu BF tipi bir uygulanan parçayı belirtmek için.

*Halihazırda ISO uyumunu bekleyen onaylanmış semboller, Ref No. sütununda bir yıldız işaretiyle belirtilmiştir.

Sembol	Standart	Ref No.	Başlık	Tanım
	ISO 7000/IEC 60417 Ekipman üzerinde kullanmak için grafik semboller	5840	B tipi uygulanan parça	IEC 60601-1 ile uyumlu B tipi bir uygulanan parçayı belirtmek için.
	ISO 7000/IEC 60417 Ekipman üzerinde kullanmak için grafik semboller	5845	İç çap	İç çapa bir referansı belirtmek için.
	ISO 7000/IEC 60417 Ekipman üzerinde kullanmak için grafik semboller	5846	Dış çap	Dış çapa bir referansı belirtmek için.
	ISO 7010 Grafik semboller - Güvenlik renkleri ve güvenlik işaretleri - Tescilli güvenlik işaretleri	M002	Talimat kılavuzuna/ kitapçığına başvurun	Talimat kılavuzunun/ kitapçığının okunması gerektiğini belirtmek için.
	ISO 7010 Grafik semboller - Güvenlik renkleri ve güvenlik işaretleri - Tescilli güvenlik işaretleri	W001	Genel uyarı işareti	Genel bir uyarıyı belirtmek için.
	ISO 7010 Grafik semboller - Güvenlik renkleri ve güvenlik işaretleri - Tescilli güvenlik işaretleri	W012	Uyarı: Elektrik	Elektrik uyarısı.

Sembol	Standart	Ref No.	Başlık	Tanım
	ASTM F2503-20 Tıbbi Cihazları ve Diğer Ürünleri Manyetik Rezonans Ortamında Güvenlik Açısından İşaretlemek İçin Standart Uygulama	Şekil 2	MR Güvenli	Herhangi bir MR ortamına maruziyet sonucu, bilinen hiçbir sağlık tehlikesine yol açmayan bir ürün.
	ASTM F2503-20 Tıbbi Cihazları ve Diğer Ürünleri Manyetik Rezonans Ortamında Güvenlik Açısından İşaretlemek İçin Standart Uygulama	Şekil 4	MR Güvenli	Herhangi bir MR ortamına maruziyet sonucu, bilinen hiçbir sağlık tehlikesine yol açmayan bir ürün.
	ASTM F2503-20 Tıbbi Cihazları ve Diğer Ürünleri Manyetik Rezonans Ortamında Güvenlik Açısından İşaretlemek İçin Standart Uygulama	Şekil 5	MR Koşullu	Tanımlanan koşullar çerçevesinde MR ortamında güvenli olduğu kanıtlanan bir ürün.
	ASTM F2503-20 Tıbbi Cihazları ve Diğer Ürünleri Manyetik Rezonans Ortamında Güvenlik Açısından İşaretlemek İçin Standart Uygulama	Şekil 6	MR Koşullu	Tanımlanan koşullar çerçevesinde MR ortamında güvenli olduğu kanıtlanan bir ürün.
	ASTM F2503-20 Tıbbi Cihazları ve Diğer Ürünleri Manyetik Rezonans Ortamında Güvenlik Açısından İşaretlemek İçin Standart Uygulama	Şekil 8	MR Güvensiz	MR ortamında hasta, tıbbi personel veya diğer kişiler için kabul edilemez risklere yol açan bir ürün.
	ASTM F2503-20 Tıbbi Cihazları ve Diğer Ürünleri Manyetik Rezonans Ortamında Güvenlik Açısından İşaretlemek İçin Standart Uygulama	Şekil 9	MR Güvensiz	MR ortamında hasta, tıbbi personel veya diğer kişiler için kabul edilemez risklere yol açan bir ürün.

Sembol	Standart	Ref No.	Başlık	Tanım
	BS EN 50419 2002/96/AT (WEEE) sayılı Direktifin 11(2). maddesi uyarınca elektrikli ve elektronik ekipmanın işaretlenmesi WEEE Direktifi 2012/19/AB	Şekil 1	Geri dönüşüm: Elektronik Ekipman	Elektrikli ve elektronik ekipman için ayrı toplama.
	IEC 60417 Ekipman üzerinde kullanmak için grafik semboller	5009	Beklemede	Bekleme durumuna getirmek için ekipmanın ilgili kısmının açılmasını sağlayacak anahtar veya anahtar konumunu belirtmek için.
	IEC 60417 Ekipman üzerinde kullanmak için grafik semboller	5031	Doğru Akım	Anma değeri plakasında ekipmanın sadece doğru akım için uygun olduğunu belirtmek için; ilgili uçları belirlemek için.
	IEC 60417 Ekipman üzerinde kullanmak için grafik semboller	5032	Alternatif akım	Anma değeri plakasında ekipmanın sadece alternatif akım için uygun olduğunu belirtmek için; ilgili uçları belirlemek için.
	IEC 60417 Ekipman üzerinde kullanmak için grafik semboller	5114	Ayak pedalı	Bir ayak pedalını veya ayak pedalı için bağlantıyı belirtmek için.

Sembol	Standart	Ref No.	Başlık	Tanım
IPN₁N₂	IEC 60529 Muhafazaların sağladığı koruma dereceleri (IP Kodu)	N/A	Madde girişine karşı koruma derecesi NOT: Sayı büyüdükçe koruma düzeyi artar. Bir sayı belirtilmesi gerekmediğinde sayı yerine X harfi kullanılır.	İlk hane, yabancı katı cisimlerin girişine karşı muhafazanın sağladığı koruma düzeyini belirtir. İkinci hane, sıvı girişine karşı muhafazanın içinde ekipmanın koruma düzeyini belirtir.
Rx only	21 CFR 801.15 21 CFR 801.109	(c) (1) (i) (F) (b) (1)	Sadece reçeteyeyle kullanılır	Dikkat: ABD Federal Yasası bu cihazın satışını veya siparişini bir doktor tarafından yapılacak şekilde sınırlandırmıştır.
CE	MDD 93/42/EEC MDR 2017/745 Düzenleme (AT) 765/2008	Ek XII Madde 20 Ek II	CE işareti, Onaylı Kuruluşu içerebilir Referans no. xxxx	Avrupa teknik uyumunu belirtir.
Australian Sponsor	Regulation 10.2 (Yönetmelik 10.2) Therapeutic Goods (Medical Devices) Regulations 2002 (Tedavi Edici Ürünler (Tıbbi Cihazlar) Yönetmelikleri 2002)	Essential Principle 13.2 & 13.3 (Temel Esas 13.2 ve 13.3)	Avustralyalı sponsor	Avustralyalı sponsoru tanımlar.

Sembol	Standart	Ref No.	Başlık	Tanım
UK CA	Medicines and Medical Devices Act 2021 (İlaç ve Tıbbi Cihaz Yasası 2021)	Kısım 4, Bölüm 1, Madde 16 (1) (f)	UKCA işareti	Büyük Britanya teknik uyumluluğunu ifade eder.

*Halihazırda ISO uyumunu bekleyen onaylanmış semboller, Ref No. sütununda bir yıldız işaretiyle belirtilmiştir.