

記号用語集

記号	記号タイトル	概要	規格タイトル & 指定番号	参照番号
	製造日	医療機器が製造された日付を示します。	ISO & ANSI/AAMI/ISO 15223-1 医療機器—医療機器ラベルと共に使用される記号—一般的要件。	5.1.3
••••	製造元	EU指令 90/385/EEC、93/42/EEC および 98/79/ECで定義されてい る、医療機器製造元を示します。	ISO & ANSI/AAMI/ISO 15223-1 医療 機器—医療機器ラベルと共に使用さ れる記号—一般的要件。	5.1.1
EC REP	公認代理店 (欧州共同体 における)	欧州共同体における公認代理店を 示します。	ISO & ANSI/AAMI/ISO 15223-1 医療機器—医療機器ラベルと共に使用される記号—一般的要件。	5.1.2
C€	Conformité Européene (欧州共同体)	製品に付いているCEマークは、製品が関連する欧州の健康、安全性、環境保護法の必須要件に準拠していることを示す製造元の証明です。	指令 93/68/EEC。	N/A
REF	再注文番号	医療機器を識別するための製造元 のカタログ番号を示します。	ISO & ANSI/AAMI/ISO 15223-1 医療機器—医療機器ラベルと共に使用される記号—一般的要件。	5.1.6
SN	シリアル番号	特定の医療機器を識別するための 製造元のシリアル番号を示します。	ISO & ANSI/AAMI/ISO 15223-1 医療機器-医療機器ラベルと共に使用される記号-一般的要件。	5.1.7
LOT	バッチコード	バッチまたはロットを識別するための製造元のバッチコードを示します。	ISO & ANSI/AAMI/ISO 15223-1 医療機器-医療機器ラベルと共に使用される記号般的要件。	5.1.5
	取扱説明書/小冊 子を参照してく ださい	取扱説明書/小冊子を読む必要があることを示します。	ISO 7010―図記号―安全色及び安全標識―登録安全標識	ISO 7010-M002
Ţ <u>i</u>	取扱説明書を参 照してください	取扱説明書を読む必要があること を示します。	ISO & ANSI/AAMI/ISO 15223-1医療デバイス―医療機器のラベルと併用する記号――般要件。	5.4.3
	一般強制指示図 記号	実行しなければならない事項を示 しています。	ISO 7010―図示記号―安全色及び安全標識―登録安全標識。	ISO 7010-M001
MR	磁気共鳴対応	磁器共鳴環境への暴露による既知 の危害がないことを示している製 品です。磁気共鳴対応製品は非導 電性、非金属、非磁性体の材料で 構成されています。	ASTM F2503 - 13 磁気共鳴環境下での安全性に関する 市販医療機器及びその他の品目に関 する標準的慣行	7.3.1
MR	条件付きMRI 対応	指定された条件内のMR環境下で 安全性が実証されている品目で す。	ASTM F2503 - 13 磁気共鳴環境下での安全性に関する 市販医療機器及びその他の品目に関 する標準的慣行	7.3.2

記号	記号タイトル	概要	規格タイトル & 指定番号	参照番号
MR	MRI危険	MR環境で患者、医療スタッフその他の人に対して許容できない危険性がある品目です。	ASTM F2503 - 13 磁気共鳴環境下での安全性に関する 市販医療機器及びその他の品目に関 する標準的慣行	7.3.3
<u> </u>	注意	様々な理由から、医療機器の本体には貼付できない、警告や注意事項などの重要な注意情報について、取扱説明書を参照する必要があることをユーザーに示します。	ISO & ANSI/AAMI/ISO 15223-1 医療機器-医療機器ラベルと共に使用される記号一般的要件。	5.4.4
\triangle	一般的警告標識	一般的な警告を示します。	ISO 7010—図記号—安全色及び安全標識—登録安全標識	ISO 7010-W001
A	警告;電気	電気に関する警告です。	ISO 7010—図記号—安全色及び安全 標識—登録安全標識	ISO 7010-W012
2	再使用しないで ください	1回限りの使用または1回の処置で1 人の患者への使用を意図した医療 機器を示します。	ISO & ANSI/AAMI/ISO 15223-1 医療機器—医療機器ラベルと共に使用される記号—一般的要件。	5.4.2
	保護遮断:保護ク ラスIIのデバイス	クラスIIの機器に規定された安全 要件を満たしている機器を示し ます。	ISO 7010—図示記号—安全色及び安全標識—登録安全標識。	IEC 60417-5172
	廃電気・電子製品 (WEEE)に関す る指令	廃棄物は家庭ゴミ(地方自治体の ゴミ収集場所など)と処分してはな りません。	廃電気・電子製品(WEEE)に関する 指令。	RoHS指令 2002/96/EC
★	BF形装着部	医療機器上。IEC 60601-1に準拠す るBF形装着部を示します。	IEC 60417—電気機器用の図記号。	IEC 60417-5333
★	B形装着部	医療機器上。IEC 60601-1 に準拠するB形装着部を示します。	IEC 60417—電気機器用の図記号。	IEC 60417-5840
T	水漏注意	水分から保護する必要がある医療機器を示します。	ISO & ANSI/AAMI/ISO 15223-1 医療機器―医療機器ラベルと共に使用される記号―一般的要件。	5.3.4
Ţ	壊れ物、取扱 注意	注意して取り扱わないと割れたり 破損する可能性のある医療機器を 示します。	ISO & ANSI/AAMI/ISO 15223-1 医療機器—医療機器ラベルと共に使用される記号—一般的要件。	5.3.1

記号	記号タイトル	概要	規格タイトル&指定番号	参照番号
<u>††</u>	上	貨物の正しい上方向を表します。	ISO 7000―電気機器用の図記号― 登録標識。	ISO 7000-6023
	温度制限	製品を保存、輸送、使用する場合の最高温度と最低温度を示します。	ISO 7000―電気機器用の図記号― 登録標識。	ISO 7000-6032
QTY	数量	包装内に含まれている医療機器の 数量を示します。	N/A	N/A
РО	注文書	包装内に含まれている医療機器の 購入に関する顧客注文書番号を示 します。	N/A	N/A