

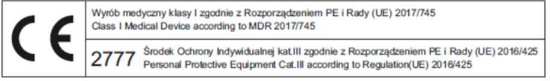





## LEKSYKON SYMBOLI







Objaśnienie symboli stosowanych na opakowaniach wyrobów medycznych firmy ZARYS International Group sp. z o.o. sp.k.

SYMBOL	NAZWA SYMBOLU	OBJAŚNIENIE SYMBOLU	ODNIESIENIE NORMATYWNE	TYTUŁ NORMY/AKTU PRAWNEGO
	Oznakowanie zgodności CE	Oznakowanie, za pomocą którego producent wskazuje, że wyrób medyczny klasy I spełnia odpowiednie wymogi określone w Rozporządzeniu PE i Rady (UE) 2017/745;	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 Artykuł 20, pkt.3. oraz Załącznik V	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Oznakowanie zgodności CE z numerem jednostki notyfikowanej	Oznakowanie, poprzez które wytwórca / producent wskazuje, że wyrób medyczny klasy I sterylnej IIa lub IIb spełnia obowiązujące wymagania odpowiednich europejskich przepisów dotyczących zdrowia i bezpieczeństwa;	Dyrektywa Rady 93/42/EWG Załącznik XII  MDR 2017/745 Artykuł 20, pkt.5. oraz Załącznik V	Dyrektywa Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993r. dotycząca wyrobów medycznych;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
		Oznakowanie, za pomocą którego producent wskazuje, że wyrób medyczny klasy I spełnia odpowiednie wymogi określone w Rozporządzeniu PE i Rady (UE) 2017/745;  Oznakowanie, poprzez które producent wskazuje, że środek ochrony indywidualnej kategorii III spełnia mające zastosowanie wymagania określone w odpowiednich europejskich przepisach dotyczących ochrony zdrowia i bezpieczeństwa użytkowników;	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 Artykuł 20, pkt.6. oraz Załącznik V  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 Artykuł 8, pkt.2.; Artykuł 17, pkt.3.; Załącznik II, pkt.1.4. (i)	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016r. w sprawie środków ochrony indywidualnej
	Wytwórca / Producent	Wskazuje wytwórcę / producenta wyrobu medycznego;  Symbolowi temu towarzyszy nazwa i adres wytwórcy / producenta oraz adres strony internetowej;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.1.1. (ISO 7000-3082)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (c), pkt.23.3. (d)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Autoryzowany przedstawiciel we Wspólnocie Europejskiej / upoważniony przedstawiciel w Unii	Wskazuje autoryzowanego przedstawiciela w WE / upoważnionego przedstawiciela w Unii;  Symbolowi temu towarzyszy nazwa i adres autoryzowanego przedstawiciela / upoważnionego przedstawiciela;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.1.2.  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (d)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Data produkcji	Wskazuje datę wyprodukowania wyrobu medycznego;  Format daty: RRRR-MM-DD zgodnie z normą ISO 8601-1;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.1.3. (ISO 7000-2497)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.3. (h)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych








	Użyć do daty	Wskazuje datę, po której wyrób medyczny nie powinien być używany;  Format daty: RRRR-MM-DD zgodnie z normą ISO 8601-1;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.1.4. (ISO 7000-2607)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (i); pkt.23.3. (i)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Numer serii produkcyjnej	Wskazuje kod partii nadany przez wytwórcę / producenta, umożliwiający identyfikację partii lub serii;  Format kodu: XXRRMMXXXN/E/R/H;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.1.5. (ISO 7000-2492)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (g)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Numer katalogowy	Wskazuje numer katalogowy nadany przez wytwórcę / producenta, umożliwiający identyfikację wyrobu medycznego;  Symbolowi temu towarzyszy numer nadany przez wytwórcę;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.1.6. (ISO 7000-2493)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (b)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Importer	Wskazuje podmiot importujący wyrób medyczny do lokalnego użycia;  Symbolowi temu towarzyszy nazwa i adres importera;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.1.8. (ISO 7000-3725)  MDR 2017/745 Artykuł 13, pkt.3.	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Dystrybutor	Wskazuje podmiot dystrybuujący wyrób medyczny do lokalnego użycia;  Symbolowi temu towarzyszy nazwa i adres dystrybutora;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.1.9. (ISO 7000-3724)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne
	Kraj produkcji	Wskazuje kraj produkcji wyrobu;  „CC” powinno zostać zastąpione dwuliterowym symbolem kraju zgodnie z normą ISO 3166-1; Obok tego symbolu można dodać datę produkcji w formacie: RRRR-MM-DD zgodnie z normą ISO 8601-1;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.1.11. (ISO 7000-6049)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne
	Wysterylizowany tlenkiem etylenu	Wskazuje wyrób medyczny, który został wysterylizowany przy użyciu tlenku etylenu;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.2.3. (ISO 7000-2501)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (l), pkt.23.3. (b),(c)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Wysterylizowany radiacyjnie	Wskazuje wyrób medyczny, który został wysterylizowany za pomocą promieniowania;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.2.4. (ISO 7000-2502)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne








			MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (l), pkt.23.3. (b),(c)	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Wysterylizowany parą wodną lub suchym ciepłem	Wskazuje wyrób medyczny, który został wysterylizowany parą wodną lub suchym ciepłem;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.2.5. (ISO 7000-2503)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (l), pkt.23.3. (b),(c)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Nie resterylizować	Wskazuje wyrób medyczny, który nie może być sterylizowany ponownie;  Tego symbolu należy używać tylko wtedy, gdy towarzyszy mu symbol „STERILE” (5.2.3./5.2.4./5.2.5.);	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.2.6. (ISO 7000-2608)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (m), pkt.23.3. (j)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Niesterylizowany	Wskazuje wyrób medyczny, który nie był poddawany procesowi sterylizacji;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.2.7. (ISO 7000-2609)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (m)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Nie używać, jeżeli opakowanie zostało uszkodzone	Wskazuje wyrób medyczny, który nie powinien być używany, jeśli opakowanie zostało uszkodzone lub otwarte; Ten symbol również oznacza, że wyrób nie powinien być używany, jeśli system bariery sterylnej wyrobu jest naruszony;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.2.8. (ISO 7000-2606)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (m), pkt.23.3. (j)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Pojedynczy system bariery sterylnej	Wskazuje użytkownikowi warstwę opakowania, która tworzy system bariery sterylnej, aby wykonać odpowiednią aseptyczną prezentację zawartości, minimalizując ryzyko dla pacjenta; Linia ciągła identyfikuje system bariery sterylnej;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.2.11. (ISO 7000-3707)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.3. (a)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Pojedynczy system bariery sterylnej z opakowaniem ochronnym wewnątrz	Wskazuje, że istnieje jeden sterylizowany system barierowy z opakowaniem ochronnym w środku. Opakowanie ochronne umieszczone wewnątrz systemu bariery sterylnej ma na celu zapobieganie uszkodzeniom zawartości lub pomoc w aseptycznej prezentacji. Nie stanowi bariery mikrobiologicznej w celu utrzymania sterylności; Linia ciągła identyfikuje system bariery sterylnej a linia przerywana identyfikuje opakowanie ochronne, które nie stanowi bariery;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.2.13. (ISO 7000-3708)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.3. (a)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Pojedynczy system bariery sterylnej z opakowaniem ochronnym na zewnątrz	Wskazuje, że istnieje jeden sterylizowany system barierowy z opakowaniem ochronnym na zewnątrz. Opakowanie ochronne umieszczone na zewnątrz systemu bariery sterylnej jest zaprojektowane tak, aby zapobiec uszkodzeniu systemu bariery sterylnej i jego zawartości lub aby pomóc w aseptycznej prezentacji. Nie stanowi ono bariery dla mikroorganizmów w celu utrzymania sterylności;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.2.13. (ISO 7000-3709)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.3. (a)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych

		Linia ciągła identyfikuje system bariery sterylnej a linia przerywana identyfikuje opakowanie ochronne, które nie stanowi bariery;		
	Podwójnej system bariery sterylnej	Wskazuje użytkownikowi, że istnieje podwójny system bariery sterylnej, aby wykonać odpowiednią aseptyczną prezentację zawartości, minimalizując ryzyko dla pacjenta; Podwójna linia ciągła identyfikuje podwójny system bariery sterylnej;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.2.14. (ISO 7000-3704)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.3. (a)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Kruchy, obchodzić ostrożnie	Wskazuje wyrób medyczny, który może zostać zepsuty lub uszkodzony, jeżeli nie będzie się z nim ostrożnie obchodzić;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.3.1. (ISO 7000-0621)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (k)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Trzymać z dala od światła słonecznego	Wskazuje wyrób medyczny, który wymaga ochrony przed źródłami światła; Ten symbol również oznacza: trzymać z dala od źródeł ciepła;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.3.2. (ISO 7000-0624)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (m), pkt.23.2. (k)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Chronić przed wilgocią	Wskazuje wyrób medyczny, który wymaga ochrony przed wilgocią;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.3.4. (ISO 7000-0626)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (m), pkt.23.2. (k)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Dopuszczalna temperatura	Wskazuje zakres temperatur, na które wyrób medyczny może być bezpiecznie narażony;  Górną i dolną granicę zakresu dopuszczalnej temperatury należy skazać w sąsiedztwie górnej i dolnej poziomej linii, odpowiednio;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.3.7. (ISO 7000-0632)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (m), pkt.23.2. (k)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Ograniczenie wilgotności	Wskazuje zakres wilgotności, na którą wyrób medyczny może być bezpiecznie narażony;  Ograniczenia wilgotności należy skazać w sąsiedztwie górnej i dolnej poziomej linii, odpowiednio;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.3.8. (ISO 7000-2620)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (m), pkt.23.2. (k)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Nie używać powtórnie	Wskazuje wyrób medyczny, który jest przeznaczony tylko do jednorazowego użycia lub do użycia u jednego pacjenta podczas jednego zabiegu;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.4.2. (ISO 7000-1051)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (m), pkt.23.2. (n)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych

	Zajrzyj do instrukcji używania	Wskazuje, że użytkownik powinien zapoznać się z instrukcją używania;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.4.3. (ISO 7000-1641)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (k), pkt.23.3. (j)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Zajrzyj do elektronicznej instrukcji używania	Wskazuje, że użytkownik powinien zapoznać się z elektroniczną instrukcją używania oraz gdzie można znaleźć elektroniczną instrukcję obsługi (eIFU) oraz leksykon symboli;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.4.3. (ISO 7000-1641)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (k), pkt.23.3. (j)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Ostrzeżenie	Wskazuje, że należy zachować ostrożność podczas obsługi urządzenia lub sterowania w pobliżu miejsca, w którym znajduje się symbol, lub aby wskazać, że obecna sytuacja wymaga świadomości operatora lub działania operatora w celu uniknięcia niepożądanych konsekwencji;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.4.4. (ISO 7000-0434A)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (m)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Zawiera lub obecny jest lateks kauczuku naturalnego	Wskazuje obecność kauczuku naturalnego lub wysuszonego kauczuku naturalnego, jako materiału konstrukcyjnego w wyrobie medycznym lub opakowaniu wyrobu medycznego;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.4.5. (ISO 7000-2725)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (m)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Nie zawiera lateksu kauczuku naturalnego	Wskazuje brak kauczuku naturalnego lub wysuszonego kauczuku naturalnego, jako materiału konstrukcyjnego w wyrobie medycznym;	EN ISO 15223-1:2021 Załącznik B Stosowanie symbolu negacji	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne
	Zawiera niebezpieczne substancje	Wskazuje, że wyrób medyczny zawiera substancje, które mogą być rakotwórcze, mutagenne, działające szkodliwie na rozrodczość (CMR) lub substancje zaburzające funkcjonowanie układu hormonalnego; Termin „substancje” jest używany do wskazania pojedynczej substancji lub wielu substancji;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.4.10. (ISO 7000-3723)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.10.4.5., pkt.23.2. (m), pkt.23.2. (f)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Zawiera lub obecny jest ftalan 2-etyloheksylu (DEHP)	Wskazuje wyrób medyczny pochodzący z lub wyprodukowany z surowców zawierających ftalan: ftalan 2-etyloheksylu (DEHP);	EN 15986:2011 Załącznik A Rys. A.1  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.10.4.5., pkt.23.2. (f)	Symbole używane w oznakowaniu wyrobów medycznych – Wymagania dotyczące oznakowania wyrobów medycznych zawierających ftalany;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych







	Zawiera lub obecny jest ftalan benzylu-butylu (BBP)	Wskazuje wyrób medyczny pochodzący z lub wyprodukowany z surowców zawierających ftalan: ftalan benzylu-butylu (BBP);	EN 15986:2011 Załącznik A Rys. A.5  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.10.4.5., pkt.23.2. (f)	Symbole używane w oznakowaniu wyrobów medycznych – Wymagania dotyczące oznakowania wyrobów medycznych zawierających ftalany;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Zawiera lub obecny jest ftalan dibutylu (DBP)	Wskazuje wyrób medyczny pochodzący z lub wyprodukowany z surowców zawierających ftalan: ftalan dibutylu (DBP);	EN 15986:2011 Załącznik A Rys. A.3  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.10.4.5., pkt.23.2. (f)	Symbole używane w oznakowaniu wyrobów medycznych – Wymagania dotyczące oznakowania wyrobów medycznych zawierających ftalany;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Zawiera lub obecne są ftalany DEHP, BBP oraz DBP	Wskazuje wyrób medyczny pochodzący z lub wyprodukowany z surowców zawierających ftalany: ftalany DEHP, BBP oraz DBP;	EN 15986:2011 Załącznik A Rys. A.7  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.10.4.5., pkt.23.2. (f)	Symbole używane w oznakowaniu wyrobów medycznych – Wymagania dotyczące oznakowania wyrobów medycznych zawierających ftalany;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Nie zawiera ftalanów	Wskazuje, że wyrób medyczny nie zawiera ftalanów;	EN 15986:2011 Załącznik B Stosowanie symbolu negacji	Symbole używane w oznakowaniu wyrobów medycznych – Wymagania dotyczące oznakowania wyrobów medycznych zawierających ftalany
	Apirogenny	Wskazuje wyrób medyczny, który jest apirogenny;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.6.3. (ISO 7000-2724)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne
	Krople na mililitr	Wskazuje liczbę kropli na mililitr;  Liczbę 20 pokazano jako przykład i należy zastąpić ją przez odpowiednią liczbę kropli na mililitr;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.6.4. (ISO 7000-2726)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (b)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Filtr płynu o wielkości porów	Wskazuje infuzyjny lub transfuzyjny system wyrobu medycznego zawierający filtr o określonej nominalnej wielkości porów;  Liczbę 15 pokazano jako przykład i należy zastąpić ją odpowiednią wielkością porów;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.6.5. (ISO 7000-2727)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (b)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Przyrząd do podawania grawitacyjnego	Wskazuje przyrząd do prowadzenia wlewów kroplowych lub przyrząd do podawania krwi i preparatów krwiopochodnych metodą grawitacyjną;	-	-

	Zawór jednokierunkowy	Wskazuje wyrób medyczny z zaworem, który umożliwi przepływ tylko w jednym kierunku;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.6.6. (ISO 7000-2728)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (b)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Kąt płaski	Wskazuje miarę kąta płaskiego;  Miarę kąta należy wskazać w sąsiedztwie symbolu wraz z jednostką miary (po prawej stronie);	MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (b)	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Rozmiar	Wskazuje rozmiar wyrobu;  Rozmiar należy wskazać w sąsiedztwie symbolu (po prawej stronie);	MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (b)	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Wyrób medyczny	Wskazuje, że produkt jest wyrobem medycznym;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.7.7.  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (q)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Niepowtarzalny kod identyfikacyjny wyrobu (UDI)	Wskazuje kod kreskowy zawierający kod UDI;  Powinien być użyty, gdy na etykiecie znajduje się wiele nośników danych (kodów kreskowych), np. na kartonie transportowym; Jeżeli jest używany, symbol ten powinien znajdować się w sąsiedztwie nośnika niepowtarzalnego kodu identyfikacyjnego wyrobu;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.7.10.  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (h)	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Jednostka opakowania	Wskazuje liczbę sztuk w opakowaniu;  Liczbę sztuk należy skazać w pustym polu na froncie; Format: 1 dla jednostki 50 x 1 dla opakowania zbiorczego 50 sztuk pakowanych indywidualnie 50 dla opakowania zbiorczego 50 sztuk NIE pakowanych indywidualnie 20 x 50 dla opakowania zbiorczego zawierającego 20 opakowań po 50 sztuk;	ISO 7000 Nr ref. symbolu 2794  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (b)	Symbole graficzne stosowane na urządzeniach;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Jednostka opakowania	Wskazuje liczbę sztuk w opakowaniu jednostkowym;	MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (b)	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych










	Limit układania w stos	Wskazuje, że opakowania transportowe nie mogą być układane w pionie poza określoną liczbę, ani ze względu na rodzaj opakowania transportowego, ani z powodu charakteru samych przedmiotów;  Liczbę „n” należy zastąpić maksymalną liczbą dozwolonych opakowań; Liczba „n” nie obejmuje dolnego opakowania w stosie;	ISO 7000 Nr ref. symbolu 2403  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (k)	Symbole graficzne stosowane na urządzeniach;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Tą stroną w górę	Wskazuje prawidłową pozycję pionową opakowania transportowego;	ISO 7000 Nr ref. symbolu 0623  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (k)	Symbole graficzne stosowane na urządzeniach;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Nie używać haków	Wskazuje, że haki nie mogą być używane do przenoszenia opakowania transportowego;	ISO 7000 Nr ref. symbolu 0622	Symbole graficzne stosowane na urządzeniach;
	Nie używać haków	Wskazuje, że haki nie mogą być używane do przenoszenia opakowania transportowego;	-	-
	Nie używać ostrych narzędzi	Wskazuje, że ostre narzędzia nie mogą być używane do otwierania opakowania transportowego;	-	-
	Nie deptać	Wskazuje, że nie można stawać na opakowaniu transportowym;	-	-
	Nadający się do przetworzenia	Wskazanie, że oznaczone opakowanie transportowe jest częścią procesu odzysku lub recyklingu	ISO 7000 Nr ref. symbolu 1135	Symbole graficzne stosowane na urządzeniach;





	Średnica wewnętrzna	Wskazuje odniesienie do średnicy wewnętrznej; Średnicę wewnętrzną należy wskazać w sąsiedztwie symbolu wraz z jednostką miary (po prawej stronie);	ISO 7000 Nr ref. symbolu 5845  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (b)	Symbole graficzne stosowane na urządzeniach;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Średnica zewnętrzna	Wskazuje odniesienie do średnicy zewnętrznej; Średnicę zewnętrzną należy wskazać w sąsiedztwie symbolu wraz z jednostką miary (po prawej stronie);	ISO 7000 Nr ref. symbolu 5846  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (b)	Symbole graficzne stosowane na urządzeniach;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Długość	Wskazuje długość drenu; Długość należy wskazać w sąsiedztwie symbolu wraz z jednostką miary (po prawej stronie);	MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (b)	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Długość	Wskazuje długość; Długość należy wskazać w sąsiedztwie symbolu wraz z jednostką miary (po prawej stronie);	MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (b)	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Rozmiar mankietu	Wskazuje rozmiar mankietu; Rozmiar mankietu należy wskazać w sąsiedztwie symbolu wraz z jednostką miary (po prawej stronie);	MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (b)	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Waga pacjenta	Wskazuje wagę pacjenta, dla którego dedykowany jest dany rozmiar maski krtaniowej;  Liczbę „X” należy zastąpić wagą pacjenta;	MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (b)	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Maksymalna objętość powietrza, którym należy napompować mankieta	Wskazuje maksymalną objętość powietrza, którym należy napompować mankieta krtaniowej;  Liczbę „X” należy zastąpić objętością powietrza;	MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (b)	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Bezpieczny dla rezonansu magnetycznego	Służy do identyfikacji wyrobów, które nie stwarzają znanych zagrożeń w środowisku rezonansu magnetycznego	MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (b)	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Kolor	Wskazuje na kolor wyrobu;  Kolor zielony pokazano jako przykład i należy zastąpić go przed kółko w odpowiednim kolorze; w przypadku koloru białego – białe kółko z obramowaniem w wiodącym kolorze opakowania;	MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (b)	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych



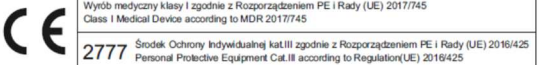



	Rozmiar	Wskazuje rozmiar wyrobu; Litera „L” pokazano jako przykład i należy zastąpić ją przez odpowiedni rozmiar;	MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (b)	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Gramatura	Wskazuje gramaturę materiału, z którego wykonany jest wyrób; Liczbę 25 pokazano jako przykład i należy zastąpić ją przez odpowiednią gramaturę;	MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (b)	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Typ włókniny	Wskazuje typ włókniny, z której wykonany jest wyrób; Litery „PF” pokazano jako przykład i należy zastąpić je przez odpowiedni typ włókniny;	MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (b)	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Liczba nitek w gazie	Wskazuje liczbę nitek w gazie na cm <sup>2</sup> ; Liczbę 17 pokazano jako przykład i należy zastąpić ją przez odpowiednią liczbę nitek;	MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (b)	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Liczba warstw	Wskazuje liczbę warstw w wyrobie Liczbę 16 pokazano jako przykład i należy zastąpić ją przez odpowiednią liczbę warstw;	MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (b)	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Miejsce otwierania opakowania	Wskazuje użytkownikowi miejsce otwierania opakowania, które tworzy system bariery sterylnej, aby wykonać odpowiednią aseptyczną prezentację zawartości, minimalizując ryzyko dla pacjenta;  Symbol ten stosowany jest w przypadku opakowania, które należy otworzyć poprzez oddzielenie od siebie jego górnej i dolnej warstwy; strzałka wskazuje kierunek rozdzielenia warstw;	MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (k)	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Miejsce otwierania opakowania	Wskazuje użytkownikowi miejsce otwierania opakowania, które tworzy system bariery ochronnej lub sterylnej, aby wykonać odpowiednią aseptyczną prezentację zawartości, minimalizując ryzyko dla pacjenta;  Symbol ten stosowany jest w przypadku opakowania, które należy rozedrzeć we wskazanym przez symbol miejscu;	MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (k)	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Prać ręcznie	Wskazuje, że czyszczenie artykułu włókienniczego jest dozwolone tylko przez pranie ręczne;	EN ISO 3758:2012 (ISO 7000-3125)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (k)	Tekstylika -- System oznaczania sposobu konserwacji z zastosowaniem symboli;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych







	Pranie, normalny proces, maksymalnie 40 stopni Celsjusza	Wskazuje, że czyszczenie artykułu włókienniczego jest dozwolone przy użyciu normalnego procesu prania w maksymalnej temperaturze 40 stopni Celsjusza;	EN ISO 3758:2012 (ISO 7000-3089)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (k)	Tekstylna -- System oznaczania sposobu konserwacji z zastosowaniem symboli;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Nie używać wybielacza	Wskazuje wyrób, do którego nie należy używać wybielacza;	EN ISO 3758:2012 (ISO 7000-3124)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (k)	Tekstylna -- System oznaczania sposobu konserwacji z zastosowaniem symboli;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Nie suszyć mechanicznie	Wskazuje wyrób, którego nie powinno się suszyć w suszarce bębnowej;	EN ISO 3758:2012 (ISO 7000-3109)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (k)	Tekstylna -- System oznaczania sposobu konserwacji z zastosowaniem symboli;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Nie prasować	Wskazuje wyrób, którego nie należy prasować;	EN ISO 3758:2012 (ISO 7000-3113)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (k)	Tekstylna -- System oznaczania sposobu konserwacji z zastosowaniem symboli;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Nie czyścić chemicznie	Wskazuje wyrób, którego nie należy czyścić chemicznie;	EN ISO 3758:2012 (ISO 7000-3114)  MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (k)	Tekstylna -- System oznaczania sposobu konserwacji z zastosowaniem symboli;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Nie stosować bezpośrednio na rany	Wskazuje wyrób, którego nie należy stosować bezpośrednio na rany lub uszkodzony naskórek;	MDR 2017/745 Załącznik I, pkt.23.2. (k)	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych
	Wyrób medyczny do diagnostyki <i>in vitro</i>	Wskazuje wyrób medyczny, który jest przeznaczony do zastosowania jako wyrób medyczny do diagnostyki <i>in vitro</i> ;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.5.2.	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne
	Zawartość wystarczająca do <n> testów	Wskazuje łączną liczbę testów IVD, które można wykonać za pomocą IVD;	EN ISO 15223-1:2021 Nr ref. symbolu 5.5.5.	Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczanymi przez producenta -- Część 1: Wymagania ogólne



	Polietylen małej gęstości	Wskazuje materiał, z którego wykonane jest opakowanie;	Załącznik nr 1 Nr symbolu 4	Rozporządzenie Ministra Środowiska z dnia 3 września 2014 r. w sprawie wzorów oznakowania opakowań
	Polietylen dużej gęstości	Wskazuje materiał, z którego wykonane jest opakowanie;	Załącznik nr 1 Nr symbolu 2	Rozporządzenie Ministra Środowiska z dnia 3 września 2014 r. w sprawie wzorów oznakowania opakowań
	Tektura falista	Wskazuje materiał, z którego wykonane jest opakowanie;	Załącznik nr 2 Nr symbolu 1	Rozporządzenie Ministra Środowiska z dnia 3 września 2014 r. w sprawie wzorów oznakowania opakowań
	Tektura płaska	Wskazuje materiał, z którego wykonane jest opakowanie;	Załącznik nr 2 Nr symbolu 2	Rozporządzenie Ministra Środowiska z dnia 3 września 2014 r. w sprawie wzorów oznakowania opakowań
	Papier	Wskazuje materiał, z którego wykonane jest opakowanie;	Załącznik nr 2 Nr symbolu 3	Rozporządzenie Ministra Środowiska z dnia 3 września 2014 r. w sprawie wzorów oznakowania opakowań
	Papier i tektura/plastik/aluminium	Wskazuje materiał, z którego wykonane jest opakowanie;	Załącznik nr 7 Nr symbolu 5	Rozporządzenie Ministra Środowiska z dnia 3 września 2014 r. w sprawie wzorów oznakowania opakowań
	Inne tworzywa sztuczne	Wskazuje materiał, z którego wykonane jest opakowanie;	Załącznik nr 1 Nr symbolu 7	Rozporządzenie Ministra Środowiska z dnia 3 września 2014 r. w sprawie wzorów oznakowania opakowań
	Mieszane	Wskazuje, że opakowanie wykonane jest z różnych/mieszanych materiałów;	Załącznik nr 2 Nr symbolu 1	Rozporządzenie Ministra Środowiska z dnia 3 września 2014 r. w sprawie wzorów oznakowania opakowań
	Znak zgodności z wymaganiami rynku ukraińskiego	Oznakowanie, poprzez które producent wskazuje, że wyrób medyczny klasy I spełnia obowiązujące wymagania odpowiednich ukraińskich przepisów dotyczących zdrowia i bezpieczeństwa;	-	-

	Znak zgodności z wymaganiami rynku ukraińskiego z numerem jednostki oceniającej zgodność	Oznakowanie, poprzez które wytwórca / producent wskazuje, że wyrób medyczny klasy I sterylnej IIa lub IIb spełnia obowiązujące wymagania odpowiednich ukraińskich przepisów dotyczących zdrowia i bezpieczeństwa;	-	-
	Znak zgodności z wymaganiami rynku brytyjskiego	Oznakowanie, poprzez które producent wskazuje, że wyrób medyczny klasy I spełnia obowiązujące wymagania odpowiednich przepisów dotyczących zdrowia i bezpieczeństwa w Wielkiej Brytanii;	-	-





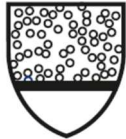
## Objaśnienie symboli stosowanych na opakowaniach środków ochrony indywidualnej firmy ZARYS International Group sp. z o.o. sp.k.



SYMBOL	NAZWA SYMBOLU	OBJAŚNIENIE SYMBOLU	ODNIESIENIE NORMATYWNE	TYTUŁ NORMY/AKTU PRAWNEGO
	Oznakowanie zgodności CE	Oznakowanie, poprzez które producent wskazuje, że środek ochrony indywidualnej kategorii I spełnia mające zastosowanie wymagania określone w odpowiednich europejskich przepisach dotyczących ochrony zdrowia i bezpieczeństwa użytkowników;	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 Artykuł 8, pkt.2. Artykuł 16 i 17	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej
	Oznakowanie zgodności CE z numerem jednostki notyfikowanej	Oznakowanie, poprzez które producent wskazuje, że środek ochrony indywidualnej kategorii III spełnia mające zastosowanie wymagania określone w odpowiednich europejskich przepisach dotyczących ochrony zdrowia i bezpieczeństwa użytkowników;	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 Artykuł 8, pkt.2. Artykuł 17, pkt.3.	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej
		Oznakowanie, za pomocą którego producent wskazuje, że wyrób medyczny klasy I spełnia odpowiednie wymogi określone w Rozporządzeniu PE i Rady (UE) 2017/745;	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 Artykuł 20, pkt.6 oraz Załącznik V	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych;
		Oznakowanie, poprzez które producent wskazuje, że środek ochrony indywidualnej kategorii III spełnia mające zastosowanie wymagania określone w odpowiednich europejskich przepisach dotyczących ochrony zdrowia i bezpieczeństwa użytkowników;	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 Artykuł 8, pkt.2.; Artykuł 17, pkt.3.; Załącznik II, pkt.1.4. (i)	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej
 Producent/ Manufacturer	Producent	Wskazuje producenta ŚOI zgodnie z Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2016/425;  Symbolowi temu towarzyszy nazwa i adres wytwórcy / producenta;	ISO 7000 Nr ref. symbolu 3082  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 Artykuł 8, pkt.6.	Symbole graficzne stosowane na urządzeniach;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej
 Upoważniony przedstawiciel w Unii/ Authorized representative in the EU	Upoważniony przedstawiciel w Unii	Wskazuje upoważnionego przedstawiciela w Unii;  Symbolowi temu towarzyszy nazwa i adres upoważnionego przedstawiciela;	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 Artykuł 9	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej
 Importer/ Importer	Importer	Wskazuje podmiot importujący ŚOI do lokalnego użycia;  Symbolowi temu towarzyszy nazwa i adres importera;	ISO 7000 Nr ref. symbolu 3725  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 Artykuł 10, pkt.3.	Symbole graficzne stosowane na urządzeniach;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej


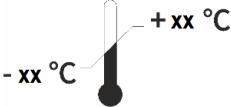





 Dystrybutor/ Distributor	Dystrybutor	Wskazuje podmiot dystrybuujący ŚOI do lokalnego użycia;  Symbolowi temu towarzyszy nazwa i adres dystrybutora;	ISO 7000 Nr ref. symbolu 3724	Symbole graficzne stosowane na urządzeniach;
 Data produkcji/ Date of manufacture	Data produkcji	Wskazuje datę wyprodukowania ŚOI;  Format daty: RRRR-MM-DD zgodnie z normą ISO 8601-1;	ISO 7000 Nr ref. symbolu 2497)	Symbole graficzne stosowane na urządzeniach
 Użyć do daty/ Use-by-date	Użyć do daty	Wskazuje datę, po której ŚOI nie powinien być używany;  Format daty: RRRR-MM-DD zgodnie z normą ISO 8601-1;	ISO 7000 Nr ref. symbolu 2607  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 Załącznik II, pkt.1.4. (e)	Symbole graficzne stosowane na urządzeniach;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej
 Kod partii/Batch code	Kod partii	Wskazuje kod partii nadany przez producenta, umożliwiający identyfikację partii lub serii;  Format kodu: XXRRMMXXN/E/R/H;	ISO 7000 Nr ref. symbolu 2492	Symbole graficzne stosowane na urządzeniach
 Numer katalogowy/ Catalogue number	Numer katalogowy	Wskazuje numer katalogowy nadany przez producenta, umożliwiający identyfikację ŚOI;	ISO 7000 Nr ref. symbolu 2493	Symbole graficzne stosowane na urządzeniach
 Trzymać z dala od światła słonecznego/ Keep away from sunlight	Trzymać z dala od światła słonecznego	Wskazuje ŚOI, który wymaga ochrony przed źródłami światła;	ISO 7000 Nr ref. symbolu 0624  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 Załącznik II, pkt.1.4. (a)	Symbole graficzne stosowane na urządzeniach;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej







 <p>Chronić przed wilgocią/ Keep dry</p>	Chronić przed wilgocią	Wskazuje ŚOI, który wymaga ochrony przed wilgocią;	ISO 7000 Nr ref. symbolu 0626  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 Załącznik II, pkt.1.4. (a)	Symbole graficzne stosowane na urządzeniach;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej
 <p>Dopuszczalna temperatura/ Temperature limit</p>	Dopuszczalna temperatura	Wskazuje zakres temperatur, na które ŚOI może być bezpiecznie narażony;  Górną i dolną granicę zakresu dopuszczalnej temperatury należy skazać w sąsiedztwie górnej i dolnej poziomej linii, odpowiednio;	ISO 7000 Nr ref. symbolu 0632  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 Załącznik II, pkt.1.4. (a)	Symbole graficzne stosowane na urządzeniach;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej
 <p>Ograniczenie wilgotności/ Humidity limitation</p>	Ograniczenie wilgotności	Wskazuje zakres wilgotności, na którą ŚOI może być bezpiecznie narażony;  Ograniczenia wilgotności należy skazać w sąsiedztwie górnej i dolnej poziomej linii, odpowiednio;	ISO 7000 Nr ref. symbolu 2620  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 Załącznik II, pkt.1.4. (a)	Symbole graficzne stosowane na urządzeniach;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej
 <p>Nie używać powtórnie/ Do not re-use</p>	Nie używać powtórnie	Wskazuje ŚOI, który jest przeznaczony tylko do jednorazowego użycia;	ISO 7000 Nr ref. symbolu 1051	Symbole graficzne stosowane na urządzeniach
 <p>Zawiera lateks/ Contains latex</p>	Zawiera lub obecny jest lateks kauczuku naturalnego	Wskazuje obecność kauczuku naturalnego lub wysuszonego kauczuku naturalnego, jako materiału konstrukcyjnego w ŚOI lub opakowaniu ŚOI;	ISO 7000 Nr ref. symbolu 2725	Symbole graficzne stosowane na urządzeniach
 <p>Nie zawiera lateksu/ Latex-free</p>	Nie zawiera lateksu kauczuku naturalnego	Wskazuje brak kauczuku naturalnego lub wysuszonego kauczuku naturalnego, jako materiału konstrukcyjnego w wyrobie medycznym;	-	-











 Zajrzyj do instrukcji używania/ Consult instructions for use	Zajrzyj do instrukcji używania	Wskazuje, że użytkownik powinien zapoznać się z instrukcją używania;	ISO 7000 Nr ref. symbolu 1641  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 Załącznik II, pkt.1.4. (a)	Symbole graficzne stosowane na urządzeniach;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej
 Rozmiar/ Size	Rozmiar	Wskazuje rozmiar produktu;  Litera „L” pokazano jako przykład i należy zastąpić ją przez odpowiedni rozmiar;	-	-
	Ochrona przed chemikaliami	Wskazuje, że odzież lub materiał zapewnia ochronę przed chemikaliami;	ISO 7000 Nr ref. symbolu 2414	Symbole graficzne stosowane na urządzeniach
<b>TYP 4 B</b> <b>TYPE 4B</b>  <b>EN14605:2005</b> <b>+A1:2009</b>	Ochrona przed natryskiem ciekłych substancji chemicznych, typ 4	Wskazuje odzież ochronną typu 4, która jest przeznaczona do stosowania w przypadku zagrożeń związanych z nieprzepuszczalnością wobec substancji chemicznych podczas czynności, dla których wymagana jest bariera dla przenikania cieczy;  Litera „B” wskazuje, że odzież lub materiał zapewnia ochronę przed zagrożeniami biologicznymi (mikroorganizmami) zgodnie z EN 14126:2003;	EN 14605:2005	Odzież chroniąca przed ciekłymi chemikaliami -- Wymagania dotyczące odzieży ochraniającej całe ciało, z połączeniami nieprzepuszczającymi cieczy w postaci płynnej (Typ 3) lub rozpylonej (Typ 4), łącznie z wyrobami zapewniającymi tylko częściową ochronę ciała (Typy PB[3] i PB[4])
<b>TYP 5 B</b> <b>TYPE 5B</b>  <b>EN ISO13982-1:2004</b> <b>+A1:2010</b>	Ochrona przed obecnymi w powietrzu cząstkami stałymi, typ 5	Wskazuje odzież ochronną typu 5, która jest przeznaczona do stosowania w przypadku ryzyka narażenia na działanie produktów chemicznych z odpornością na przenikanie cząstek stałych rozproszonych w powietrzu;  Litera „B” wskazuje, że odzież lub materiał zapewnia ochronę przed zagrożeniami biologicznymi (mikroorganizmami) zgodnie z EN 14126:2003;	EN ISO 13982-1:2004	Odzież chroniąca przed cząstkami stałymi -- Część 1: Wymagania dotyczące odzieży chroniącej całe ciało przed działaniem stałych cząstek substancji chemicznych unoszących się w powietrzu (typ 5 odzieży)








<p><b>TYP 6 B</b> <b>TYPE 6B</b></p>  <p><b>EN13034:2005</b> <b>+ A1:2009</b></p>	<p>Ochrona przed ograniczonym natryskiem ciekłych substancji chemicznych, typ 6</p>	<p>Wskazuje odzież ochronną typu 6, która jest przeznaczona do stosowania w przypadku narażenia na lekki rozprysk, aerozole w płynie lub rozpryski pod niskim ciśnieniem, o małej objętości, wobec których nie jest wymagana pełna bariera dla przenikania cieczy, czyli gdy użytkownik jest w stanie podjąć w odpowiednim czasie właściwe działanie, kiedy jego odzież zostaje zanieczyszczona;</p> <p>Litera „B” wskazuje, że odzież lub materiał zapewnia ochronę przed zagrożeniami biologicznymi (mikroorganizmami) zgodnie z EN 14126:2003;</p>	<p>EN 13034:2005</p>	<p>Odzież chroniąca przed ciekłymi chemikaliami -- Wymagania dotyczące odzieży zapewniającej ograniczoną skuteczność ochrony przed ciekłymi chemikaliami (Typ 6 i Typ PB[6] odzieży)</p>
 <p><b>EN1149-5:2008</b></p>	<p>Ochrona przed elektrycznością statyczną</p>	<p>Wskazuje, że odzież lub materiał zapewnia ochronę przed elektrycznością statyczną;</p>	<p>EN 1149-5:2008 (ISO 7000-2415)</p>	<p>Odzież ochronna -- Właściwości elektrostatyczne -- Część 5: Wymagania materiałowe i konstrukcyjne</p>
 <p><b>EN14126:2003</b> <b>+ AC:2004</b></p>	<p>Ochrona przed narażeniem na czynniki zakaźne, typ 4B, 5B, 6B</p>	<p>Wskazuje, że odzież lub materiał zapewnia ochronę przed zagrożeniami biologicznymi (mikroorganizmami);</p>	<p>EN 14126:2003 (ISO 7000-2491)</p>	<p>Odzież ochronna -- Wymagania i metody badań dla odzieży chroniącej przed czynnikami infekcyjnymi</p>
 <p><b>EN1073-2:2002</b></p>	<p>Ochrona przed skażonymi radioaktywnie cząsteczkami</p>	<p>Wskazuje, że odzież lub materiał zapewnia ochronę przed skażeniem cząstkami radioaktywnymi;</p>	<p>EN 1073-2:2002 (ISO 7000-2484)</p>	<p>Odzież chroniąca przed skażeniami promieniotwórczymi -- Część 2: Wymagania i metody badań dotyczące niewentylowanej odzieży chroniącej przed skażeniami cząstkami promieniotwórczymi</p>
 <p>Koniec okresu przechowywania/ End of shelf life</p>	<p>Koniec okresu przechowywania</p>	<p>Wskazuje datę, po której ŚOI nie powinien być używany;</p> <p>Format daty: RRRR/MM; Datę podaje się pod symbolem;</p>	<p>EN 149:2011+A1:2009 Rys. 12a</p> <p>Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 Załącznik II, pkt.1.4. (e)</p>	<p>Sprzęt ochrony układu oddechowego Półmaski filtrujące do ochrony przed cząstkami Wymaganie, badanie, znakowanie;</p> <p>Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej</p>






 <p>Patrz informacje dostarczone przez producenta/ See information supplied by the manufacturer</p>	<p>Patrz informacje dostarczone przez producenta</p>	<p>Wskazuje, że użytkownik powinien zapoznać się z instrukcją używania;</p>	<p>EN 149:2011+A1:2009 Rys. 12b</p> <p>Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 Załącznik II, pkt.1.4. (a)</p>	<p>Sprzęt ochrony układu oddechowego Półmaski filtrujące do ochrony przed cząstkami Wymaganie, badanie, znakowanie;</p> <p>Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej</p>
 <p>Zakres temperatur w warunkach przechowywania/ Temperature range of storage conditions</p>	<p>Zakres temperatur w warunkach przechowywania</p>	<p>Wskazuje zakres temperatur, na które ŚOI może być bezpiecznie narażony;</p> <p>Znaki „xx” należy zastąpić górną i dolną granicą zakresu dopuszczalnej temperatury, odpowiednio;</p>	<p>EN 149:2011+A1:2009 Rys. 12c</p> <p>Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 Załącznik II, pkt.1.4. (a)</p>	<p>Sprzęt ochrony układu oddechowego Półmaski filtrujące do ochrony przed cząstkami Wymaganie, badanie, znakowanie;</p> <p>Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej</p>
 <p>Maksymalna wilgotność względna w warunkach przechowywania/ Maximum relative humidity of storage conditions</p>	<p>Maksymalna wilgotność względna w warunkach przechowywania</p>	<p>Wskazuje ŚOI, który wymaga ochrony przed wilgocią;</p> <p>Znak „xx” należy zastąpić maksymalną wilgotnością;</p>	<p>EN 149:2011+A1:2009 Rys. 12d</p> <p>Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 Załącznik II, pkt.1.4. (a)</p>	<p>Sprzęt ochrony układu oddechowego Półmaski filtrujące do ochrony przed cząstkami Wymaganie, badanie, znakowanie;</p> <p>Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej</p>
<p>EN ISO 374-1:2016 TYPE B</p>   <p>KPT</p>	<p>Ochrona przed chemikaliami</p>	<p>Wskazuje rękawice chroniące przed zagrożeniami chemicznymi typu B;</p> <p>Trzy badane substancje chemiczne powinny być oznaczone literą pod piktogramem;</p>	<p>EN ISO 374-1:2016 (ISO 7000-2414)</p>	<p>Rękawice chroniące przed niebezpiecznymi substancjami chemicznymi i mikroorganizmami -- Część 1: Terminologia i wymagania dotyczące skuteczności w zakresie ryzyka chemicznego</p>
<p>EN ISO 374-5: 2016</p>   <p>VIRUS</p>	<p>Ochrona przed narażeniem na czynniki zakaźne</p>	<p>Wskazuje rękawice chroniące przed mikroorganizmami – wirusami, bakteriami i grzybami;</p>	<p>EN ISO 374-5:2016 (ISO 7000-2491)</p>	<p>Rękawice chroniące przed niebezpiecznymi substancjami chemicznymi i mikroorganizmami -- Część 5: Terminologia i wymagania dotyczące ryzyka przenikania mikroorganizmów</p>

 <p>protection against blood-borne pathogens</p>	Ochrona przed patogenami przenoszonymi przez krew	Wskazuje rękawice chroniące przed patogenami przenoszonymi przez krew;	ISO 16604:2004  ASTM F1671	<p>Odzież chroniąca przed kontaktem z krwią i płynami ustrojowymi - Oznaczenie odporności materiałów na odzież ochronną na przenikanie patogenów krwiopochodnych - Metoda badania z użyciem bakteriofaga Phi-X 174</p> <p>Standardowa metoda badania odporności materiałów stosowanych w odzieży ochronnej na przenikanie patogenów krwiopochodnych z wykorzystaniem bakteriofaga Phi-X174 jako systemu testowego</p>
 <p>protection against chemotherapy drugs</p>	Ochrona przed cytostatykami	Wskazuje rękawice chroniące przed cytostatykami;	ASTM D6978	Standardowa praktyka oceny odporności rękawic medycznych na przenikanie leków stosowanych w chemioterapii
 <p>acceptable quality level EN 455-1 EN 374-2</p>	Dopuszczalny poziom jakości EN455-1, EN 374-2	Wskazuje granicę akceptowanej jakości;	EN 455-1:2020+A1:2022  EN ISO 374-2:2019	<p>Rękawice medyczne do jednorazowego użytku -- Część 1: Wymagania i badania na nieobecność dziur</p> <p>Rękawice chroniące przed niebezpiecznymi substancjami chemicznymi i mikroorganizmami -- Część 2: Wyznaczanie odporności na przesiąkanie</p>
	Minimalna długość rękawicy 240mm	Wskazuje, że minimalna długość rękawicy wynosi 240mm;	-	-
	Dopuszczalny poziom jakości EN455-1, EN 374-2	Wskazuje granicę akceptowanej jakości;	EN 455-1:2020+A1:2022  EN ISO 374-2:2019	<p>Rękawice medyczne do jednorazowego użytku -- Część 1: Wymagania i badania na nieobecność dziur</p> <p>Rękawice chroniące przed niebezpiecznymi substancjami chemicznymi i mikroorganizmami -- Część 2: Wyznaczanie odporności na przesiąkanie</p>
	Ochrona przed patogenami	Wskazuje rękawice chroniące przed patogenami;	-	-

	Rękawica rozciąga się we wszystkie strony	Wskazuje rękawice, które rozciągają się we wszystkie strony;	-	-
	Możliwość stosowania przy ekranach dotykowych	Wskazuje rękawice, w których można obsługiwać ekrany dotykowe;	-	-
	Kontakt z żywnością	Wskazuje rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością;	Rozporządzenie (WE) nr 1935/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady	Rozporządzenie (WE) nr 1935/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 27 października 2004 r. w sprawie materiałów i wyrobów przeznaczonych do kontaktu z żywnością
	Liczba rękawic	Wskazuje liczbę sztuk rękawic w opakowaniu;	-	-
	Liczba par rękawic	Wskazuje liczbę par rękawic w opakowaniu;	-	-
	Liczba par rękawic	Wskazuje liczbę par rękawic w opakowaniu;	-	-
 For special purposes	Patrz informacje dostarczone przez producenta	Wskazuje rękawice specjalnego przeznaczenia (ochrona dłoni) – rękawice diagnostyczne i chirurgiczne;	EN-455-2:2015 (ISO 7000-1641)  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 Załącznik II, pkt.1.4. (a)	EN 455-2:2015 - Rękawice medyczne jednorazowego użytku -- Część 2: Wymagania i badania dotyczące właściwości fizycznych;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej
	Patrz informacje dla użytkownika	Wskazuje, że użytkownik powinien zapoznać się z informacjami dotyczącymi użytkowania;	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 Załącznik II, pkt.1.4. (a)	Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej

 <p>Nie prać/ Do not wash</p>	Nie prać	Wskazuje ŚOI, którego nie wolno prać;	EN ISO 3758:2012 (ISO 7000-3123)  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 Załącznik II, pkt.1.4. (a)	Tekstylnia -- System oznaczania sposobu konserwacji z zastosowaniem symboli;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej
 <p>Nie używać wybielacza/ Do not bleach</p>	Nie używać wybielacza	Wskazuje ŚOI, do którego nie należy używać wybielacza;	EN ISO 3758:2012 (ISO 7000-3124)  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 Załącznik II, pkt.1.4. (a)	Tekstylnia -- System oznaczania sposobu konserwacji z zastosowaniem symboli;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej
 <p>Nie suszyć mechanicznie/ Do not tumble dry</p>	Nie suszyć mechanicznie	Wskazuje ŚOI, którego nie powinno się suszyć w suszarce bębnowej;	EN ISO 3758:2012 (ISO 7000-3109)  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 Załącznik II, pkt.1.4. (a)	Tekstylnia -- System oznaczania sposobu konserwacji z zastosowaniem symboli;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej
 <p>Nie prasować/ Do not iron</p>	Nie prasować	Wskazuje ŚOI, którego nie należy prasować;	EN ISO 3758:2012 (ISO 7000-3113)  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 Załącznik II, pkt.1.4. (a)	Tekstylnia -- System oznaczania sposobu konserwacji z zastosowaniem symboli;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej
 <p>Nie czyścić chemicznie/ Do not dry clean</p>	Nie czyścić chemicznie	Wskazuje ŚOI, którego nie należy czyścić chemicznie;	EN ISO 3758:2012 (ISO 7000-3114)  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 Załącznik II, pkt.1.4. (a)	Tekstylnia -- System oznaczania sposobu konserwacji z zastosowaniem symboli;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej
 <p>Materiał łatwopalny/ Flammable fabric</p>	Materiał łatwopalny	Wskazuje ŚOI, który został wykonany z materiału łatwopalnego;	-	-

	Jednostka opakowania	Wskazuje liczbę sztuk w opakowaniu;	ISO 7000 Nr ref. symbolu 2794	Symbole graficzne stosowane na urządzeniach
	Limit układania w stos	Wskazuje, że opakowania transportowe nie mogą być układane w pionie poza określoną liczbę, ani ze względu na rodzaj opakowania transportowego, ani z powodu charakteru samych przedmiotów;  Liczbę „n” należy zastąpić maksymalną liczbą dozwolonych opakowań; Liczba „n” nie obejmuje dolnego opakowania w stosie;	ISO 7000 Nr ref. symbolu 2403  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 Załącznik II, pkt.1.4. (a)	Symbole graficzne stosowane na urządzeniach;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej
	Tą stroną w górę	Wskazuje prawidłową pozycję pionową opakowania transportowego;	ISO 7000 Nr ref. symbolu 0623  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 Załącznik II, pkt.1.4. (a)	Symbole graficzne stosowane na urządzeniach;  Rozporządzenie PE i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej
	Nie używać haków	Wskazuje, że haki nie mogą być używane do przenoszenia opakowania transportowego;	-	-
	Nie używać ostrych narzędzi	Wskazuje, że ostre narzędzia nie mogą być używane do otwierania opakowania transportowego;	-	-
	Nie deptać	Wskazuje, że nie można stawać na opakowaniu transportowym;	-	-
	Nadający się do przetworzenia	Wskazanie, że oznaczone opakowanie transportowe jest częścią procesu odzysku lub recyklingu	ISO 7000 Nr ref. symbolu 1135	Symbole graficzne stosowane na urządzeniach;

	Polietylen małej gęstości	Wskazuje materiał, z którego wykonane jest opakowanie;	Załącznik nr 1 Nr symbolu 4	Rozporządzenie Ministra Środowiska z dnia 3 września 2014 r. w sprawie wzorów oznakowania opakowań
	Tektura falista	Wskazuje materiał, z którego wykonane jest opakowanie;	Załącznik nr 2 Nr symbolu 1	Rozporządzenie Ministra Środowiska z dnia 3 września 2014 r. w sprawie wzorów oznakowania opakowań
	Tektura płaska	Wskazuje materiał, z którego wykonane jest opakowanie;	Załącznik nr 2 Nr symbolu 2	Rozporządzenie Ministra Środowiska z dnia 3 września 2014 r. w sprawie wzorów oznakowania opakowań
	Papier	Wskazuje materiał, z którego wykonane jest opakowanie;	Załącznik nr 2 Nr symbolu 3	Rozporządzenie Ministra Środowiska z dnia 3 września 2014 r. w sprawie wzorów oznakowania opakowań
	Mieszane	Wskazuje, że opakowanie wykonane jest z różnych/mieszanych materiałów;	Załącznik nr 2 Nr symbolu 1	Rozporządzenie Ministra Środowiska z dnia 3 września 2014 r. w sprawie wzorów oznakowania opakowań