ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО

ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ ГОСТ Р ИСО 15223-1— 2014

ИЗДЕЛИЯ МЕДИЦИНСКИЕ

Символы, применяемые при маркировании на медицинских изделиях, этикетках и в сопроводительной документации

Часть 1

Основные требования

ISO 15223-1:2012

Medical devices — Symbols to be used with medical device labels, labelling and information to be supplied — Part 1: General requirements (IDT)

Издание официальное



Предисловие

- 1 ПОДГОТОВЛЕН Закрытым акционерным обществом «МЕДИТЕСТ» (ЗАО «МЕДИТЕСТ») на основе собственного аутентичного перевода на русский язык международного стандарта, указанного в пункте 4
- 2 ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 436 «Управление качеством медицинских изделий»
- 3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 04 июня 2014 г. № 499-ст
- 4 Настоящий стандарт идентичен международному стандарту ИСО 15223-1:2012 «Изделия медицинские. Символы, применяемые при маркировании на медицинских изделиях, этикетках и в сопроводительной документации. Часть 1. Основные требования» (ISO 15223-1:2012, «Medical devices Symbols to be used with medical device labels, labelling, and information to be supplied Part 1: General requirements»)

При применении настоящего стандарта рекомендуется использовать вместо ссылочных международных стандартов соответствующие им национальные стандарты Российской Федерации и действующие в этом качестве межгосударственные стандарты, сведения о которых приведены в дополнительном приложении ДА

5 B3AMEH FOCT P ИСО 15223-1-2010

Правила применения настоящего стандарта установлены в ГОСТ Р 1.0—2012 (раздел 8). Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодном (по состоянию на 1 января текущего года) информационном указателе «Национальные стандарты», а официальный текст изменений и поправок — в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ближайшем выпуске информационного указателя «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет (gost.ru)

© Стандартинформ, 2015

В Российской Федерации настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии

ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014

Содержание

1 Область применения	
2 Нормативные ссылки	1
3 Термины и определения	
4 Общие требования	2
4.1 Символы, предлагаемые для включения в стандарт	
4.2 Требования к применению	2
4.3 Другие символы	
5 Символы	3
Приложение А (справочное) Примеры	24
Приложение В (справочное) Применение общего запрещающего символа и знака	
отрицания статуса	28
Приложение ДА (обязательное) Сведения о соответствии ссылочных международных	
стандартов национальным стандартам Российской Федерации и действующим	
в том качестве межгосударственным стандартам	29
Библиография	

Введение

Настоящий стандарт рассматривает символы, которые могут быть использованы для передачи некоторых аспектов информации, важных для регулирующих органов при оценивании безопасного и надлежащего применения медицинских изделий. Необходимость передачи такой информации вместе с изделием определена во многих регулирующих документах в различных областях. Требуемую информацию можно размещать непосредственно на изделии, на его этикетке или в сопроводительной документации.

Во многих странах требуется, чтобы для отображения текстовой информации на медицинских изделиях был использован их родной язык. В то же время, изготовители стремятся снизить расходы на маркировку путем уменьшения объема информации или иным рациональным способом. Это может вызывать проблемы, связанные с переводом, дизайном и логистикой, когда текст на этикетке или документации выполнен на нескольких языках. Например, пользователям, которым предоставляется изделие с информацией на разных языках, могут испытывать трудности, включая потерю времени при поиске необходимой информации на соответствующем языке.

Настоящий стандарт предлагает решение этих проблем с помощью общепризнанных международных символов с точно определенными значениями, которые не зависят от языка.

При формировании символов, которые должны быть включены в настоящий стандарт, технический комитет ИСТ/ТК 210 признал необходимость системной методологии для разработки выбора и валидации предлагаемых символов. Этот порядок определен в ИСО 15223-2.

Настоящий стандарт в первую очередь предназначена для изготовителей медицинских изделий, которые продают идентичные продукты в страны, в которых существуют различные языковые требования для маркировки медицинских изделий. Настоящий стандарт также может оказать помощь:

- дистрибьюторам медицинских изделий или другим представителям изготовителей;
- медицинским работникам, ответственным за подготовку сотрудников, а также тем, которые уже прошли обучение;
 - лицам, ответственным за послепродажное наблюдение за продукцией;
- регулирующим органам здравоохранения, испытательным лабораториям, органам по сертификации и другим организациям, которые несут ответственность за правовое регулирование, распространяющееся на медицинские изделия, а также тем организациям, которые несут ответственность за послепродажное наблюдение;
- потребителям или конечным пользователям медицинских изделий, которые получают изделия от разных поставщиков, и имеют разные языковые способности.

Настоящий стандарт включает в себя технический пересмотр ИСО 15223-1:2007 и ЕН 980:2008, а также символы и требования к ним, включенные в предыдущую редакцию этих стандартов. За последние годы прослеживалась устойчивое сближение требований к символам, включенных в ИСО 15223-1 и ЕН 980, и теперь многие из предыдущих различий между стандартами преодолены. Настоящий стандарт представляет собой значительный шаг вперед в области безопасного и эффективного использования символов без применения языковой информации, давая изготовителям, регулирующим органам и другим заинтересованным лицам единый набор глобальных символов для использования их с медицинскими изделиями.

НАЦИОНАЛЬНЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ИЗДЕЛИЯ МЕДИЦИНСКИЕ

Символы, применяемые при маркировании на медицинских изделиях, этикетках и в сопроводительной документации

Часть 1

Основные требования

Medical devices. Symbols to be used with medical device labels, labelling, and information to be supplied. Part 1. General requirements

Дата введения — 2015—06—01

1 Область применения

Настоящий стандарт определяет требования к символам, применяемым при маркировке медицинских изделий для передачи информации, необходимой для безопасного и правильного использования медицинских изделий. В настоящий стандарт также включены дополнительные символы, которые удовлетворяют требованиям настоящего стандарта.

Область применения настоящего стандарта ограничена символами, применимыми к широкому спектру медицинских изделий, реализуемых на международном рынке и, которые, следовательно, должны соответствовать различным регулирующим требованиям.

Эти символы могут быть использованы непосредственно на изделии, на этикетке (упаковке) или в сопроводительной документации. Требования настоящего стандарта не предназначены для применения к специфичным символам, установленным в других стандартах.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие стандарты.

ИСО 7000 Графические символы, наносимые на оборудование. Регистрационные символы (ISO 7000, Graphical symbols for use on equipment – Index and synopsis)

ИСО 8601 Представление дат и времени. Общие требования (ISO 8601, Data elements and interchange formats — Information interchange — Representation of dates and times)

ИСО 14971 Изделия медицинские. Применение менеджмента риска к медицинским изделиям (ISO 14971, Medical devices — Application of risk management to medical devices)

ИСО 15223-2 Изделия медицинские. Символы, применяемые при маркировании на медицинских изделиях, этикетках и в сопроводительной документации. Часть 2. Разработка, выбор и валидация символов (ISO 15223-2, Medical devices — Symbols to be used with medical device labels, labelling and information to be supplied — Part 2: Symbol development, selection and validation)

3 Термины и определения

В настоящем стандарте применены термины по ИСО 14971, а также следующие термины с соответствующими определениями:

ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014

- 3.1 характеристическая информация (characteristic information): Информация о свойстве или свойствах объекта или совокупности объектов.
- 3.2 описание (description): Нормативный текст, связанный с воспроизведение оригинала символа и определяющий цель, область и случаи применения оригинала символа.
- 3.3 этикетка (label): Письменная, печатная или графическая информация, представляющая само медицинское изделие.
 - Примечание Адаптировано из GHTF/SG1/N43:2005.
- 3.4 маркировка (labeling): Информация, предоставленная изготовителем, которая предусмотрена и связана с медицинским изделием, прикреплена к нему или нанесена на любую тару изделия или иную упаковку.

П р и м е ч а н и е 1 — Эта информация относится к идентификации, техническому описанию и использованию медицинского изделия и не распространяется на сопроводительную документацию.

- П р и м е ч à н и е 2 Некоторые региональные и национальные регулирующие требования, относящиеся к «маркировке», определены как «информация, предоставляемая изготовителем».
- 3.5 символ, применяемый при маркировании медицинского изделия (symbol used in medical device labelling): Изображение на маркировке (этикетке) и/или в сопроводительной документации медицинского изделия, передающее характеристическую информацию об объекте и не связанное со знанием поставщиком или потребителем конкретного языка нации или региона.

П р и м е ч а н и е — Символ может быть абстрактным, нарисованным или представленным графически, или таким, который выглядит как знакомые предметы, включая алфавитно-цифровые символы.

 3.6 наименование (title): Уникальное имя, с помощью которого идентифицируют или упоминают символ.

Примечание — Заимствовано из МЭК 80416-1:2008, определение 3.9.

4 Общие требования

4.1 Символы, предлагаемые для включения в стандарт

Символы, предлагаемые для включения в настоящий стандарт, должны быть валидированы в соответствии с ИСО 15223-2.

Любой символ, предлагаемый для включения в настоящий стандарт, должен распространяется на сферу медицинских изделий и иметь глобальное или региональное применение.

4.2 Требования к применению

Если менеджмент риска показывает, что для передачи информации, необходимой для правильного использования медицинского изделия, на его упаковке или в сопроводительной документации могут быть применены символы, могут быть использованы символы, приведенные в таблице 1.

Символы, которые включены в ИСО 7000, должны соответствовать графическому представлению, установленному в ИСО 7000, особенно в отношении размеров, включая относительную толщину линий, расположения (ориентации) символа или наличия или отсутствия закрашенных или затененных участков.

П р и м е ч а н и е 1 — Международная организация по стандартизации (ИСО) и Международная электротехническая комиссия (МЭК) совместно поддерживают онлайновую базу данных графических символов для использования их на продукции, которая содержит полный набор графических символов, включенных в ИСО 7000 и МЭК 60417. В упомянутой базе данных каждый графический символ имеет порядковый номеру, наименование (на английском и французском языках), графическое представление в формате GIF и векторном формате PDF и некоторые дополнительные данные в зависимости от обстоятельств. Различные поисковые и навигационные возможности позволяют облегчить поиск графических символов. Информация о получении доступа в упомянутую базу данных приведена в информационных сообщениях ИСО и МЭК, или ее можно получить в национальном органе по стандартизации.

В процессе менеджмента риска изготовитель должен определить соответствующий размер символа, чтобы тот был читаемым для выполнения своих функций.

П р и м е ч а н и е 2 — Настоящий стандарт не предъявляет требования к конкретному цвету или минимальному размеру символов, приведенных в таблице 1, а также не нормирует относительный размер символов.

Важно, чтобы символы использовались должным образом. Руководство по надлежащему использованию общих запрещающих символов и знаков отрицания приведено в приложении В.

Перед использованием символов изготовитель должен провести оценку риска, которая гарантировала бы, что использование символа не привнесет неприемлемый риск.

Примечание 3 — Для дополнительной информации по менеджменту риска — см. ИСО 14971.

Символы могут использоваться без сопроводительного текста. Там где регулирующими требованиями предусмотрен сопроводительный текст, наименование символа, включенного в настоящий стандарт, следует считать достаточным. Все элементы дат и времени, которые представлены символами, должны быть выполнены в соответствии с правилами, изложенными в ИСО 8601.

4.3 Другие символы

В некоторые стандарты включены дополнительные символы, которые применимы к отдельным видам или группам медицинских изделий или к частным ситуациям. Источники, в которых упомянуты эти символы, приведены в библиографии. Этот перечень не является исчерпывающим.

5 Символы

Когда это целесообразно, информация, необходимая для правильного использования, должна быть указана на медицинском изделии, на его упаковке или в сопроводительной документации с помощью соответствующих символов, которые приведены в таблице 1.

Изготовитель может использовать любой подходящий символ независимо от категории, в которую он включен.

П р и м е ч а н и е — Таблица 1 была сформирована по категориям символов для простоты использования. Категория, в которую символ включен, не имеет значения. Порядок включения символов в те или иные категории, в которых они размещены, не является приоритетным. Примеры использования символов приведены в приложении А.

Z
Ξ
음
ᇎ
×
*
¥
₹
쥼
нения медицин
ã
푸
₽
Ð
£
윤
жную для надлежащего применения меди
Ð,
au
*
š
용
Ξ
쪽
7
×
호
ĝ
-
봊
쿭
ž
8
€
ż
₽
3
нощие информацию, важну
ŝ
8
предоставляю
윱
8
Ē
五
5
ě
Ē
7
_
-
4
Ξ
-
5
a
F
4

Порядковый номер в ИСО 7000		3082
Дополнительные требования		
Ограничение на использование		
Инф ормационные примечания		Пр и мечание 1 — Настоящий сим- вол используется для указания ин- формации, необхо- димой в Европе ³ . Пр и мечание 2 ление понятия «Из- ление понятия «Из- ление понятия «Из- ление понятия в 2 дено в Директивах ЕС 90/385/ЕЕС, и 98/79/ЕЕС, и 98/79/ЕЕС приве- пр и мечание 3 — Румоводство по- применению требо- ваний Директив ЕС 90/385/ЕЕС приве- дено в ЕН 1041. Пр и мечание 4 — Дата изготовите- ния, атажже имя и адрес изготовите- символ. Пр и мечание 5 — Относительный размер символа и размер символа и вразмер символа и вразмер символя и адреса не нормин размер имени и адреса не нормин
Требования		Настоящий символ должные символом, вместе с символом, ситорая включала в достатиро, в ментейнер для іл ийго, как это определено в исо вытожне в исо в исо 18113-2, исо 18113-2, исо 18113-4, и исо 18113-4, и исо 18113-4, и исо чением случаев, когда контейнером контейнером
Описание		Ужазывает изготовителя медицин- ского изделия, как это определено в Директивах Евро- пейского сообще- ства 90/385/ЕЕС, 93/42/ЕЕС и 98/79/ЕС
Наименования сим- вола		Изготовитель
Ссылочный номер символа	5.1 Производство	F.1.3

_
5
2
5
S
ø
=
Ð
Ĭ
왍
£
೩
ŏ
ρ

pocontracting independent					*		
Ссылочный номер символа	Наименования сим- вола	Описание символа	Требования	Инф ормационные прим ечания	Ограничение на использование	Доголнительные требования	Порядковый номер в ИСО 7000
EC REP	Уполномоченный представитель в Европейском со- обществе	Указывает упол- номоченного представитель в Европейском со- обществе	Настоящий символ должен сопровож- даться наименова- нием и адресом уполномоченного предствантеля в Европейском сооб- ществе, располо- женным рядом с символом Адрес не требуется наносить непосред- ственно на контей- нер для <i>in vitro</i> , как это определено в исо 18113-2, исо 18113-3, исо 18113-5, за исопо- чением случаев, когда контейнер является одновре- менно и внешним контейнером	Пр и мечание 1 - Настоящий сим- вол используется для указания ин- формации, требуе- мой в Европейском сообществе. Пр и мечан ие 2 - Руководство по применению требо- ваний Директив ЕС 90/385/ЕЕС и 93/42/ЕЕС приве- дено в ЕН 1041. Пр и мечание 3 - Относительный размер символа и размер имени и адреса не норми-			1

Порядковый номер в ИСО 7000	2497
Дополнительные требования	В Европе!: - датой может - датой может и месяц или год, год месяц и день, в соответствии с требованиями соответствующей Директивы ЕС; - настоящий сим- вол, может быть мстомызован для идентификации месяца и года изготовления для активных меди- тируемых мади- тируемых меди- тируемых мади- тируемых мади- тируемых мади- тируемых маде- пий, когда срок годинских изде- пий, когда срок готями стоебова- ниями соответ- ствующей Дирек-
Ограничение на использование	
Инф ормационные прим ечания	Пр и меч а ние 1 — Относительный размер символа и размер даты не нормируются. Пр и меч а ние 2 — Настоящий сим-вол можно исполь-зовать с затемне-иям или без. Дата изготовления, а также имя и адрес изготовителя молут быть объединены в один символ.
Требования	Настоящий символ должен сопровож- даться датой изго- товления. Эта дата должна быть вы- полнена в соответ- ствии с ИСО 8601 в виде четырех цифр года, и, при необ- ходимости вило- чать две цифры месяца и две циф- ры дня месяца. Дата должна быть размещена рядом с символом
Описание	указывает дату, когда было изго- товлено медицин- ское изделие
Наименование сим- вола	ния
Ссылочный номер сямволя	

	Порядковый номер в МСО 7000	2492 (, rod og,	2492
	Дополнительные требования	В Европе!: - датой может считаться год, год и месяц или год, фрованиями соответствии с требованиями определения без- иллания без- опасного срока имплантации ак- тивных импланти- руемых медяции- руемых медетемы с руемых медетем с руемых медете	
	Ограничение на использование		
	Инф ормационные прии ечания	Пр и м еч а ни е 1 - Например, июнь 2002 г. может обо- значаться как 2002- 06. Пр и м еч а ни е 2 - Относительный размер символа и размер символа и размер даты не нормируются. Пр и м еч а ни е 3 - Синонимом «использовать до» явияется «срок годности». Пр и м еч а ни е 4 - Для некоторых медицинских изде- лий (например, іл ийго) эта дата дей- ствует только до вохрытия медицин-	Пр и м еч а и и е 1 Относительный размер символа и размер кода партии не норми-руотся. Пр и м еч а и и е 2 Синонимами «ход партии» являются «номер партии» и «номер партии» и «номер серии».
	Требования	Настоящий символ должен сопровож- даться датой изго- товления. Эта дата должна быть вы- полнена в соответ- ствии с ИСО 8601 в виде четырех цифр ходимости вклю- чать две цифры месяца и две циф- ры дня месяца. Дата должна быть размещена рядом с символом	Настоящий символ должен сопровож- даться кодом пар- тии. Код партии должен быть размещен рядом с символом
	Описание смивола"	Указывает дату, после истечения которой изделие не должно исполь- зоваться	Указывает код партии, которым изготовитель идентифицировал партию изделия
1	Наименование сим- вола	использовать до	Код партии
Продолжение таблицы 1	Ссылочный момер символа	F 21.4	5.1.5 LOT

2493

Порядковый номер в ИСО 7000

Продолжение таблицы 1	Ссылочный номер Наим сямволя	5.1.6 How	SN.7
	Наименование сим- вола	Номер по катало-гу	Серийный номер
	Описание символа"	Указывает номер медицинского из- делия по каталогу изготовителя	Указывает серий- ный номер изде- лия, которым изго- товитель иденти- фицировал кон- кретное изделие
	Требования	Номер по каталогу должен быть раз- мещен рядом с символом	Настоящий символ должен сопровож- даться серийным номером, который присвоил изготови- тель. Серийный номер должен быть раз- мещен рядом с символом
	Инф ормационные прим ечания	Пр и меч ание 1 — Относительный размер символа и размер номера по каталоту не нормируются. Пр и меч ание 2 — Синонимом «номер по каталоту» являются «ссылочный номер» и «порядковый номер».	Примечание – Относительный размер символа и размер номера се- рии не нормируют- ся.
	Ограничение на использование	В Европе" номер по каталсту раз- мещается госле символа или под ним и примыжает к нему. Настоящий солявол может быть выполнен без рамии, однако, предлолагается, что такой вариант исполнения сим- вола будет вклю- чен в спедующую редакцию насто- ящего стандарта	В Европе° серий- ный номер раз- мещается после символа мти под ним, примыжая к нему, Настоящий символ в настоя- щее время может быть выполнен без рамии, однако, предполагается, что такой вариант исполнения сим- вола будет вклю- чен в следующую редакцию насто- ящего стандарта
	Дополнительные требования		

2498

٠.	_
•	
-	9
4	Q.
-2	3
- 5	÷
×	z
. *	٠.
vc	5
ď	3
ř	Ξ.
è	•
	-
м	3
-	ξ.
15	2
м	
g	ь.
-34	
6	×
5	Ξ.
С	5
æ	5
2	۲.
5	2

Порядковый номер в ИСО 7000	2499	2500	2501
Дополнительные требования			
Ограничение на использование	В Европе" исполь- зование настоя- щего символа ограничено фи- нишной стерили- зацией медицин- сиях изделий (подраздел 4.1, ЕН 556-1, включая примечание к		В Европе° исполь- зование настоя- щего симено фи- нишной стерили- зацией медицин- ских изделий (подраздел 4.1, ЕН 556-1, включая примечание к
Инф ормационные прии ечания	Пр и мечание – Использование настоящего симво- ла исключает использование одно- временно с ним символов с 5.2.2 до 5.2.5.	Пр и мечание 1 — Асептическая обработка может включать в себя фильтрацию. Пр и мечание 2 — Использование настоящего симво- пользование сим- воль 5.2.1.	Пр и мечание – Использование настоящего симво- ла исплючает ис- пользование сим- вола 5.2.1.
Требования			
Описание символа"	Указывает, что медицинское из- делие было под- вергнуто стерили- зации	Указывает, что медицинское из- делие было под- вергнуто стерили- зации с примене- нием методов асептической об- работки	Указывает, что медицинское из- делие было под- вергнуто стерили- зации оксидом этилена.
Наименование сим- вола	Стерильно	Стерипизация с применением методов эсепти- ческой обработки	стерилизация оксидом этилена
Ссылочный номер символа	5.2 Стерильность 5.2.1 STERILE	STERILE A	52.3 STERILE EO

	ŀ	•	
1			
4	l		
מעונ			
g			
ние та			
DHE			
2			
ğ			
g.			
=	ı	•	
0			

просолжение тволицы т							
Ссылочный номер сямвола	Наименование сим- вола	Описание	Требования	винења миби еминоипемфофнул	оинверечионой вн	Дополнительные требования	Порядковый номер в ИСО 7000
STERILE R	стерилизация	Указывает, что медицинское из- делие было под- вергнуто радиаци- онной стерилиза- ции		Пр и меч ание 1 — Настоящий симерол может быть использован для информирования, что изделие было подвергнуто облучению. Пр и меч ание 2 — Использования элого символа исвание символа исвание симользование вание символа сымользование симочает использование символа сымочает использование символа исвание символа сымочает использование символа бълга.	В Европе" исполь- зование настоя- щего символа ограничено фи- нишной стерили- зацией медицин- схих изделий (подраздел 4.1, ЕН 556-1, включая примечание к нему)		2502
5.2.5 STERILE	Стерилизация паром или сухим теплом	Указывает, что медицинское из- делие было под- вергнуто стерили- зации паром или сужим теплом		Примечание – Использование настоящего симво- ла исключает ис- пользование сим- вола 5,2,1,	В Европе" исполь- зование настоя- щего символа ограничено фи- нишной стерили- сих изделий (подраздел 4.1, ЕН 556-1, включая примечание к		2503

Порядковый номер в ИСО 7000	2608	2609	2606
Доголнительные требования			В Европе [®] значе- ние настоящего символа должно быть объяснено в информации, предоставляемой изготовителем
Опраничение на использование		Настоящий сим- вол должен ис- пользоваться для различия иден- тичных или анапо- гичных изделий, вы- гичных изделий, вы- пускаемых в обоих вариантах: в сте- рильном и несте-	
Инф ормационные прии ечания			Пр и мечание – Настоящий символ может также означать «Не использовать изделие, если система стерильно- го барьера или це- постность упаковки находится под угрозой».
Требования			
Описание символа	Указывает, что изделие нелъзя повторно стерили- зовать	Указывает, что изделие не под- вергалось стери- лизации	Указывает, что в случае поврежде- ния упаковки нель- зя использовать медицинское из- делие
7 Наименование сим- вола	Не стерилизовать Указывает, что повторно изделие непъз повторно стери зовать	Не стерильно	Не использовать при повреждении утаковки
Продолжение таблицы 1 Ссылочный жимер	5.2.6 STERRIZE	52.7 NON STERILE	F 22.8

Порядковый номер в ИСО 7000	3084		0621	0624
Дополнительные требования	В Европе" значе- ние настоящего смивола должно быть объяснено в информации, предоставляемой изготовителем			
Ограничение на использование				
Инф ормационные прим ечания			Пр и мечание – Настоящий симеол может также озна- чать «Беречь от града» (см. ИСО 7000).	Пр и мечание – Настоящий символ может также озна- чать «Держать вдали от источни- ков тегла» (см. исо 7000).
Требования	Метод стерилиза- ции должен бътъ указан на пустом поле. Та часть медицин- сжого изделия, в котором которая находится стериль- ная жидкость, должна быть указа- на в информации, предоставляемой			
Описание	Указывает на наличие стериль- ной жидкости внутри медицин- схого изделия в тех случаях, могда составляющие части медицинско- го изделия, в том числе само изде- лив целиком, не могут поставлять- ся стерильными		Указывает, что медицинское из- делие может быть сломано или по- вреждено, если с ним не обращать- ся осторожно	Указывает, что медицинское из- делие необходимо зацицить от воз- действия солнеч- ного света
Наименование сим- вола	Стерильная жид- кость внутри из- делия		Хрупков, обра- щаться осторож- но	Не допускать воздействия сол- нечного света
Ссылочный номер сямвола	STERILE	5.3 Хранение	5.3.1	53.2

Порядковый номер в ИСО 7000	0615	0626	0534
Дополнительные требования	В Европе° значе- ние настоящего смяюла должно быть объяснено в информации, предоставляемой изготовителем		
Ограничение на использование			
Информационные примечания	Пр и мечание – Настоящий символ может также озна- чать «Не допускать воздействия сол- нечного света и радиоактивного излучения».	Пр и мечание – Настоящий символ может также озна- чать «Сохранять в сухом состоянии» (см. ИСО 7000).	
Требования			Нижняя граница температурного дияпазона должна быть указана рядом с нижней горизон- тальной линией
Описание символа	Указывает, что медицинское из- делие необходимо защищать от ис- точников тепля и радиоактивного излучения	Указывает, что медицинское из- делие необходимо защищать от впаги	Указывает ниж- ною границу тем- пературного диа- пазона, в преде- лах которого ме- дицинское изде- лие надежно со- храняется
1 Наименование сим- вола	Держать вдали от источников тепла и радиоактивного излучения	Беречь от влаги	Нижия граница температурного диапазона
Продолжение таблицы 1 Ссылочный номер наминий	5.3.3	5.3.4	5.3.5

Порядковый	номер в ИСО 7000	0533	0632	2620
	Дополнительные требования			В Европе в значе- ние настоящего смявол должно быть объяснено в информации, предоставляемой изготовителем
	Ограничение на использование			
	инф ормационные прим ечания			
	Требования	Верхняя граница температурного дивпазона должна быть указана рядом с нижней горизон- тальной линией	Верхнюю и нижнюю границы темпера- турного диапазона рекомендуется ука- зывать рядом с верхней и нижней горизонтальными линиями	Диапазон влажно- сти рекомендуется указывать рядом с верхней и нижней горизонтальными линиями
	Описание символа"	Указывает верх- ною границу тем- пературного диа- пазона, в треде- лах которого ме- дицинское изде- лие надежно со- храняется	Указывает температурный дияпа- эон, в пределах которого медицин- ское изделие надежно сохраня- ется	Указывает диапа- зон влажности, в пределах которого медицинское из- делие надежно сохраняется
1	паименование сим- вола	Верхня граница температурного диапазона	Дияпазон дияпазон	Диапазон влаж- ности
Продолжение таблицы 1	Ссылочный номер	- 5.3.6 J	ا ا ا ا ا ا ا ا ا ا ا ا ا ا ا ا ا ا ا	5.3.8 [SS]

	Порядковый номер в ИСО 7000	2621		0659	1051
	Дополнительные требования	В Европе в значе- ние настоящего символа должно бы ть объяснено в информации, предоставляемой изготовителем			
	Отраничение на использование				
	Информационные примечания			Примечание – Настоящий символ не следует сутать со знаком «Биоло-пическая опастность», предназначенным для примечения местах (см. исо 7010).	Примечание – Синонимами «За- Синонимами «За- прет на повторное применение» яв- ляются «одноразо- вое использова- ние» и «использо- вать только один раз».
	Требования	Ограничения атмо- сферного давления рекомендуется ука- зывать рядом с верхней и нижней горизонтальными линиями			
	Описание символа*	Указывает значе- ния атмосферного давления, в пре- делах которых медицинское из- делие надежно сохраняется		Указывает, что существуют по- тенциальные био- логические риски, связанные с меди- цинским изделием	Указывает, что медицинское из- делие пред- назначено для единичного ис- пользования, или для использова- ния на одном па- циенте в течение одной процедуры
11	Наименование сим- вола	Ограничение ат- мосферного дав- ления	юльзование	Биологический риск	Запрет на по- вторное приме- нение
Продолжение таблицы 1	Ссылочный момер	23.8 (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1)	5,4 Безоласное использование	.48]	24.2 [S]

	Порядковый номер в ИСО 7000	1641
	Доголимтельные требования	
	Ограничение на использование	
	Инф ормационные прим ечания	Пр и меч а ни е 1 — Синонимом «Об- ратитесь к инструк- ции по примене- нию» является «обратитесь к ин- струкции по экс- плуатации». Пр и меч а ни е 2 — Обратите внима- ние на разницу между описанием настоящего симво-
	Требования	
	еинеоиис	Указывает на необходимость для пользователя ознакомиться с инструкцией по применению
	Наименование сим- вола	Обратитесь к инструкции по применению
Просолжение таблицы Т	Ссылочный номер сямволя	5.4.3

Порядковый номер в ИСО 7000	0434A	
Дололнительные требования		В Европе в значе- ние настоящего симеола должно быть объяснено в информации, предоставляемой изготовителем
Отраничение на использование	Настоящий сим- вол не следует путать со знаком «Осторожно» предназначенным для применения его на рабочих местах	Настоящий сим- вол не рекомен- дуется использо- вать для изделий, содержащих син- тетический латекс
Инф ормационные прим ечания	Пр и м еч а ни е 1 Обратите внима- ние на разницу между огисанием настоящего симво- ла и символа 5.4.3. Пр и м еч а ни е 2 Настоящий сим- волявляется по существу символом предостережения и должен ислопьзо- ваться, чтобы об- ратить внимание на факт существова- ния кониретных предупреждений и мер предосторож ности, связанных с медицинскими из- делиями, которые иным образом не нанесены на упа- ковыу.	Пр и м еч а ни е – Настоящий символ является преду- преждением для лиц, имеющие ап- перпические реак- ции на некоторые протеины, содер- жащиеся в нату- ральном латексе.
Требования	Может быть использован как вариант — символ «Внимание» (см. ИСО 7000-0434В)	
Описание	Указывает на необходимость для пользователя, сознакомиться с важной информа- цией инструкции по применению, такой как преду- преждения и меры предосторожности, которые не могут, по разным причи- нам, размещены на медицинском изделии	Указывает, что натуральный ла- текс используется в конструкции ме- дицинского изде- лия или в его упа- ковке
Наименование сим- вола	Осторожної Об- ратитесь к ин- струкции по при- менению	Содвржит нату- рапьный латекс
Ссылочный номер символа	L 244	LATEX

_
4
呈
ģ
Ĕ
92
£
ŝ
ĕ
ē

Ссылочный номер символа	Наименование сим- вола	Описание символа"	Требования	Инф ормационные прим ечания	Ограничение на использование	Дополнительные требования	Порядковый номер в ИСО 7000
5.5 Специфические символы,		относящиеся к іл-иїто					
[VD]	Медицинское изделие для диа- гностики <i>în vitro</i>	Указывает, что медицинское из- депие является изделием для диа- пностими <i>m vitro</i>			Настоящий сим- вол рекомендиет- ся использовать для идентифика- ции только меди- цинских изделий для диагностики іл иле, он не приме- няется для иден- тификация изде- лий, предназиа- ченных для при- менения в лабо- раторных успови- ях	В Европе" насто- ящий символ ис- пользуется только для идентифика- ции медицинских изделий для диа- пностики лл viiro в соответствии с Директивой 98/79/EC	
CONTROL	Контроль	Указывает контрольный материал, который предчазначен для проверки рабочих характеристик другого медицинского изделия		Пр и мечание – Для контроля с от- рицательным ре- зультатом исполь- зуется смивол 5.5.3, а для кон- троля с положи- троля с положи- тельным результа- том – символ 5.5.4.			2494

2
-
3
3
2
õ
ø
ε
ds
5
Ţ
뫞
8
6
ø
8

Порядковый номер в ИСО 7000	2495	2496	0518
Дополнительные требования			
Отраничение на ислользование			
Инф ормационные прии ечания			Пр и мечание – Относительный размер симвопа и размер числа копи- чества тестов, не нормируется.
Требования			Количество тестов, моторые мотут быть Выполнены с использованием содержащихся в наборе медицинского изделия для диягностим и иго, должно быть размещено рядом с символом
Описание	Указывает кон- трольный метери- ап, который пред- назначен для про- верки результатов в ожидавмом от- рицательном диа- пазоне	Указывает кон- тропьный матери- ап, который пред- назначен для про- верки результатов в ожидаемом по- ложительном диа- пазоне	Указывает общее количество тестов in vitro, которые могут быть выпол-нены с исполь эованием реагентов, содержащихся в наборе медицинского изделия для потго
наименование сим- вола	Контроль с отри- цательным ре- зультатом	Контроль с поло- жительным ре- зультатом	Содвржимото достаточно для проведения л- количества те- стов
Ссылочный номер	CONTROL -	5.5.4 T 	L Z Z

Порядковый номер в ИСО 7000	Применение иСО 7000-3083
Доголнительные требования	
Ограничение на использование	Настоящий сим- вол должен раз- мещаться на эти- катъе медицинско- го изделия для диагностики іл ийго или совмест- но с символом, указывающим, что медицинское из- делие являвтся медицинском из- делием для див- гностики іл ийго
Инф ормационные прим ечания	Пр и меч а ни е 1 - Синонимом настоящего симво- ла является «ме- дицинское изделия для диапностики // и/и для клиниче- ских исследова- ний». Пр и меч а ни е 2 - Медицинское из- делие, которое предназначено только для оценки функциональных характеристик ме- дицинского изде- лия, не предназна- чено для использо- вания его в лабо- раторных диагно- стических исследо- ваниях в медицин- ских целях (напри- мер, для получения мер, для получения результатов диа- пностики).
Требования	
Описание символя"	Указывает, что медицинское из- делие для диятно- стим <i>in viiro</i> , предназначено для оцения функ- циональных ха- рактеристик меди- цинского изделия <i>in</i> viiro, до его выпус- ка в обращение на рынск медицин- ских изделий для диягностики <i>in</i> viiro
7 Наименование сим- вола	Использовать ки функциональ- ных характери- стик медицинско- го изделия для диагностики <i>in</i> vitro
Продолжение таблицы 1 Ссывочный номер сямволя	2.5.6

Продолжение таблицы 1	11						
Ссылочный юмер символа	Наименование сим- вола	Описание символа"	Требования	Инф ормационные прим ечания	Ограничение на использование	Дополнительные требования	Порядковый номер в ИСО 7000
5.6 Трансфузия/инфузия	фузия						
2.86.1	Место для проб	Указывает, что медицинское изделие или ком- плектующее для сбора крови, кото- рое включает в себя система; предназначены для сбора биома- териала, находят- ся в медицинском изделии или кон- тейнере для крови		Примечание – Симвоп не должен ассоциироваться с зоной, в которой у пациента отбира- ются пробы.		В Европе" значение ние настоящего символа должно быть объяснено в информации, предоставляемой изготовителем	2715
5.6.2	Содержит жид- кость.	Указывает на наличие жидкости в медицинском изделии				В Европе ^в значе- ние настоящего символа должно быть объяснено в информации, предоставляемой изготовителем	2722
	Алирогенно	Указывает, что медицинское из- делие апирогенно				В Европе° значе- ние настоящего символа должно бы ть объяснено в информации, предоставляемой изготовителем	2724

	I		T.
Порядковый номер в ИСО 7000	2726	2727	2728
Дополнительные требования	В Европе" значе- ние настоящего смивола должно быть объяснено в информации, предоставляемой изготовителем	В Европе" значе- ние настоящего смивола должно быть объяснено в информации, предоставляемой изготовителем	В Европе" значение настоящего смивола должно быть объяснено в информации, предоставляемой изготовителем
Ограничение на использование			
Информационные применания	Пр и мечание – Количество капель на миллилитр яв- ляется индивиду- альным. Число «20», приведенное в качестве приме- ра, должно быть заменено на соот- ветствующие фак- тическое число капель в милли- литре жидкости.	Примечание – Номинальный размер пор фильтра «15», указанный на сумеоле, является примером и должен быть заменен на соответствующее фактическое значение размера пор.	Пр и мечание – Важно, чтобы поль- зователь энел, что поток возможен только в одном направления и не может двигаться в обратном направ- лении.
Требования			
Описание символа*	Умазывает число капель, содержа- щихся в милли- литре жидкости	Указывает, что инфузионная или трансфузионная система может вилочать в себя филь гр для жид- кости с разными размерами гор	Ужазывает, что медицинское из- делие содержит клапан, по которо- му поток движется в одном направ- леним
т Наименование сим- вола	Число капель в миллилитре жид- кости	Фильтр для жид- кости с опреде- ленным разме- ром пор	Клапан односто- роннего действия (обратный кла- пан)
просолжение таболицы т Ссылочный номер н	5.6.4 ZOO	15 Juma	

5.7 Другое Howep пациента Указыв		Kungagundi	на использование	треоования	8 MCO 7000
Номер пациента					
ф ф ф ф ф ф ф ф ф ф ф ф ф ф ф ф ф ф ф	Указывает кон- кретный номер, присвоенный кон- кретному пациенту			В Европе" значение ние настоящего символа должно быть объяснено в информации, предоставляемой изготовителем	2610

Приложение А (справочное)

Примеры

А.1 Пример применения символа 5.1.1 «Изготовитель»



Наименование, адрес

А.2 Пример применения символа 5.1.1 «Изготовитель» совместно с символом «Дата изготовления»



Наименование, адрес 2005-06

А.3 Пример применения символа 5.1.2 «Уполномоченный представитель в Европейском сообществе»

EC REP

Наименование, адрес

А.4 Пример применения символа 5.1.3 «Дата изготовления»



2004



А.5 Пример применения символа 5.1.4 «Использовать до ...» 2005-09 2005-09-15 А.6 Пример применения символа 5.1.5 «Код партии» **ABC123** А.7 Пример применения символа 5.1.6 «Номер по каталогу»

А.8 Пример применения символа 5.1.7 «Серийный номер»



А.9 Примеры применения символов «Стерильная жидкость внутри изделия»



П р и м е ч а н и е 1 — В настоящем примере медицинское изделие содержит стерильную жидкость, которая подвергалась стерилизации оксидом этилена.



П р и м е ч а н и е 2 — В настоящем примере медицинское изделие содержит стерильную жидкость, которая подвергалась радиационной стерилизации.



П р и м е ч а н и е 3 — В настоящем примере медицинское изделие содержит стерильную жидкость, которая подвергалась стерилизации паром или сухим теллом.

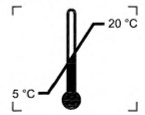
А.10 Примеры применения символов, относящихся к температурному диапазону



Верхняя граница температурного диапазона

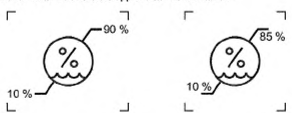


Нижняя граница температурного диапазона

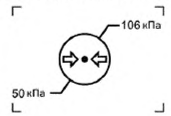


Температурный диапазон

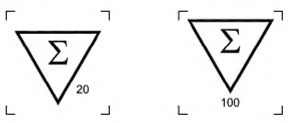
А.11 Примеры применения символа 5.3.8 «Диапазон влажности»



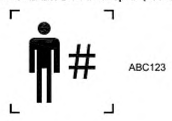
А.12 Пример применения символа 5.3.9 «Ограничение атмосферного давления»



А.13 Примеры применения символа 5.5.5 «Содержимого достаточно для проведения *п-*количества тестов»



А.14 Пример применения символа 5.7.1 «Номер пациента»



Приложение В (справочное)

Применение общего запрещающего символа и знака отрицания статуса

В.1 Общий запрещающий символ

Общий запрещающий символ (как и приведенный в ИСО 3864-1) предназначен для указания на запрещающее действие. При маркировании медицинских изделий запрещающий круг с диагональной чертой следует использовать для придания запрещающего значения, например, символ 5.4.2

«Не использовать повторно». Запрещающий символ иногда применяют не с целью маркирования медицинских изделий, например, в значении «не содержит». Важно, чтобы применение запрещающего символа соответствовало его предусмотренному значению, и не приводил к возникновению опасностей из-за недопонимания.

В.2 Знак отрицания статуса

Если изготовителям необходимо проинформировать пользователей о запрете на что-либо в отсутствие соответствующего запрещающего символа, то им следует воспользоваться методом, приведенным в МЭК 80416-3, раздел 7 (знак «Х» перекрывающий символ). Хотя и не рекомендуется, но использовать подобные знаки одновременно с символами, приведенными в настоящем стандарте, разрешается.

Приложение ДА (обязательное)

Сведения о соответствии ссылочных международных стандартов национальным стандартам Российской Федерации и действующим в том качестве межгосударственным стандартам

Таблица ДА.1

Обозначение ссылочного международно- го стандарта	Степень соответ- ствия	Обозначение и наименование соответствующего нацио- нального, межгосударственного стандарта
ИСО 7000	7 P	•
ИСО 8601		*
ИСО 14971:2007	IDT	ГОСТ ISO 14971-2011 «Изделия медицинские. Применение менеджмента риска к медицинским изделиям»
ИСО 15223-1:2007	IDT	ГОСТ Р ИСО 15223-1-2010 «Изделия медицинские. Символы, применяемые при маркировании на медицинских изделиях, этикетках и в сопроводительной документации. Часть 1. Общие требования»

^{*} Соответствующий национальный стандарт отсутствует. До его утверждения рекомендуется использовать перевод на русский язык данного международного стандарта. Перевод данного международного стандарта находится в Федеральном информационном фонде технических регламентов и стандартов.

П р и м е ч а н и е — В настоящей таблице использовано следующее условное обозначение степени соответствия стандартов:

IDT — идентичные стандарты.

Библиография

- ИСО 3864-1 Символы графические. Цвета и знаки безопасности. Часть 1. Принципы проектирования для знаков и маркировки безопасности
 - ISO 3864-1 Graphical symbols Safety colours and safety signs Part 1: Design principles for safety signs and safety markings 1
- ИСО 7000:1989 Графические символы, наносимые на оборудование. Регистрационные символы
 ISO 7000:1989 (Graphical symbols for use on equipment Index and synopsis
- [3] ИСО 7010 Символы графические. Цвета и знаки безопасности. Зарегистрированные знаки безопасности ISO 7010 Graphical symbols — Safety colours and safety signs — Safety signs used in workplaces and public areas²
- [4] ИСО/ТО 7239 Разработка и принципы применения информационных условных знаков для населения
 ISO/TR 7239 Development and principles for application of public information symbols
- [5] ИСО 15225 Медицинские изделия. Менеджмент качества. Структура данных номенклатуры медицинских изделий
 - ISO 15225 Medical devices Quality management Medical device nomenclature data structure
- [6] ISO 18113-2 In vitro diagnostic medical devices Information supplied by the manufacturer (labelling) Part 2: In vitro diagnostic reagents for professional use³
 - ИСО 18113-2 Изделия медицинские для in vitro диагностики. Информация, предоставляемая производителем (этикетирование). Часть 2. Профессиональные реактивы для in vitro диагностики.
- ISO 18113-3 In vitro diagnostic medical devices Information supplied by the manufacturer (labelling) Part 3: In vitro diagnostic instruments for professional use⁴
 - ИСО 18113-3 Изделия медицинские для in vitro диагностики. Информация, предоставляемая производителем (этикетирование). Часть 3. Профессиональные инструменты для in vitro диагностики
- [8] ISO 18113-4 In vitro diagnostic medical devices Information supplied by the manufacturer (labelling) Part 4: In vitro diagnostic reagents for self-testing⁵
 - ИСО 18113-4 Изделия медицинские для in vitro диагностики. Информация, предоставляемая производителем (этикетирование). Часть 4. Реактивы для самодиагностики in vitro
- ISO 18113-5 In vitro diagnostic medical devices Information supplied by the manufacturer (labelling) Part 5: In vitro diagnostic instruments for self-testing[®]
 - ИСО 18113-5 Изделия медицинские для in vitro диагностики. Информация, предоставляемая производителем (этикетирование). Часть 5. Инструменты для самодиагностики in vitro
- [10] ISO 80416-2 Basic principles for graphical symbols for use on equipment Part 2: Form and use of arrows
 - ИСО 80416-2 Основные принципы для графических символов, наносимых на оборудование. Часть 2. Форма и использование стрелок
- [11] ISO/IEC 13251 Collection of graphical symbols for office equipment
 - ИСО/МЭК 13251 Набор графических символов для офисного оборудования.
- [12] IEC 60417-DB Graphical symbols for use on equipment
 - МЭК 60417-DB Графические символы, наносимые на оборудование

Отменен. Набор графических символов, представленных в [2], ИСО 7001 и [3] также доступен в онлайн интернет-магазине ИСО. Для дополнительной информации посетите сайт

http://www.iso.org/iso/publications_and_e-products/databases.htm.

² Отменен.

³ Отменяет и заменяет ЕН 375:2001.

⁴ Отменяет и заменяет ЕН 591:2001.

⁵ Отменяет и заменяет ЕН 376:2002.

⁶ Отменяет и заменяет ЕН 592:2002.

- [13] IEC/TR 60878 Graphical symbols for electrical equipment in medical practice
 - МЭК/ТО 60878 Графические символы для электрооборудования в медицинской практике
- [14] IEC 62366 Medical devices Application of usability engineering to medical devices
 - МЭК 62366 Медицинские изделия. Проектирование медицинских изделий с учетом эксплуатационной пригодности
- [15] IEC 80416-1:2008 Basic principles for graphical symbols for use on equipment Part 1: Creation of graphical symbols for registration
 - МЭК 80416-1:2008 Основные принципы для графических символов, наносимых на оборудование. Часть 1. Создание графических символов для регистрации
- [16] IEC 80416-3 Basic principles for graphical symbols for use on equipment Part 3: Guidelines for the application of graphical symbols
 - МЭК 80416-3 Основные принципы для графических символов, наносимых на оборудование. Часть 3. Руководство для применения графических символов
- [17] EN 556-1:2001 Sterilization of medical devices Requirements for medical devices to be designated «STERILE» — Part 1: Requirements for terminally sterilized medical devices
 - EH 556-1:2001 Стерилизация медицинских изделий. Требования к медицинским изделиям категории «стерильные». Часть 1. Требования к медицинским изделиям, подлежащим финишной стерилизации
- [18] EN 980:2008 Symbols for use in the labelling of medical devices
 - ЕН 980:2008 Символы, наносимые на упаковку медицинских изделий
- [19] EN 1041 Information supplied by the manufacturer of medical devices
 - ЕН 1041 Информация, поставляемая поставщиком медицинского изделия
- [20] GHTF/SG1/N43:2005 Labelling for Medical Devices Available at: http://www.ghtf.org/documents/sg1/sg1final-n43.pdf
 - GHTF/SG1/N43:2005 Упаковка медицинских изделий. Доступно на http://www.ghtf.org/documents/sg1/sg1final-n43.pdf

ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014

УДК 006.83:006.354

OKC 01.080.20, 11.040.01

P20

OKIT 94 000

Ключевые слова: изделия медицинские, маркирование, символы, этикетки, сопроводительная документация

Подписано в печать 24.03.2015. Формат 60х84%. Усл. печ. л. 4.19. Тираж 64 экз. Зак. 1413

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», 123995 Москва, Гранатный пер., 4. www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru