

تظهر الرموز الواردة في هذا المسرد في ملصقات منتجات Verathon الحالية أو عبواتها أو أدلة مستخدميها. لمعرفة المعلومات المتعلقة بكل منتج على حدة، ارجع لدليل المستخدم المناسب عبر verathon.com/service-and-support.

الرموز الخاضعة للوائح

الرمز	اسم الرمز	النص التوضيحي	المرجع المعياري	تعريف المعيار
	تنبيه	يشير إلى ضرورة التزام الحذر عند تشغيل الجهاز أو عنصر التحكم المجاور لموضع الرمز أو أن الموقف الحالي يستدعي انتباه المشغل أو اتخاذه إجراءات معينة لتجنب حدوث عواقب غير مرغوب فيها.	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.4.4	الأجهزة الطبية — الرموز اللازم استخدامها مع المعلومات التي ستوفرها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة
	تنبيه، خطر التعرض لصدمة كهربائية	لتعريف المعدات، على سبيل المثال مصدر طاقة اللحام، التي يصاحبها خطر التعرض لصدمة كهربائية.	ISO 60417: 2013 الرقم المرجعي 6042	رموز مرسومة تستخدم على المعدات
	علامة التحذير العام	للإشارة إلى تحذير عام.	ISO 7010: 2011 الرقم المرجعي W001	الرموز المرسومة—الألوان والعلامات المتعلقة بالسلامة—علامات مسجلة للسلامة
	تحذير: سطح ساخن	للتحذير من وجود سطح ساخن.	ISO 7010: 2011 الرقم المرجعي W017	الرموز المرسومة—الألوان والعلامات المتعلقة بالسلامة—علامات مسجلة للسلامة
	تنبيه، حواف حادة	للإشارة إلى أن الجزء المعرف بالرمز يحتوي على حواف حادة وينبغي عدم لمسه بدون توكي الحذر.	ISO 60417: 2013 الرقم المرجعي 6043	رموز مرسومة تستخدم على المعدات
	إشعاع كهرومغناطيسي غير مؤين	للإشارة إلى صدور إشعاع بمستويات مرتفعة بشكل عام ويحتمل كونها ضارة من الإشعاع غير المؤين أو للإشارة إلى وجود معدات أو أنظمة، في المجال الطبي الكهربائي، مثلًا، تتضمن ناقلات للترددات اللاسلكية أو تصدر عمداً طاقة كهرومغناطيسية بترددات لاسلكية للتشخيص أو العلاج.	IEC 60601-1-2 الرقم المرجعي 5.1.1	المعدات الطبية الكهربائية، الجزء 1-2: المتطلبات العامة للسلامة الأساسية والأداء اللازم؛ المعيار التكميلي: التوافق الكهرومغناطيسي—المتطلبات والاختبارات
	دافعة هوائية، شفط	لتعريف المفتاح أو أداة التحكم التي تُشغل الدافعة الهوائية للشفط.	IEC 60417: 2013 الرقم المرجعي 6189	رموز مرسومة تستخدم على المعدات
	علامة المنع العام	لتمييز إجراء ممنوع.	ISO 7010 : 2011 الرقم المرجعي P001	الرموز المرسومة—الألوان والعلامات المتعلقة بالسلامة—علامات مسجلة للسلامة
	ارجع لتعليمات الاستخدام	يشير إلى الحاجة لرجوع المستخدم لتعليمات الاستخدام.	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.4.3	الأجهزة الطبية — الرموز اللازم استخدامها مع المعلومات التي ستوفرها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة
	اتبع تعليمات الاستخدام	ارجع لدليل/كتيب التعليمات.	IEC 60601-1 الرمز D.2، الجدول 10	المعدات الطبية الكهربائية، الجزء 1: المتطلبات العامة للسلامة الأساسية والأداء اللازم
	موزع	يشير إلى الجهة الموزعة للجهاز الطبي في المنطقة.	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.1.9	الأجهزة الطبية—الرموز اللازم استخدامها بصحبة معلومات تزودها الجهة المصنعة
	المستورد	يشير إلى الجهة المستوردة للجهاز الطبي في المنطقة.	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.1.8	الأجهزة الطبية—الرموز اللازم استخدامها بصحبة معلومات تزودها الجهة المصنعة
	الجهة المصنعة	يشير إلى الجهة المصنعة للجهاز الطبي، كما هو معرف في توجيهات الاتحاد الأوروبي EEC/385/90، و42/93/EEC، و79/EC/98.	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.1.1	الأجهزة الطبية — الرموز اللازم استخدامها مع المعلومات التي ستوفرها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة
	الممثل المعتمد في المجتمع الأوروبي/الاتحاد الأوروبي	يشير إلى الممثل المعتمد في المجتمع الأوروبي/الاتحاد الأوروبي.	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.1.2	الأجهزة الطبية — الرموز اللازم استخدامها مع المعلومات التي ستوفرها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة
	الممثل السويسري المعتمد	يشير إلى الممثل المعتمد في سويسرا.	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.1.2	الأجهزة الطبية — الرموز اللازم استخدامها مع المعلومات التي ستوفرها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة
	الجهة المسؤولة في المملكة المتحدة	يشير إلى الممثل المعتمد في سوق بريطانيا العظمى (إنجلترا وويلز وإسكتلندا).	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.1.2	الأجهزة الطبية — الرموز اللازم استخدامها مع المعلومات التي ستوفرها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة
	تاريخ التصنيع	يشير إلى تاريخ تصنيع الجهاز الطبي.	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.1.3	الأجهزة الطبية — الرموز اللازم استخدامها مع المعلومات التي ستوفرها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة
	تاريخ صلاحية الاستخدام	يشير إلى التاريخ الذي ينبغي ألا يستخدم الجهاز الطبي بعده.	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.1.4	الأجهزة الطبية — الرموز اللازم استخدامها مع المعلومات التي ستوفرها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة

الرمز	اسم الرمز	النص التوضيحي	المرجع المعياري	تعريف المعيار
REF	رقم الكتالوج	يشير إلى الرقم في كتالوج الجهة المصنعة ليتمكن التعرف على الجهاز الطبي.	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.1.6	الأجهزة الطبية — الرموز اللازم استخدامها مع المعلومات التي ستوفرها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة
SN	الرقم المتسلسل	يشير إلى الرقم المتسلسل الخاص بالجهة المصنعة ليتمكن التعرف على الجهاز الطبي.	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.1.7	الأجهزة الطبية — الرموز اللازم استخدامها مع المعلومات التي ستوفرها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة
LOT	كود الدفعة	يشير إلى كود الدفعة لدى الجهة المصنعة ليتمكن التعرف على الدفعة أو التشغيلية.	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.1.5	الأجهزة الطبية — الرموز اللازم استخدامها مع المعلومات التي ستوفرها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة
MD	جهاز طبي	يشير إلى أن هذا الغرض هو جهاز طبي.	ISO 15223-1:2021 الرقم المرجعي 5.7.7	الأجهزة الطبية — الرموز اللازم استخدامها مع المعلومات التي ستوفرها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة
	الحد الأعلى لدرجة الحرارة	يشير إلى الحد الأعلى لدرجة الحرارة الذي يمكن تعرض الجهاز الطبي له بأمان.	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.3.6	الأجهزة الطبية — الرموز اللازم استخدامها مع المعلومات التي ستوفرها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة
	حد درجة الحرارة	يشير إلى حدود درجة الحرارة التي يمكن تعرض الجهاز الطبي لها بأمان.	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.3.7	الأجهزة الطبية — الرموز اللازم استخدامها مع المعلومات التي ستوفرها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة
	حد الرطوبة	يشير إلى نطاق نسبة الرطوبة الذي يمكن تعرض الجهاز الطبي له بأمان.	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.3.8	الأجهزة الطبية — الرموز اللازم استخدامها مع المعلومات التي ستوفرها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة
	حد الضغط الجوي	يشير إلى نطاق الضغط الجوي الذي يمكن تعرض الجهاز الطبي له بأمان.	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.3.9	الأجهزة الطبية — الرموز اللازم استخدامها مع المعلومات التي ستوفرها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة
Rx Only	للاستخدام بوصفة طبية فقط	تنبيه: يحظر القانون الفيدرالي (الأمريكي) بيع هذا الجهاز إلا من قبل ممارس للرعاية الصحية أو بطلب منه.	21 CFR 801.109	ملصق: الأجهزة المباعة بوصفة طبية
	قابل للكسر؛ يُعامل بحذر	يشير إلى جهاز طبي يمكن أن ينكسر أو يتلف إذا لم يُعامل بحذر.	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.3.1	الأجهزة الطبية — الرموز اللازم استخدامها مع المعلومات التي ستوفرها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة
	يُحفظ جافاً	يشير إلى جهاز طبي يلزم حفظه من الرطوبة. ملاحظة: يمكن أن يُقصد بهذا الرمز أيضاً "يُحفظ بعيداً عن المطر" كما هو مذكور في المعيار ISO 7000.	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.3.4	الأجهزة الطبية — الرموز اللازم استخدامها مع المعلومات التي ستوفرها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة
	للاستخدام الداخلي فقط	يشير إلى أن الجهاز مصمم للاستخدام بداخل المباني فقط.	IEC 60417: 2013 الرقم المرجعي 5957	رموز مرسومة تستخدم على المعدات
	لا يُستخدم إذا كانت العبوة تالفة وارجع لتعليمات الاستخدام	يشير إلى جهاز طبي ينبغي عدم استخدامه إذا ما كانت العبوة تالفة أو مفتوحة، وأنه على المستخدم الرجوع لتعليمات الاستخدام لمعرفة المزيد من المعلومات.	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.2.8	الأجهزة الطبية — الرموز اللازم استخدامها مع المعلومات التي ستوفرها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة
	هذا الجانب مواجه للأعلى	للإشارة إلى الوضع القائم الصحيح لنقل العبوة.	ISO 7000: 2004 الرقم المرجعي 0623	رموز مرسومة تستخدم على المعدات— رموز مسجلة
	وحدة التعبئة	للإشارة إلى عدد القطع داخل العبوة.	ISO 7000: 2004 الرقم المرجعي 2794	رموز مرسومة تستخدم على المعدات— رموز مسجلة
	حد التكدس بالأرقام	للإشارة إلى أنه لا ينبغي تكدس الأغراض رأسياً بعدد يفوق العدد المحدد، إما لطبيعة العبوة المنقولة فيها أو لطبيعة الأغراض في ذاتها.	ISO 7000: 2004 الرقم المرجعي 2403	رموز مرسومة تستخدم على المعدات— رموز مسجلة
	يُحظر الدفع	لمنع دفع الجهاز في مواجهة غرض آخر.	ISO 7010: 2011 الرقم المرجعي P017	الرموز المرسومة—الألوان والعلامات المتعلقة بالسلامة—علامات مسجلة للسلامة
	إعادة التدوير	للإشارة إلى موقع سلة أو حاوية لإعادة التدوير.	ISO 7001: 2007 الرقم المرجعي PI PF 066	رموز مرسومة—رموز للمعلومات العامة
STERILE EO	معقم باستخدام أكسيد الإيثيلين	يشير إلى جهاز طبي تم تعقيمه باستخدام أكسيد الإيثيلين.	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.2.3	الأجهزة الطبية — الرموز اللازم استخدامها مع المعلومات التي ستوفرها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة
STERILE R	معقم باستخدام الإشعاع	يشير إلى جهاز طبي تم تعقيمه باستخدام الإشعاع.	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.2.4	الأجهزة الطبية — الرموز اللازم استخدامها مع المعلومات التي ستوفرها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة
	نظام أحادي العزل المعقم	يشير إلى وجود نظام أحادي العزل المعقم.	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.2.11	الأجهزة الطبية — الرموز اللازم استخدامها مع المعلومات التي ستوفرها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة

الرمز	اسم الرمز	النص التوضيحي	المرجع المعياري	تعريف المعيار
	غير قابل لإعادة الاستخدام	يشير إلى جهاز طبي مخصص للاستخدام مرة واحدة فقط.	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.4.2	الأجهزة الطبية — الرموز اللازم استخدامها مع المعلومات التي ستوفرها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة
	غير معقم	يشير إلى جهاز طبي لم يخضع لعملية تعقيم.	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.2.7	الأجهزة الطبية — الرموز اللازم استخدامها مع المعلومات التي ستوفرها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة
	معدات من الفئة II	لتعريف معدات تلي متطلبات السلامة المحددة للفئة II وفقاً للمعيار IEC 61140.	IEC 60417: 2013 الرقم المرجعي 5172	رموز مرسومة تستخدم على المعدات
	قطعة ملامسة للجسم من النوع BF	لتعريف قطعة ملامسة للجسم من النوع BF ممثلة للمعيار IEC 60601-1.	IEC 60601-1، الجدول D.1، الرمز 20	المعدات الطبية الكهربائية، الجزء 1: المتطلبات العامة للسلامة الأساسية والأداء اللازم
	قطبية وصلات مصدر طاقة ذي تيار مباشر	لتعريف الوصلات الموجبة والسالبة (القطبية) لمصدر طاقة ذي تيار مباشر أو الوصلات الموجبة والسالبة لقطعة من المعدات قد يتم توصيلها بمصدر طاقة ذي تيار مباشر.	IEC 60950-1، الإصدار 2.2: 2013 الرقم المرجعي 4.3.8	رموز مرسومة تستخدم على المعدات
	تيار مباشر	سيظهر على لوحة التصنيف، ويشير إلى أن المعدات ملائمة فقط للاستخدام مع تيار مباشر؛ لتعريف الأقطاب ذات الصلة.	IEC 60417: 2013 الرقم المرجعي 5031	رموز مرسومة تستخدم على المعدات
	تيار متردد	يظهر على لوحة التصنيف، ويشير إلى أن المعدات ملائمة فقط للاستخدام مع تيار متردد؛ لتعريف الأقطاب ذات الصلة.	IEC 60417: 2013 الرقم المرجعي 5032	رموز مرسومة تستخدم على المعدات
	أرضي؛ مؤرض	لتعريف القطب الأرضي (المؤرض) عندما لا يلزم صراحة استخدام الرمزين 5018 أو 5019.	IEC 60417: 2013 الرقم المرجعي 5017	رموز مرسومة تستخدم على المعدات
	المنصهر	لتعريف صناديق المنصهر أو مواقعها.	IEC 60417: 2013 الرقم المرجعي 5016	رموز مرسومة تستخدم على المعدات
	وضع الاستعداد	لتعريف المفتاح أو موضع المفتاح الذي يُمكن به تشغيل جزء من المعدات لإيصالها إلى وضع الاستعداد، ولتعريف أداة التحكم المستخدمة لنقل المعدات إلى وضع الاستهلاك المنخفض للطاقة أو للإشارة إلى وجودها في ذلك الوضع. يمكن الإشارة إلى وجود المعدات في مختلف حالات استهلاك الطاقة باستخدام مؤشرات ضوئية مناظرة.	IEC 60417: 2013 الرقم المرجعي 5009	رموز مرسومة تستخدم على المعدات
	أجهزة حساسة كهروستاتيكية	يشير إلى احتواء العبوة على أجهزة كهروستاتيكية.	IEC-TR-60878 الرقم المرجعي 5134	رموز مرسومة للمعدات الكهربائية المستخدمة في الممارسات الطبية
	حالة التخلص من الجهاز في مجاري النفايات	لا تتخلص من المعدات الإلكترونية في مجاري النفايات العامة.	التوجيه 2002/96/EC (النفايات الكهربائية والإلكترونية - WEEE)	تميز المعدات الكهربائية والإلكترونية وفقاً للمادة 11(2) من التوجيه 2002/96/EC (WEEE)
	القطر الداخلي	للإشارة إلى ذكر القطر الداخلي.	IEC 60417: 2013 الرقم المرجعي 5845	رموز مرسومة تستخدم على المعدات
	القطر الخارجي	للإشارة إلى ذكر القطر الخارجي.	IEC 60417: 2013 الرقم المرجعي 5846	رموز مرسومة تستخدم على المعدات





الرموز الأخرى

الرموز الواردة في هذا القسم ليست معروفة بكونها إلزامية وفقاً لأي معيار تنظيمي. إما إنها ممتثلة لمتطلبات المجال الصناعي أو لجان المعايير الحكومية، أو إنها تخاطب متطلبات معينة للشركة كما هو مصرح به وفقاً للمعيار IEC 60601.

الرمز	النص التوضيحي	الرمز	النص التوضيحي
	بطارية ليثيوم أيون		لا يُحرق
	يعمل بالبطارية		لا يخضع لخدمات الصيانة
	يوصل بمصدر طاقة		هذه الصفحة تُركت فارغة عن عمد
USB			USB لتخزين الوسائط
كفاءة الطاقة المستوى IV			محرك فلاش USB لتخزين الوسائط
كفاءة الطاقة المستوى V			يُعامل بحذر
كفاءة الطاقة المستوى VI			الكمية لكل صندوق
مصدر طاقة محدود	LPS		الكتلة الكلية للعربة والنظام بالملحقات
لا يُدعم استخدام الأنابيب مزدوجة التجويف			صندوق الشحن مصنوع من الكرتون المقوى المتعرج وينبغي إعادة تدويره حسبما يتفق
لا يُدعم استخدام الأنابيب مزدوجة التجويف			رقم كتالوج إعادة طلب الورق
إمكانية الشفط غير موجودة			مادة قابلة للاشتعال
إمكانية الشفط غير موجودة			
غير متوافق مع أدوات أو ملحقات التنظيف الداخلي (إذا ورد مصحوباً بنطاق الأقطار، فإنه غير متوافق مع أدوات أو ملحقات التنظيف الداخلي داخل ذلك النطاق)			

التصديقات

الرمز	النص التوضيحي	المعيار أو السلطات المعنية	تعريف المعيار (حيثما ينطبق)
	تشير علامة CE إلى توافق المنتج مع توجيهات الاتحاد الأوروبي المنطبقة	التوجيه 93/42/EEC	توجيه المجلس 93/42/EEC ليوم 14 يونيو 1993 بخصوص الأجهزة الطبية
	UKCA—تشير علامة تقييم الموافقة لمعايير المملكة المتحدة إلى امتثال المنتج للمعايير المنطبقة الخاصة بإنجلترا وإسكتلندا وويلز	—	—
	علامة BC الدائرية—شاحن البطارية ممثل للوائح لجنة الطاقة بكاليفورنيا لأنظمة شحن البطاريات	20 CCR § 1607	قاعدة لوائح كاليفورنيا، لوائح كفاءة الأجهزة—توسيم الأجهزة
	CSA—علامة تصديق جمعية المعايير الكندية لانطباق المعايير الخاصة بالمعدات الكهربائية الطبية	—	—
	EFUP—فترة الاستخدام الملائمة بيئيًا	SJ/T11364-2006	توسيم الاستخدام المقيد للمواد الخطرة في المنتجات الإلكترونية والكهربائية
	FCC—خضع لاختبار الموافقة لمتطلبات لجنة الاتصالات الفيدرالية	—	—
	ICASA—خضع لاختبار الموافقة لمتطلبات سلطة الاتصالات المستقلة بجنوب أفريقيا	—	—
	JQA—تقييم وتصديق الموافقة حسب قانون سلامة الأجهزة والمواد الكهربائية، والتي أجريت بواسطة منظمة ضمان الجودة اليابانية	—	—
	حرف C يحوي علامة صح—علامة الامتثال التنظيمي الخاصة بأستراليا ونيوزيلندا	AS/NZS3820	متطلبات السلامة الأساسية للمعدات الكهربائية
	GS—الموافقة الألمانية للسلامة والتي تظهر التوافق مع قانون سلامة المعدات الألماني	—	—
	علامة PSE (ماسية) لمنتج من "الفئة A"—يتوافق مع متطلبات السلامة الكهربائية والإشعاع الكهرومغناطيسي للمنتجات الكهربائية المباعة في اليابان	وزارة الاقتصاد والتجارة والصناعة اليابانية (METI)	قانون DENAN الياباني (قانون سلامة الأجهزة والمواد الكهربائية)
	TÜV—علامة موافقة السلامة للمكونات أو مجموعات الأجزاء الفرعية	TÜV Rheinland	—
	TÜV—علامة موافقة السلامة للمكونات أو مجموعات الأجزاء الفرعية	TÜV SÜD Mark E	—
	TÜV—علامة موافقة السلامة للمكونات أو مجموعات الأجزاء الفرعية، الممثلة لمعايير كندا والولايات المتحدة	TÜV SÜD NRTL (كندا/الولايات المتحدة)	—

الرمز	النص التوضيحي	المعيار أو السلطات المعنية	تعريف المعيار (حيثما ينطبق)
	Intertek Testing Services, Inc	—	—
	UL—علامة تصديق Underwriters Laboratories لمخاطر الصدمات الكهربائية والميكانيكية والحريق فقط	—	—
	UL—علامة تصديق لمكون معترف به من قبل Underwriters Laboratories	—	—
	UL—علامة تصديق لمكون معترف به من قبل Underwriters Laboratories في كندا والولايات المتحدة	—	—

EC REP



Verathon Medical (Europe) B.V.
 Willem Fenengastraat 13
 1096 BL Amsterdam ، هولندا
 رقم الهاتف: +31 (0) 20 210 30 91
 رقم الفاكس: +31 (0) 20 210 30 92

UK REP

MDSS-UK RP Ltd.
 6 Wilmslow Road, Rusholme
 Manchester M14 5TP
 المملكة المتحدة
 رقم الهاتف: +44 (0)7898 375115

Verathon Inc.

20001 North Creek Parkway
 Bothell, WA 98011 ، الولايات المتحدة.
 رقم الهاتف: +1 800 331 2313 (الولايات المتحدة وكندا فقط)
 رقم الهاتف: +1 425 867 1348
 رقم الفاكس: +1 425 883 2896

verathon.com

Verathon هي علامة تجارية مسجلة لصالح شركة Verathon Inc.
 © 2022 Verathon Inc.

Verathon Medical (Australia) Pty Limited

Unit 9, 39 Herbert Street
 St Leonards NSW 2065 ، أستراليا
 داخل أستراليا: رقم الهاتف 1800 613 603 / رقم الفاكس 1800 657 970
 دولي: رقم الهاتف +61 2 9431 2000 / رقم الفاكس +61 2 9475 1201

CH REP

MDSS CH GmbH
 Laurenzenvorstadt 61
 5000 Aarau
 سويسرا