

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](http://verathon.com/service-and-support)

## الرموز الخاضعة للوائح

تعريف المعيار	المراجع المعياري	النص التوضيحي	اسم الرمز	الرمز
الأجهزة الطبية — الرموز اللازم استخدامها مع المعلومات التي ستتوفر لها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.4.4	يشير إلى ضرورة التزام الحذر عند تشغيل الجهاز أو عنصر التحكم المحاور لموضع الرمز أو أن الموقف الحالي يستدعي انتباه المشغل أو اتخاذ إجراءات معينة لتجنب حدوث عواقب غير مرغوب فيها.	تنبيه	
رموز مرسومة تستخدم على المعدات	ISO 60417: 2013 الرقم المرجعي 6042	لتعریف المعدات، على سبيل المثال مصدر طاقة اللحام، التي تصاحبها خطر التعرض لصدمات كهربائية.	تنبيه، خطر التعرض لصدمات كهربائية	
الرموز المرسومة—الألوان والعلامات المتعلقة بالسلامة—علامات مسجلة للسلامة	ISO 7010: 2011 الرقم المرجعي W001	للإشارة إلى تحذير عام.	علامة التحذير العام	
الرموز المرسومة—الألوان والعلامات المتعلقة بالسلامة—علامات مسجلة للسلامة	ISO 7010: 2011 الرقم المرجعي W017	للتحذير من وجود سطح ساخن.	تحذير: سطح ساخن	
رموز مرسومة تستخدم على المعدات	ISO 60417: 2013 الرقم المرجعي 6043	للإشارة إلى أن الجزء المعرف بالرمز يحتوي على حافة حادة وينبغي عدم لمسه بدون توخي الحذر.	تنبيه، حافة حادة	
المعدات الطبية الكهربائية، الجزء 1-2: المتطلبات العامة للسلامة الأساسية والأداء اللازم، المعيار التكميلي: التوافق الكهرومغناطيسي—المتطلبات والاختبارات	IEC 60601-1-2 الرقم المرجعي 5.1.1	للإشارة إلى صدور إشعاع بمستويات مرتفعة بشكل عام ويحتفل كونها ضارة من الإشعاع غير المؤمن أو للإشارة إلى وجود معدات أو أنظمة، في المجال الطبي الكهربائي مثلاً، تتضمن ناقلات للتترددات اللاسلكية أو تصدر عمداً طاقة كهرومغناطيسيّة بترددات لاسلكية للتشخيص أو العلاج.	إشعاع كهرومغناطيسي غير مؤمن	
رموز مرسومة تستخدم على المعدات	IEC 60417: 2013 الرقم المرجعي 6189	لتعریف المفتاح أو أداة التحكم التي تشغّل الدافعه الهوائية للشفط.	دافعة هوائية، شفط	
الرموز المرسومة—الألوان والعلامات المتعلقة بالسلامة—علامات مسجلة للسلامة	ISO 7010 : 2011 الرقم المرجعي P001	لتبيين اجراء منعو.	علامة المنع العام	
الأجهزة الطبية — الرموز اللازم استخدامها مع المعلومات التي ستتوفر لها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.4.3	يشير إلى الحاجة لرجوع المستخدم لتعليمات الاستخدام.	ارجع لتعليمات الاستخدام	
المعدات الطبية الكهربائية، الجزء 1: المتطلبات العامة للسلامة الأساسية والأداء اللازم	IEC 60601-1 D.2، الرمز 10	ارجع لدليل/كتيب التعليمات.	اتبع تعليمات الاستخدام	
الأجهزة الطبية—الرموز اللازم استخدامها بصحة معلومات تزودها الجهة المصنعة	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.1.9	يشير إلى الجهة الموزعة للجهاز الطبي في المنطقة.	موقع	
الأجهزة الطبية—الرموز اللازم استخدامها بصحة معلومات تزودها الجهة المصنعة	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.1.8	يشير إلى الجهة المستوردة للجهاز الطبي في المنطقة.	المستورد	
الأجهزة الطبية — الرموز اللازم استخدامها مع المعلومات التي ستتوفر لها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.1.1	يشير إلى الجهة المصنعة للجهاز الطبي، كما هو مُعرف في توجيهات الاتحاد الأوروبي 79/EC/98، EEC/385/90، EEC/93/42.	الجهة المصنعة	
الأجهزة الطبية — الرموز اللازم استخدامها مع المعلومات التي ستتوفر لها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.1.2	يشير إلى الممثل المعتمد في المجتمع الأوروبي/الاتحاد الأوروبي.	الممثل المعتمد في المجتمع الأوروبي/الاتحاد الأوروبي	
الأجهزة الطبية — الرموز اللازم استخدامها مع المعلومات التي ستتوفر لها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.1.2	يشير إلى الممثل المعتمد في سويسرا.	الممثل السويسري المعتمد	
الأجهزة الطبية — الرموز اللازم استخدامها مع المعلومات التي ستتوفر لها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.1.2	يشير إلى الممثل المعتمد في سوق بريطانيا العظمى (إنجلترا وويلز وإسكتلندا).	الجهة المسؤولة في المملكة المتحدة	
الأجهزة الطبية — الرموز اللازم استخدامها مع المعلومات التي ستتوفر لها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.1.3	يشير إلى تاريخ تصنيع الجهاز الطبي.	تاريخ التصنيع	
الأجهزة الطبية — الرموز اللازم استخدامها مع المعلومات التي ستتوفر لها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة	ISO 15223-1: 2021 الرقم المرجعي 5.1.4	يشير إلى التاريخ الذي ينبغي لا يستخدم الجهاز الطبي به.	تاريخ صلاحية الاستخدام	

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

الرمز	اسم الرمز	النص التوضيحي	المراجع 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 ستتوفر بها 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 ستتوفر بها الجهة المصنعة، الجزء 1: المتطلبات العامة
	معدات من الفئة II	لتعريف معدات تلبى 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	لتعریف قطعة ملامسة للجسم من النوع BF ممثلة للمعيار IEC 60601-1.	IEC 60601-1 الجدول 20، الرمز D.1	المعدات الطبية الكهربائية، الجزء 1: المتطلبات العامة للسلامة الأساسية والأداء اللازم
	قطبية ووصلات مصدر طاقة ذي تيار مباشر	لتعریف الوصلات الموجبة والسلالية (قطبية) لمصدر طاقة ذي تيار مباشر أو الوصلات الموجبة والسلالية لقطعة من المعدات قد يتم توصيلها بمصدر طاقة ذي تيار مباشر.	IEC 60950-1 الإصدار 2.2 الرقم المرجعي 4.3.8	رموز مرسومة تستخدم على المعدات
	تيار مباشر	سيظهر على لوحة التصنيف، ويشير إلى أن المعدات ملامحة فقط للاستخدام مع تيار مباشر؛ لتعريف الأقطاب ذات الصلة.	IEC 60417: 2013 الرقم المرجعي 5031	رموز مرسومة تستخدم على المعدات
	تيار متعدد	يظهر على لوحة التصنيف، ويشير إلى أن المعدات ملامحة فقط للاستخدام مع تيار متعدد؛ لتعريف الأقطاب ذات الصلة.	IEC 60417: 2013 الرقم المرجعي 5032	رموز مرسومة تستخدم على المعدات
	أرضي؛ مؤرض	لتعریف القطب الأرضي (المؤرض) عندما لا يلزم صراحة استخدام الرموز 5018 أو 5019.	IEC 60417: 2013 الرقم المرجعي 5017	رموز مرسومة تستخدم على المعدات
	المنصهر	لتعریف صناديق المنصهر أو مواقعها.	IEC 60417: 2013 الرقم المرجعي 5016	رموز مرسومة تستخدم على المعدات
	وضع الاستعداد	لتعریف المقماح أو موضع المقماح الذي يمكن به تشغيل جزء من المعدات لإصالها 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 تخلص من المعدات الإلكترونية في مجاري النفايات العامة.	التوجيه 2002/96/EC (النفايات الكهربائية والأجهزة الإلكترونية - WEEE)	تمييز 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 تهاطب متطلبات معينة للشركة كما هو مصرح به وفقاً للمعيار IEC 60601.

النص التوضيحي	الرمز
بطارية ليثيوم أيون	
يعمل ببطارية	
يصل بمصدر طاقة	
USB	
كفاءة الطاقة المستوى IV	
كفاءة الطاقة المستوى V	
كفاءة الطاقة المستوى VI	
مصدر طاقة محدود	
لا يدعم استخدام الأثابيب مزدوجة التجويف	
لا يدعم استخدام الأثابيب مزدوجة التجويف	
إمكانية الشفط غير موجودة	
إمكانية الشفط غير موجودة	
غير متوافق مع أدوات أو ملحقات التنظير الداخلي (إذا ورد مصحوباً بنطاق الإقطار، فإنه غير متوافق مع أدوات أو ملحقات التنظير الداخلي داخل ذلك النطاق)	

النص التوضيحي	الرمز
لا يحرق	
لا يخضع لخدمات الصيانة	
هذه الصفحة تركت فارغة عن عمد	
USB لتخزين الوسائط	
محرك فلاش USB لتخزين الوسائط	
يُعامل بحذر	
الكمية لكل صندوق	
الكتلة الكلية للعربة والنظام بالملحقات	
صندوق الشحن مصنوع من الكرتون المقوى المترعرج وينبغي إعادة تدويره حسبما يتفق	
رقم كتالوج إعادة طلب الورق	
مادة قابلة للاشتعال	

## 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 الطيبة
	—	—	— تشير علامة UKCA إلى تقييم الموافقة لمعايير المملكة المتحدة إلى امتثال المنتج للمعايير المنطبقة الخاصة بإنجلترا وإسكتلندا وويلز
	علامة BC الدائرية—شاحن البطارية ممثل لواحة لوح شحن البطاريات	20 CCR § 1607	قاعدة لوائح كاليفورنيا، لوائح كفاءة الأجهزة—توسيم الأجهزة
	علامة تصديق جمعية المعايير الكندية لانطباق المعايير الخاصة بالمعدات الكهربائية الطيبة	—	—
	فترة الاستخدام الملائمة بينما	SJ/T11364-2006	توسيم الاستخدام المقيد للمواد الخطرة في المنتجات الإلكترونية والكهربائية
	— خضع لاختبار الموافقة لمتطلبات لجنة الاتصالات الفيدرالية	—	—
	— خضع لاختبار الموافقة لمتطلبات سلطة الاتصالات المستقلة بجنوب أفريقيا	—	—
	— تقدير 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
	— الموافقة الألمانية للسلامة والتي تظهر التوافق مع قانون سلامة المعدات الألماني	—	—
	علامة PSE (ماسية) لمنتج من "الفئة A"—يتواافق 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 ETL	—مكون معترف به من قبل Intertek Testing Services, Inc
	—	Underwriters Laboratories UL	—علامة تصديق Underwriters Laboratories لمخاطر الصدمات الكهربائية والميكانيكية والحريق فقط
	—	Underwriters Laboratories UL	—علامة تصدق لمكون معترف به من قبل Underwriters Laboratories
	—	Underwriters Laboratories UL	—علامة تصدق لمكون معترف به من قبل Underwriters Laboratories في كندا والولايات المتحدة



**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



**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  
 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  
 Verathon Inc. مسجلة لصالح شركة  
 © 2022 Verathon Inc.

**Verathon Medical (Australia) Pty Limited**  
 Unit 9, 39 Herbert Street  
 St Leonards NSW 2065  
 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

**MDSS CH GmbH**  
 Laurenzenvorstadt 61  
 5000 Aarau  
 سويسرا