






































































GLOSSÁRIO DE SÍMBOLOS PORTUGUÊS DO BRASIL








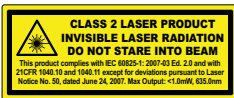















SÍMBOLO	TÍTULO DO SÍMBOLO	DESCRIÇÃO DO SÍMBOLO	PADRÃO REFERÊNCIA	TÍTULO PADRÃO
	Fabricante	Indica o fabricante do dispositivo médico.	5.1.1	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais
	Data de fabricação	Indica a data em que o dispositivo médico foi fabricado.	5.1.3	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais
	País de fabricação	Para identificar o país de fabricação dos produtos	5.1.11	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais
	Representante autorizado na Comunidade Europeia	Indica o representante autorizado na Comunidade Europeia	5.1.2	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais
	Representante autorizado na Suíça	Indica o representante autorizado na Suíça	N/D	Portaria n.º 812.213 de dispositivos médicos da Suíça
	Importador	Indica a entidade que está importando o dispositivo médico para o local	5.1.8	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais
	Distribuidor	Indica a entidade que está distribuindo o dispositivo médico para o local	5.1.9	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais
	Marcação CE para produtos das classes 1s, 1m, Ir, IIa, IIb, III	N/D	N/D	
	Marcação CE para produtos NSO das classes 1s, 1m, Ir, IIa, IIb, III	N/D	N/D	
	Marcação CE para produtos da classe I	N/D	N/D	
	Marcação UKCA para produtos da Classe I	Indica conformidade com os regulamentos de dispositivos médicos do Reino Unido	N/D	N/D

	Marcação UKCA para produtos das Classes Is, Im, Ila, Ilb e III – Apenas produtos da NuVasive Inc.	Indica conformidade com os regulamentos de dispositivos médicos do Reino Unido, exibe o número da BSI UK do Órgão Aprovado do Reino Unido. Deve ser usado somente em produtos NuVasive Inc, não utilize com produtos NuVasive Specialized Orthopedics.	N/A	N/A
	Consulte as Instruções de uso. Disponível no site da NuVasive em www.nuvasive.com/eifu	Indica a necessidade de o usuário consultar as instruções de uso.	5.4.3	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais
	Consulte as instruções de uso ou as instruções de uso eletrônicas	Indica a necessidade de o usuário consultar as instruções de uso.	5.4.3	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais
Rx ONLY	Venda só sob prescrição Apenas para uso profissional	Cuidado: A lei federal dos EUA restringe a venda deste dispositivo por ou a pedido de um médico. Indica que o produto é destinado apenas para uso profissional.	N/D	
	Dispositivo médico	Indica que o item é um dispositivo médico	5.7.7	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais
	Número de catálogo	Indica o número de catálogo do fabricante para que o dispositivo médico possa ser identificado.	5.1.6	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais
	Código do lote	Indica o código do lote do fabricante para que o lote possa ser identificado.	5.1.5	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais
	Número de série	Indica o número de série do fabricante para que o dispositivo médico específico possa ser identificado.	5.1.7	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais
	Quantidade	Indica a quantidade.	N/D	
	Identificador de dispositivo exclusivo	Indica uma embalagem de transporte que contém informações de identificador de dispositivo exclusivo	5.7.10	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais
	Identificação do paciente	Indica os dados de identificação do paciente	5.7.3	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais
	Data	Indica a data em que as informações foram inseridas ou em que ocorreu um procedimento médico	5.7.6	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais
	Centro de saúde ou médico	Indica o endereço do centro de saúde ou médico onde podem ser encontradas informações médicas sobre o paciente	5.7.5	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais

	Site de informações do paciente	Indica um site onde o paciente pode obter informações adicionais sobre produtos médicos.	5.7.4	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais
	Tradução	Indica que as informações originais do dispositivo médico foram submetidas a uma tradução que complementa ou substitui as informações originais	5.7.8	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais
	Altura anterior	Indica a altura anterior dos implantes intersomáticos	N/D	
	Altura posterior	Indica a altura posterior dos implantes intersomáticos	N/D	
	Altura máxima	Indica a altura máxima dos implantes intersomáticos	N/D	
	Não reutilize	Indica um dispositivo médico que é destinado ao uso único.	5.4.2	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais
	Não estéril	Indica um dispositivo médico que não foi submetido a um processo de esterilização.	5.2.7	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais
	Não estéril, esterilize a vapor antes de usar	Indica um dispositivo médico que não foi submetido a um processo de esterilização e indica que um dispositivo médico é esterilizável em um esterilizador a vapor.	N/D	
	Esterilizado por irradiação	Indica um dispositivo médico que foi esterilizado usando irradiação.	5.2.4	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais
	Esterilizado com óxido de etileno	Indica que um dispositivo médico foi esterilizado usando óxido de etileno.	5.2.3	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais
	Sistema de barreira estéril única	Indica um sistema de barreira estéril única.	5.2.11	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais
	Sistema de barreira estéril única com embalagem protetora externa	Indica um sistema de barreira estéril única com embalagem protetora externa	5.2.14	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais
	Sistema de barreira estéril dupla	Indica sistemas com duas barreiras estéreis	5.2.12	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais
	Sistema de barreira estéril dupla dentro da embalagem protetora	Indica dois sistemas de barreira estéril com embalagem protetora externa	N/D	
	Data de validade	Indica a data após a qual o dispositivo médico não deve ser usado.	5.1.4	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais

	Não reesterilize	Indica um dispositivo médico que não deve ser reesterilizado.	5.2.6	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais
	Não use se a embalagem estiver danificada; consulte as instruções de uso	Indica um dispositivo médico que não deve ser usado se a embalagem tiver sido danificada ou aberta e que o usuário deve consultar as instruções de uso para obter informações adicionais.	5.2.8	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais
	Limite de temperatura	Indica os limites de temperatura aos quais o dispositivo médico pode ser exposto com segurança.	5.3.7	ISO 7000:2019 / EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais
	Limite superior de temperatura	Indica o limite superior de temperatura ao qual o dispositivo médico pode ser exposto com segurança.	5.3.6	ISO 7000:2019 / EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais
	Isolamento duplo	Isolamento composto por ISOLAMENTO BÁSICO e ISOLAMENTO COMPLEMENTAR. Há duas barreiras de isolamento elétrico entre o usuário e a entrada de energia	3.23	IEC 60601-1:2020 Equipamento elétrico médico – Parte 1: Requisitos gerais de segurança básica e desempenho essencial
	Condicional à RM	O símbolo de condicional à RM e/ou o termo “Condicional à RM” devem ser incluídos na rotulagem do dispositivo junto com as condições sob as quais um dispositivo médico que está previsto para entrar em um ambiente de RM (ou um paciente com um implante ou um dispositivo médico preso ao paciente ou transportado por ele) poderá entrar com segurança em tal ambiente, conforme descrito na norma ASTM F2503.	VIII	Guidance for Industry and Food and Drug Administration Staff: Testing and Labeling Medical Devices for Safety in the Magnetic Resonance (MR) Environment, May 20, 2021
	Condicional à RM	Identifica um item que não apresenta riscos inaceitáveis dentro de condições definidas para o paciente, equipe médica ou outras pessoas dentro do ambiente de RM.	62570-7.3.2	IEC TR 60878:2022 – Símbolos gráficos para equipamentos elétricos na prática médica
	Inseguro para RM	Identifica um item que apresenta riscos inaceitáveis para o paciente, equipe médica ou outras pessoas no ambiente de ressonância magnética (RM)	62570-7.3.3	IEC TR 60878:2022 – Símbolos gráficos para equipamentos elétricos na prática médica
	Cuidado	Indica que é necessário cuidado ao operar o dispositivo ou controle perto de onde o símbolo está disposto, ou que a situação atual requer a ciência ou uma ação do operador a fim de evitar consequências indesejáveis	5.4.4	ISO 7000:2019 / EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais
	Sinal de advertência geral	Significa uma advertência geral.	W001	ISO 7000:2019 / ISO 7010:2019 Símbolos gráficos – Cores de segurança e símbolos de segurança – sinais de segurança registrados
	Cuidado, superfície quente	Indica que o item marcado pode estar quente e não deve ser tocado sem cuidado.	5041	IEC TR 60878:2022 – Símbolos gráficos para equipamentos elétricos na prática médica
	Corrente alternada	Indica na placa de identificação que o equipamento é adequado apenas para corrente alternada; identifica os terminais relevantes.	5032	IEC TR 60878:2022 – Símbolos gráficos para equipamentos elétricos na prática médica
	Corrente direta	Indica na placa de identificação que o equipamento é adequado apenas para corrente direta; identifica os terminais relevantes.	5031	IEC TR 60878:2022 – Símbolos gráficos para equipamentos elétricos na prática médica
A	Amperagem (Amps)	Indica a unidade base da corrente elétrica.	N/D	
	Equipotencialidade	Identifica os terminais que, quando conectados, trazem as várias partes de um equipamento ou de um sistema para o mesmo potencial, não sendo necessariamente o potencial de aterramento (terra), por exemplo, para ligação local.	5021	IEC TR 60878:2022 – Símbolos gráficos para equipamentos elétricos na prática médica

	Terra; aterramento	Identifica um terminal de aterramento (terra)	5017	IEC TR 60878:2022 – Símbolos gráficos para equipamentos elétricos na prática médica
	Peça aplicada tipo BF	Para identificar uma peça aplicada do tipo BF	5333	IEC TR 60878:2022 – Símbolos gráficos para equipamentos elétricos na prática médica
	Limitação de pressão atmosférica	Indica a faixa de pressão atmosférica à qual o dispositivo médico pode ser exposto com segurança.	5.3.9	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais
	Limitação de umidade	Indica a faixa de umidade à qual o dispositivo médico pode ser exposto com segurança.	5.3.8	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais
	“LIGADA” (energia)	Indica conexão à rede elétrica, pelo menos para os interruptores principais ou suas posições, e todos os casos em que a segurança está envolvida.	5007	IEC TR 60878:2022 – Símbolos gráficos para equipamentos elétricos na prática médica
	“DESLIGADA” (energia)	Indica desconexão da rede elétrica, pelo menos para os interruptores principais ou suas posições, e todos os casos em que a segurança está envolvida.	5008	IEC TR 60878:2022 – Símbolos gráficos para equipamentos elétricos na prática médica
	Em espera	Identifica o interruptor ou a posição do interruptor por meio da qual parte do equipamento está ligada, a fim de colocá-lo na condição de espera.	5009	IEC TR 60878:2022 – Símbolos gráficos para equipamentos elétricos na prática médica
	Advertência; raio laser	Alerta sobre materiais radioativos ou radiação ionizante.	W003	IEC TR 60878:2022 – Símbolos gráficos para equipamentos elétricos na prática médica
	Campo magnético	Indica perigos específicos relacionados aos campos magnéticos fortes que estão presentes.	W006	ISO 7010:2019 Símbolos gráficos – Cores de segurança e símbolos de segurança – sinais de segurança registrados
	Tensão perigosa	Indica riscos decorrentes de tensões perigosas.	5036	IEC TR 60878:2022 – Símbolos gráficos para equipamentos elétricos na prática médica
	Cuidado, risco de choque elétrico	Identifica equipamentos com risco de choque elétrico.	6042	ISO 7000:2019 / IEC 60417:2002 – Símbolos gráficos para uso em equipamentos
	Equipamento eletrônico: Descarte adequadamente	Indica que o equipamento eletrônico deve ser descartado corretamente.	4.1 b) 2)	EN 50419:2022 – Marcação de equipamentos elétricos em conformidade com o Artigo 11(2) da Diretiva 2002/96/EC (WEEE)
IPX0	Não protegido contra entrada de líquido	Indica que a proteção contra a entrada de líquidos não é fornecida.	N/D	IEC 60529:2019 – Graus de proteção fornecidos pelos gabinetes (código IP)
	Radiação eletromagnética não-ionizante	Indica níveis geralmente elevados, potencialmente perigosos, de radiação não ionizante, ou indica equipamentos ou sistemas.	5140	IEC TR 60878:2022 – Símbolos gráficos para equipamentos elétricos na prática médica
	Orientação de posição com setas	Este símbolo indica a orientação do dispositivo em relação ao paciente. O paciente deve ser capaz de visualizar este símbolo com as setas apontadas para seus pés. LEFT (ESQUERDA) indica que o lado esquerdo da unidade está posicionado do lado esquerdo do paciente. RIGHT (DIREITA) indica que o lado direito da unidade está posicionado no lado direito do paciente.	N/D	
	Não empurre	É proibido empurrar contra um objeto	P017	ISO 7010:2019 Símbolos gráficos – Cores de segurança e símbolos de segurança – sinais de segurança registrados
	É proibido o acesso de pessoas com dispositivos cardíacos implantados ativos	Pessoas com marca-passo ou implante ativo semelhante não devem manusear ou ser expostas ao dispositivo.	P007	ISO 7010:2019 Símbolos gráficos – Cores de segurança e símbolos de segurança – sinais de segurança registrados
	Baterias de íon de lítio	Células ou baterias de íons de lítio contidas ou embaladas com o equipamento	7.1.5.5	Regulamentos de bens perigosos da IATA

	Material magnetizado	Manter afastado da unidade de detecção de bússola de aeronaves	7.4.1	Regulamentos de bens perigosos da IATA
	Perigo de ponto de pinçamento	Indica perigo de ponto de pinçamento	N/D	ISO 7010:2019 Símbolos gráficos – Cores de segurança e símbolos de segurança – sinais de segurança registados
	Sinal geral de proibição	Significa uma ação proibida	P001	ISO 7010:2019 Símbolos gráficos – Cores de segurança e símbolos de segurança – sinais de segurança registados
	Sinal geral de ação obrigatória	Significa uma ação obrigatória	M001	ISO 7010:2019 Símbolos gráficos – Cores de segurança e símbolos de segurança – sinais de segurança registados
	Consulte o manual/livreto de instruções	Significa que o manual/livreto de instruções deve ser lido	M002	ISO 7010:2019 Símbolos gráficos – Cores de segurança e símbolos de segurança – sinais de segurança registados
	Marca de conformidade RCM	Indica conformidade com os acordos regulatórios da ACMA (Austrália e Nova Zelândia); o rótulo é a Marca de conformidade regulatória (Regulatory Compliance Mark, RCM).	N/D	
	Conformidade com a RoHS (Restrição de substâncias perigosas)	Os regulamentos da RoHS garantem que os produtos são seguros para uso nos mercados europeus	N/D	Restrição de substâncias perigosas em equipamentos elétricos e eletrônicos (RoHS)
	PRODUTO COM LASER DE CLASSE 2 RADIAÇÃO LASER INVISÍVEL NÃO OLHE DIRETAMENTE PARA O FEIXE Este produto está em conformidade com a IEC 60825-1: 2007-03 Ed. 2.0 e com 21CFR 1040.10 e 1040.11, exceto pelos desvios de acordo com Laser Notice No. 50, com data de 24 de junho de 2007. Saída máx.: <1,0 mW, 635,0 nm	Indica risco de radiação a laser	N/D	IEC 60825-1:2014- Segurança de produtos a laser – Parte 1: Classificação e requisitos do equipamento
	Linha direta	Indica informações de contato do Serviço de Atendimento ao Cliente.	N/D	
	Placa terminal inferior	Indica a placa terminal inferior do dispositivo médico.	N/D	
	Placa terminal superior	Indica a placa terminal superior do dispositivo médico.	N/D	
	Contém ou presença de ftalato	Indica que o equipamento contém o produto ou substância identificada.	2725	IEC TR 60878:2022 – Símbolos gráficos para equipamentos elétricos na prática médica
	Sem látex	Indica que o equipamento não contém o produto ou substância identificada.	N/D	
 Cobalt, CAS No. 7440-48-4	Símbolo de substância perigosa para material de cobalto	Indica na rotulagem que o material é uma substância perigosa.	5.4.10	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos a serem utilizados nas etiquetas de dispositivos médicos, rotulagem e informações a serem fornecidas – Parte 1: Requisitos gerais
	Material	Indica o material de fabricação.	N/D	
	Material: Alumínio anodizado, liga de alumínio	Indica o material de fabricação.	N/D	
	Material: Acrilobutadienestireno	Indica o material de fabricação.	N/D	
	Material: Alumínio, liga de alumínio	Indica o material de fabricação.	N/D	
	Material: Óxido de alumínio	Indica o material de fabricação.	N/D	
	Material: Copolímero de óxido de alqueno	Indica o material de fabricação.	N/D	
	Material: Fosfato de cálcio	Indica o material de fabricação.	N/D	
	Material: Liga de cobalto-cromo-molibdênio, cobalto-cromo	Indica o material de fabricação.	N/D	
	Material: Colágeno	Indica o material de fabricação.	N/D	

MATL CP Ti	Material: Titânio comercialmente puro, vários graus	Indica o material de fabricação.	N/D	
MATL DLC	Material: Revestimento semelhante a diamante, carbono semelhante a diamante	Indica o material de fabricação.	N/D	
MATL HA	Material: Hidroxiapatita	Indica o material de fabricação.	N/D	
MATL Lexan PC	Material: Plástico policarbonato Lexan	Indica o material de fabricação.	N/D	
MATL MP35N	Material: Liga de níquel-cobalto-cromo-molibdênio	Indica o material de fabricação.	N/D	
MATL Nitronic 60	Material: Aço inoxidável Nitronic 60	Indica o material de fabricação.	N/D	
MATL NiTi	Material: Liga de níquel-titânio, nitinol	Indica o material de fabricação.	N/D	
MATL Nylon 11	Material: Nylon 11	Indica o material de fabricação.	N/D	
MATL Parylene-C	Material: Plástico parileno C	Indica o material de fabricação.	N/D	
MATL PC	Material: Policarbonato	Indica o material de fabricação.	N/D	
MATL PDMS	Material: Polidimetilsiloxano	Indica o material de fabricação.	N/D	
MATL PEEK	Material: Poli(éter-éter-cetona)	Indica o material de fabricação.	N/D	
MATL PEEK Optima LT1	Material: Poli(éter-éter-cetona) Optima LT-1	Indica o material de fabricação.	N/D	
MATL PEEK Optima LT1CA30	Material: Poli(éter-éter-cetona) reforçado com fibra de carbono	Indica o material de fabricação.	N/D	
MATL PEEK Scoria	Material: Poli(éter-éter-cetona) Scoria	Indica o material de fabricação.	N/D	
MATL PEI	Material: Polieterimida	Indica o material de fabricação.	N/D	
MATL PET	Material: Polietileno tereftalato	Indica o material de fabricação.	N/D	
MATL PMMA	Material: Polimetilmetacrilato	Indica o material de fabricação.	N/D	
MATL Polyurethane	Material: Poliuretano	Indica o material de fabricação.	N/D	
MATL PPSU	Material: Polifenilsulfona	Indica o material de fabricação.	N/D	
MATL PPSU/PEI	Material: Polifenilsulfona/polieterimida	Indica o material de fabricação.	N/D	
MATL PVC	Material: Policloreto de vinila	Indica o material de fabricação.	N/D	
MATL Radel	Material: Radel (polifenilsulfona), diversos tipos	Indica o material de fabricação.	N/D	
MATL Si	Material: Silicone	Indica o material de fabricação.	N/D	
MATL SS	Material: Aço inoxidável, diversos graus	Indica o material de fabricação.	N/D	
MATL Ta	Material: Tântalo	Indica o material de fabricação.	N/D	
MATL TCP	Material: Fosfato tricálcico, fosfato de cálcio	Indica o material de fabricação.	N/D	
MATL Ti	Material: Titânio	Indica o material de fabricação.	N/D	
MATL Ti-6Al-4V	Material: Liga de titânio	Indica o material de fabricação.	N/D	
MATL Ti-6Al-4V ELI	Material: Liga de titânio	Indica o material de fabricação.	N/D	
MATL TPS	Material: Spray de plasma de titânio	Indica o material de fabricação.	N/D	
MATL UHMWPE	Material: Polietileno de ultra alto peso molecular	Indica o material de fabricação.	N/D	
MATL ZrO2	Material: Dióxido de zircônio	Indica o material de fabricação.	N/D	