

















































РЕЧНИК НА СИМВОЛИТЕ БЪЛГАРСКИ

















СИМВОЛ	НАИМЕНОВАНИЕ НА СИМВОЛ	ОПИСАНИЕ НА СИМВОЛ	СТАНДАРТ СПРАВКА	НАИМЕНОВАНИЕ НА СТАНДАРТ
	Производител	Показва производителя на медицинското изделие.	5.1.1	EN ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
	Дата на производство	Показва датата, на която е произведено медицинското изделие.	5.1.3	EN ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
	Страна на производство	За идентифициране на страна на производство на продукти	5.1.11	EN ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
	Упълномощен представител в Европейската общност	Показва упълномощения представител в Европейската общност	5.1.2	EN ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
	Упълномощен представител в Швейцария	Показва упълномощен представител в Швейцария	Не е приложимо	Швейцарска директива за медицински изделия 812.213
	Вносител	За показване на юридическото лице, внасящо медицинското изделие в страната	5.1.8	EN ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
	Дистрибутор	За показване на юридическото лице, разпространяващо медицинското изделие в страната	5.1.9	EN ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
	Маркировка CE за продукти от Клас 1s, 1m, 1r, 1a, 1b, 1ll	Не е приложимо	Не е приложимо	
	Маркировка CE за продукти NSO от Клас 1s, 1m, 1r, 1a, 1b, 1ll	Не е приложимо	Не е приложимо	
	Маркировка CE за продукти от Клас I	Не е приложимо	Не е приложимо	
	Маркировка UKCA за продукти от Клас I	Показва съответствие с регламентите за медицински изделия в Обединеното кралство	Не е приложимо	Не е приложимо



	Маркировка UKCA за продукти от Клас Is, Im, Ila, I Ib и III – само продукти на NuVasive Inc.	Показва съответствие с регламентите за медицински изделия в Обединеното кралство, показва номера на одобрение от органите в Обединеното кралство за BSI UK. Само за употреба само с продукти на NuVasive Inc. Не използвайте с продукти NuVasive Specialized Orthopedics.	Не е приложимо	Не е приложимо
	Направете справка в инструкциите за употреба. Достъпни на уебстраницата на NuVasive www.nuvasive.com/eifu	Показва необходимостта потребителят да направи справка в инструкциите за употреба.	5.4.3	EN ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
	Направете справка в инструкциите за употреба или в електронните инструкции за употреба	Показва необходимостта потребителят да направи справка в инструкциите за употреба.	5.4.3	EN ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
Rx ONLY	Само по предписание Само за професионална употреба	Внимание: Федералните закони налагат ограничението продажбата на това изделие да се извършва от или по поръчка на лекар. Показва, че продуктът е показан само за професионална употреба.	Не е приложимо	
	Медицинско изделие	Показва, че артикулът е медицинско изделие	5.7.7	ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
	Каталожен номер	Показва каталожния номер на производителя, за да може да се идентифицира медицинското изделие.	5.1.6	EN ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
	Партиден код	Показва партидният код на производителя, за да може да се идентифицира партидата на медицинското изделие.	5.1.5	EN ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
	Сериен номер	Показва серийния номер на производителя, за да може да се идентифицира конкретно медицинско изделие.	5.1.7	EN ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
	Количество	Показва количеството.	Не е приложимо	
	Уникален идентификатор на изделие	Показва носител, който съдържа информация за уникален идентификатор на изделие	5.7.10	EN ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
	Идентификация на пациента	Показва идентификационните данни на пациента	5.7.3	ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
	Дата	Показва датата, на която е въведена информацията или е извършена медицинската процедура	5.7.6	EN ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
	Медицински център или лекар	Показва адреса на медицинския център или лекаря, където може да се намери медицинска информация за пациента	5.7.5	EN ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания

	Уебстраница с информация за пациента	Показване уебстраница, където пациентът може да получи допълнителна информация за медицински продукт.	5.7.4	EN ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
	Превод	Показва, че оригиналната информация за медицинското изделие е преведена и преводът допълва или заменя оригиналната информация	5.7.8	EN ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
	Предна височина	За показване на предната височина на интервертебрални импланти	Не е приложимо	
	Задна височина	За показване на задната височина на интервертебрални импланти	Не е приложимо	
	Максимална височина	За показване на максималната височина на интервертебрални импланти	Не е приложимо	
	Да не се използва повторно	Показва медицинско изделие, което е предназначено за еднократна употреба.	5.4.2	EN ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
	Нестерилно	Показва медицинско изделие, което не е било подлагано на процес на стерилизация.	5.2.7	EN ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
	Нестерилно, стерилизирайте с пара преди употреба	Показва медицинско изделие, което не е било подлагано на процес на стерилизация, и да се покаже, че дадено медицинско изделие може да се стерилизира в парен стерилизатор.	Не е приложимо	
	Стерилизирано с облъчване	Показва медицинско изделие, което е стерилизирано с облъчване.	5.2.4	EN ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
	Стерилизирано с етиленов оксид	Показва медицинско изделие, което е стерилизирано с етиленов оксид.	5.2.3	EN ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
	Единична стерилна бариерна система	Показва единична стерилна бариерна система.	5.2.11	ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
	Единична стерилна бариерна система със защитна опаковка отвън	Показва единична стерилна бариерна система със защитна опаковка отвън	5.2.14	ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
	Двойна стерилна бариерна система	Показва две стерилни бариерни системи	5.2.12	ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
	Двойна стерилна бариерна система в защитна опаковка	Показва две стерилни бариерни системи със защитна опаковка отвън	Не е приложимо	

	Дата на срок на годност	Показва датата, след която медицинското изделие не трябва да се използва.	5.1.4	EN ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
	Да не се стерилизира повторно	Показва медицинско изделие, което не трябва да се стерилизира повторно.	5.2.6	EN ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
	Да не се използва, ако опаковката е повредена и Направете справка в инструкциите за употреба	Показва медицинско изделие, което не трябва да се използва, ако опаковката е повредена и Направете справка в инструкциите за употреба за допълнителна информация.	5.2.8	EN ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
	Граница за температура	Показва границите за температура, на които медицинското изделие може да се излага безопасно.	5.3.7	ISO 7000:2019 / EN ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
	Горна граница за температура	Показва горната граница на температурата, на която медицинското изделие може да се излага безопасно.	5.3.6	ISO 7000:2019 / EN ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
	Двойна изолация	Изолация, състояща се както от ОСНОВНА ИЗОЛАЦИЯ, така и от ДОПЪЛНИТЕЛНА ИЗОЛАЦИЯ. Има две бариери на електрическа изолация между потребителя и входа за захранване	3.23	IEC 60601-1:2020 Медицинска електрическа апаратура – Част 1: Общи изисквания за базова безопасност и основна работа
	Условно безопасно за ЯМР	Символът „Условно безопасно за ЯМР“ и/или терминът „Условно безопасно за ЯМР“ трябва да бъде включен в етикетите на изделието и да се изброят условията, при които дадено медицинско изделие, което се очаква да влезе в МР среда (или пациент с имплант или медицинско изделие, което е закрепено към или се носи от пациента) може да влезе безопасно в МР средата, както е описано в 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
	Условно безопасно за ЯМР	За идентифициране на артикул, който не създава неприемливи рискове в рамките на дефинираните условия за пациента, медицинския персонал или други лица в средата на ЯМР.	62570-7.3.2	IEC TR 60878:2022 – Графични символи за електрическа апаратура в медицинската практика
	Небезопасно за ЯМР	За идентифициране на артикул, който създава неприемливи рискове за пациента, медицинския персонал или други лица в средата на ЯМР	62570-7.3.3	IEC TR 60878:2022 – Графични символи за електрическа апаратура в медицинската практика
	Внимание	Показва, че е нужно внимание при работа с изделието или контрол в близост до мястото, където е поставен символът, или че настоящата ситуация изисква вниманието на оператора или действие на оператора, за да се избегнат нежелани последствия	5.4.4	ISO 7000:2019 / EN ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
	Знак за общо предупреждение	За обозначаване на общо предупреждение.	W001	ISO 7000:2019 / ISO 7010:2019 Графични символи – Цветове за безопасност и символи за безопасност – Регистрирани знаци за безопасност
	Внимание, Гореща повърхност	За да се покаже, че обозначеният артикул може да бъде горещ и не трябва да се докосва без да се действа внимателно.	5041	IEC TR 60878:2022 – Графични символи за електрическа апаратура в медицинската практика

	Променлив ток	За показване върху табелката с номинални стойности, че апаратурата е подходяща само за променлив ток; за идентифициране на съответните терминали.	5032	IEC TR 60878:2022 – Графични символи за електрическа апаратура в медицинската практика
	Прав ток	За показване върху табелката с номинални стойности, че апаратурата е подходяща само за прав ток; за идентифициране на съответните терминали.	5031	IEC TR 60878:2022 – Графични символи за електрическа апаратура в медицинската практика
A	Ампераж (Amp)	За показване на основната единица на електрическия ток.	Не е приложимо	
	Еквипотенциалност	За идентифициране на терминалите, които, при свързване заедно, изравняват различните части на дадена апаратура или система до един и същ потенциал, не непременно потенциала на заземяването (земя), напр. за местно свързване.	5021	IEC TR 60878:2022 – Графични символи за електрическа апаратура в медицинската практика
	Заземяване; Земя	За идентифициране на терминал за заземяване (земя)	5017	IEC TR 60878:2022 – Графични символи за електрическа апаратура в медицинската практика
	Приложена част тип BF	За идентифициране на приложена част тип BF	5333	IEC TR 60878:2022 – Графични символи за електрическа апаратура в медицинската практика
	Ограничение за атмосферно налягане	Показва диапазона на атмосферното налягане, на което медицинското изделие може безопасно да се излага.	5.3.9	EN ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
	Ограничение за влажност	Показва диапазона на влажността, на която медицинското изделие може безопасно да се излага.	5.3.8	EN ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
	„ВКЛ.“ (захранване)	За показване на свързване към мрежата, поне за мрежови превключватели или техните положения, и всички случаи, в които става дума за безопасност.	5007	IEC TR 60878:2022 – Графични символи за електрическа апаратура в медицинската практика
○	„ИЗКЛ.“ (захранване)	За показване на изключване от мрежата, поне за мрежови превключватели или техните положения, и всички случаи, в които става дума за безопасност.	5008	IEC TR 60878:2022 – Графични символи за електрическа апаратура в медицинската практика
	Готовност	За показване на превключвателя или неговото положение, чрез който част от апаратурата се включва, за да влезе в състояние на готовност.	5009	IEC TR 60878:2022 – Графични символи за електрическа апаратура в медицинската практика
	Предупреждение, лазерен лъч	За предупреждаване за радиоактивни материали или йонизиращо лъчение.	W003	IEC TR 60878:2022 – Графични символи за електрическа апаратура в медицинската практика
	Магнитно поле	За показване на специфични опасности, свързани със силните магнитни полета, които са налични.	W006	ISO 7010:2019 Графични символи – Цветове за безопасност и символи за безопасност – Регистрирани знаци за безопасност
	Опасно напрежение	За показване на опасности, възникващи от опасни напрежения.	5036	IEC TR 60878:2022 – Графични символи за електрическа апаратура в медицинската практика
	Внимание, риск от токов удар	За идентифициране на апаратура, която създава риск от токов удар.	6042	ISO 7000:2019 / IEC 60417:2002 – Графични символи за употреба върху апаратура
	Електронна апаратура: Да се изхвърля по правилен начин	Показва електронна апаратура, която трябва да се изхвърля по правилен начин.	4.1 b) 2)	EN 50419:2022 – Маркировка на електрическа апаратура в съответствие с Член 11(2) на Директива 2002/96/EC (WEEE)
IPX0	Незащитено от навлизане на течност	Показва, че не е осигурена защита от навлизане на течност.	Не е приложимо	IEC 60529:2019 – Степени на защита, осигурена от корпусите (IP код)
	Нейонизиращо електромагнитно лъчение	За показване на повишени, потенциално опасни, нива на нейонизиращо лъчение или за показване на апаратура или системи.	5140	IEC TR 60878:2022 – Графични символи за електрическа апаратура в медицинската практика

	Позиционна ориентация със стрелки	Този символ показва ориентацията на изделието по отношение на пациента. Пациентът трябва да може да вижда този символ със стрелки, сочещи към краката му. LEFT (ЛЯВО) показва, че лявата страна на модула е позиционирана към лявата страна на пациента. RIGHT (ДЯСНО) показва, че дясната страна на модула е позиционирана към дясната страна на пациента.	Не е приложимо	
	Да не се бута	За забраняване на бутането на даден предмет	P017	ISO 7010:2019 Графични символи – Цветове за безопасност и символи за безопасност – Регистрирани знаци за безопасност
	Забранен достъп за лица с активни имплантирани сърдечни изделия	Лица с пейсмейкър или подобен активен имплант не трябва да боравят с изделието или да бъдат в контакт с него.	P007	ISO 7010:2019 Графични символи – Цветове за безопасност и символи за безопасност – Регистрирани знаци за безопасност
	Литиево-йонни батерии	Литиево-йонни клетки или батерии, съдържащи се в апаратурата или опаковани с нея	7.1.5.5	IATA Регламенти за опасни товари
	Магнетизиран материал	Да се държи далеч от въздухоплавателен компасен детекторен модул	7.4.1	IATA Регламенти за опасни товари
	Опасност от прищипване	За показване на опасност от прищипване	Не е приложимо	ISO 7010:2019 Графични символи – Цветове за безопасност и символи за безопасност – Регистрирани знаци за безопасност
	Общ знак за забрана	За обозначаване на забранено действие	P001	ISO 7010:2019 Графични символи – Цветове за безопасност и символи за безопасност – Регистрирани знаци за безопасност
	Общ знак за задължително действие	За обозначаване на задължително действие	M001	ISO 7010:2019 Графични символи – Цветове за безопасност и символи за безопасност – Регистрирани знаци за безопасност
	Вижте ръководството/брошурата с инструкции	За обозначаване, че трябва да се прочете ръководството/брошурата с инструкции	M002	ISO 7010:2019 Графични символи – Цветове за безопасност и символи за безопасност – Регистрирани знаци за безопасност
	Маркировка за съответствие с RCM	Показва съответствие с регулаторните изисквания на АСМА (за Австралия и Нова Зеландия), етикетът е маркировка за регулаторно съответствие (Regulatory Compliance Mark, RCM).	Не е приложимо	
	В съответствие с RoHS (Ограничаване на опасните вещества)	Регламентите на RoHS гарантират, че продуктите са безопасни за употреба на Европейските пазари	Не е приложимо	Ограничение на опасните вещества в електрическо и електронно оборудване (RoHS)
	ЛАЗЕРЕН ПРОДУКТ ОТ КЛАС 2 НЕВИДИМО ЛАЗЕРНО ЛЪЧЕНИЕ НЕ СЕ ВГЛЕЖДАЙТЕ В ЛЪЧА Този продукт съответства на IEC 60825-1: 2007-03 Изд.2.0 и на 21CFR 1040.10 и 1040.11, с изключение на отклоненията, произхождащи от Уведомлението за лазер № 50 от 24 юни 2007 г. Макс. изходяща мощност: <1,0 mW, 635,0 nm	За обозначаване на опасност от лазерно лъчение	Не е приложимо	IEC 60825-1:2014- Безопасност на лазерни продукти - Част 1: Класификация на апаратурата и изисквания
	Гореща линия за контакт	Показва информация за контакт с отдел за обслужване на клиенти.	Не е приложимо	
	Долна крайна плака	Показва долна крайна плака на медицинско изделие.	Не е приложимо	
	Горна крайна плака	Показва горна крайна плака на медицинско изделие.	Не е приложимо	
	Съдържание или наличие на фталат	За показване, че апаратурата съдържа идентифицирания продукт или вещество.	2725	IEC TR 60878:2022 – Графични символи за електрическа апаратура в медицинската практика

	Без латекс	За показване, че апаратурата не съдържа идентифицирания продукт или вещество.	Не е приложимо	
 Cobalt, CAS No. 7440-48-4	Символ за опасно вещество за материал от кобалт	Показва на етикета, че материалът е опасно вещество.	5.4.10	EN ISO 15223-1:2021 Медицински изделия – Символи, които трябва да се използват за етикети на медицински изделия, документация и информация, които трябва да се предоставят – Част 1: Общи изисквания
MATL	Материал	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL 6061-T6Al	Материал: Анодизиран алуминий, алуминиева сплав	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL ABS	Материал: Акрилбутадиевстирен	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL Al	Материал: Алуминий, алуминиева сплав	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL Al2O3	Материал: Алуминиев оксид	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL AOC	Материал: Ко-полимер на алкиленов оксид	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL CaP	Материал: Калциев фосфат	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL CoCr	Материал: Кобалт-хром-молибденова сплав, кобалт-хром	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL COL	Материал: Колаген	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL CP Ti	Материал: Търговски чист титан, различни степени	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL DLC	Материал: Диамантено подобно покритие, диамантено подобен карбон	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL HA	Материал: Хидроксиапатит	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL Lexan PC	Материал: Поликарбонатна пластмаса Lexan	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL MP35N	Материал: Никел-кобалт-хром-молибденова сплав	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL Nitronic 60	Материал: Неръждаема стомана Nitronic 60	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL NiTi	Материал: Никел-титанова сплав, Нитинол	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL Nylon 11	Материал: Nylon 11	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL Parylene-C	Материал: Пластмаса Parylene-C	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL PC	Материал: Поликарбонат	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL PDMS	Материал: Полидиметилсилоксан	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL PEEK	Материал: Полиетер-етер-кетон	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL PEEK Optima LT1	Материал: Полиетер-етер-кетон Optima LT-1	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL PEEK Optima LT1CA30	Материал: Полиетер-етер-кетон, армиран с карбонови влакна	Показва производствен материал.	Не е приложимо	

MATL PEEK Scoria	Материал: Полиетер-етер-кетон Scoria	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL PEI	Материал: Полиетеримид	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL PET	Материал: Полиетилентерефталат	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL PMMA	Материал: Полиметилметакрилат	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL Polyurethane	Материал: Полиуретан	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL PPSU	Материал: Полифенилсулфон	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL PPSU/PEI	Материал: Полифенилсулфон/Полиетеримид	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL PVC	Материал: Поливинил хлорид	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL Radel	Материал: Полифенилсулфон Radel, различни видове	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL Si	Материал: Силиций	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL SS	Материал: Неръждаема стомана, различни степени	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL Ta	Материал: Тантал	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL TCP	Материал: Трикалциев фосфат, калциев фосфат	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL Ti	Материал: Титан	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL Ti-6Al-4V	Материал: Титанова сплав	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL Ti-6Al-4V ELI	Материал: Титанова сплав	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL TPS	Материал: Титанова плазма-спрей	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL UHMWPE	Материал: Полиетилен с ултрависоко молекулно тегло	Показва производствен материал.	Не е приложимо	
MATL ZrO2	Материал: Циркониев диоксид	Показва производствен материал.	Не е приложимо	