



































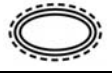







































SYMBOLORDBOG DANSK

| SYMBOL | SYMBOLTITEL | SYMBOLBESKRIVELSE | STANDARD REFERENCE | STANDARDTITEL |
|---|--|--|--------------------|--|
|  | Fabrikant | Angiver producenten af medicinsk udstyr. | 5.1.1 | DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
|  | Produktionsdato | Angiver datoen, hvor det medicinske udstyr blev fremstillet. | 5.1.3 | DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
|  | Fremstillingsland | Identificerer landet, hvor produkterne fremstilles | 5.1.11 | DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
|  | Autoriseret repræsentant i EU | Angiver den autoriserede repræsentant i Det Europæiske Fællesskab | 5.1.2 | DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
|  | Autoriseret repræsentant i Schweiz | Angiver den autoriserede repræsentant i Schweiz | Ikke relevant | Swiss Medical Devices Ordinance (Schweizisk bekendtgørelse om medicinsk udstyr) 812.213 |
|  | Importør | For at angive den enhed, der importerer det medicinske udstyr lokalt | 5.1.8 | DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
|  | Distributør | For at angive den enhed, der distribuerer det medicinske udstyr lokalt | 5.1.9 | DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
|  | CE-mærke for produktklasse 1s, 1m, 1r, 1la, 1lb, 1ll | Ikke relevant | Ikke relevant | |
|  | CE-mærke til NSO-produktklasse 1s, 1m, 1r, 1la, 1lb, 1ll | Ikke relevant | Ikke relevant | |
|  | CE-mærke for produktklasse I | Ikke relevant | Ikke relevant | |
|  | UKCA-mærke for produktklasse I | Angiver overensstemmelse med forordninger vedrørende medicinsk udstyr i Storbritannien | Ikke relevant | Ikke relevant |
|  | UKCA Mark for Products Class 1s, 1m, 1la, 1lb and 1ll – NuVasive Inc. Products Only. | Angiver overensstemmelse med forordninger vedrørende medicinsk udstyr i Storbritannien, og viser det godkendte britiske myndighedsnummer for BSI UK. Kun til brug med produkter fra NuVasive Inc., ikke til brug med produkter fra NuVasive Specialized Orthopedics. | Ikke relevant | Ikke relevant |

| | | | | |
|---|--|--|---------------|--|
|  | Se brugsanvisningen. Fås på NuVasive-internetsiden på www.nuvasive.com/eifu | Angiver behovet for, at brugeren skal læse brugsanvisningen. | 5.4.3 | DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
|  | Se brugsanvisningen eller Se den elektroniske brugsanvisning | Angiver behovet for, at brugeren skal læse brugsanvisningen. | 5.4.3 | DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
| Rx ONLY | Receptpligtig Kun til professionel brug | Forsigtig: Føderal (amerikansk) lovgivning begrænser denne enhed til salg af eller efter ordre fra en læge. Angiver, at produktet kun er indiceret til professionel brug. | Ikke relevant | |
|  | Medicinsk udstyr | Angiver, at produktet udgør medicinsk udstyr | 5.7.7 | DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
|  | Katalognummer | Angiver producentens katalognummer, så det medicinske udstyr kan identificeres. | 5.1.6 | DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
|  | Batchkode | Angiver producentens batchkode, så batchen eller parti kan identificeres. | 5.1.5 | DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
|  | Serienummer | Angiver producentens serienummer, så specifikt medicinsk udstyr kan identificeres. | 5.1.7 | DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
|  | Antal | Angiver antallet. | Ikke relevant | |
|  | Unik udstyrsidentifikation | Angiver en bærer med information om den unikke identifikation af udstyret | 5.7.10 | DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
|  | Patientidentifikation | Angiver patientens identifikationsdata | 5.7.3 | DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
|  | Dato | Angiver den dato, hvor denne information blev registreret, eller hvor en medicinsk procedure fandt sted | 5.7.6 | DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
|  | Sundhedscenter eller læge | Angiver adressen for det sundhedscenter eller den læge, hvor de medicinske oplysninger om patienten findes | 5.7.5 | DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
|  | Patientinformationsinternetside | Angiver en internetside, hvor patienten kan få yderligere oplysninger om et medicinsk produkt. | 5.7.4 | DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
|  | Oversættelse | Angiver, at de oprindelige oplysninger om det medicinske udstyr er blevet oversat. Oversættelsen supplerer eller erstatter de oprindelige oplysninger | 5.7.8 | DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
|  | Anteriør højde | For at angive den anteriøre højde på implantater mellem to hvirvler | Ikke relevant | |
|  | Posterør højde | For at angive den posterøre højde på implantater mellem to hvirvler | Ikke relevant | |
|  | Maksimal højde | For at angive den maksimale højde på implantater mellem to hvirvler | Ikke relevant | |
|  | Må ikke genbruges | Angiver medicinsk udstyr, som er beregnet til en enkelt anvendelse. | 5.4.2 | DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |

| | | | | |
|---|---|---|---------------|--|
|  | Usteril | Angiver medicinsk udstyr, der ikke er blevet underkastet en steriliseringsproces. | 5.2.7 | DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
|  | Usteril, dampsteriliseres inden brug | Angiver medicinsk udstyr, der ikke er blevet underkastet en steriliseringsproces, og angiver at det medicinske udstyr kan steriliseres i en dampsterilisator. | Ikke relevant | |
|  | Steriliseret med bestråling | Angiver medicinsk udstyr, der er blevet steriliseret ved hjælp af bestråling. | 5.2.4 | DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
|  | Steriliseret med ethylenoxid | Angiver medicinsk udstyr, der er blevet steriliseret ved hjælp af ethylenoxid. | 5.2.3 | DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
|  | Enkelt sterilt barriersystem | Angiver et enkelt sterilt barriersystem. | 5.2.11 | DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
|  | Enkelt sterilt barriersystem med beskyttende ydre indpakning | Angiver et enkelt sterilt barriersystem med beskyttende ydre indpakning | 5.2.14 | DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
|  | Dobbelt sterilt barriersystem | Angiver to sterile barriersystemer | 5.2.12 | ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
|  | Dobbelt sterilt barriersystem inde i beskyttelsesemballage | Angiver to sterile barriersystemer med udvendig beskyttelsesemballage | Ikke relevant | |
|  | Sidste anvendelsesdato | Angiver den dato, hvorefter det medicinske udstyr ikke må bruges. | 5.1.4 | DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
|  | Må ikke resteriliseres | Angiver medicinsk udstyr, der ikke må resteriliseres. | 5.2.6 | DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
|  | Må ikke anvendes hvis emballagen er beskadiget og Se brugsanvisningen | Angiver, at det medicinske udstyr ikke må anvendes, hvis emballagen er beskadiget eller er blevet åbnet, og at brugeren bør læse brugsanvisningen for at få yderligere oplysninger. | 5.2.8 | DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
|  | Grænse for temperatur | Angiver de temperaturgrænser, som det medicinske udstyr sikkert kan udsættes for. | 5.3.7 | ISO 7000:2019 / DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
|  | Øvre temperaturgrænse | Angiver den øvre temperaturgrænse, som det medicinske udstyr sikkert kan udsættes for. | 5.3.6 | ISO 7000:2019 / DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
|  | Dobbelt isolering | Isolering, der består af både ALMINDELIG ISOLERING og SUPPLERENDE ISOLERING. Der er to elektriske isolationsbarrierer mellem brugeren og strømforsyningen | 3.23 | IEC 60601-1:2020 Elektromedicinsk udstyr – del 1: Generelle sikkerhedskrav og væsentlige funktionskrav |

| | | | | |
|---|-----------------------------|---|---------------|--|
|  | MR-betinget | Symbolet for MR-betinget og/eller udtrykket "MR-betinget" bør inkluderes på udstyrets mærkning med angivelse af de betingelser, under hvilke en medicinsk anordning, der forventes at blive indført i MR-miljøet (eller en patient med et implantat eller en medicinsk anordning, der er fastgjort på eller bæres af patienten), kan scannes sikkert i MR-miljøet som beskrevet i 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 |
|  | MR-betinget | At identificere en artikel, der ikke udgør nogen uacceptable risici inden for definerede forhold for patienten, det medicinske personale eller andre personer inden for MR-omgivelserne. | 62570-7.3.2 | IEC TR 60878:2022 – Grafiske symboler for elektrisk udstyr i lægepraksis |
|  | MR-usikker | At identificere en artikel, der ikke udgør nogen uacceptable risici for patienten, det medicinske personale eller andre personer inden for MR-omgivelserne | 62570-7.3.3 | IEC TR 60878:2022 – Grafiske symboler for elektrisk udstyr i lægepraksis |
|  | Forsigtig | Angiver, at det er nødvendigt at udvise forsigtighed ved betjening af udstyret eller kontrolenheden tæt på stedet, hvor symbolet findes, eller at den aktuelle situation kræver operatørens opmærksomhed eller indgriben, så uønskede følgevirkninger undgås | 5.4.4 | ISO 7000:2019 / DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
|  | Generelt advarselsskilt | Angiver en generel advarsel. | W001 | ISO 7000:2019 / ISO 7010:2019 Grafiske symboler – sikkerhedsfarver og sikkerhedssymboler – registrerede sikkerhedstegn |
|  | Forsigtig, Varm overfalde | For at angive at, det markerede emne kan være varmt og ikke bør røres uden at passe på. | 5041 | IEC TR 60878:2022 – Grafiske symboler for elektrisk udstyr i lægepraksis |
|  | Vekselstrøm | For at angive på ydelsesskiltet, at udstyret kun er egnet til vekselstrøm; at identificere de relevante poler. | 5032 | IEC TR 60878:2022 – Grafiske symboler for elektrisk udstyr i lægepraksis |
|  | Jævnstrøm | For at angive på ydelsesskiltet, at udstyret kun er egnet til jævnstrøm; at identificere de relevante terminaler. | 5031 | IEC TR 60878:2022 – Grafiske symboler for elektrisk udstyr i lægepraksis |
| A | Ampere | For at angive basisenheden for elektrisk strøm. | Ikke relevant | |
|  | Ækvipotentialet | For at identificere de terminaler, der, når de forbindes sammen, bringer de forskellige dele af et udstyr eller system til det samme potentiale, ikke nødvendigvis jordpotentiale, f.eks. til lokal forbindelse. | 5021 | IEC TR 60878:2022 – Grafiske symboler for elektrisk udstyr i lægepraksis |
|  | Jordforbindelse | For at identificere en jordforbindelsesterminal | 5017 | IEC TR 60878:2022 – Grafiske symboler for elektrisk udstyr i lægepraksis |
|  | Anvendt del type BF | For at identificere en anvendt del type BF | 5333 | IEC TR 60878:2022 – Grafiske symboler for elektrisk udstyr i lægepraksis |
|  | Grænse for atmosfærisk tryk | Angiver intervallet for atmosfærisk tryk, som det medicinske udstyr kan udsættes sikkert for. | 5.3.9 | DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
|  | Grænse for luftfugtighed | Angiver intervallet for fugtighed, som det medicinske udstyr kan udsættes sikkert for. | 5.3.8 | DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
| | "TÆNDT" (strøm) | For at indikere forbindelse til lysnettet, i det mindste for netafbryder eller deres positioner, og alle de tilfælde, hvor sikkerhed er involveret. | 5007 | IEC TR 60878:2022 – Grafiske symboler for elektrisk udstyr i lægepraksis |
| ○ | "SLUKKET" (strøm) | For at indikere afbrydelse fra lysnettet, i det mindste for netafbryder eller deres positioner, og alle de tilfælde, hvor sikkerhed er involveret. | 5008 | IEC TR 60878:2022 – Grafiske symboler for elektrisk udstyr i lægepraksis |

| | | | | |
|---|---|---|---------------|--|
|  | Standby | For at identificere afbryderen eller afbryderposition ved hjælp af hvilken del af udstyret, der er tændt for at bringe det i standby-tilstand. | 5009 | IEC TR 60878:2022 – Grafiske symboler for elektrisk udstyr i lægepraksis |
|  | Advarsel; laserstråle | For at advare om radioaktive materialer eller ioniserende stråling. | W003 | IEC TR 60878:2022 – Grafiske symboler for elektrisk udstyr i lægepraksis |
|  | Magnetfelt | For at indikere specifikke advarsler i forbindelse med de kraftige magnetfelter, der er til stede. | W006 | ISO 7010:2019 Grafiske symboler – sikkerhedsfarver og sikkerhedssymboler – registrerede sikkerhedstegn |
|  | Farlig spænding | For at indikere farer, der opstår som følge af farlige spændinger. | 5036 | IEC TR 60878:2022 – Grafiske symboler for elektrisk udstyr i lægepraksis |
|  | Forsigtig, risiko for elektrisk stød | For at identificere udstyr, der har risiko for elektrisk stød. | 6042 | ISO 7000:2019 / IEC 60417:2002 – Grafiske symboler til brug på udstyr |
|  | Elektronisk udstyr: Skal bortskaffes korrekt | Angiver, at elektronisk udstyr skal bortskaffes korrekt. | 4.1 b) 2) | DA 50419:2022 – Mærkning af elektrisk udstyr i henhold til artikel 11(2), i direktiv 2002/96/EC (WEEE) |
| IPX0 | Ikke beskyttet mod indtrængning af væske | Angiver, at der ikke er beskyttelse mod væskeindtrængning. | Ikke relevant | IEC 60529:2019 – Grader af beskyttelse givet af indkapslinger (IP-kode) |
|  | Ikke-ioniserende elektromagnetisk stråling | For at indikere generelt forhøjede, potentielt farlige niveauer af ikke-ioniserende stråling eller for at indikere udstyr eller systemer. | 5140 | IEC TR 60878:2022 – Grafiske symboler for elektrisk udstyr i lægepraksis |
|  | Positionsorientering med pile | Dette symbol indikerer udstyrets orientering i forhold til patienten. Patienten bør være i stand til at se dette symbol, hvor pilene peger mod deres fødder. LEFT (VENSTRE) angiver udstyrets venstre side, der er placeret på patientens venstre side. RIGHT (HØJRE) angiver udstyrets højre side, der er placeret på patientens højre side. | Ikke relevant | |
|  | Ingen skub | For at forbyde at skubbe imod et objekt | P017 | ISO 7010:2019 Grafiske symboler – sikkerhedsfarver og sikkerhedssymboler – registrerede sikkerhedstegn |
|  | Ingen adgang for personer med aktive implanterede hjerteapparater | Personer med pacemaker eller lignende aktive implantater skal ikke håndtere eller udsættes for udstyret. | P007 | ISO 7010:2019 Grafiske symboler – sikkerhedsfarver og sikkerhedssymboler – registrerede sikkerhedstegn |
|  | Lithium-ion-batterier | Lithium-ion-celler eller -batterier er indeholdt i eller pakket sammen med udstyret | 7.1.5.5 | IATA: Forordning om farligt gods |
|  | Magnetiseret materiale | Holdes væk fra kompasenheder på fly | 7.4.1 | IATA: Forordning om farligt gods |
|  | Fare, klemmepunkt | Angiver fare for klemmepunkt | Ikke relevant | ISO 7010:2019 Grafiske symboler – sikkerhedsfarver og sikkerhedssymboler – registrerede sikkerhedstegn |
|  | Generelt forbudstegn | For at angive en forbudt handling | P001 | ISO 7010:2019 Grafiske symboler – sikkerhedsfarver og sikkerhedssymboler – registrerede sikkerhedstegn |
|  | Generelt tegn for obligatorisk handling | For at angive en obligatorisk handling | M001 | ISO 7010:2019 Grafiske symboler – sikkerhedsfarver og sikkerhedssymboler – registrerede sikkerhedstegn |
|  | Se instruktionsmanualen/pjecen | For at angive at instruktionsmanualen/pjecen skal læses | M002 | ISO 7010:2019 Grafiske symboler – sikkerhedsfarver og sikkerhedssymboler – registrerede sikkerhedstegn |
|  | RCM-overholdelsesmærke | Angiver overholdelse af ACMA-reguleringsordninger (Australien og New Zealand). Mærket er det såkaldte Lovpligtigt overensstemmelsesmærke (RCM, Regulatory Compliance Mark) | Ikke relevant | |
|  | Overholder RoHS (begrænsning af farlige stoffer) | RoHS-forordning sikrer, at produkter er sikre til brug på europæiske markeder | Ikke relevant | Begrænsning af farlige stoffer i elektrisk og elektronisk udstyr (RoHS) |

| | | | | |
|---------------------------------|---|---|---------------|--|
| | LASERPRODUKT AF KLASSE 2 USYNLIG LASERSTRÅLING STIR IKKE IND I STRÅLEN Dette produkt overholder IEC 60825-1: 2007-03 udg. 2.0 og 21CFR 1040.10 og 1040.11 med undtagelse af afvigelser i henhold til Laser Notice No. 50, dateret den 24. juni 2007. Maks. udgangseffekt: <1,0 mW, 635,0 nm | For at indikere laserstrålingsfare | Ikke relevant | IEC 60825-1:2014 – Sikkerhed for laserprodukter – del 1: Udstyrsklassificering og krav |
| | Hotline-kontakt | Angiver information til kundeservicekontakt. | Ikke relevant | |
| | Nedre endeplade | Angiver den nedre endeplade af det medicinske udstyr. | Ikke relevant | |
| | Øvre endeplade | Angiver den øvre endeplade af det medicinske udstyr. | Ikke relevant | |
| | Indhold eller tilstedeværelse af ftalat | For at angive, at udstyret indeholder det identificerede produkt eller stof. | 2725 | IEC TR 60878:2022 – Grafiske symboler for elektrisk udstyr i lægepraksis |
| | Ingen latex | For at angive, at udstyret ikke indeholder det identificerede produkt eller stof. | Ikke relevant | |
| | Symbol for farligt stof vedrørende kobolt | Angiver på mærkningen, at stoffet er sundhedsskadeligt. | 5.4.10 | DA ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler, der skal anvendes med etiketter til medicinsk udstyr, mærkning og information, der skal leveres – del 1: Generelle krav |
| MATL | Materiale | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant | |
| MATL 6061-T6 Al | Materiale: Anodiseret aluminium, aluminiumlegering | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant | |
| MATL ABS | Materiale: Acrylbutadienstyren | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant | |
| MATL Al | Materiale: Aluminium, aluminiumlegering | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant | |
| MATL Al2O3 | Materiale: Aluminiumoxid | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant | |
| MATL AOC | Materiale: Alkylenoxidcopolymer | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant | |
| MATL CaP | Materiale: Calciumfosfat | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant | |
| MATL CoCr | Materiale: Cobalt-chrom-molybdæn-legering, cobalt-chrom | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant | |
| MATL COL | Materiale: Kollagen | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant | |
| MATL CP Ti | Materiale: Kommercielt rent titanium, forskellige kvaliteter | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant | |
| MATL DLC | Materiale: Diamantlignende belægning, diamantlignende kulstof | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant | |
| MATL HA | Materiale: Hydroxyapatit | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant | |
| MATL Lexan PC | Materiale: Lexan polycarbonatplast | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant | |
| MATL MP35N | Materiale: Nikkel-cobalt-chrom-molybdænlegering | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant | |
| MATL Nitronic 60 | Materiale: Nitronic 60 rustfrit stål | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant | |
| MATL NiTi | Materiale: Nikkel-titaniumlegering, Nitinol | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant | |
| MATL Nylon 11 | Materiale: Nylon 11 | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant | |
| MATL Parylene-C | Materiale: Paralyne-C plast | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant | |
| MATL PC | Materiale: Polycarbonat | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant | |
| MATL PDMS | Materiale: Polydimethylsiloxan | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant | |
| MATL PEEK | Materiale: Polyether-ether-keton | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant | |
| MATL PEEK Optima LT1 | Materiale: Polyether-ether-keton Optima LT-1 | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant | |
| MATL PEEK Optima LT1CA30 | Materiale: Kulfiberforstærket polyether-ether-keton | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant | |
| MATL PEEK Scoria | Materiale: Polyether-ether-keton Scoria | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant | |

| | | | |
|-----------------------------|--|---------------------------------|---------------|
| [MATL PEI] | Materiale: Polyetherimid | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant |
| [MATL PET] | Materiale: Polyethylenterephthalat | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant |
| [MATL PMMA] | Materiale: Polymethylmethacrylat | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant |
| [MATL Polyurethane] | Materiale: Polyurethan | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant |
| [MATL PPSU] | Materiale: Polyphenylsulfon | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant |
| [MATL PPSU/PEI] | Materiale: Polyphenylsulfon/Polyetherimid | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant |
| [MATL PVC] | Materiale: Polyvinylchlorid | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant |
| [MATL Radel] | Materiale: Radel polyphenylsulfon, forskellige typer | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant |
| [MATL Si] | Materiale: Silikone | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant |
| [MATL SS] | Materiale: Rustfrit stål, forskellige kvaliteter | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant |
| [MATL Ta] | Materiale: Tantal | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant |
| [MATL TCP] | Materiale: Tricalciumphosphat, calciumphosphat | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant |
| [MATL Ti] | Materiale: Titanium | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant |
| [MATL Ti-6Al-4V] | Materiale: Titaniumlegering | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant |
| [MATL Ti-6Al-4V ELI] | Materiale: Titaniumlegering | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant |
| [MATL TPS] | Materiale: Titanium plasmaspray | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant |
| [MATL UHMWPE] | Materiale: Ultrahøj molekylvægt polyethylen | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant |
| [MATL ZrO2] | Materiale: Zirkondioxid | Angiver fremstillingsmateriale. | Ikke relevant |