

















































GLOSSARIO DEI SIMBOLI ITALIANO










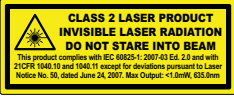












SIMBOLO	DENOMINAZIONE DEL SIMBOLO	DESCRIZIONE DEL SIMBOLO	RIFER. NORMA	DENOMINAZIONE DELLA NORMA
	Fabbricante	Indica il fabbricante del dispositivo medico.	5.1.1	EN ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
	Data di fabbricazione	Indica la data di fabbricazione del dispositivo medico.	5.1.3	EN ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
	Paese di fabbricazione	Per identificare il Paese di fabbricazione dei prodotti	5.1.11	EN ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
	Rappresentante autorizzato nella Comunità Europea	Indica il rappresentante autorizzato nella Comunità Europea.	5.1.2	EN ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
	Rappresentante autorizzato in Svizzera	Indica il rappresentante autorizzato in Svizzera	N/A	Ordinanza svizzera relativa ai dispositivi medici 812.213
	Importatore	Indica l'entità che importa il dispositivo medico nel mercato locale.	5.1.8	EN ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
	Distributore	Indica l'entità che distribuisce il dispositivo medico nel mercato locale.	5.1.9	EN ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
	Marchio CE per le classi di prodotti 1s, 1m, 1r, IIa, IIb, III	N/A	N/A	
	Marchio CE per le classi di prodotti NSO 1s, 1m, 1r, IIa, IIb, III	N/A	N/A	
	Marchio CE per la classe del prodotto I	N/A	N/A	
	Marchio UKCA per la classe di prodotti I	Indica la conformità alle normative del Regno Unito sui dispositivi medici	N/A	N/A

	Marchio UKCA per le classi di prodotti Is, Im, IIa, IIb e III – Solo per i prodotti di NuVasive Inc.	Indica la conformità alle normative del Regno Unito sui dispositivi medici; riporta il numero dell'organismo britannico approvato per l'ente BSI UK. Solo per l'uso con prodotti NuVasive Inc; non utilizzare con prodotti NuVasive Specialized Orthopedics.	N/A	N/A
	Consultare le istruzioni per l'uso, disponibili sul sito web di NuVasive all'indirizzo www.nuvasive.com/eifu	Indica che l'utilizzatore deve consultare le istruzioni per l'uso.	5.4.3	EN ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
	Consultare le istruzioni per l'uso o consultare le istruzioni per l'uso elettroniche	Indica che l'utilizzatore deve consultare le istruzioni per l'uso.	5.4.3	EN ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
Rx ONLY	Solo su prescrizione Solo per uso professionale	Attenzione: la legge federale statunitense limita la vendita di questo dispositivo ai medici o dietro prescrizione medica. Indica che il prodotto è concepito unicamente per uso professionale.	N/A	
	Dispositivo medico	Indica il dispositivo medico.	5.7.7	ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
	Numero di catalogo	Indica il numero di catalogo del fabbricante, e consente di identificare il dispositivo medico.	5.1.6	EN ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
	Codice lotto	Indica il codice di lotto del fabbricante, e consente di identificare la partita o il lotto del prodotto.	5.1.5	EN ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
	Numero di serie	Indica il numero di serie del fabbricante, e consente di identificare uno specifico dispositivo medico.	5.1.7	EN ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
	Quantità	Indica la quantità.	N/A	
	Identificativo unico del dispositivo	Indica un contenitore che contiene le informazioni sull'identificativo unico del dispositivo.	5.7.10	EN ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
	Identificazione del paziente	Indica i dati di identificazione del paziente.	5.7.3	ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
	Data	Indica la data in cui le informazioni sono state inserite o in cui è stata eseguita una procedura medica.	5.7.6	EN ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
	Struttura sanitaria o medico	Indica la sede della struttura sanitaria o del medico ove è possibile reperire informazioni sul paziente.	5.7.5	EN ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali

	Sito web con le informazioni per i pazienti	Indica un sito web da cui i pazienti possono ottenere ulteriori informazioni sui prodotti medici.	5.7.4	EN ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
	Traduzione	Indica che le informazioni originali sul dispositivo medico sono state sottoposte a una traduzione che integra o sostituisce le informazioni originali.	5.7.8	EN ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
	Altezza anteriore	Indica l'altezza anteriore degli impianti intersomatici.	N/A	
	Altezza posteriore	Indica l'altezza posteriore degli impianti intersomatici.	N/A	
	Altezza massima	Indica l'altezza massima degli impianti intersomatici.	N/A	
	Non riutilizzare	Indica un dispositivo medico previsto per essere usato una sola volta.	5.4.2	EN ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
	Non sterile	Indica un dispositivo medico che non è stato sottoposto a un processo di sterilizzazione.	5.2.7	EN ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
	Non sterile, sterilizzare a vapore prima dell'uso	Indica un dispositivo medico che non è stato sottoposto a un processo di sterilizzazione e che può essere sterilizzato in una sterilizzatrice a vapore.	N/A	
	Sterilizzato mediante irradiazione	Indica un dispositivo medico sterilizzato mediante irradiazione.	5.2.4	EN ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
	Sterilizzato con ossido di etilene	Indica un dispositivo medico che è stato sterilizzato usando ossido di etilene.	5.2.3	EN ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
	Sistema di barriera sterile singola	Indica un sistema di barriera sterile singola.	5.2.11	ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
	Sistema di barriera sterile singola con confezione protettiva esterna	Indica un sistema di barriera sterile singola con confezione protettiva esterna.	5.2.14	ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
	Sistema di barriera sterile doppia	Indica un sistema con doppia barriera sterile.	5.2.12	ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
	Sistema di barriera sterile doppia all'interno della confezione protettiva	Indica due sistemi con barriera sterile con una confezione protettiva esterna.	N/A	
	Data di scadenza	Indica la data entro la quale utilizzare il dispositivo medico.	5.1.4	EN ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali

	Non risterilizzare	Indica un dispositivo medico che non deve essere risterilizzato.	5.2.6	EN ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
	Non utilizzare se la confezione è danneggiata e Consultare le istruzioni per l'uso	Indica un dispositivo medico che non deve essere utilizzato se la confezione è stata danneggiata o aperta e che l'utente deve consultare le istruzioni per l'uso per ulteriori informazioni.	5.2.8	EN ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
	Limite di temperatura	Indica i limiti di temperatura cui può essere esposto in sicurezza il dispositivo medico.	5.3.7	ISO 7000:2019 / EN ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
	Limite superiore della temperatura	Indica il limite superiore di temperatura al quale può essere esposto in sicurezza il dispositivo medico.	5.3.6	ISO 7000:2019 / EN ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
	Doppio isolamento	Isolamento costituito da un ISOLAMENTO DI BASE e un ISOLAMENTO SUPPLEMENTARE. Tra l'utilizzatore e l'ingresso della corrente sono presenti due barriere di isolamento elettrico.	3.23	IEC 60601-1:2020. Apparecchi elettromedicali – Parte 1: Prescrizioni generali relative alla sicurezza fondamentale e alle prestazioni essenziali
	A compatibilità RM condizionata	L'espressione "A compatibilità RM condizionata" e/o il simbolo relativo devono essere inclusi nell'etichettatura del dispositivo unitamente all'elenco delle condizioni secondo cui un dispositivo medico che dovrà entrare in un ambiente RM (oppure un paziente con un impianto o un dispositivo medico fisso o portato dal paziente) può accedere in sicurezza all'ambiente RM come descritto nella 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
	A compatibilità RM condizionata	Identifica un prodotto che non espone il paziente, il personale medico o altre persone a rischi inaccettabili in condizioni definite in ambito RM.	62570-7.3.2	IEC TR 60878:2022 – Simboli grafici per le apparecchiature elettriche in uso nella pratica medica
	Non sicuro in ambiente RM	Identifica un prodotto che espone il paziente, il personale medico o altre persone a rischi inaccettabili in ambiente RM.	62570-7.3.3	IEC TR 60878:2022 – Simboli grafici per le apparecchiature elettriche in uso nella pratica medica
	Attenzione	Indica che è necessario fare attenzione quando si azionano il dispositivo o il controllo in prossimità della posizione del simbolo, o che la situazione attuale richiede la formazione o l'attenzione da parte dell'operatore per evitare conseguenze indesiderate.	5.4.4	ISO 7000:2019 / EN ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
	Simbolo generico di avvertenza	Segnala un'avvertenza generica.	W001	ISO 7000:2019 / ISO 7010:2019 – Simboli grafici – Simboli e colori riguardanti la sicurezza – Segnali di sicurezza registrati
	Attenzione, superficie calda	Indica che l'elemento contrassegnato può essere caldo e non deve essere toccato senza le opportune precauzioni.	5041	IEC TR 60878:2022 – Simboli grafici per le apparecchiature elettriche in uso nella pratica medica
	Corrente alternata	Sulla targhetta dei dati di funzionamento, indica che l'apparecchiatura può essere alimentata solo con corrente alternata e consente di identificare i terminali in questione.	5032	IEC TR 60878:2022 – Simboli grafici per le apparecchiature elettriche in uso nella pratica medica
	Corrente continua	Sulla targhetta dei dati di funzionamento, indica che l'apparecchiatura può essere alimentata solo con corrente continua e consente di identificare i terminali in questione.	5031	IEC TR 60878:2022 – Simboli grafici per le apparecchiature elettriche in uso nella pratica medica
A	Amperaggio (Ampere)	Indica l'unità di misura principale della corrente elettrica.	N/A	

	Equipotenzialità	Identifica i terminali che, una volta collegati tra loro, portano le varie parti di un'apparecchiatura o un sistema allo stesso potenziale, non necessariamente il potenziale di terra (massa), per esempio per il collegamento locale.	5021	IEC TR 60878:2022 – Simboli grafici per le apparecchiature elettriche in uso nella pratica medica
	Terra, massa	Identifica un terminale di terra (massa).	5017	IEC TR 60878:2022 – Simboli grafici per le apparecchiature elettriche in uso nella pratica medica
	Parte applicata tipo BF	Identifica una parte applicata di tipo BF.	5333	IEC TR 60878:2022 – Simboli grafici per le apparecchiature elettriche in uso nella pratica medica
	Limiti di pressione atmosferica	Indica l'intervallo della pressione atmosferica alla quale può essere esposto in sicurezza il dispositivo medico.	5.3.9	EN ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
	Limiti di umidità	Indica l'intervallo di umidità alla quale può essere esposto in sicurezza il dispositivo medico.	5.3.8	EN ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
	“ACCENSIONE” (alimentazione)	Indica la connessione alla rete di alimentazione, almeno per quanto riguarda gli interruttori di alimentazione o le loro posizioni, nonché tutte le situazioni in cui è in gioco la sicurezza.	5007	IEC TR 60878:2022 – Simboli grafici per le apparecchiature elettriche in uso nella pratica medica
	“SPEGNIMENTO” (alimentazione)	Indica la disconnessione dalla rete di alimentazione, almeno per quanto riguarda gli interruttori di alimentazione o le loro posizioni, nonché tutte le situazioni in cui è in gioco la sicurezza.	5008	IEC TR 60878:2022 – Simboli grafici per le apparecchiature elettriche in uso nella pratica medica
	Stand-by	Identifica l'interruttore o la posizione dell'interruttore tramite cui parte dell'apparecchiatura alimentata viene predisposta in condizione di stand-by (attesa).	5009	IEC TR 60878:2022 – Simboli grafici per le apparecchiature elettriche in uso nella pratica medica
	Avvertenza, fascio laser	Avverte riguardo alla presenza di materiali radioattivi o radiazioni ionizzanti.	W003	IEC TR 60878:2022 – Simboli grafici per le apparecchiature elettriche in uso nella pratica medica
	Campo magnetico	Indica pericoli specifici correlati alla presenza di un forte campo magnetico.	W006	ISO 7010:2019 – Simboli grafici – Simboli e colori riguardanti la sicurezza – Segnali di sicurezza registrati
	Tensione pericolosa	Indica rischi derivanti da tensioni pericolose.	5036	IEC TR 60878:2022 – Simboli grafici per le apparecchiature elettriche in uso nella pratica medica
	Attenzione, rischio di scossa elettrica	Identifica le apparecchiature a rischio di scosse elettriche.	6042	ISO 7000:2019 / IEC 60417:2002 – Simboli grafici utilizzabili sulle apparecchiature
	Apparecchiatura elettronica: smaltire correttamente	Indica le apparecchiature elettroniche che necessitano di uno smaltimento adeguato.	4.1 b) 2)	EN 50419:2022 – Marcatura delle apparecchiature elettriche ed elettroniche secondo l'articolo 11(2) della Direttiva 2002/96/CE (RAEE)
IPX0	Non protetto dall'ingresso di liquidi	Indica l'assenza di protezione contro l'ingresso di liquidi.	N/A	IEC 60529:2019 – Gradi di protezione degli involucri (Codice IP)
	Radiazione elettromagnetica non ionizzante	Indica livelli generalmente elevati e potenzialmente pericolosi di radiazioni non ionizzanti, nonché apparecchiature o sistemi che generano tali radiazioni.	5140	IEC TR 60878:2022 – Simboli grafici per le apparecchiature elettriche in uso nella pratica medica
	Orientamento posizionale con frecce	Questo simbolo indica l'orientamento del dispositivo rispetto al paziente. Il paziente deve vedere questo simbolo in modo che le frecce siano rivolte verso i suoi piedi. LEFT (SINISTRA) indica che il lato sinistro dell'unità è posizionato al lato sinistro del paziente. RIGHT (DESTRA) indica che il lato destro dell'unità è posizionato al lato destro del paziente.	N/A	
	Non spingere/schiacciare	Segnala il divieto di esercitare pressione sull'elemento in questione.	P017	ISO 7010:2019 – Simboli grafici – Simboli e colori riguardanti la sicurezza – Segnali di sicurezza registrati

	Accesso vietato alle persone con dispositivi cardiaci attivi impiantati	Le persone portatrici di pacemaker o impianti simili attivi non devono maneggiare o esporsi al dispositivo.	P007	ISO 7010:2019 – Simboli grafici – Simboli e colori riguardanti la sicurezza – Segnali di sicurezza registrati
	Batterie agli ioni di litio	Il dispositivo contiene o è corredato di celle o batterie agli ioni di litio.	7.1.5.5	Disposizioni IATA sulle merci pericolose
	Materiale magnetizzato	Tenere lontano dalle unità di rilevamento delle rotte degli aerei	7.4.1	Disposizioni IATA sulle merci pericolose
	Rischio di intrappolamento	Indica il rischio di intrappolamento.	N/A	ISO 7010:2019 – Simboli grafici – Simboli e colori riguardanti la sicurezza – Segnali di sicurezza registrati
	Segnale generale di divieto	Indica un'azione proibita.	P001	ISO 7010:2019 – Simboli grafici – Simboli e colori riguardanti la sicurezza – Segnali di sicurezza registrati
	Segnale generale di azione obbligatoria	Indica un'azione obbligatoria.	M001	ISO 7010:2019 – Simboli grafici – Simboli e colori riguardanti la sicurezza – Segnali di sicurezza registrati
	Fare riferimento al manuale/libretto di istruzioni	Indica che è necessario leggere il libretto/manuale di istruzioni.	M002	ISO 7010:2019 – Simboli grafici – Simboli e colori riguardanti la sicurezza – Segnali di sicurezza registrati
	Marchio di conformità RCM	Indica la conformità alle disposizioni regolatorie ACMA (Australia e Nuova Zelanda), con denominazione Marchio di conformità regolatoria (Regulatory Compliance Mark, RCM).	N/A	
	Conforme alla direttiva RoHS (Restriction of Hazardous Substances)	La direttiva RoHS garantisce che i prodotti sono sicuri per l'uso nei mercati europei.	N/A	Restrizione dell'uso di determinate sostanze pericolose (Restriction of Hazardous Substances, RoHS) nelle apparecchiature elettriche ed elettroniche
	PRODOTTO LASER DI CLASSE 2 RADIAZIONI LASER INVISIBILI NON GUARDARE DIRETTAMENTE IL FASCIO Questo prodotto è conforme alla normativa IEC 60825-1: 2007-03 Ed. 2.0 e al titolo 21 del CFR 1040.10 e 1040.11, fatte salve le eccezioni previste ai sensi della notifica n. 50 sui laser del 24 giugno 2007. Potenza massima in uscita: <1,0 mW, 635,0 nm	Indica il rischio di esposizione a radiazioni laser.	N/A	IEC 60825-1:2014 – Sicurezza dei prodotti laser – Parte 1: Classificazione delle apparecchiature e requisiti
	Linea telefonica dedicata	Identifica le informazioni di contatto per il servizio di assistenza clienti.	N/A	
	Placca terminale inferiore	Indica la placca inferiore del dispositivo medico.	N/A	
	Placca terminale superiore	Indica la placca superiore del dispositivo medico.	N/A	
	Contiene o presenta tracce di ftalati	Indica che l'apparecchiatura contiene il prodotto o la sostanza identificati.	2725	IEC TR 60878:2022 – Simboli grafici per le apparecchiature elettriche in uso nella pratica medica
	Non contiene lattice	Indica che l'apparecchiatura non contiene il prodotto o la sostanza identificati.	N/A	
 Cobalt, CAS No. 7440-48-4	Simbolo di sostanza pericolosa per il cobalto	Indica sulle etichette che il materiale è una sostanza pericolosa.	5.4.10	EN ISO 15223-1:2021. Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
	Materiale	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
	Materiale: lega di alluminio, alluminio anodizzato	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
	Materiale: acril-butadiene-stirene	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
	Materiale: alluminio, lega di alluminio	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
	Materiale: ossido di alluminio	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
	Materiale: copolimero di ossido di alchilene	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	

MATL CaP	Materiale: fosfato di calcio	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL CoCr	Materiale: lega di cobalto-cromo-molibdeno, cobalto-cromo	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL COL	Materiale: collagene	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL CP Ti	Materiale: titanio commercialmente puro, vari gradi	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL DLC	Materiale: rivestimento al carbonio, carbonio con struttura simile al diamante (DLC)	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL HA	Materiale: idrossiapatite	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL Lexan PC	Materiale: plastica policarbonato Lexan	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL MP35N	Materiale: lega di nichel-cobalto-cromo-molibdeno	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL Nitronic 60	Materiale: acciaio inossidabile Nitronic 60	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL NiTi	Materiale: lega di nichel-titanio, nitinol	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL Nylon 11	Materiale: Nylon 11	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL Parylene-C	Materiale: plastica Parylene-C	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL PC	Materiale: policarbonato	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL PDMS	Materiale: polidimetilsilossano	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL PEEK	Materiale: polietereeterchetone	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL PEEK Optima LT1	Materiale: polietereeterchetone Optima LT-1	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL PEEK Optima LT1CA30	Materiale: polietereeterchetone rinforzata con fibra di carbonio	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL PEEK Scoria	Materiale: polietereeterchetone Scoria	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL PEI	Materiale: polietereimmide	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL PET	Materiale: polietilene tereftalato	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL PMMA	Materiale: polimetilmetacrilato	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL Polyurethane	Materiale: poliuretano	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL PPSU	Materiale: polifenilsulfone	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL PPSU/PEI	Materiale: polifenilsulfone/polietereimmide	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL PVC	Materiale: cloruro di polivinile	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL Radel	Materiale: vari tipi di polifenilsulfone Radel	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL Si	Materiale: silicone	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL SS	Materiale: acciaio inossidabile, vari gradi	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL Ta	Materiale: tantalio	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL TCP	Materiale: fosfato tricalcico, fosfato di calcio	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL Ti	Materiale: titanio	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL Ti-6Al-4V	Materiale: lega di titanio	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL Ti-6Al-4V ELI	Materiale: lega di titanio	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL TPS	Materiale: plasma spray di titanio	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL UHMWPE	Materiale: polietilene ad altissimo peso molecolare	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	
MATL ZrO2	Materiale: ossido di zirconio	Indica il materiale di fabbricazione.	N/A	