








































































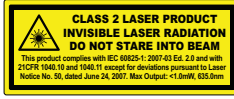



SYMBOLFORKLARING NORSK




SYMBOL	SYMBOLTITTEL	SYMBOLBESKRIVELSE	STANDARD REFERANSE	STANDARDTITTEL
	Produsent	Angir produsenten av det medisinske utstyret.	5.1.1	EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
	Produksjonsdato	Angir det medisinske utstyrets produksjonsdato.	5.1.3	EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
	Produksjonsland	Identifiserer landet produktene ble produsert i	5.1.11	EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
	Autorisert representant i Det europeiske fellesskap	Angir autorisert representant i Det europeiske fellesskap	5.1.2	EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
	Autorisert representant i Sveits	Viser autorisert representant i Sveits	I/R	Forskrift for medisinsk utstyr i Sveits 812.213
	Importør	Angir importøren av det medisinske utstyret til det lokale markedet	5.1.8	EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
	Distributør	Angir distributøren av det medisinske utstyret til det lokale markedet	5.1.9	EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
	CE-merke for produktklasse 1s, 1m, 1r, 1la, 1lb, 1ll	I/R	I/R	
	CE-merke for NSO-produktklasse 1s, 1m, 1r, 1la, 1lb, 1ll	I/R	I/R	
	CE-merke for produktklasse I	I/R	I/R	
	UKCA-merke for produktklasse I	Indikerer samsvar med britiske forskrifter for medisinsk utstyr	I/R	I/R
	UKCA-merke for produktklasse 1s, 1m, 1la, 1lb og 1ll – kun for produkter fra NuVasive Inc.	Indikerer samsvar med britiske forskrifter for medisinsk utstyr, viser britisk teknisk kontrollorgan-nummer for BSI UK. Kun til bruk med produkter fra NuVasive Inc. Skal ikke brukes med produkter fra NuVasive Specialized Orthopedics.	I/R	I/R

	Se bruksanvisningen. Tilgjengelig på nettstedet til NuVasive på www.nuvasive.com/eifu	Opplyser om at brukeren må se bruksanvisningen.	5.4.3	EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
	Se bruksanvisningen eller den elektroniske bruksanvisningen	Opplyser om at brukeren må se bruksanvisningen.	5.4.3	EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
Rx ONLY	Reseptbelagt Kun profesjonell bruk	Forsiktig: I henhold til føderal lovgivning i USA skal dette utstyret bare selges av eller etter rekvisisjon fra lege. Angir at produktet kun er indisert for profesjonell bruk.	I/R	
	Medisinsk utstyr	Indikerer at artikkelen er medisinsk utstyr	5.7.7	EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
	Katalognummer	Angir produsentens katalognummer for identifisering av det medisinske utstyret.	5.1.6	EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
	Batchkode	Angir produsentens batchkode for identifisering av batch eller lot.	5.1.5	EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
	Serienummer	Angir produsentens serienummer for identifisering av et spesifikt medisinsk utstyr.	5.1.7	EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
	Antall	Angir antallet.	I/R	
	Unik utstyrsidentifikator	Indikerer en beholder med informasjon om unik utstyrsidentifikator	5.7.10	EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
	Pasientidentifisering	Angir pasientens identifikasjonsdata	5.7.3	EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
	Dato	Indikerer datoen informasjonen ble registrert eller en medisinsk prosedyre fant sted	5.7.6	EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
	Helsesenter eller lege	Angir adressen til helsesenteret eller legen hvor man finner pasientens medisinske informasjon	5.7.5	EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
	Informasjonsnettsted for pasienter	Angir et nettsted hvor en pasient kan finne ytterligere informasjon om det medisinske utstyret.	5.7.4	EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
	Oversettelse	Angir at den opprinnelige informasjonen om det medisinske utstyret har fått en oversettelse som supplerer eller erstatter den opprinnelige informasjonen	5.7.8	EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
	Fremre høyde	Indikerer fremre høyde på intervertebrale implantater	I/R	
	Bakre høyde	Indikerer bakre høyde på intervertebrale implantater	I/R	
	Maksimum høyde	Indikerer maksimum høyde på intervertebrale implantater	I/R	
	Må ikke gjenbrukes	Angir et medisinsk utstyr som er beregnet på én gangs bruk.	5.4.2	EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav

	Ikke-steril	Angir et medisinsk utstyr som ikke har gjennomgått en steriliseringsprosess.	5.2.7	EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
	Ikke-steril, steriliseres med damp før bruk	Angir et medisinsk utstyr som ikke har gjennomgått en steriliseringsprosess, og for å indikere at et medisinsk utstyr kan steriliseres i dampsterilisator.	I/R	
	Sterilisert med stråling	Angir et medisinsk utstyr som har blitt sterilisert med stråling.	5.2.4	EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
	Sterilisert med etylenoksid	Angir et medisinsk utstyr som er sterilisert med etylenoksid.	5.2.3	EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
	Enkelt sterilt barrieresystem	Angir et enkelt sterilt barrieresystem.	5.2.11	EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
	Enkelt sterilt barrieresystem med beskyttende emballasje utenpå	Angir et enkelt sterilt barrieresystem med beskyttende emballasje utenpå	5.2.14	EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
	Dobbelt sterilt barrieresystem	Angir to sterile barrieresystemer	5.2.12	EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
	Dobbelt sterilt barrieresystem i beskyttende emballasje	Angir to sterile barrieresystemer med beskyttende emballasje utenpå	I/R	
	Utløpsdato	Indikerer utløpsdato for bruk av det medisinske utstyret.	5.1.4	EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
	Må ikke resteriliseres	Angir et medisinsk utstyr som ikke skal resteriliseres.	5.2.6	EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
	Skal ikke brukes hvis pakningen er skadet, og se bruksanvisningen	Angir et medisinsk utstyr som ikke skal brukes hvis pakningen er skadet eller åpnet, og at brukeren skal se bruksanvisningen for ytterligere informasjon.	5.2.8	EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
	Temperaturgrense	Angir temperaturgrensene som det medisinske utstyret trygt kan eksponeres for.	5.3.7	ISO 7000:2019 / EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
	Øvre temperaturgrense	Angir den øvre temperaturgrensen som det medisinske utstyret trygt kan eksponeres for.	5.3.6	ISO 7000:2019 / EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
	Dobbel isolasjon	Isolasjon som består av både GRUNNLEGGENDE ISOLASJON og TILLEGGISISOLASJON. Det er to barrierer med elektrisk isolasjon mellom brukeren og strømninggangen	3.23	IEC 60601-1:2020 Elektromedisinsk utstyr – Del 1: Generelle krav for grunnleggende sikkerhet og essensiell ytelse
	MR-betinget	MR-betinget-symbolet og/eller ordet «MR-betinget» skal inkluderes i enhetens merking og oppgi betingelsene som et medisinsk utstyr som forventes å komme inn i MR-miljøet (eller en pasient med et implantat eller et medisinsk utstyr som er festet på eller bæres av pasienten) trygt kan komme inn i MR-miljøet under, 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	Identifiserer en enhet som innenfor definerte betingelser ikke utgjør noen uakseptable risikoer for pasienten, medisinsk personell eller andre personer i MR-miljøet.	62570-7.3.2	IEC TR 60878:2022 – Grafiske symboler for elektrisk utstyr i medisinsk praksis
	Ikke MR-sikker	Identifiserer en enhet som utgjør uakseptable risikoer for pasienten, medisinsk personell eller andre personer i MR-miljøet	62570-7.3.3	IEC TR 60878:2022 – Grafiske symboler for elektrisk utstyr i medisinsk praksis
	Forsiktig	Angir at forsiktighet må utvises når man betjener utstyret eller betjeningselementet nær plasseringen til dette symbolet, eller at den aktuelle situasjonen krever oppmerksomhet eller inngripen fra operatøren for å unngå uønskede konsekvenser	5.4.4	ISO 7000:2019 / EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
	Generelt advarselssymbol	Angir en generell advarsel.	W001	ISO 7000:2019 / ISO 7010:2019 Grafiske symboler – Sikkerhetsfarger og sikkerhetssymboler – Registrerte sikkerhetsskilt
	Advarsel, varm overflate	Angir at den merkede enheten kan være varm og må kun berøres med varsomhet.	5041	IEC TR 60878:2022 – Grafiske symboler for elektrisk utstyr i medisinsk praksis
	Vekselstrøm	Angir, på merkeplaten, at utstyret kun egner seg for vekselstrøm; for å identifisere de relevante terminalene.	5032	IEC TR 60878:2022 – Grafiske symboler for elektrisk utstyr i medisinsk praksis
	Likestrøm	Angir, på merkeplaten, at utstyret kun egner seg for likestrøm; for å identifisere de relevante terminalene.	5031	IEC TR 60878:2022 – Grafiske symboler for elektrisk utstyr i medisinsk praksis
A	Strømstyrke (ampere)	Angir gunnheten for elektrisk strøm.	I/R	
	Ekvipotensialitet	Identifiserer terminalene som, når de kobles sammen, bringer de forskjellige delene av et utstyr eller et system til samme potensialitet, ikke nødvendigvis jordpotensial, f.eks. for lokal binding.	5021	IEC TR 60878:2022 – Grafiske symboler for elektrisk utstyr i medisinsk praksis
	Jord	Identifiserer en jordet terminal	5017	IEC TR 60878:2022 – Grafiske symboler for elektrisk utstyr i medisinsk praksis
	Type BF pasientnær del	Identifiserer en pasientnær del type BF	5333	IEC TR 60878:2022 – Grafiske symboler for elektrisk utstyr i medisinsk praksis
	Atmosfærisk trykkbegrensning	Angir det atmosfæriske trykkområdet for sikker bruk av det medisinske utstyret.	5.3.9	EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
	Fuktighetsgrenser	Angir fuktighetsområdet for sikker bruk av det medisinske utstyret.	5.3.8	EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
	«PÅ» (strøm)	Angir tilkoblingen til strømmettet, i det minste for hovedbrytere eller deres posisjoner, og i alle tilfeller der det gjelder sikkerheten.	5007	IEC TR 60878:2022 – Grafiske symboler for elektrisk utstyr i medisinsk praksis
○	«AV» (strøm)	Angir frakoblinger fra strømmettet, i det minste for hovedbrytere eller deres posisjoner, og alle de tilfellene hvor det gjelder sikkerheten.	5008	IEC TR 60878:2022 – Grafiske symboler for elektrisk utstyr i medisinsk praksis
	Standby	Identifiserer bryteren eller bryterposisjonen som en del av utstyret slås på med for å komme i beredskapstilstand.	5009	IEC TR 60878:2022 – Grafiske symboler for elektrisk utstyr i medisinsk praksis
	Advarsel, laserstråle	Varsler om radioaktive materialer eller ioniserende stråling.	W003	IEC TR 60878:2022 – Grafiske symboler for elektrisk utstyr i medisinsk praksis
	Magnetfelt	Angir spesifikke farer forbundet med de sterke magnetfeltene som er til stede.	W006	ISO 7010:2019 Grafiske symboler – Sikkerhetsfarger og sikkerhetssymboler – Registrerte sikkerhetsskilt
	Farlig spenning	Angir farer som oppstår ved farlige spenninger.	5036	IEC TR 60878:2022 – Grafiske symboler for elektrisk utstyr i medisinsk praksis

	Forsiktig, fare for elektrisk støt	Identifiserer utstyr som utgjør en fare for elektrisk støt.	6042	ISO 7000:2019 / IEC 60417:2002 – Grafiske symboler til bruk på utstyr
	Elektronisk utstyr: avhendes etter bruk på egnet måte	Angir elektronisk utstyr som skal avhendes på riktig måte.	4.1 b) 2)	EN 50419:2022 – Merking av elektrisk og elektronisk utstyr samsvar med artikkel 11(2) i direktiv 2002/96/EF (WEEE)
IPX0	Ikke beskyttet mot væskeinntrengning	Angir at det ikke finnes noen beskyttelse mot væskeinntrengning.	I/R	IEC 60529:2019 – Beskyttelsesgrader levert av kapslinger (IP-kode)
	Ikke-ioniserende elektromagnetisk stråling	Angir generelt høye, potensielt farlige nivåer av ikke-ioniserende stråling, eller utstyr eller systemer.	5140	IEC TR 60878:2022 – Grafiske symboler for elektrisk utstyr i medisinsk praksis
	Posisjonsorientering med piler	Dette symbolet angir enhetens orientering i forhold til pasienten. Pasienten skal kunne se dette symbolet med pilene pekende mot føttene. LEFT (VENSTRE) angir at enhetens venstre side plasseres på venstre side av pasienten. RIGHT (HØYRE) angir at enhetens høyre side plasseres på høyre side av pasienten.	I/R	
	Ingen skyving	Skal ikke skyves mot en gjenstand	P017	ISO 7010:2019 Grafiske symboler – Sikkerhetsfarger og sikkerhetssymboler – Registrerte sikkerhetsskilt
	Ingen adgang for personer med aktive implanterte hjerteenheter	Personer med en pacemaker eller lignende aktivt implantat skal ikke håndtere eller eksponeres for enheten.	P007	ISO 7010:2019 Grafiske symboler – Sikkerhetsfarger og sikkerhetssymboler – Registrerte sikkerhetsskilt
	Litiumionbatterier	Litiumionceller eller -batterier i eller pakket med utstyret	7.1.5.5	IATA-forskrifter for farlig gods
	Magnetisert materiale	Holdes unna kompassregistreringsenhet i fly	7.4.1	IATA-forskrifter for farlig gods
	Fare for klemming	Angir et punkt med klemfare	I/R	ISO 7010:2019 Grafiske symboler – Sikkerhetsfarger og sikkerhetssymboler – Registrerte sikkerhetsskilt
	Generelt forbudstegn	Angir en forbudt handling	P001	ISO 7010:2019 Grafiske symboler – Sikkerhetsfarger og sikkerhetssymboler – Registrerte sikkerhetsskilt
	Generelt tegn for obligatorisk handling	Angir en obligatorisk handling	M001	ISO 7010:2019 Grafiske symboler – Sikkerhetsfarger og sikkerhetssymboler – Registrerte sikkerhetsskilt
	Se bruksanvisningen	Angir at bruksanvisningen må leses	M002	ISO 7010:2019 Grafiske symboler – Sikkerhetsfarger og sikkerhetssymboler – Registrerte sikkerhetsskilt
	RCM-overholdelsesmerke	Indikerer overholdelse av ACMA (Australia & New Zealand) sine, forskriftsmessige ordninger; etiketten er merket for overholdelse av forskrifter (Regulatory Compliance Mark, RCM).	I/R	
	Tilfredsstillende RoHS (begrensning av farlige stoffer)	RoHS-forskriftene sikrer at produkter er trygge å bruke i europeiske markeder	I/R	Begrensning av farlige stoffer i elektrisk og elektronisk utstyr (RoHS)
	KLASSE 2 LASERPRODUKT USYNLIG LASERSTRÅLING IKKE SE INN I STRÅLEN Dette produktet tilfredsstillende IEC 60825-1: 2007-03 Ed. 2.0 og 21CFR 1040.10 og 1040.11 bortsett fra avvik ifølge Laser Notice nr. 50, datert 24. juni 2007. Maks. effekt: < 1,0 mW, 635,0 nm	Angir fare for laserstråling	I/R	IEC 60825-1:2014 – Sikkerhet for laserprodukter – Del 1: Klassifikasjon og krav til utstyr
	Kontakt med servicetelefon	Angir informasjon om kontakt med kundeservice.	I/R	
	Nedre endeplate	Angir nedre endeplate på et medisinsk utstyr.	I/R	
	Øvre endeplate	Angir øvre endeplate på et medisinsk utstyr.	I/R	

	Inneholder eller tilstedeværelse av ftalat	Angir at utstyret inneholder det identifiserte produktet eller stoffet.	2725	IEC TR 60878:2022 – Grafiske symboler for elektrisk utstyr i medisinsk praksis
	Ingen lateks	Angir at utstyret ikke inneholder det identifiserte produktet eller stoffet.	I/R	
	Farlig stoff-symbol for koboltmateriale	Indikerer at materialet er et farlig stoff på merking.	5.4.10	EN ISO 15223-1:2021 Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav
MATL	Materiale	Angir materialtype.	I/R	
MATL 6061-T6 Al	Materiale: Anodisert aluminium, aluminiumslegering	Angir materialtype.	I/R	
MATL ABS	Materiale: Akrylonitril-butadien-styren	Angir materialtype.	I/R	
MATL Al	Materiale: Aluminium, aluminiumslegering	Angir materialtype.	I/R	
MATL Al2O3	Materiale: Aluminiumoksid	Angir materialtype.	I/R	
MATL AOC	Materiale: Alkylenoksid-kopolymer	Angir materialtype.	I/R	
MATL CaP	Materiale: Kalsiumfosfat	Angir materialtype.	I/R	
MATL CoCr	Materiale: Kobolt-krom-molybden-legering, koboltkrom	Angir materialtype.	I/R	
MATL COL	Materiale: Kollagen	Angir materialtype.	I/R	
MATL CP Ti	Materiale: Kommersielt rent titan, forskjellige grader	Angir materialtype.	I/R	
MATL DLC	Materiale: Diamantlignende belegg, diamantlignende karbon	Angir materialtype.	I/R	
MATL HA	Materiale: Hydroksyapatitt	Angir materialtype.	I/R	
MATL Lexan PC	Materiale: Lexan polykarbonatplast	Angir materialtype.	I/R	
MATL MP35N	Materiale: Nikkel-kobolt-krom-molybden-legering	Angir materialtype.	I/R	
MATL Nitronic 60	Materiale: Nitronic 60 rustfritt stål	Angir materialtype.	I/R	
MATL NiTi	Materiale: Nikkel-titan-legering, nitinol	Angir materialtype.	I/R	
MATL Nylon 11	Materiale: Nylon 11	Angir materialtype.	I/R	
MATL Parylene-C	Materiale: Parylen C-plast	Angir materialtype.	I/R	
MATL PC	Materiale: Polykarbonat	Angir materialtype.	I/R	
MATL PDMS	Materiale: Polydimetylsiloksan	Angir materialtype.	I/R	
MATL PEEK	Materiale: Polyetereterketon	Angir materialtype.	I/R	
MATL PEEK Optima LT1	Materiale: Polyetereterketon Optima LT-1	Angir materialtype.	I/R	
MATL PEEK Optima LT1CA30	Materiale: Karbonfiberforsterket polyetereterketon	Angir materialtype.	I/R	
MATL PEEK Scoria	Materiale: Polyetereterketon Scoria	Angir materialtype.	I/R	
MATL PEI	Materiale: Polyeterimid	Angir materialtype.	I/R	
MATL PET	Materiale: Polyetylenetereftalat	Angir materialtype.	I/R	
MATL PMMA	Materiale: Polymetylmetaklyrat	Angir materialtype.	I/R	
MATL Polyurethane	Materiale: Polyurethane	Angir materialtype.	I/R	
MATL PPSU	Materiale: Polyfenylsulfon	Angir materialtype.	I/R	
MATL PPSU/PEI	Materiale: Polyfenylsulfon/polyeterimid	Angir materialtype.	I/R	
MATL PVC	Materiale: Polyvinylklorid	Angir materialtype.	I/R	
MATL Radel	Materiale: Radel polyfenylsulfon, forskjellige typer	Angir materialtype.	I/R	
MATL Si	Materiale: Silikon	Angir materialtype.	I/R	
MATL SS	Materiale: Rustfritt stål, forskjellige grader	Angir materialtype.	I/R	
MATL Ta	Materiale: Tantal	Angir materialtype.	I/R	
MATL TCP	Materiale: Trikalsiumfosfat, kalsiumfosfat	Angir materialtype.	I/R	
MATL Ti	Materiale: Titan	Angir materialtype.	I/R	

<u>MATL</u> <u>Ti-6Al-4V</u>	Materiale: Titanlegering	Angir materialtype.	I/R	
<u>MATL</u> <u>Ti-6Al-4V ELI</u>	Materiale: Titanlegering	Angir materialtype.	I/R	
<u>MATL</u> <u>TPS</u>	Materiale: Titan plasmaspøytning	Angir materialtype.	I/R	
<u>MATL</u> <u>UHMWPE</u>	Materiale: Polyetylen med ekstra høy molekylvekt	Angir materialtype.	I/R	
<u>MATL</u> <u>ZrO2</u>	Materiale: Zirkoniumdioksid	Angir materialtype.	I/R	