









































GLOSARIO DE SÍMBOLOS ESPAÑOL

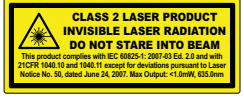
SÍMBOLO	TÍTULO DEL SÍMBOLO	DESCRIPCIÓN DEL SÍMBOLO	ESTÁNDAR REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS	TÍTULO ESTÁNDAR
	Fabricante	Indica el fabricante del dispositivo médico.	5.1.1	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales
	Fecha de fabricación	Indica la fecha en que se fabricó el dispositivo médico.	5.1.3	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales
	País de fabricación	Identificar el país de fabricación de los productos	5.1.11	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales
	Representante autorizado en la Comunidad Europea	Indica el representante autorizado en la Comunidad Europea	5.1.2	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales
	Representante autorizado en Suiza	Indica al representante autorizado en Suiza	No corresponde	Decreto suizo sobre dispositivos médicos 812.213
	Importador	Para indicar la entidad responsable de importar el dispositivo médico en la localidad	5.1.8	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales
	Distribuidor	Para indicar la entidad responsable de distribuir el dispositivo médico en la localidad	5.1.9	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales
	Marca CE para los productos de clase 1s, 1m, Ir, IIa, IIb, III	No corresponde	No corresponde	
	Marca CE para los productos NSO de clase 1s, 1m, Ir, IIa, IIb, III	No corresponde	No corresponde	
	Marca CE para productos clase I	No corresponde	No corresponde	
	Marca UKCA para productos clase I	Indica conformidad con las normas de dispositivos médicos del RU	No corresponde	No corresponde

	Marca UKCA para productos de clase Is, Im, Ila, I Ib y III - solo productos de NuVasive Inc.	Indica conformidad con las reglamentaciones de dispositivos médicos del Reino Unido, muestra el número del organismo aprobado del Reino Unido para BSI UK. Solo para uso exclusivo con productos NuVasive Inc, no lo use con productos NuVasive Specialized Orthopedics.	No corresponde	No corresponde
	Consulte el instructivo de uso. Disponible en el sitio web de NuVasive, en www.nuvasive.com/eifu	Indica la necesidad de que el usuario consulte las instrucciones de uso.	5.4.3	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales
	Consulte las instrucciones de uso o consulte las instrucciones de uso electrónicas	Indica la necesidad de que el usuario consulte las instrucciones de uso.	5.4.3	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales
Rx ONLY	Solo receta médica Solo para uso profesional	Precaución: Las leyes federales (EE. UU.) restringe la venta de este dispositivo a médicos o bajo prescripción facultativa. Indica que el producto está indicado solo para uso profesional.	No corresponde	
	Dispositivo médico	Indica que el artículo es un dispositivo médico	5.7.7	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales
	Número de catálogo	Indica el número de catálogo del fabricante para poder identificar el dispositivo médico.	5.1.6	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales
	Código del lote	Indica el código de lote del fabricante para que se pueda identificar el lote o la partida.	5.1.5	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales
	Número de serie	Indica el número de serie del fabricante para poder identificar el dispositivo médico.	5.1.7	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales
	Cantidad	Indica la cantidad.	No corresponde	
	Identificador único de dispositivos	Indica un operador que contiene información única de identificación del dispositivo	5.7.10	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales
	Identificación del paciente	Indica la información de identificación del paciente	5.7.3	ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales
	Fecha	Indica la fecha en que se ingresó la información o se realizó un procedimiento médico	5.7.6	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales
	Centro de atención médica o doctor	Indica la dirección del médico o del centro de salud donde se puede encontrar información médica sobre el paciente	5.7.5	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales

	Sitio web de información para el paciente	Indica un sitio web en el que el paciente puede obtener información adicional acerca del producto médico.	5.7.4	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales
	Traducción	Indica que la información original del dispositivo médico ha sido objeto de una traducción que complementa o reemplaza la información original	5.7.8	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales
	Altura anterior	Para indicar la altura anterior de implantes intersomáticos	No corresponde	
	Altura posterior	Para indicar la altura posterior de implantes intersomáticos	No corresponde	
	Altura máxima	Para indicar la altura máxima de implantes intersomáticos	No corresponde	
	No reutilizar	Indica un dispositivo médico que está destinado a un uso.	5.4.2	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales
	No estéril	Indica un dispositivo médico que no ha sido sometido a un proceso de esterilización.	5.2.7	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales
	No estéril, esterilizar con vapor antes de usar	Indica un dispositivo médico que no ha sido sometido a un proceso de esterilización e indica que un dispositivo médico puede esterilizarse en un esterilizador de vapor.	No corresponde	
	Esterilizado con radiación	Indica un dispositivo médico que ha sido esterilizado mediante radiación.	5.2.4	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales
	Esterilizado con óxido de etileno	Indica un dispositivo médico que ha sido esterilizado mediante óxido de etileno.	5.2.3	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales
	Sistema de barrera estéril simple	Indica un sistema de barrera estéril simple.	5.2.11	ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales
	Sistema de barrera estéril simple con empaque protector en el exterior	Indica un sistema de barrera estéril simple con empaque protector en el exterior	5.2.14	ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales
	Sistema de doble barrera estéril	Indica dos sistemas de barrera estéril	5.2.12	ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales
	Sistema de doble barrera estéril dentro del empaque protector	Indica dos sistemas de barrera estéril con empaque protector externo	No corresponde	
	Fecha de caducidad	Indica la fecha a partir de la cual no debe utilizarse el dispositivo médico.	5.1.4	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales

	No volver a esterilizar	Indica un dispositivo médico que no debe volver a esterilizarse.	5.2.6	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales
	No lo use si el paquete está dañado y consulte las instrucciones de uso	Indica un dispositivo médico que no debe usarse si el paquete ha sido dañado o abierto y que el usuario debe consultar las instrucciones de uso para obtener información adicional.	5.2.8	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales
	Límite de temperatura	Indica los límites de temperatura al que puede exponerse el dispositivo médico de forma segura.	5.3.7	ISO 7000:2019 / EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales
	Límite superior de temperatura	Indica el límite superior de temperatura al que puede exponerse el dispositivo médico de forma segura.	5.3.6	ISO 7000:2019 / EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales
	Aislamiento doble	El aislamiento comprende tanto el AISLAMIENTO BÁSICO como el AISLAMIENTO COMPLEMENTARIO. Existen dos barreras de aislamiento eléctrico entre el usuario y la entrada de energía	3.23	IEC 60601-1:2020 Equipo médico eléctrico – Parte 1: Requisitos generales de seguridad básica y rendimiento esencial
	Resonancia magnética condicional	El símbolo de resonancia magnética condicional y/o el término "RM condicional" deben incluirse en la etiqueta del dispositivo y enumerar las condiciones bajo las cuales un dispositivo médico que se anticipa ingresará al entorno de RM (o un paciente con un implante o un dispositivo médico que está sujetado o transportado por el paciente) puede ingresar de manera segura al entorno de RM como se describe en la 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
	Resonancia magnética condicional	Identificar un elemento que no presenta riesgos inaceptables en condiciones definidas para el paciente, el personal médico u otras personas en el entorno de RM.	62570-7.3.2	IEC TR 60878:2022 – Símbolos gráficos para equipos eléctricos en la práctica médica
	No seguro para resonancia magnética	Para identificar un elemento que presenta riesgos inaceptables para el paciente, el personal médico u otras personas en el entorno de RM	62570-7.3.3	IEC TR 60878:2022 – Símbolos gráficos para equipos eléctricos en la práctica médica
	Precaución	Indica que es necesario tener precaución al operar el dispositivo o el control cerca de donde se coloca el símbolo, o que la situación actual requiere la conciencia del operador o la acción del operador para evitar consecuencias indeseables	5.4.4	ISO 7000:2019 / EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales
	Señal de advertencia general	Para significar una advertencia general.	W001	ISO 7000:2019 / ISO 7010:2019 Símbolos gráficos – Colores de seguridad y símbolos de seguridad – Señales de seguridad registradas
	Precaución, superficie caliente	Para indicar que el elemento marcado puede estar caliente y no debe tocarse sin tomar precauciones.	5041	IEC TR 60878:2022 – Símbolos gráficos para equipos eléctricos en la práctica médica
	Corriente alterna	Para indicar en la placa de datos que el equipo únicamente es compatible con corriente alterna; para identificar las terminales correspondientes.	5032	IEC TR 60878:2022 – Símbolos gráficos para equipos eléctricos en la práctica médica
	Corriente directa	Para indicar en la placa de datos que el equipo únicamente es compatible con corriente directa; para identificar las terminales correspondientes.	5031	IEC TR 60878:2022 – Símbolos gráficos para equipos eléctricos en la práctica médica
A	Amperaje (amperios)	Para indicar la unidad básica de corriente eléctrica.	No corresponde	
	Equipotencialidad	Para identificar las terminales que, al conectárselas entre sí, brindan el mismo potencial a las diferentes	5021	IEC TR 60878:2022 – Símbolos gráficos para equipos eléctricos en la práctica médica

		partes de un equipo o sistema sin que sea necesariamente el potencial de tierra, por ejemplo, para una conexión local.		
	Tierra; Suelo	Para identificar una terminal de tierra (suelo)	5017	IEC TR 60878:2022 – Símbolos gráficos para equipos eléctricos en la práctica médica
	Pieza aplicada tipo BF	Para identificar una pieza aplicada tipo BF	5333	IEC TR 60878:2022 – Símbolos gráficos para equipos eléctricos en la práctica médica
	Límites de presión atmosférica	Indica el intervalo de presión atmosférica al cual puede exponerse el dispositivo de forma segura.	5.3.9	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales
	Límites de humedad	Indica el intervalo de humedad al cual puede exponerse el dispositivo de forma segura.	5.3.8	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales
	"ENCENDIDO" (energía)	Para indicar la conexión a las fuentes de alimentación eléctrica, por lo menos para los interruptores de alimentación o sus posiciones, y para todos aquellos casos relacionados con la seguridad.	5007	IEC TR 60878:2022 – Símbolos gráficos para equipos eléctricos en la práctica médica
	"APAGADO" (energía)	Para indicar la desconexión de las fuentes de alimentación eléctrica, por lo menos para los interruptores de alimentación o sus posiciones, y para todos aquellos casos relacionados con la seguridad.	5008	IEC TR 60878:2022 – Símbolos gráficos para equipos eléctricos en la práctica médica
	En espera	Para identificar el interruptor o la posición del mismo a través del cual parte del equipo se enciende para ponerlo en condición de espera.	5009	IEC TR 60878:2022 – Símbolos gráficos para equipos eléctricos en la práctica médica
	Advertencia; Haz de láser	Para advertir de materiales radiactivos o radiación ionizante.	W003	IEC TR 60878:2022 – Símbolos gráficos para equipos eléctricos en la práctica médica
	Campo magnético	Para indicar peligros específicos relacionados con los fuertes campos magnéticos que están presentes.	W006	ISO 7010:2019 Símbolos gráficos – Colores de seguridad y símbolos de seguridad – Señales de seguridad registradas
	Voltaje peligroso	Para identificar riesgos ocasionados por voltajes peligrosos.	5036	IEC TR 60878:2022 – Símbolos gráficos para equipos eléctricos en la práctica médica
	Precaución, Riesgo de choque eléctrico	Para identificar equipos con riesgo de choque eléctrico.	6042	ISO 7000:2019 / IEC 60417:2002 – Símbolos gráficos para su uso en equipos
	Equipo electrónico: Desechar correctamente	Indica equipo electrónico que debe desecharse de forma correcta.	4.1 b) 2)	EN 50419:2022 – Marcado de equipos eléctricos de acuerdo con el artículo 11(2) de la Directiva 2002/96/EC, sobre residuos de equipos eléctricos y electrónicos
IPX0	No protegido de la entrada de líquidos	Indica que no se brinda protección contra la entrada de líquidos.	No corresponde	IEC 60529:2019 – Grados de protección proporcionados por las envolturas (Código IP)
	Radiación electromagnética no ionizante	Para indicar niveles de radiación no ionizante generalmente elevados y posiblemente peligrosos, o para indicar equipos o sistemas.	5140	IEC TR 60878:2022 – Símbolos gráficos para equipos eléctricos en la práctica médica
	Orientación de posición con flechas	Este símbolo indica la orientación del dispositivo en relación con el paciente. El paciente debe poder ver este símbolo con flechas apuntando hacia sus pies. LEFT (IZQUIERDO) indica que el lado izquierdo de la unidad está colocado al lado izquierdo del paciente. RIGHT (DERECHO) indica que el lado derecho de la unidad está colocado al lado derecho del paciente.	No corresponde	
	No presionar	Se prohíbe presionar contra un objeto	P017	ISO 7010:2019 Símbolos gráficos – Colores de seguridad y símbolos de seguridad – Señales de seguridad registradas
	Prohibido el acceso para personas con dispositivos cardíacos implantados activos	Las personas con marcapasos o un implante activo similar no deben manipular ni exponerse al dispositivo.	P007	ISO 7010:2019 Símbolos gráficos – Colores de seguridad y símbolos de seguridad – Señales de seguridad registradas

	Baterías de iones de litio	Pilas o baterías de iones de litio contenidas o empaquetadas con equipos	7.1.5.5	Regulaciones de mercancías peligrosas de la IATA
	Material magnetizado	Mantener alejado de la unidad detectora de brújula del avión	7.4.1	Regulaciones de mercancías peligrosas de la IATA
	Peligro de punto de atrapamiento	Para indicar el peligro de un punto de atrapamiento	No corresponde	ISO 7010:2019 Símbolos gráficos – Colores de seguridad y símbolos de seguridad – Señales de seguridad registradas
	Signo de prohibición general	Para referirse a una acción prohibida	P001	ISO 7010:2019 Símbolos gráficos – Colores de seguridad y símbolos de seguridad – Señales de seguridad registradas
	Signo de acción obligatoria general	Para referirse a una acción obligatoria	M001	ISO 7010:2019 Símbolos gráficos – Colores de seguridad y símbolos de seguridad – Señales de seguridad registradas
	Consulte el folleto o manual de instrucciones	Para indicar que debe leerse el folleto o manual de instrucciones	M002	ISO 7010:2019 Símbolos gráficos – Colores de seguridad y símbolos de seguridad – Señales de seguridad registradas
	Marca de conformidad RCM	Indica el cumplimiento de los acuerdos normativos de ACMA (Australia y Nueva Zelanda). La etiqueta es la Marca regulatoria de conformidad (Regulatory Compliance Mark, RCM).	No corresponde	
	Cumple con RoHS (Restricción de sustancias peligrosas)	Las regulaciones RoHS garantizan que los productos sean seguros para su uso en los mercados europeos	No corresponde	Restricción de sustancias peligrosas en equipos eléctricos y electrónicos (RoHS)
	PRODUCTO LÁSER CLASE 2 RADIACIÓN LÁSER INVISIBLE NO MIRAR FIJAMENTE EL HAZ Este producto cumple con IEC 60825-1: 2007-03 Ed.2.0 y con 21CFR 1040.10 y 1040.11, a excepción de las desviaciones en virtud del Aviso de láser N.º 50, con fecha del 24 de junio de 2007. Salida máx.: <1,0 mW, 635,0 nm	Para indicar peligro de radiación láser	No corresponde	IEC 60825-1:2014 – Seguridad de los equipos láser – Parte 1: Clasificación y requisitos de los equipos
	Línea directa de contacto	Indica información para el contacto de servicio al cliente.	No corresponde	
	Placa terminal inferior	Indica la placa terminal inferior de un dispositivo médico.	No corresponde	
	Placa terminal superior	Indica la placa terminal superior de un dispositivo médico.	No corresponde	
	Contenido o presencia de ftalato	Para indicar que el equipo contiene el producto o sustancia identificado.	2725	IEC TR 60878:2022 – Símbolos gráficos para equipos eléctricos en la práctica médica
	Sin látex	Para indicar que el equipo no contiene el producto o sustancia identificado.	No corresponde	
	Símbolo de sustancia peligrosa para material de cobalto	Indica en la etiqueta que el material es una sustancia peligrosa.	5.4.10	EN ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos para utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información de los dispositivos médicos que se proporcionará – Parte 1: Requisitos generales
	Material	Indica el material de fabricación.	No corresponde	
	Material: Aluminio anodizado, aleación de aluminio	Indica el material de fabricación.	No corresponde	
	Material: Acrilo butadieno estireno	Indica el material de fabricación.	No corresponde	
	Material: Aluminio, aleación de aluminio	Indica el material de fabricación.	No corresponde	
	Material: Óxido de aluminio	Indica el material de fabricación.	No corresponde	
	Material: Copolímero de óxido de alquileno	Indica el material de fabricación.	No corresponde	
	Material: Fosfato de calcio	Indica el material de fabricación.	No corresponde	
	Material: Aleación de cobalto cromo molibdeno, cobalto-cromo	Indica el material de fabricación.	No corresponde	
	Material: Colágeno	Indica el material de fabricación.	No corresponde	

[MATL CP Ti]	Material: Titanio comercialmente puro, varios grados	Indica el material de fabricación.	No corresponde
[MATL DLC]	Material: Cubierta tipo diamante, carbono tipo diamante	Indica el material de fabricación.	No corresponde
[MATL HA]	Material: Hidroxiapatita	Indica el material de fabricación.	No corresponde
[MATL Lexan PC]	Material: Plástico de policarbonato Lexan	Indica el material de fabricación.	No corresponde
[MATL MP35N]	Material: Aleación de molibdeno-cromo-cobalto-níquel	Indica el material de fabricación.	No corresponde
[MATL Nitronic 60]	Material: Acero inoxidable Nitronic 60	Indica el material de fabricación.	No corresponde
[MATL NiTi]	Material: Aleación de titanio-níquel	Indica el material de fabricación.	No corresponde
[MATL Nylon 11]	Material: Nylon 11	Indica el material de fabricación.	No corresponde
[MATL Parylene-C]	Material: Plástico de Parileno-C	Indica el material de fabricación.	No corresponde
[MATL PC]	Material: Policarbonato	Indica el material de fabricación.	No corresponde
[MATL PDMS]	Material: Polidimetilsiloxano	Indica el material de fabricación.	No corresponde
[MATL PEEK]	Material: Poliéter éter cetona	Indica el material de fabricación.	No corresponde
[MATL PEEK Optima LT1]	Material: Poliéter-éter-cetona Optima LT-1	Indica el material de fabricación.	No corresponde
[MATL PEEK Optima LT1CA30]	Material: Poliéter-éter-cetona reforzado con fibra de carbono	Indica el material de fabricación.	No corresponde
[MATL PEEK Scoria]	Material: Scoria de poliéter éter cetona	Indica el material de fabricación.	No corresponde
[MATL PEI]	Material: Polieterimida	Indica el material de fabricación.	No corresponde
[MATL PET]	Material: Polietilentereftalato	Indica el material de fabricación.	No corresponde
[MATL PMMA]	Material: Polimetilmetacrilato	Indica el material de fabricación.	No corresponde
[MATL Polyurethane]	Material: Poliuretano	Indica el material de fabricación.	No corresponde
[MATL PPSU]	Material: Polifenilsulfona	Indica el material de fabricación.	No corresponde
[MATL PPSU/PEI]	Material: Polifenilsulfona/Polieterimida	Indica el material de fabricación.	No corresponde
[MATL PVC]	Material: Cloruro de polivinilo	Indica el material de fabricación.	No corresponde
[MATL Radel]	Material: Radel Polifenilsulfona, varios tipos	Indica el material de fabricación.	No corresponde
[MATL Si]	Material: Silicona	Indica el material de fabricación.	No corresponde
[MATL SS]	Material: Acero inoxidable, varios grados	Indica el material de fabricación.	No corresponde
[MATL Ta]	Material: Tantalio	Indica el material de fabricación.	No corresponde
[MATL TCP]	Material: Fosfato tricálcico, fosfato de calcio	Indica el material de fabricación.	No corresponde
[MATL Ti]	Material: Titanio	Indica el material de fabricación.	No corresponde
[MATL Ti-6Al-4V]	Material: Aleación de titanio	Indica el material de fabricación.	No corresponde
[MATL Ti-6Al-4V ELI]	Material: Aleación de titanio	Indica el material de fabricación.	No corresponde
[MATL TPS]	Material: Spray de plasma de titanio	Indica el material de fabricación.	No corresponde
[MATL UHMWPE]	Material: Polietileno de peso molecular ultra alto	Indica el material de fabricación.	No corresponde
[MATL ZrO2]	Material: Dióxido de circonio	Indica el material de fabricación.	No corresponde