






























































SYMBOLFÖRKLARING SVENSKA
















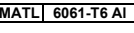





SYMBOL	SYMBOLTITEL	SYMBOLBESKRIVNING	STANDARD KÄLLHÄNVISNING	STANDARDTITEL
	Tillverkare	Anger tillverkare av den medicintekniska produkten.	5.1.1	EN ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information som ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav
	Tillverkningsdatum	Anger det datum då den medicintekniska produkten tillverkades.	5.1.3	EN ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information som ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav
	Tillverkningsland	För att identifiera produkternas tillverkningsland	5.1.11	EN ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information som ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav
	Auktoriserad representant i EU	Anger auktoriserad representant inom EU	5.1.2	EN ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information som ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav
	Auktoriserad representant i Schweiz	Anger den auktoriserade representanten i Schweiz	Ej tillämpl.	Swiss Medical Devices Ordinance 812.213
	Importör	För att ange den enhet som importerar den medicintekniska produkten till platsen	5.1.8	EN ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information som ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav
	Distributör	För att ange den enhet som distribuerar den medicintekniska produkten till platsen	5.1.9	EN ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information som ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav
	CE-märke för produktklasser 1s, 1m, 1r, 1Ia, 1Ib, 1III	Ej tillämpl.	Ej tillämpl.	
	CE-märke för NSO-produktklasser 1s, 1m, 1r, 1Ia, 1Ib, 1III	Ej tillämpl.	Ej tillämpl.	
	CE-märkning för produktklass I	Ej tillämpl.	Ej tillämpl.	
	UKCA-märkning för produktklass I	Anger överensstämmelse med förordningar för medicinteknisk produkt i UK	Ej tillämpl.	Ej tillämpl.

	UKCA-märkning för produktklass Is, Im, IIa, IIb och III – endast NuVasive Inc.-produkter.	Anger överensstämmelse med förordningar för medicinteknisk produkt i UK, visar UK-godkänt kroppsnummer för BSI UK. Endast för användning med NuVasive Inc-produkter, använd inte med NuVasive Specialized Orthopedics-produkter.	Ej tillämpl.	Ej tillämpl.
	Läs bruksanvisningen. Tillgänglig på NuVasive webbplats på www.nuvasive.com/eifu	Anger skälet till att användaren bör läsa bruksanvisningen.	5.4.3	EN ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information som ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav
	Se bruksanvisningen eller den elektroniska bruksanvisningen	Anger skälet till att användaren bör läsa bruksanvisningen.	5.4.3	EN ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information som ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav
Rx ONLY	Receptbelagt Endast för professionellt bruk	Försiktighet: Enligt federal lag (USA) får denna produkt endast säljas av läkare eller enligt läkares ordination. Anger att produkten endast är indikerad för professionellt bruk.	Ej tillämpl.	
	Medicinteknisk produkt	Anger att artikeln är en medicinteknisk produkt	5.7.7	ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav
	Katalognummer	Anger tillverkarens katalognummer så att den medicintekniska produkten kan identifieras.	5.1.6	EN ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information som ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav
	Satskod	Anger tillverkarens satskod så att satsen eller partiet kan identifieras.	5.1.5	EN ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information som ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav
	Serienummer	Anger tillverkarens serienummer så att den medicintekniska produkten kan identifieras.	5.1.7	EN ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information som ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav
	Antal	Anger antalet.	Ej tillämpl.	
	Unik produktidentifiering	Anger att en bärare innehåller information om en unik produktidentifiering	5.7.10	EN ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information som ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav
	Patientidentifiering	Visar patientens identifieringsdata	5.7.3	ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav
	Datum	Anger datumet då informationen angavs eller när en medicinsk procedur utfördes	5.7.6	EN ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information som ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav
	Vårdcentral eller läkare	Anger adressen till vårdcentralen eller läkaren där medicinsk information om patienten kan finnas	5.7.5	EN ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information som ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav

	Webbplats med patientinformation	Anger en webbplats där patienten kan få ytterligare information om den medicintekniska produkten.	5.7.4	EN ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information som ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav
	Översättning	Anger att den ursprungliga informationen om den medicintekniska produkten har översatts och kompletterar eller ersätter den ursprungliga informationen	5.7.8	EN ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information som ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav
	Anterior höjd	För att ange den anteriora höjden av interkorporalt implantat	Ej tillämpl.	
	Posterior höjd	För att ange den posteriora höjden av interkorporalt implantat	Ej tillämpl.	
	Maximal höjd	För att ange den maximala höjden av interkorporalt implantat	Ej tillämpl.	
	Får inte återanvändas	Anger att en medicinteknisk produkt är avsedd för engångsanvändning.	5.4.2	EN ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information som ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav
	Icke-steril	Anger en medicinteknisk produkt som inte har undergått ett steriliseringsingrepp.	5.2.7	EN ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information som ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav
	Icke-steril, ångsterilisera före användning	Anger en medicinteknisk produkt som inte har genomgått ett steriliseringsingrepp, och för att ange att en medicinteknisk produkt kan steriliseras i en autoklav.	Ej tillämpl.	
	Steriliserad med strålningw	Anger en medicinteknisk produkt som har steriliserats med strålning.	5.2.4	EN ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information som ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav
	Steriliserad med etylenoxid	Anger en medicinteknisk produkt har steriliserats med etylenoxid.	5.2.3	EN ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information som ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav
	Enkelt sterilbarriärssystem	Anger ett enkelt sterilbarriärssystem.	5.2.11	ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav
	Enkelt sterilbarriärssystem med skyddsförpackning utanpå	Anger ett enkelt sterilbarriärssystem med skyddsförpackning utanpå	5.2.14	ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav
	Dubbelt sterilbarriärssystem	Anger två sterilbarriärssystem	5.2.12	ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav
	Dubbelt sterilbarriärssystem inuti den skyddande förpackningen	Anger två sterilbarriärssystem med skyddande förpackning utanpå	Ej tillämpl.	
	Används senast den	Anger det datum, efter vilket den medicintekniska produkten inte får användas.	5.1.4	EN ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information som ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav

	Får inte omsteriliseras	Anger en medicinteknisk produkt som inte ska omsteriliseras.	5.2.6	EN ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information som ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav
	Får ej användas om förpackningen är skadad och se bruksanvisningen	Anger en medicinteknisk produkt som inte ska användas om förpackningen har skadats eller öppnats och att användaren ska läsa bruksanvisningen för ytterligare information.	5.2.8	EN ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information som ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav
	Temperaturgräns	Anger de temperaturgränser, för vilken den medicintekniska produkten säkert kan exponeras.	5.3.7	ISO 7000:2019/EN ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information som ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav
	Övre temperaturgräns	Anger den övre temperaturgränsen för vilken den medicintekniska produkten säkert kan exponeras.	5.3.6	ISO 7000:2019/EN ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information som ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav
	Dubbel isolering	Isolering består både av GRUNDLÄGGANDE ISOLERING OCH TILLÄGGSISOLERING. Det finns två barriärer med elektrisk isolering mellan användaren och energiinloppet.	3.23	IEC 60601-1:2020 Elektrisk utrustning för medicinskt bruk - Del 1: Allmänna krav gällande grundläggande säkerhet och nödvändig prestanda
	MRT-villkorlig	Symbolen MRT-villkorlig, och/eller termen "MRT-villkorlig" ska omfattas av enhetsmärkningen och lista tillstånd under vilka en medicinteknisk produkt som förväntas göra entré i MRT-miljön (eller en patient med ett implantat eller en medicinteknisk produkt som är fastsatt till eller bärs av patienten) kan säkert göra entré i MRT-miljön som beskrivs 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
	MRT-villkorlig	För att identifiera ett objekt som inte medför oacceptabla risker inom definierade villkor för patienten, medicinsk personal eller andra personer inom MRT-miljön.	62570-7.3.2	IEC TR 60878:2022 – Grafiska symboler för elektrisk utrustning inom vården
	Ej MRT-säker	För att identifiera ett objekt som medför oacceptabla risker för patienten, medicinsk personal eller andra personer inom MRT-miljön	62570-7.3.3	IEC TR 60878:2022 – Grafiska symboler för elektrisk utrustning inom vården
	Försiktighet	Anger att försiktighet är nödvändig när produkten används eller noggrant övervakande där symbolen är placerad, eller att den aktuella situationen kräver operatörens uppmärksamhet eller åtgärd för att undvika oönskade konsekvenser	5.4.4	ISO 7000:2019/EN ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information som ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav
	Allvarlig varningsskylt	För att beteckna en allvarlig varning	W001	ISO 7000:2019/ISO 7010:2019 Grafiska symboler – Säkerhetsfärger och säkerhetssymboler – Registrerade säkerhetsskyltar
	OBS! Het yta	För att ange att det markerade objektet kan vara hett och endast bör beröras med försiktighet.	5041	IEC TR 60878:2022 – Grafiska symboler för elektrisk utrustning inom vården
	Växelström	Anger på typskylten att utrustningen endast är lämplig för växelström, samt för att identifiera relevanta terminaler.	5032	IEC TR 60878:2022 – Grafiska symboler för elektrisk utrustning inom vården
	Likström	Anger på typskylten att utrustningen endast är lämplig för likström, samt för att identifiera relevanta terminaler.	5031	IEC TR 60878:2022 – Grafiska symboler för elektrisk utrustning inom vården
A	Elektrisk strömstyrka (amp)	För att ange grundenheten för elektrisk ström.	Ej tillämpl.	

	Ekvipotentialitet	För att identifiera de terminaler som, när de kopplas ihop, sammanför de olika delarna av en utrustning eller ett system till samma potential, men inte nödvändigtvis är jordpotentialen, t.ex. för lokal anknäring.	5021	IEC TR 60878:2022 – Grafiska symboler för elektrisk utrustning inom vården
	Jordning	För att identifiera en jordterminal	5017	IEC TR 60878:2022 – Grafiska symboler för elektrisk utrustning inom vården
	Patientansluten del av typ BF	För att identifiera en patientansluten del av typ BF	5333	IEC TR 60878:2022 – Grafiska symboler för elektrisk utrustning inom vården
	Begränsning för atmosfäriskt tryck	Anger det område för atmosfäriskt tryck, för vilket den medicintekniska produkten säkert kan exponeras.	5.3.9	EN ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information som ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav
	Begränsning för luftfuktighet	Anger det fuktighetsområde, för vilket den medicintekniska produkten säkert kan exponeras.	5.3.8	EN ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information som ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav
	"PÅ" (ström)	För att ange anslutning till strömförsörjningen, åtminstone för nätströmbrytare eller deras positioner, och i alla de fall där säkerhet är inblandad.	5007	IEC TR 60878:2022 – Grafiska symboler för elektrisk utrustning inom vården
	"AV" (ström)	För att ange avstängning från strömförsörjningen, åtminstone för nätströmbrytare eller deras positioner, och i alla de fall där säkerhet är inblandad.	5008	IEC TR 60878:2022 – Grafiska symboler för elektrisk utrustning inom vården
	Standby-läge	För att identifiera strömbrytaren eller strömbrytarens läge, genom vilken en del av utrustningen är påslagen för att bringa den i standby-läge.	5009	IEC TR 60878:2022 – Grafiska symboler för elektrisk utrustning inom vården
	Varning, laserstråle	För att varna för radioaktiva material eller joniserande strålning.	W003	IEC TR 60878:2022 – Grafiska symboler för elektrisk utrustning inom vården
	Magnetfält	För att ange specifika faror som har att göra med starka befintliga magnetfält.	W006	ISO 7010:2019 Grafiska symboler – Säkerhetsfärger och säkerhetssymboler – Registrerade säkerhetsskyltar
	Farlig spänning	För att ange risker som uppstår från farliga spänningar.	5036	IEC TR 60878:2022 – Grafiska symboler för elektrisk utrustning inom vården
	Varning! Risk för elektrisk stöt	För att identifiera utrustning som löper risk för elektriska stöt.	6042	ISO 7000:2019/IEC 60417:2002 – Grafiska symboler som ska användas på utrustningen
	Elektronisk utrustning: Kassera enligt gällande föreskrifter	Anger elektronisk utrustning som ska kasseras enligt gällande föreskrifter.	4.1 b) 2)	EN 50419:2022 – Märkning av elektrisk utrustning enligt artikel 11(2) i direktiv 2002/96/EG (WEEE)
IPX0	Inte skyddad mot inträngande av vätska	Anger att skydd mot inträngande vätska inte finns.	Ej tillämpl.	IEC 60529:2019 – Grader av skydd genom kapsling (IP-kod)
	Icke-joniserande elektromagnetisk strålning	För att ange generellt förhöjda, potentiellt farliga nivåer av icke-joniserande strålning, eller för att ange utrustning eller system.	5140	IEC TR 60878:2022 – Grafiska symboler för elektrisk utrustning inom vården
	Positioneriering med pilar	Symbolen anger hur produkten är inställd i förhållande till patienten. Patienten ska kunna se denna symbol med pilar som pekar mot dennes fötter. LEFT (VÄNSTER) anger att produktens vänstra sida är inriktad mot patientens vänstra sida. RIGHT (HÖGER) anger att produktens högra sida är inriktad mot patientens högra sida.	Ej tillämpl.	
	Förbjudet att skjuta framåt	För att förhindra att man trycker mot ett objekt	P017	ISO 7010:2019 Grafiska symboler – Säkerhetsfärger och säkerhetssymboler – Registrerade säkerhetsskyltar
	Ingen åtkomst till patienter med aktiva implanterade hjärtprodukter	Patienter med en hjärtstimulator, eller ett liknande aktivt implanterat ska inte hanteras eller exponeras för produkten.	P007	ISO 7010:2019 Grafiska symboler – Säkerhetsfärger och säkerhetssymboler – Registrerade säkerhetsskyltar

	Litiumjonbatterier	Litiumjonceller eller batterier inuti dessa respektive förpackade med utrustning	7.1.5.5	IATA-regleringar om farligt gods
	Magnetiskt material	Förvara inte i närheten av kompassdetektorprodukt i flygplan	7.4.1	IATA-regleringar om farligt gods
	Risk för klämskada	För att ange risk för klämskada	Ej tillämpl.	ISO 7010:2019 Grafiska symboler – Säkerhetsfärger och säkerhetssymboler – Registrerade säkerhetsskyltar
	Allmän förbudsskylt	För att beteckna en förbjuden åtgärd	P001	ISO 7010:2019 Grafiska symboler – Säkerhetsfärger och säkerhetssymboler – Registrerade säkerhetsskyltar
	Skylt för allmänna obligatorisk åtgärd	För att beteckna en obligatorisk åtgärd	M001	ISO 7010:2019 Grafiska symboler – Säkerhetsfärger och säkerhetssymboler – Registrerade säkerhetsskyltar
	Se användarhandboken/häftet	För att visa att användarhandboken/häftet med bruksanvisning måste läsas	M002	ISO 7010:2019 Grafiska symboler – Säkerhetsfärger och säkerhetssymboler – Registrerade säkerhetsskyltar
	RCM överensstämmelsemärke	Anger överensstämmelse till ACMA (Australien och Nya Zeeland) reglerande förordningar, märkningen är Regulatory Compliance Mark (RCM).	Ej tillämpl.	
	Överensstämmande med RoHS (Begränsning av farliga ämnen)	RoHS-regleringarna garanterar att produkter är säkra att använda på de europeiska marknaderna.	Ej tillämpl.	Begränsning av farliga ämnen i elektrisk och elektronisk utrustning (RoHS)
	KLASS 2 LASERPRODUKT OSYNLIG LASERSTRÅLNING TITTA INTE IN I STRÅLEN Produkten överensstämmer med IEC 60825-1: 2007-03 v. 2.0 och med 21CFR 1040.10 och 1040.11, med undantag för avvikelser avseende meddelande nr 50 om laser, från den 24 juni 2007. Max. utdata: <1,0 mW, 635,0 nm	För att ange laserstrålningsfara	Ej tillämpl.	IEC 60825-1:2014 – Laserprodukters säkerhet – Del 1: Klassificering av utrustning och krav
	Direktlinje	Visar information för kundtjänstkontakt.	Ej tillämpl.	
	Nedre ändplatta	Indikerar nedre ändplatta på den medicintekniska produkten.	Ej tillämpl.	
	Övre ändplatta	Anger övre ändplatta på den medicintekniska produkten.	Ej tillämpl.	
	Innehåller ftalater eller förekomst av ftalater	För att ange att utrustningen innehåller den angivna produkten eller substansen.	2725	IEC TR 60878:2022 – Grafiska symboler för elektrisk utrustning inom vården
	Inget latex	För att ange att utrustningen inte innehåller den angivna produkten eller substansen.	Ej tillämpl.	
	Symbol avseende farliga ämnen för koboltmaterial	Anger att materialet är ett farligt ämne på märkningen.	5.4.10	EN ISO 15223 1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av medicintekniska produkter, märkning och information som ska tillhandahållas – Del 1: Allmänna krav
	Material	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
	Material: Anodiserat aluminium, aluminiumlegering	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
	Material: Akrylobutadienstyren	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
	Material: Aluminium, aluminiumlegering	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
	Material: Aluminiumoxid	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
	Material: Alkyleneoxidsampolymer	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
	Material: Kalciumfosfat	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	

MATL CoCr	Material: Kobolt-krom-molybden-legering, kobolt-krom	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL COL	Material: Kollagen	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL CP Ti	Material: Kommersiellt ren titan, olika graderingar	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL DLC	Material: Diamantliknande beläggning, diamantliknande kol	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL HA	Material: Hydroxiapatit	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL Lexan PC	Material: Lexan polykarbonatplast	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL MP35N	Material: Nickel-kobolt-krom-molybden-legering	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL Nitronic 60	Material: Nitronic 60 rostfritt stål	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL NITi	Material: Nickel/titanlegering, nitinol	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL Nylon 11	Material: Nylon 11	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL Parylene-C	Material: Parylen-C-plast	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL PC	Material: Polykarbonat	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL PDMS	Material: Polydimetylsiloxan	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL PEEK	Material: Polyeter-eter-keton	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL PEEK Optima LT1	Material: Anger att användaren måste läsa bruksanvisningen för viktig varningsinformation, såsom varningar och försiktighetsåtgärder som av olika skäl inte kan anges på själva den medicintekniska produkten.	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL PEEK Optima LT1CA30	Material: Kolfiberförstärkt polyeter-eter-keton	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL PEEK Scoria	Material: Polyeter-eter-keton Scoria	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL PEI	Material: Polyeterimid	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL PET	Material: Polyetylenetereftalat	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL PMMA	Material: Polymetylmetakrylat	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL Polyurethane	Material: Polyuretan	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL PPSU	Material: Polyfenylsulfon	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL PPSU/PEI	Material: Polyfenylsulfon/polyeterimid	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL PVC	Material: Polyvinylklorid	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL Radel	Material: Radel polyfenylsulfon, olika typer	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL Si	Material: Kisel	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL SS	Material: Rostfritt stål, olika graderingar	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL Ta	Material: Tantal	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL TCP	Material: Trikalciumfosfat, kalciumfosfat	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL Ti	Material: Titan	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL Ti-6Al-4V	Material: Titanlegering	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL Ti-6Al-4V ELI	Material: Titanlegering	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL TPS	Material: Titanplasmastray	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL UHMWPE	Material: Polyetylen med ultrahög molekylvikt	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	
MATL ZrO2	Material: Zirkoniumdioxid	Anger tillverkningsmaterialet.	Ej tillämpl.	