



**Norme
internationale**

ISO 5832-1

**Implants chirurgicaux — Matériaux
métalliques —**

Partie 1:

Acier inoxydable corroyé

Implants for surgery — Metallic materials —

Part 1: Wrought stainless steel

**Sixième édition
2024-04**

iteh Standards
(<https://standards.iteh.ai>)
Document Preview

[ISO 5832-1](https://standards.iteh.ai/catalog/standards/iso/5f30b6c9-bca2-40d7-8137-0d4ce98863f2/iso-5832-1)

<https://standards.iteh.ai/catalog/standards/iso/5f30b6c9-bca2-40d7-8137-0d4ce98863f2/iso-5832-1>

iTeh Standards
(<https://standards.iteh.ai>)
Document Preview

[ISO 5832-1](https://standards.iteh.ai/catalog/standards/iso/5f30b6c9-bca2-40d7-8137-0d4ce98863f2/iso-5832-1)

<https://standards.iteh.ai/catalog/standards/iso/5f30b6c9-bca2-40d7-8137-0d4ce98863f2/iso-5832-1>



DOCUMENT PROTÉGÉ PAR COPYRIGHT

© ISO 2024

Tous droits réservés. Sauf prescription différente ou nécessité dans le contexte de sa mise en œuvre, aucune partie de cette publication ne peut être reproduite ni utilisée sous quelque forme que ce soit et par aucun procédé, électronique ou mécanique, y compris la photocopie, ou la diffusion sur l'internet ou sur un intranet, sans autorisation écrite préalable. Une autorisation peut être demandée à l'ISO à l'adresse ci-après ou au comité membre de l'ISO dans le pays du demandeur.

ISO copyright office
Case postale 401 • Ch. de Blandonnet 8
CH-1214 Vernier, Genève
Tél.: +41 22 749 01 11
E-mail: copyright@iso.org
Web: www.iso.org

Publié en Suisse

Sommaire

Page

Avant-propos	iv
Introduction	v
1 Domaine d'application	1
2 Références normatives	1
3 Termes et définitions	1
4 Composition chimique	2
4.1 Échantillons pour essai	2
4.2 Analyse à la coulée	2
5 Microstructure à l'état entièrement recuit	3
5.1 Grosseur de grain	3
5.2 Microstructure	3
5.3 Teneur en inclusions	3
6 Propriétés mécaniques	3
6.1 Éprouvettes	3
6.2 Essai de traction	3
6.3 Longueur entre repères	3
7 Méthodes d'essai	3
Bibliographie	6

iTech Standards
(<https://standards.iteh.ai>)
Document Preview

[ISO 5832-1](https://standards.iteh.ai/catalog/standards/iso/5f30b6c9-bca2-40d7-8137-0d4ce98863f2/iso-5832-1)

<https://standards.iteh.ai/catalog/standards/iso/5f30b6c9-bca2-40d7-8137-0d4ce98863f2/iso-5832-1>

Avant-propos

L'ISO (Organisation internationale de normalisation) est une fédération mondiale d'organismes nationaux de normalisation (comités membres de l'ISO). L'élaboration des Normes internationales est en général confiée aux comités techniques de l'ISO. Chaque comité membre intéressé par une étude a le droit de faire partie du comité technique créé à cet effet. Les organisations internationales, gouvernementales et non gouvernementales, en liaison avec l'ISO participent également aux travaux. L'ISO collabore étroitement avec la Commission électrotechnique internationale (IEC) en ce qui concerne la normalisation électrotechnique.

Les procédures utilisées pour élaborer le présent document et celles destinées à sa mise à jour sont décrites dans les Directives ISO/IEC, Partie 1. Il convient, en particulier, de prendre note des différents critères d'approbation requis pour les différents types de documents ISO. Le présent document a été rédigé conformément aux règles de rédaction données dans les Directives ISO/IEC, Partie 2 (voir www.iso.org/directives).

L'ISO attire l'attention sur le fait que la mise en application du présent document peut entraîner l'utilisation d'un ou de plusieurs brevets. L'ISO ne prend pas position quant à la preuve, à la validité et à l'applicabilité de tout droit de brevet revendiqué à cet égard. À la date de publication du présent document, l'ISO n'avait pas reçu notification qu'un ou plusieurs brevets pouvaient être nécessaires à sa mise en application. Toutefois, il y a lieu d'avertir les responsables de la mise en application du présent document que des informations plus récentes sont susceptibles de figurer dans la base de données de brevets, disponible à l'adresse www.iso.org/brevets. L'ISO ne saurait être tenue pour responsable de ne pas avoir identifié tout ou partie de tels droits de propriété.

Les appellations commerciales éventuellement mentionnées dans le présent document sont données pour information, par souci de commodité, à l'intention des utilisateurs et ne sauraient constituer un engagement.

Pour une explication de la nature volontaire des normes, la signification des termes et expressions spécifiques de l'ISO liés à l'évaluation de la conformité, ou pour toute information au sujet de l'adhésion de l'ISO aux principes de l'Organisation mondiale du commerce (OMC) concernant les obstacles techniques au commerce (OTC), voir www.iso.org/avant-propos.

Le présent document a été élaboré par le comité technique ISO/TC 150, *Implants chirurgicaux*, sous-comité SC 1, *Matériaux*, en collaboration avec le comité technique CEN/TC 285, *Implants chirurgicaux non actifs*, du Comité européen de normalisation (CEN) conformément à l'Accord de coopération technique entre l'ISO et le CEN (Accord de Vienne).

Cette sixième édition annule et remplace la cinquième édition (ISO 5832-1:2016) qui a fait l'objet d'une révision technique.

Les principales modifications sont les suivantes:

- l'introduction a été mise à jour;
- les références normatives ont été mises à jour;
- dans le [Tableau 1](#), l'exigence pour le silicium a été modifiée en 0,75 max;
- dans le [Tableau 1](#), l'exigence pour le cobalt a été ajoutée;
- dans le [Tableau 4](#), les exigences relatives aux propriétés mécaniques ont été mises à jour;
- le présent document a été harmonisé avec la série ISO 5832.

Une liste de toutes les parties de la série ISO 5832 se trouve sur le site web de l'ISO.

Il convient que l'utilisateur adresse tout retour d'information ou toute question concernant le présent document à l'organisme national de normalisation de son pays. Une liste exhaustive desdits organismes se trouve à l'adresse www.iso.org/fr/members.html.

Introduction

Bien qu'il n'existe pas de matériaux pour implants n'ayant pas montré d'effets indésirables, une longue expérience clinique avec le matériau présenté dans le présent document a montré qu'un niveau acceptable de réponse biologique peut être attendu, lorsque le matériau est utilisé pour des applications appropriées. Néanmoins, le présent document couvre la matière première et les dispositifs médicaux non finis, pour lesquels la conception et la fabrication du dispositif peuvent influencer sur la réponse biologique.

iTeh Standards
(<https://standards.iteh.ai>)
Document Preview

[ISO 5832-1](https://standards.iteh.ai/catalog/standards/iso/5f30b6c9-bca2-40d7-8137-0d4ce98863f2/iso-5832-1)

<https://standards.iteh.ai/catalog/standards/iso/5f30b6c9-bca2-40d7-8137-0d4ce98863f2/iso-5832-1>

