









ST.330.120






Português  Paralelizadores





Español  Paralelizadores

English  Direction Indicator

Italiano  Indicatore di Direzione

Simbologia Symbology Simbología Simbologia Symbolik Symboles	Descrição / Description / Descripción / Descrizione / Beschreibung / Description
	Tamanho do produto / Product size / Tamaño del producto / Dimensioni del prodotto / Produktmaße / Taille du produit
	Código do produto / Product code / Código del producto / Codice del prodotto / Produktcode / Code du produit
	Número do lote / Batch Number / Número de Partida / Numero di lotto / Chargennummer / Numéro de lot
	Data de fabricação / Date of manufacture / Fecha de fabricación / Data di fabbricazione / Herstellungsdatum / Date de fabrication
	Prazo de validade / Shelf life / Plazo de validad / Durata di conservazione / Mindesthaltbarkeit / Date de péremption
	Quantidade / Quantity / Cantidad / Quantità / Qualität / Quantité
	Material de fabricação do produto / Material used / Material de fabricación del producto / Materiale di fabbricazione del prodotto / Herstellungsmaterial des Produkts / Matériau de base du produit
	Não estéril / Non-sterile / No estéril / Non sterile / Nicht steril / Non stérile

Simbologia Symbology Simbología Simbologia Symbolik Symboles	Descrição / Description / Descripción / Descrizione / Beschreibung / Description
	Consulte as instruções de utilização / Refer to instructions for use / Consulte las instrucciones de utilización / Consultare le istruzioni per l'uso / Siehe Bedienungsanleitung / Consulter les instructions d'utilisation
	Limite superior de temperatura / Upper limit of temperature / Limite superior de temperatura / Limite di temperatura massima / Maximaltemperatur / Limite de température supérieure
	Conservar seco / Keep dry / Consérvelo seco / Conservare in luogo asciutto / Trocken lagern / Garder au sec
	Manter afastado da luz solar / Keep protected from sunlight / Manténgalo lejos de la luz solar / Tenere al riparo dalla luce solare / Vor Sonneneinstrahlung schützen / Conserver à l'abri de la lumière solaire
	Não utilizar se a embalagem estiver danificada / Do not use if package is damaged / No lo utilice si el envoltorio está dañado / Non utilizzare se la confezione originale è danneggiata / Bei beschädigter Verpackung Produkt nicht verwenden / Ne pas utiliser si l'emballage a été abîmé

Simbologia Symbology Simbología Simbologia Symbolik Symboles	Descrição / Description / Descripción / Descrizione / Beschreibung / Description
	Marcação CE para comercialização na Comunidade Europeia / CE Mark for European Community market / Marca CE para comercialización en la Comunidad Europea / Marchio CE per la commercializzazione in Europa / CE Kennzeichen zum Vertrieb in der Europäischen Gemeinschaft / Marquage CE pour une commercialisation en Europe
	Notificação exigida pelo FDA para comercialização nos Estados Unidos / Notification required by FDA for United States market / Notificación exigida por el FDA para comercialización en los Estados Unidos / Notifica necessaria per la commercializzazione negli Stati Uniti / Vom FDA geforderte Kennzeichnung für den Vertrieb in den USA / Notification exigée par FDA pour une commercialisation aux États-Unis
	Representante na Comunidade Europeia / Representative in the European Community / Representante en la Comunidad Europea / Rappresentante nella Comunità europea / Vertreter in der Europäischen Gemeinschaft / Représentant dans la Communauté Européenne
	Fabricante / Manufacturer / Fabricante / Produttore / Hersteller / Fabricant

Este dispositivo destina-se a procedimento especializado, que deve ser executado por profissionais habilitados em Implantodontia. Para melhores resultados, utilize o produto com o conhecimento das técnicas adequadas. Execute-as sempre em condições apropriadas, incluindo ambiente cirúrgico.

DESCRIÇÃO

Os Paralelizadores Neodent possuem formato cilíndrico com medidas diferentes nos diâmetros das extremidades separadas por um anel com diâmetro maior. Este anel tem um pequeno orifício para passar e amarrar um fio dental para segurança. Os Paralelizadores Neodent são fabricados em liga de titânio segundo a norma ASTM F136, fornecidos não estéreis e podem ser reutilizados, segundo as orientações e cuidados constantes nestas instruções de uso.

APLICAÇÕES

O Paralelizador Neodent é um instrumental utilizado em cirurgias odontológicas para verificar a angulação das perfurações. O Paralelizador Neopronto Neodent é um instrumental utilizado em cirurgias odontológicas para verificar a posição das perfurações em relação ao arco antagonista.

CONTRAINDICAÇÃO

Os Paralelizadores Neodent não apresentam contraindicações, desde que suas finalidades sejam seguidas corretamente.

MANUSEIO

Antes de usar o produto, é recomendado amarrar um fio no orifício central para evitar um deslocamento e risco de deglutição do mesmo pelo paciente. Depois da perfuração com a Broca Lança 2.0mm, o paralelizador é introduzido na perfuração pela menor extremidade para verificar o ângulo da perfuração. Após a perfuração com a última broca referente ao diâmetro do implante selecionado, introduza o paralelizador em sua extremidade maior para verificar novamente o ângulo da perfuração. Quando utilizado com Implantes CM, a porção média indica também o diâmetro da porção cervical do Implante. O Paralelizador Neopronto é utilizado junto com o Guia Cirúrgico Neopronto, para verificar o paralelismo entre implantes e a oclusão. Depois de colocar o Guia Cirúrgico, o paralelizador é introduzido na perfuração pela menor extremidade.

HIGIENIZAÇÃO

Os instrumentais cirúrgicos devem ser corretamente higienizados após cada utilização. Não deixe o produto em contato com a umidade além do tempo necessário para a higienização. Para tal, proceda da seguinte forma: 1º passo: Mergulhe totalmente a peça em detergente enzimático (diluído de acordo com o fabricante). 2º passo: Lave em lavadora ultrassônica por aproximadamente 10 a 15 minutos. 3º passo: Enxágue com água destilada em abundância, até retirar completamente os resíduos da solução. Recomenda-se a utilização escovas de nylon. 4º passo: Seque com um pano limpo e seco ou com ar comprimido. 5º passo: Realize uma inspeção visual, observando se há falhas no processo de limpeza. Se ainda houver resíduos, a peça deve ser novamente imersa em detergente • 1º passo • e, se necessário, a limpeza deve ser feita com o auxílio de uma escova de nylon. Repita a sequência de enxágue e secagem. 6º passo: Se aplicável, coloque o produto em estojos apropriado devidamente higienizado e seco. 7º passo: Selecione a embalagem de acordo com o processo de esterilização. Utilize preferencialmente embalagem autosselante de papel grau cirúrgico com filme laminado. ATENÇÃO: Não utilize produtos desincrustantes, evitar secar peças que ainda contenham resíduos da solução de limpeza, pois esses procedimentos favorecem a oxidação. O uso de escovas de aço é desaconselhável.

ESTERILIZAÇÃO

Este produto é acondicionado em embalagem tipo blister (filme e papel grau cirúrgico) vendido unitariamente. É reutilizável, fornecido não estéril e deve, portanto, ser esterilizado antes da utilização. Esterilize o produto na véspera ou no dia do procedimento. Recomenda-se, preferencialmente, seguir o método de esterilização por autoclave a vapor e, ainda, os parâmetros e procedimentos estabelecidos na norma BS EN ISO 17665-1:2006 (Sterilization of health care products. Moist heat. Requirements for the development, validation and routine control of a sterilization process for medical devices). Parâmetros recomendados: 121 °C, 30 min, em 1 atm. Alternativamente, pode-se proceder conforme o manual de instruções do fabricante da autoclave. Validade da esterilização: 7 a 15 dias, desde que o produto seja acondicionado em ambiente limpo, seco e longe da ação do sol.

FORMA DE APRESENTAÇÃO E ESTERILIZAÇÃO

Os Paralelizadores Neodent são acondicionados em embalagem tipo blister (filme e papel grau cirúrgico) e são fornecidos unitariamente e não estéreis.

PRECAUÇÕES

- Não utilize o produto se a embalagem estiver violada.
- Este produto deve ser utilizado estéril.
- Melhores resultados são obtidos com a utilização da sequência de produtos Neodent. A utilização de instrumentais e/ou Componentes Protéticos de outros fabricantes não assegura a perfeita função do Sistema de Implante Neodent e isenta qualquer garantia do produto.
- O planejamento inadequado pode comprometer o desempenho do conjunto Implante/Prótese resultando em falhas do sistema, como perda ou fratura do Implante, afrouxamento ou fratura dos Parafusos Protéticos.

EFEITOS ADVERSOS

Efeitos adversos apenas ocorrerão se a escolha do instrumental for indevida, podendo ocasionar danos à sequência cirúrgica do implante a ser instalado.

CUIDADOS PÓS-OPERATÓRIOS E MANUTENÇÃO

Orientar o paciente quanto à necessidade de realizar um acompanhamento profissional após a cirurgia e obedecer às orientações sobre cuidados, higiene e prescrição de medicamentos. Estas orientações são de responsabilidade do profissional.

CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO

Este produto deve ser armazenado em local limpo e seco, em temperatura máxima de 40 °C e protegido de radiação solar direta.

DESCARTE DE MATERIAIS

Todos os produtos e materiais de consumo utilizados na cirurgia para a instalação de Implantes dentários podem colocar em risco a saúde de quem os manuseia, após a utilização. Antes de descartá-los no meio ambiente, recomenda-se consultar e cumprir a legislação vigente.

PRAZO DE VALIDADE

Indicado no rótulo.

VIDA ÚTIL

Este produto deve ser descartado quando perder sua funcionalidade.

Lei federal Norte Americana restringe a venda deste dispositivo a dentistas ou médicos.

Nem todos os produtos estão disponíveis em todos os países. Favor contactar seu distribuidor autorizado.

This device is intended for a specialized procedure, which should be performed by professionals qualified in Dental Implants. For optimum results, use the product knowing the appropriate techniques. Always apply them under appropriate conditions, also in an operating room atmosphere.

DESCRIPTION

The Neodent Direction Indicators present cylindrical shape with different tip diameters separated by a ring with a larger diameter. This ring has a small hole for flossing and safety. These products are manufactured in titanium alloy according to ASTM F136.

APPLICATIONS

The Neodent Direction Indicator is a surgical instrument used to verify the perforation angulation. The Neodent Neopronto Direction Indicator is a surgical instrument used to verify perforation position in relation to antagonist arch.

CONTRAINDICATIONS

This product does not show contraindications, provided that it is properly used for the aimed purposes.

HANDLING

Before using the Neodent Direction Indicator, it is recommended tie a floss on the central orifice of the product to avoid displacement and risk of swallowing by the patient. After drilling with Drill 2.0mm, the Direction Indicator is inserted into the perforation by the smaller tip to verify the perforation angulation. After drilling with Drill 3.0mm, it is introduced the Direction Indicator into the larger tip, verifying again the perforation angulation. When used with CM Implants, the middle portion also indicates the diameter of the cervical portion of the Implant. The Neodent Neopronto Direction Indicator is used with the Neopronto Surgical Guide to verify the parallelism between Implants and occlusion. After fitting the Surgical Guide, the Direction Indicator is inserted into the perforation by the smaller tip.

SANITATION

The surgical instrumentation should be properly sanitized after its utilization. Do not let the product contact moisture beyond the time required for the sanitation. For such, proceed as follows: Step 1: Submerge the parts fully into

enzymatic detergent (diluted according to the manufacturer). Step 2: Wash in ultrasonic washer for approximately 10 to 15 minutes. Step 3: Rinse with plenty of distilled water until the solution wastes are fully removed. The utilization of nylon brushes is recommended. Step 4: Dry with a clean and dry cloth or with compressed air. Step 5: Perform a visual inspection, watching if there are faults in the cleaning process. If any wastes are still left, the part should be submerged again in detergent - step 1 - and if necessary, the cleaning should be made with the help of a nylon brush. Repeat the rinsing and drying sequence. Step 6: If applicable, place the product in a suitable case duly sanitized and dried. Step 7 - Select the package according to the sterilization process. Use preferably a self-sealing package if surgical grade paper with laminated film. ATTENTION: Do not use descaling products and avoid drying parts still containing cleaning solution wastes because such procedures favor oxidation. Also, the use of steel brushes is not recommended.

STERILIZATION

This product is unitarily provided, conditioned in blister (surgical grade film and paper type) packing. It is reusable, delivered non-sterile and should, therefore, be sterilized before use. Sterilize the product on the day before or on the day of the procedure. We preferably recommend following the sterilization method by steam autoclaving and, yet, the parameters and procedures established in standard ISO 17665-1:2006 - Sterilization of health care products. Moist heat. Requirements for the development, validation and routine control of a sterilization process for medical devices. Suitable parameters: 121°C, 30 min, at 1 atm. Alternatively, can proceed according to the instruction manual of the manufacturer of the autoclave. Sterilization validity: 7 to 15 days, provided that the product is conditioned in a clean, dry environment away from the sunlight

PRESENTATION AND STERILIZATION

It is supplied unitarily, conditioned in a blister type package (surgical grade paper and film) and delivered non-sterile.

PRECAUTIONS

- Do not use the product if the package has been violated.
- This product should be used in its sterile condition.
- Better results are achieved with the utilization of the Neodent products sequence. The utilization of instrumentations and/or prosthetic components from other manufacturers does not assure the perfect function of the Neodent Implant System and voids any product guarantee.
- The improper planning may endanger the Implant/prosthesis set performance resulting in faults in the system, such as Implant loss or fracture, loosening or fracturing of the Prosthetic Screws.

ADVERSE EFFECTS

Adverse effects will only occur if the instrumentation selection and use are improper.

POST-OPERATIVE PRECAUTIONS AND MAINTENANCE

Instruct the patient as to the need of a professional medical monitoring after the surgery and to obey the guidelines regarding the precautions, hygiene and prescription of drugs. These guidelines are the responsibility of the professional in charge.

STORAGE CONDITIONS

This product should be stored in a clean and dry location, in a maximum temperature of 40°C and protected from direct sunlight.

DISPOSAL OF MATERIAL

Every product and consumable used during the surgery for the installation of dental implants may endanger the health of those who handle them after use. Before discarding them into the environment, it is recommended to take a look at the current legislation and adhere to it.

DATE OF EXPIRATION

Written on the label.

LIFE CYCLE

This product should be disposed of when it loses its functionality.

Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a licensed dentist or physician.

Not all products are available in all countries. Please, contact the authorized distributor.

Este dispositivo se destina a procedimiento especializado que debe ser ejecutado por profesionales habilitados en Implantodontia. Para mejores resultados, utilice el producto con el conocimiento de las técnicas adecuadas. Ejecútelas siempre en condiciones apropiadas, incluyendo ambiente quirúrgico.

DESCRIPCIÓN

Los Paralelizadores Neodent poseen formato cilíndrico con medidas diferentes en los diámetros de las extremidades separadas por un anillo con diámetro mayor. Este anillo tiene un pequeño orificio para pasar y amarrar un hilo dental para seguridad. Los Paralelizadores Neodent se fabrican en aleación de titanio según la norma ASTM F136, se suministran no estériles y pueden ser reutilizados, según las orientaciones y cuidados constantes en estas instrucciones de uso.

APLICACIONES

El Paralelizador Neodent es un instrumental utilizado en cirugías odontológicas para verificar la angulación de las perforaciones. El Paralelizador Neopronto Neodent es un instrumental utilizado en cirugías odontológicas para verificar la posición de las perforaciones en relación al arco antagonista.

CONTRAINDICACIONES

Los Paralelizadores Neodent no presentan contraindicaciones, siempre y cuando se sigan correctamente sus finalidades.

MANIPULACIÓN

Antes de utilizar el producto, se recomienda amarrar un hilo en el orificio central para evitar un desplazamiento y riesgo de deglución del mismo por el paciente. Después de la perforación con la Fresa Lanza 2.0mm, el Paralelizador se introduce en la perforación por la menor extremidad para comprobar el ángulo de la perforación. Tras la perforación con la última Fresa referente al diámetro del Implante seleccionado, introduzca el Paralelizador en su extremidad mayor para verificar de nuevo el ángulo de la perforación. Cuando utilizado con Implantes CM, la porción media indica también el diámetro de la porción cervical del Implante. El Paralelizador Neopronto se utiliza junto con la Guía Quirúrgica Neopronto, para verificar el paralelismo entre Implantes y la oclusión. Después de colocar la Guía Quirúrgica, el Paralelizador se introduce en la perforación por la menor extremidad.

HIGIENIZACIÓN

Los instrumentales quirúrgicos deben ser correctamente higienizados, después de cada utilización. No deje el producto en contacto

con la humedad más tiempo que lo necesario para la higienización. Proceda de la siguiente manera: 1^{er} paso: Sumerja totalmente la pieza en detergente enzimático (diluído de acuerdo con las indicaciones del fabricante). 2^o paso: Lave en lavadora ultrasónica, entre 10 y 15 minutos, aproximadamente. 3^{er} paso: Enjuague con agua destilada en abundancia, hasta eliminar por completo los residuos de la solución. Se recomienda la utilización de cepillos con cerdas de nylon. 4^o paso: Seque con un paño limpio y seco o con aire comprimido. 5^o paso: Realice una inspección visual y observe si hay fallas en el proceso de limpieza. Caso aún queden residuos, la pieza debe ser nuevamente sumergida en detergente • 1^{er} paso - y, si es necesario, la limpieza debe hacerse con el auxilio de un cepillo con cerdas de nylon. Repita la secuencia de enjuague y secado. 6^o paso: Si es posible, coloque el producto en estuche apropiado debidamente higienizado y seco. 7^o paso: Seleccione el envoltorio de acuerdo con el proceso de esterilización. Utilice, preferentemente, envoltorio autosellable de papel grado quirúrgico con película laminada. ATENCIÓN: No utilice productos desincrustantes, evite secar piezas que aún contengan residuos de la solución de limpieza, puesto que esos procedimientos favorecen la oxidación. No se aconseja el uso de cepillos con cerdas de acero.

ESTERILIZACIÓN

Este producto es empaquetado en envoltorio tipo sobre (película y papel grado quirúrgico), vendido unitariamente. Es reutilizable, suministrado no estéril y debe, por lo tanto, ser esterilizado antes de su uso. Esterilice el producto el día anterior o el mismo día del procedimiento. Se recomienda, de preferencia, seguir el método de esterilización en autoclave a vapor y seguir, además, los parámetros y procedimientos establecidos en la norma BS EN ISO 17665-1:2006 (Sterilization of health care products. Moist heat. Requirements for the development, validation and routine control of a sterilization process for medical devices). Como alternativa, se puede proceder conforme el manual de instrucciones del fabricante de la autoclave. Parámetros recomendados: 121 °C, 30 min, en 1 atm. Validez de la esterilización: de 7 a 15 días, siempre y cuando el producto sea acondicionado en ambiente limpio, seco y no sea expuesto a la luz solar.

FORMA DE PRESENTACIÓN Y ESTERILIZACIÓN

Los Paralelizadores Neodent se acondicionan en embalaje tipo sobre (película y papel grado quirúrgico) y se suministran en forma unitaria no estériles.

PRECAUCIONES

- No utilice el producto si el envoltorio está violado.
- Este producto debe ser utilizado estéril.
- Mejores resultados se obtienen mediante la utilización de la secuencia de productos Neodent. El uso de instrumentales y/o componentes protésicos de otros fabricantes no asegura la perfecta función del Sistema de Implantes Neodent e invalida cualquier garantía del producto.
- La planificación inadecuada puede comprometer el desempeño del conjunto Implante/Prótesis, dando lugar a fallas del sistema, como pérdida o fractura del Implante, aflojamiento o fractura de los Tornillos Protésicos.

EFFECTOS ADVERSOS

Efectos adversos sólo ocurrirán si la elección del instrumental fuere inadecuada, pudiendo causar daños a la secuencia quirúrgica del Implante que se instalará.

CUIDADOS POSTOPERATORIOS Y MANTENIMIENTO

Oriente al paciente sobre la necesidad de realizar un control profesional después de la cirugía y obedecer las orientaciones sobre cuidados, higiene y prescripción de medicamentos. Estas orientaciones quedan bajo la responsabilidad del profesional.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Este producto debe ser almacenado en lugar limpio y seco, a temperatura máxima de 40 °C y protegido de la radiación solar directa.

DESECHO DE MATERIALES

Todos los productos y materiales de consumo utilizados en la cirugía para la instalación de Implantes dentales pueden colocar en riesgo la salud de quien los maneja, después de la utilización. Antes de desecharlos en el medio ambiente, se recomienda que consulte y cumpla la legislación vigente.

PLAZO DE VALIDAD

Indicado en la etiqueta.

VIDA ÚTIL

Este producto debe ser desechado, cuando pierda su efectividad.

La ley federal norteamericana limita la venta de este dispositivo a dentistas y/o médicos.

No todos los productos están disponibles en todos los países. Por favor, póngase en contacto con su distribuidor autorizado.

Questo dispositivo è indicato per una procedura specializzata, che deve essere eseguita da professionisti qualificati con formazione specifica in materia di impianti dentali. Per ottenere risultati ottimali, utilizzare il prodotto se in possesso della competenza necessaria nelle tecniche adeguate. Applicarle nelle condizioni adeguate, incluso per quanto riguarda l'ambiente chirurgico.

DESCRIZIONE

Gli indicatori di direzione Neodent presentano una forma cilindrica con differenti diametri della punta separata da un anello con un diametro di maggiori dimensioni. L'anello è dotato di un piccolo foro per il filo interdentale e per la sicurezza. Questi prodotti sono fabbricati in lega di titanio conformemente alla norma ASTM F136.

APPLICAZIONI

L'indicatore di direzione Neodent è uno strumento chirurgico utilizzato per verificare l'angolatura della perforazione. L'indicatore di direzione Neopronto Neodent è uno strumento chirurgico utilizzato per verificare la posizione della perforazione in relazione all'arcata antagonista.

CONTROINDICAZIONI

Questo prodotto non presenta controindicazioni, a condizione di essere utilizzato correttamente per gli scopi indicati.

MANIPOLAZIONE

Prima di utilizzare l'indicatore di direzione Neodent, si consiglia di legare un filo interdentale al foro centrale del prodotto per evitare spostamenti e che il paziente corra il rischio di ingoiare delle parti. Dopo la perforazione con la fresa da 2,0 mm, l'indicatore di direzione viene inserito nella perforazione con la punta piccola per verificare l'angolatura della perforazione. Dopo la perforazione con la fresa da 3,0 mm, introdurre l'indicatore di direzione con la punta più grande, verificando nuovamente l'angolatura della perforazione. Durante l'utilizzo con gli impianti CM, la porzione centrale indica il diametro della porzione cervicale dell'impianto. L'indicatore di direzione Neopronto Neodent è utilizzato con la guida chirurgica Neopronto per verificare il parallelismo tra gli impianti e l'occlusione. Dopo l'inserimento della guida chirurgica, l'indicatore di direzione è inserito nella perforazione con la punta più piccola.

SANIFICAZIONE

Gli strumenti chirurgici devono essere sanificati adeguatamente dopo il loro utilizzo. Non lasciare il prodotto in ambiente umido oltre il tempo richiesto per la sanificazione. A tale scopo, procedere nel modo seguente: 1° passo: immergere interamente le parti nel detergente enzimatico (diluito in base alle indicazioni del fabbricante). 2° passo: lavarlo in un apparecchio di pulizia a ultrasuoni per circa 10-15 minuti. 3° passo: risciacquare con abbondante acqua distillata finché tutti i residui della soluzione sono stati completamente rimossi. È consigliato l'utilizzo di spazzole in nylon. 4° passo: asciugare con un panno pulito e secco o con aria compressa. 5° passo: eseguire un'ispezione visiva per verificare se sono presenti difetti nel processo di pulizia. Se sono rimasti alcuni residui, immergere nuovamente la parte nel detergente (1° passo) e se necessario eseguire la pulizia con l'aiuto di una spazzola di nylon. Ripetere la sequenza di risciacquo e asciugatura. 6° passo: eventualmente, riporre il prodotto in una custodia adeguata, correttamente disinfettata e asciugata. 7° passo: selezionare la confezione in base al processo di sterilizzazione. Utilizzare preferibilmente un imballaggio autosigillante di carta medicale con pellicola composita. **ATTENZIONE:** non utilizzare prodotti anticrostazione ed evitare di asciugare le parti che hanno ancora residui di soluzione detergente poiché queste procedure favoriscono l'ossidazione. Inoltre non è consigliato l'utilizzo di spazzole in acciaio.

STERILIZZAZIONE

Questo prodotto è fornito in un'unica unità, confezionato in un imballaggio di tipo blister (carta medicale con pellicola composita). È riutilizzabile, fornito non sterile e pertanto deve essere sterilizzato prima dell'uso. Sterilizzare il prodotto il giorno precedente o il giorno della procedura. Si consiglia di utilizzare preferibilmente il metodo di sterilizzazione tramite autoclave a vapore e, pertanto, i parametri e le procedure stabilite nella norma ISO 17665-1:2006 Sterilizzazione a vapore dei prodotti sanitari. Requisiti per lo sviluppo, la convalida e il controllo di routine di un processo di sterilizzazione per dispositivi medici. Parametri adeguati: 121°C, 30 min., a 1 atm. In alternativa, è possibile procedere conformemente al manuale d'istruzioni dell'autoclave. Validità della sterilizzazione: da 7 a 15 giorni, a condizione che il prodotto sia conservato in un ambiente pulito, secco e al riparo dalla luce del sole.

PRESENTAZIONE E STERILIZZAZIONE

Questo prodotto è fornito per unità, confezionato in un imballaggio di tipo blister (carta medicale con pellicola composita) e fornito non sterile.

PRECAUZIONI

- Non utilizzare il prodotto se l'imballaggio è stato aperto.
- Questo prodotto deve essere utilizzato in condizioni sterili.
- I risultati migliori si ottengono con l'utilizzo della serie di prodotti Neodent. L'utilizzo degli strumenti e/o dei componenti protesici di altri fabbricanti non garantisce il perfetto funzionamento del sistema di impianto dentale Neodent e rende nulla qualsiasi garanzia del prodotto.
- La progettazione impropria può compromettere le prestazioni del set impianto/protesi provocando di conseguenza difetti nel sistema, quali perdita o frattura dell'impianto, allentamento o frattura delle viti delle protesi.

EFFETTI AVVERSI

Gli effetti avversi si verificano solo se la scelta e l'utilizzo dello strumento sono inadeguati.

PRECAUZIONI POST OPERATORIE E MANTENIMENTO

Indicare al paziente la necessità di eseguire un monitoraggio professionale dopo la chirurgia e di attenersi alle linee guida relative alle precauzioni, all'igiene e alla prescrizione dei farmaci. Le presenti linee guida rientrano nell'ambito di responsabilità del professionista.

CONDIZIONI DI CONSERVAZIONE

Questo prodotto deve essere conservato in un luogo pulito e asciutto, a una temperatura massima di 40°C e protetto dalla luce diretta del sole.

SMALTIMENTO DEL MATERIALE

Tutti i prodotti e i materiali di consumo utilizzati per gli interventi chirurgici di inserimento degli impianti dentali possono essere dannosi per la salute di chi li manipola, dopo l'utilizzo. Prima di smaltirli nell'ambiente, si consiglia di fare riferimento e di conformarsi alla legislazione in vigore.

DATA DI SCADENZA

Riportata sull'etichetta.

CICLO DI VITA

Questo prodotto deve essere eliminato quando perde la sua funzionalità.

La legge federale (USA) prevede che questo dispositivo sia venduto da odontoiatri o medici professionisti o su loro prescrizione.

Non tutti i prodotti sono disponibili in tutti i paesi. Contattare il distributore autorizzato.