









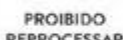


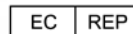


SIMBOLOGÍA	DESCRIÇÃO	DESCRIPTION	DESCRIPCIÓN
	PRODUTO ESTERILIZADO POR RADIAÇÃO GAMA	PRODUCT STERILIZED THROUGH GAMMA RAYS	PRODUCTO ESTERILIZADO POR RADIACIÓN GAMA
	NÃO REUTILIZAR	DO NOT REUSE	NO LO REUTILICE
	CONSULTAR AS INSTRUÇÕES DE USO	CONSULT INSTRUCTIONS FOR USE	CONSULTE LAS INSTRUCCIONES DE USO
	MARCAÇÃO CE	CE MARK	MARCA CE
	MANTENHA SECO	KEEP DRY	MANTÉNGALO SECO
	MANTENHA AO ABRIGO DO SOL	KEEP AWAY FROM SUNLIGHT	MANTÉNGALO LEJOS DE LA LUZ SOLAR
	NÃO UTILIZAR SE A EMBALAGEM ESTIVER VIOLADA	DO NOT USE IF PACKAGE IS DAMAGED	NO LO UTILICE SI EL ENVOLTORIO ESTÁ DAÑADO
	NÃO REESTERILIZE	DO NOT RESTERILIZE	NO LO REESTERILIZAR
	ATENÇÃO	CAUTION	PRECAUCIÓN
	REPRESENTANTE AUTORIZADO NA COMUNIDADE EUROPEIA	AUTHORIZED REPRESENTATIVE IN THE EUROPEAN COMMUNITY	REPRESENTANTE AUTORIZADO EN LA COMUNIDAD EUROPEA
	PROIBIDO REPROCESSAR	PROHIBITED REPROCESS	PROHIBIDO REPROCESSAR
	LIMITE SUPERIOR DE TEMPERATURA	UPPER LIMIT OF TEMPERATURE	LÍMITE SUPERIOR DE TEMPERATURA
	ATENÇÃO: A LEI FEDERAL (EUA) LIMITA A VENDA DESTA DISPOSITIVO POR OU POR ORDEM DE UM PROFISSIONAL DE SAÚDE LICENCIADO.	CAUTION: FEDERAL LAW (USA) RESTRICTS THIS DEVICE TO SALE BY OR ON THE ORDER OF A LICENSED HEALTHCARE PRACTITIONER.	PRECAUCIÓN: LAS LEYES FEDERALES (USA) RESTRINGEN LA VENTA DE ESTE DISPOSITIVO POR O EN EL ORDEN DE UN PROFESIONAL DE LA SALUD LICENCIADO.



DESARROLLADO Y FABRICADO POR: S.I.N. Sistema de Implante Nacional S/A

CNPJ: 04.298.106/0001-74
Rua Soldado Ocimar Guimarães da Silva, 2445 - Vila Rio Branco CEP: 03348-060 - São Paulo - SP - Brasil
Teléfono/Fax: +55 (11) 2169-3000

SERVICIOS AL PROFESIONAL

0800 770 8290
+55 (11) 2169-3000
www.sinimplante.com.br
e-mail: sin@sinimplante.com.br

OVER-REV-UNIPessoal LDA.

Rua General Ferreira Martins, nº10 - 8D 1495-137
Algés - Portugal

RESPONSABLE TÉCNICO:

Alessio Di Rasio
CREA-SP: 5061207169

PRODUCTO:

Transferente universal
Registro Anvisa: «80108910051»



Los **TRANSFERENTES UNIVERSALES** se destinan a procedimientos especializados, que deben ser ejecutados por profesionales habilitados. La forma de uso del producto y técnica quirúrgica son inherentes a la formación del profesional. La utilización del producto debe ser realizada en ambiente quirúrgico y en condiciones adecuadas a la salud y seguridad del paciente.



DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO

El Transferente Universal consiste en un pilar cónico o cilíndrico confeccionado en material plástico.

INDICACIONES DE USO

Transferente Universal está indicado para copiar y transferir la posición del componente fijado sobre el implante para un modelo de trabajo donde será hecha la prótesis. Trata de transferir la posición del componente fijado sobre el implante que está en la boca para una matriz (negativo) que, enseguida, será transformado en un modelo de trabajo (positivo).

PRINCIPIO DE FUNCIONAMIENTO

El principio de funcionamiento del Transferente Universal se basa en la transferencia de la posición del componente para una matriz, para la confección de la prótesis.

MODO DE USO

Estadio 01: Definición de la característica del implante;
Estadio 02: Definición del abutment a ser usado;
Estadio 03: Definición del tipo de accesorio a ser usado;
Estadio 04: Transferencia del implante para un modelo de yeso a través del transferente;
Estadio 05: Terminación de la prótesis sobre el análogo instalado en el yeso;
Estadio 06: Fijación de la prótesis cementada.

CONTRAINDICACIONES

Desde que el uso del material sea de manera adecuada no hay contraindicación de uso.

EFECTO ADVERSOS

Si la técnica usada no fuera adecuada y el paciente no fuera sometido a la exámenes indicados, el resultado final de la aplicación del TRANSFERENTE UNIVERSAL puede no tener éxito, generando una pérdida o fractura del producto.

PRECAUCIONES Y RECOMENDACIONES

Para la colocación del Transferente Universal es recomendado que el profesional sea especializado en el área y que elabore un plan de ejecución protética.

El profesional debe esterilizar todos los instrumentos antes del uso, preparar al paciente para reducir al mínimo el riesgo de contaminación y evitar que el producto tenga contacto con cualquier objeto no estéril.

La plataforma de asentamiento del Transferente Universal que se adapta en el componente no deberá ser mudada de modo algún. El profesional debe quedar atento la fuerza ejercida en el momento de la aplicación del producto para no dañificarlo.

ADVERTENCIAS

Producto médico hospitalario de uso único – Estéril
Proceso de esterilización: Radiación Gama.
Esterilización no garantizada si el lacre estuviera violado.

TRAZABILIDAD

Todos los productos S.I.N – Sistema de Implante, poseen lotes secuenciales que permiten la trazabilidad, promueven, de esta forma, mayor seguridad al profesional habilitado al procedimiento. A través de este número de lote es posible saber todo histórico del producto desde el proceso de fabricación hasta el momento de la distribución.

ALMACENAJE

El TRANSFERENTE UNIVERSAL debe ser almacenado en local seco, fresco, aireado y lejos de la luz solar directa.

TRANSPORTE

El TRANSFERENTE UNIVERSAL debe ser transportado en temperatura ambiente, al abrigo de luz solar directa, evitando locales donde ocurran grandes variaciones de temperatura y humedad. El transporte debe ser hecho de modo adecuado, para evitar caídas y debe ser realizado en su embalaje original.

CONDICIONES DE MANIPULACIÓN

El TRANSFERENTE UNIVERSAL es un producto estéril y debe ser manejado apenas en ambiente estéril por profesionales debidamente paramentados y en indumentarias adecuadas en el momento del procedimiento quirúrgico.

INFORMACIONES COMPLEMENTARIAS

Producto de uso único. Prohibido el reprocesado.
Producto de uso exclusivo odontológico.

DESCARTE DE MATERIALES

El descarte de materiales debe ser hecho conforme normas hospitalarias y legislaciones locales vigentes.

PLAZO DE VALIDEZ

Indicado en el rótulo.