








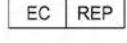
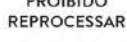

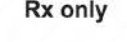


SIMBOLOGIA	DESCRIÇÃO	DESCRIPTION	DESCRIPCIÓN
	PRODUTO ESTERILIZADO POR RADIAÇÃO GAMA	PRODUCT STERILIZED THROUGH GAMMA RAYS	PRODUCTO ESTERILIZADO POR RADIACIÓN GAMA
	NÃO REUTILIZAR	DO NOT REUSE	NO LO REUTILICE
	CONSULTAR AS INSTRUÇÕES DE USO	CONSULT INSTRUCTIONS FOR USE	CONSULTE LAS INSTRUCCIONES DE USO
	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 REPROCESAR
	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.

EC REP

## DESENVOLVIDO E 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

Fone/Fax: +55 (11) 2169-3000

## SERVIÇOS AO PROFISSIONAL

0800 770 8290

+55 (11) 2169-3000

www.sinimplante.com.br

e-mail: sin@sinimplante.com.br

## OVER-REV-UNIPESOAAL LDA.

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

## RESPONSÁVEL TÉCNICO:

Alessio Di Risio

CREA-SP: 5061207169

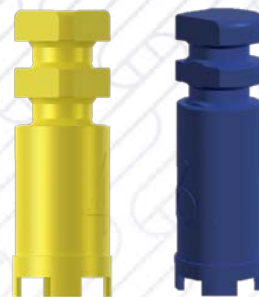
## PRODUTO:

Transferente Universal

Registro Anvisa: «80108910051»

CE

Os **TRANSFERENTES UNIVERSAIS** destinam-se a procedimentos especializados, que devem ser executados por profissionais habilitados. A forma de uso do produto e técnicas cirúrgicas são inerentes à formação do profissional. A utilização do produto deve ser realizada em ambiente cirúrgico e em condições adequadas para a saúde e segurança do paciente.



## DESCRIÇÃO DO PRODUTO

O Transferente Universal consiste em um pilar cônico ou cilíndrico confeccionado em material plástico.

## INDICAÇÕES DE USO

O Transferente Universal é indicado para copiar e transferir a posição do componente fixado sobre o implante para um modelo de trabalho onde será feita a prótese. Visa transferir a posição do componente fixado sobre o implante que está na boca para um molde (negativo) que, em seguida, será transformado em um modelo de trabalho (positivo).

## PRINCÍPIO DE FUNCIONAMENTO

O princípio de funcionamento do Transferente Universal baseia-se na transferência da posição do componente para um molde, visando a confecção da prótese.

## MODO DE USO

Estágio 01: Definição da característica do implante;

Estágio 02: Definição do Abutment a ser utilizado;

Estágio 03: Definição do tipo do acessório a ser utilizado;

Estágio 04: Transferência do implante para um modelo de Gesso através do transferente;

Estágio 05: Finalização da prótese sobre o Análogo instalado no gesso;

Estágio 06: Fixação da prótese cimentada.

## CONTRAINDICAÇÕES

Desde que a utilização do material seja de maneira adequada não há contraindicação de uso.

## EFEITOS ADVERSOS

Se a técnica utilizada não for adequada e o paciente não for submetido à exames indicados, o resultado final da aplicação do TRANSFERENTE UNIVERSAL pode não ter êxito, gerando uma perda ou fratura do produto.

## PRECAUÇÕES E RECOMENDAÇÕES

Para a colocação do Transferente Universal é recomendado que o profissional seja especializado na área e que elabore um plano de execução protética.

O profissional deve esterilizar todos os instrumentos antes do uso, preparar o paciente para reduzir ao mínimo o risco de contaminação e evitar que o produto tenha contato com qualquer objeto não estéril.

A plataforma de assentamento do Transferente Universal que se adapta no Componente não deverá ser alterada de maneira alguma. O profissional deve ficar atento a força exercida no momento da aplicação do produto para não danificá-lo.

## ADVERTÊNCIAS

Produto Médico hospitalar De Uso Único – Estéril

Processo de Esterilização: Radiação Gama.

Esterilização não garantida se o lacre estiver violado.

## RASTREABILIDADE

Todos os produtos S.I.N – Sistema de Implante, possuem lotes sequencias que permitem a rastreabilidade, promovendo, desta forma, maior segurança ao profissional habilitado ao procedimento. Através deste número de lote é possível saber todo histórico do produto desde o processo de fabricação até o momento da distribuição.

## ARMAZENAGEM

O TRANSFERENTE UNIVERSAL deve se armazenado em local seco, fresco, arejado e longe da luz solar direta.

## TRANSPORTE

O TRANSFERENTE UNIVERSAL deve ser transportado em temperatura ambiente, ao abrigo de luz solar direta, evitando locais onde ocorram grandes variações de temperatura e umidade. O transporte deve ser feito de modo adequado, para evitar a queda e deve ser realizado em sua embalagem original.

## CONDIÇÕES DE MANIPULAÇÃO

O TRANSFERENTE UNIVERSAL é um produto estéril e deve ser manuseado apenas em ambiente estéril por profissionais devidamente paramentados e em trajes adequados no momento do procedimento cirúrgico.

## INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES

Produto de uso único. Proibido o Reprocessamento.  
Produto de uso exclusivo odontológico.

## DESCARTE DE MATERIAIS

O descarte de materiais deve ser realizado conforme normas hospitalares e legislações locais vigentes.

## PRAZO DE VALIDADE

Indicado no rótulo.