

O Tryon® é o implante clássico da S.I.N. Essa linha possui conexões do tipo hexágono externo e cone morse com tratamento de superfície de duplo ataque ácido e que garante alta estabilidade primária, eficácia e segurança para suas cirurgias.



DESCRIÇÃO DO PRODUTO

Os implantes Tryon são produzidos em titânio comercialmente puro (Grau 4). A macrogeometria do implante pode ser cilíndrica (modelo Tryon Cilíndrico: SAT, ST e CY) ou cônica (modelo Tryon Cônico: SC e CO), com acoplamento protético do tipo hexágono externo (HE) e cone morse (CM). A superfície do implante é rugosa obtida por processo de duplo ataque ácido. Acompanha o tapa implante como acessório.

Diâmetros dos implantes (mm)	Comprimento (mm)
3.25, 3.5, 3.75, 4.0, 5.0	7.0, 8.5, 10, 11.5, 13, 15.

INDICAÇÕES DE USO

Os implantes S.I.N. são indicados para procedimentos cirúrgicos em ossos de maxila ou mandíbula gerando uma plataforma de apoio para a instalação de componentes protéticos que receberão os dentes artificiais, restaurando a função mastigatória do paciente edêntulo. Podem ser utilizados em processos convencional (1 e 2 estágios cirúrgicos) e carga imediata (ativação em até 48 horas) quando houver estabilidade primária aceitável (acima de 45N.cm) e carga oclusal adequada. Podem ser utilizados em próteses unitárias ou múltiplas. **Tryon Cilíndrico (SAT, ST e CY):** Modelos de implante indicados para todos os tipos de ossos. **Tryon Cônico (SC e CO):** Modelos de implante indicados para ossos do tipo III e IV.

FINALIDADE E PRINCÍPIO DE FUNCIONAMENTO

A finalidade é substituir dentes ausentes, condenados ou próteses convencionais, com o objetivo de recuperar estética e função mastigatória, frear a reabsorção óssea e diminuir a sobrecarga em dentes remanescentes.

Baseiam-se nos princípios mecânicos de montagem de sistema de transmissão de carga.

MODO DE USO DO IMPLANTE TRYON HEXÁGONO EXTERNO E CONE MORSE

A linha Tryon possui modelos que atendem a instalação cirúrgica em qualquer densidades óssea, em maxila ou mandíbula, desde que respeitado o torque máximo de inserção (80N.cm). Caso a instalação atinja torque que ultrapasse o limite, recomenda-se a utilização de macho de rosca específico para cada modelo antes do término da instalação. Os machos de rosca podem ser utilizados no alvéolo cirúrgico com catraca ou contra ângulo dependendo do encaixe do produto adquirido. Para os implantes com conexão cone morse deve ser realizada instalação infraóssea de 1.5 mm, já para o implantes com conexão hexágono externo a instalação deve ser realizada a nível ósseo.

- Remova o blister do cartucho externo;
- Reserve as etiquetas de rastreabilidade que acompanham o produto;
- Em campo cirúrgico esterilizado e após romper a selagem de esterilidade do blister, segure a embalagem primária (tubete) com a mão não dominante e abra a tampa;
- O implante ficará exposto dentro do tubete para captura com a chave;
- Para a instalação com motor, utilize a chave para contra ângulo;
- Capture o implante mantendo a chave parada e girando levemente o suporte interno, buscando o perfeito encaixe entre a conexão e o implante. Pressione a chave sobre o implante para ter melhor fixação;
- Transporte o implante até o leito ósseo. No motor cirúrgico, utilize torque máximo de 35N.cm e rotação entre 20-40 RPM;
- Preferencialmente, conclua a instalação do implante com o torquímetro cirúrgico;

- O torque máximo de instalação recomendado é de 80N.cm;
- A escolha entre a instalação do tapa implante, cicatrizador ou componente protético fica a critério do profissional;
- Selecione os intermediários entre o implante e a prótese observando suas indicações e limitações, de acordo com a literatura aplicável.

ATENÇÃO

Os implantes Tryon destinam-se a procedimentos especializados, que devem ser executados por profissionais habilitados em Implantodontia. A utilização do produto deve ser realizada em ambiente cirúrgico e em condições adequadas para a saúde e segurança do paciente.

PRECAUÇÃO

Observe as condições dos tecidos intraorais, a qualidade e quantidade óssea do leito receptor do implante, por meio de exames radiográficos e/ou tomográficos. A não realização da avaliação pré-cirúrgica pode acarretar na impossibilidade de constatação de doenças pré-existentes. Considere o estado geral de saúde do paciente, o mesmo deve ser submetido a uma minuciosa análise clínica e radiológica antes da cirurgia avaliando seu estado físico e psicológico. Pacientes que apresentem fatores locais ou sistêmicos que possam interferir com os processos de cicatrização dos tecidos ósseos ou dos tecidos moles, ou no processo de integração devem receber atenção especial. Realize o manuseio do material apenas em campo estéril. Todo o material utilizado no procedimento deve estar estéril. A esterilização só é garantida se a embalagem secundária (blister) não estiver danificada. Não utilize o produto se a embalagem estiver violada. Realize a abertura da embalagem somente no momento da cirurgia e utilize-o produto imediatamente. Implantes não utilizados após a abertura da embalagem devem ser descartados produtos com validade expirada não devem ser utilizados. Em reabilitações de um estágio cirúrgico (carga imediata) a estabilidade primária deverá atingir no mínimo 45N.cm. A angulação máxima permitida para implantes S.I.N. é de até 30° graus. Torque de inserção superior ao máximo recomendado pode danificar o produto, perdendo sua função primária. Observe as condições de uso dos instrumentais cirúrgicos. Fresas e outros instrumentais com baixo poder de corte podem gerar superaquecimento durante a sua utilização, dificultando o processo de osseointegração. Substitua os instrumentais em caso de dano, marcações apagadas

afiação comprometida, deformações e desgaste. O motor cirúrgico utilizado no procedimento deverá ser ajustado de acordo com a especificação do implante a ser utilizado (torque e RPM). Verifique as condições de seu motor e contra ângulo antes da cirurgia. Caso necessário, realize a manutenção preventiva/corretiva junto ao fabricante. Equipamentos desregulados podem interferir diretamente no desempenho do produto. Durante o procedimento cirúrgico e protético utilize apenas componentes e instrumentais especificados pela S.I.N., eles possuem dimensões e tolerâncias específicas para cada sistema de implante garantindo a longevidade do produto. Componentes de outras marcas ou adaptados para os modelos de implante podem reduzir a vida útil do sistema, provocando danos irreversíveis. O profissional deverá assegurar a não aspiração do produto pelo paciente. É de responsabilidade do profissional utilizar os produtos S.I.N. em conformidade com as instruções de uso, bem como determinar se o mesmo se adequa à situação individual de cada paciente. O paciente deverá ser informado sobre todas as possíveis complicações cirúrgicas, contra-indicações, advertências, precauções e reações adversas. Toda a documentação que acompanha o produto também deverá ser disponibilizada ao cliente. A forma de uso é inerente à formação do profissional que irá utilizar o material. Só pode ser usado e/ou aplicado por dentistas especializados em cirurgia/implantodontia.

RECOMENDAÇÕES

A S.I.N recomenda o planejamento prévio da cirurgia de instalação dos implantes Tryon. O planejamento inadequado e/ou falta de ajuste oclusal 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. A S.I.N. não recomenda a instalação do implante em pacientes com higiene oral inadequada, paciente não cooperativo e não motivado, com abuso de medicamentos ou álcool, psicoses, dependência química, distúrbios funcionais prolongados que resistem a qualquer tratamento medicamentoso, xerostomia, baixa no sistema imunológico, doenças que requerem a utilização de esteróides regularmente, doenças endocrinológicas, alergia a fármacos, diabetes mellitus, medicamentos anticoagulantes/diátese hemorrágica, bruxismo, outros hábitos parafuncionais, abuso de tabaco, instalação em crianças e mulheres grávidas e durante o período de amamentação.

CONTRAINDICAÇÃO

A S.I.N. não indica a instalação de implantes em pacientes que possuam: processos inflamatórios ou infecciosos agudos dos tecidos vivos, volume ou qualidade óssea inadequada, restos de raízes no local, graves problemas médicos como: distúrbios do metabolismo ósseo, distúrbios da coagulação sanguínea, baixa capacidade de cicatrização, crescimento dos maxilares incompleto, alergia ou hipersensibilidade ao titânio, pacientes com histórico de irradiação de cabeça e pescoço, situação óssea anatomicamente desfavorável a estabilidade do implante, periodontite aguda, doenças maxilares patológicas tratáveis e alterações da mucosa oral.

EFEITOS ADVERSOS

Por se tratar de um procedimento cirúrgico, a instalação de implantes pode causar efeitos colaterais como irritação no local da implantação, leve sangramento, leve inflamação, dor localizada, sensibilidade, edema e equimose. Em caso de falha no planejamento ou execução do procedimento cirúrgico podem ocorrer efeitos adversos como dor crônica, parestesia, paralisia, infecção, hemorragia, fístula oroantral ou oronasal, dentes adjacentes afetados, necrose óssea, fraturas do implante ou prótese, perda óssea ao redor do implante ou a perda do implante (não osseointegração).

ADVERTÊNCIAS

Os implantes devem receber componentes com geometria compatível, ou componentes específicos para a técnica de plataforma switching e indicação de instalação. A S.I.N. sugere uma tabela de aplicação dos implantes e componentes em função da região a ser aplicada, porém cabe ao cirurgião dentista, capacitado, junto a especialidade, a escolha e arbítrio quanto ao diâmetro e comprimento do implante em relação à região e anatomia a serem instalados. Os implantes S.I.N. são projetados para suportar torque máximo da ordem de 80N.cm. Torques acima desses valores podem causar danos irreversíveis, assim como, complicações cirúrgicas. O produto é de uso único e não pode ser reprocessado e/ou reutilizado. O torque para fixação dos intermediários (abutment cimentado, cônico ou mini abutment sobre o implante) é de 20N.cm e para o abutment cimentado hexágono externo utilizar 32Ncm. O torque para fixação de componentes acima dos intermediários é de 10N.cm. Não instale o parafuso de proteção (tapa implante) com chave de catraca ou torquímetro, para não danificar o implante, o aperto deve ser realizado manualmente através de chave digital. Durante a manutenção da prótese

o valor de torque recomendado para cada componente deverá ser respeitado. Valores fora do estipulado podem danificar/fraturar o componente protético e seu parafuso ou o implante, reduzindo sua vida útil.

RASTREABILIDADE

Todos os produtos da S.I.N. – Implant System possuem lotes sequenciais que permitem a rastreabilidade, promovendo desta forma, maior segurança ao profissional habilitado ao procedimento. Através do número de lote é possível saber todo histórico do produto desde o processo de fabricação até o momento da distribuição. Os implantes são disponibilizados com 3 (três) vias de etiquetas de rastreabilidade.

ARMAZENAMENTO

Os implantes Tryon devem ser armazenados em local seco e fresco, em temperatura máxima de 35°C e protegido de radiação solar direta, na sua embalagem original, não aberta, e não devem ser danificados.

MANUSEIO

Os implantes S.I.N são enviados para os profissionais devidamente embalados, lacrados e esterilizados. Por isso, sua embalagem (blister) deve ser aberta em campo cirúrgico esterilizado, devendo o implante ser manuseado somente com os instrumentais específicos disponíveis no conjunto cirúrgico Tryon.

DESCARTE DE MATERIAIS

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

TRANSPORTE

Os implantes Tryon devem ser transportados de modo adequado, para evitar a queda e armazenados sob a temperatura máxima de 35°C, ao abrigo de calor e umidade. O transporte deve ser realizado em sua embalagem original.

INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES

Imagem por Ressonância Magnética (IRM): Testes não clínicos e simulações em ambiente de ressonância magnética realizados in vitro, demonstraram que os dispositivos S.I.N. são condicionais para RM.

CUIDADO: A imagem do paciente só pode ser obtida delimitando pelo menos 30cm do implante

ou garantindo que o implante esteja localizado fora da bobina de radiofrequência.
Um paciente com este dispositivo pode ser scaneado com segurança em um sistema de ressonância magnética nas seguintes condições:

Nome do Dispositivo	S.I.N. Implant System
Intensidade do campo Magnético Estático (B0)	≤ 3.0 T
Gradiente Máximo de Campo Espacial	50 T/m (5.00 gauss/cm).
RF Excitação	Polarização Circular (CP)
RF Tipo de Bobina de Transmissão	Bobina de cabeça e bobina de corpo permitidas. Bobinas de extremidade T/R permitidas.
Modo de Operação	Modo de operação normal na zona de imagem permitida.
Absorção específica (SAR) Taxa Máxima bobina tipo corpo	2.4 W/kg (15 minutos de scaneamento, modo de operação normal)
Absorção específica (SAR) Taxa Máxima bobina tipo cabeça	2.0 W/kg (15 minutos de scaneamento, modo de operação normal)
Tempo de Scaneamento.	15 minutos.
Aumento da Temperatura	Aumento máximo de temperatura de 0,45°C/(W/kg), após 15 minutos de varredura contínua em um campo magnético estático e 3 T com bobinas tipo cabeça ou tipo corpo.
Artefatos	Quando scaneado usando uma sequência gradiente-eco e um sistema 3 T MR, o artefato de imagem pode se estender até aproximadamente 12 mm com uma bobina tipo corpo, e até aproximadamente 32 mm com uma bobina tipo cabeça.

Produto Exclusivo de uso Odontológico. Caso ocorra algum incidente causado pelo produto, o profissional deve informar imediatamente o fabricante. Se você precisar da versão impressa desta instrução de uso, sem qualquer custo, favor solicitar por e-mail para sin@sinimplante.com.br ou ligue para 0800 770 8290 que receberá em até 7 dias corridos.

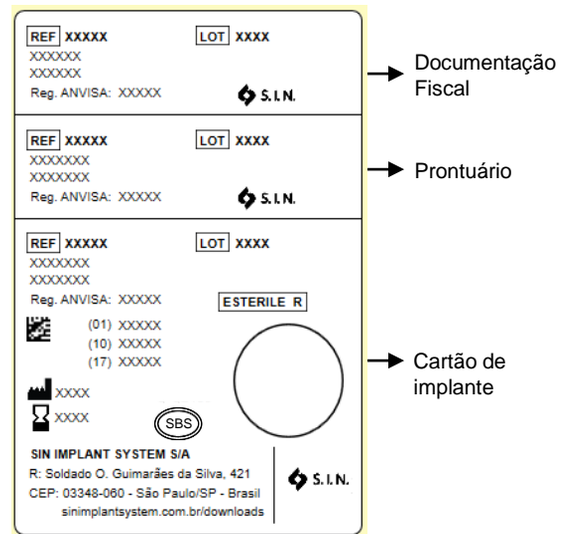
ETIQUETAS DE RASTREABILIDADE

Os implantes da linha Tryon são disponibilizados pela S.I.N. com 3 (três) etiquetas contendo as informações do produto. As etiquetas devem ser utilizadas da seguinte forma:

Etiqueta fiscal: O cirurgião dentista deve reservar uma etiqueta para colar na documentação fiscal do implante.

Etiqueta do prontuário: O cirurgião dentista deve colar uma etiqueta no prontuário do paciente afim de manter a rastreabilidade dos produtos utilizados.

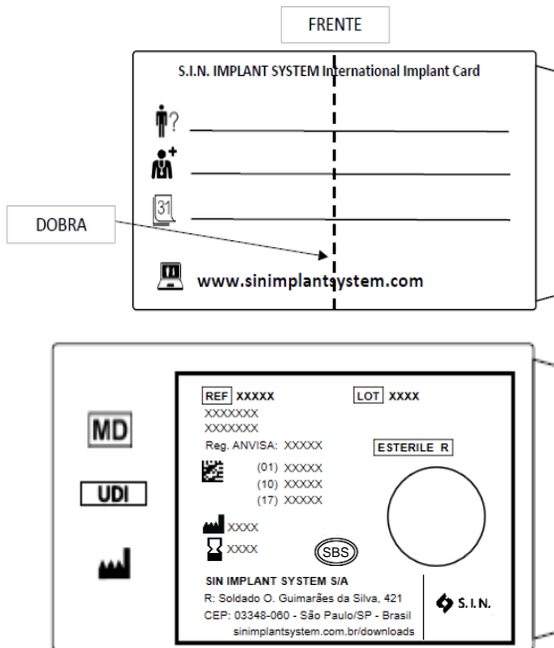
Etiqueta do cartão do implante: O cirurgião dentista deve colar uma etiqueta no cartão de implante afim de informar sobre quais produtos foram utilizados.



*Imagem meramente ilustrativa

CARTÃO DE IMPLANTE

Os implantes da linha Tryon são disponibilizados pela S.I.N. com um cartão de implante. Este cartão deve ser entregue ao paciente, que deve ser orientado sobre a guarda e conservação desta informação.



*Imagem meramente ilustrativa

STERILE R FORMA DE APRESENTAÇÃO E ESTERILIZAÇÃO

Este produto é fornecido estéril e de uso único (método de esterilização: radiação gama) acondicionado unitariamente em embalagem que oferece tripla proteção: embalagem terciária (papel cartão), embalagem secundária tipo blister (filme pet e papel grau cirúrgico) e embalagem primária (tubo transparente).

PRAZO DE VALIDADE

As informações referente ao prazo de validade, podem ser encontradas na rotulagem do produto. Após a instalação no paciente deve-se realizar o acompanhamento do produto junto ao profissional.

INDICAÇÃO DE APLICAÇÃO DOS IMPLANTES POR REGIÃO

Arcada	Posição	Dente	Cone Morse		Hexágono Externo		
			Plataforma Implante	Diâmetro Componente	Diâmetro Implante	Diâmetro Componente	Diâmetro Implante
MAXILAR	11 21	INCISIVO CENTRAL	Ø3.5 / Ø3.75	Ø3.3	Ø3.75 / Ø4.0	Ø4.1	Ø3.6 / Ø4.1
	12 22	INCISIVO LATERAL	Ø3.5 / Ø3.75	Ø3.3	Ø3.25 / Ø3.75	Ø4.1	Ø3.6 / Ø4.1
	13 23	CANINO	Ø3.5 / Ø3.75 / Ø4.0	Ø3.3	Ø3.75 / Ø4.0	Ø4.1	Ø3.6 / Ø4.1
	14 24	1º PRÉ MOLAR	Ø3.75 / Ø4.0	Ø3.3	Ø3.75 / Ø4.0	Ø4.1	Ø3.6 / Ø4.1
	15 25	2º PRÉ MOLAR	Ø3.75 / Ø4.0	Ø3.3	Ø3.75 / Ø4.0	Ø4.1	Ø3.6 / Ø4.1
	16 26	1º MOLAR	Ø4.0 / Ø5.0	Ø3.3 / Ø 4.5	Ø4.0 / Ø5.0	Ø4.1 / Ø5.0	Ø4.1 / Ø5.0
	17 27	2º MOLAR	Ø4.0 / Ø5.0	Ø4.5	Ø4.0 / Ø5.0	Ø4.1 / Ø5.0	Ø4.1 / Ø5.0
	18 28	3º MOLAR	Ø4.0 / Ø5.0	Ø4.5	Ø4.0 / Ø5.0	Ø4.1 / Ø5.0	Ø4.1 / Ø5.0
MANDÍBULA	41 31	INCISIVO CENTRAL	Ø3.5	Ø3.3	Ø3.25	Ø4.1	Ø3.6
	42 32	INCISIVO LATERAL	Ø3.5	Ø3.3	Ø3.25	Ø4.1	Ø3.6
	43 33	CANINO	Ø3.5 / Ø3.75 / Ø4.0	Ø3.3	Ø3.75 / Ø4.0	Ø4.1	Ø3.6 / Ø4.1
	44 34	1º PRÉ MOLAR	Ø3.75 / Ø4.0	Ø3.3	Ø3.75 / Ø4.0	Ø4.1	Ø3.6 / Ø4.1
	45 35	2º PRÉ MOLAR	Ø3.75 / Ø4.0	Ø3.3	Ø3.75 / Ø4.0	Ø4.1	Ø3.6 / Ø4.1
	46 36	1º MOLAR	Ø4.0 / Ø5.0	Ø3.3 / Ø 4.5	Ø4.0 / Ø5.0	Ø4.1 / Ø5.0	Ø4.1 / Ø5.0
	47 37	2º MOLAR	Ø4.0 / Ø5.0	Ø4.5	Ø4.0 / Ø5.0	Ø4.1 / Ø5.0	Ø4.1 / Ø5.0
	48 38	3º MOLAR	Ø4.0 / Ø5.0	Ø4.5	Ø4.0 / Ø5.0	Ø4.1 / Ø5.0	Ø4.1 / Ø5.0

SEQUÊNCIA DE FRESAGEM DOS IMPLANTES TRYON CILÍNDRICOS

Tryon® CY, Tryon® SAT e Tryon® ST

Códigos dos Instrumentais	20 RPM		800 RPM		1.500 RPM			800 RPM		20 RPM		MRI 32	MRI 37	MRI 40	MRI 50
	FRLTD 2020	FHTD 2015	FPTD 2030	FHTD 2715	FHTD 3015	FHTD 3215	FPTD 3242	FHTD 4215	FCTD 41	FCTD 50					
Hexágono Externo	•	•	•	•	•				•		•				
Tryon® CY Cilíndrico	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•					

• O uso do macho de rosca é opcional, no entanto o torque máximo deve ser sempre respeitado

Sequência de fresagem utilizada para osso tipo I e II.

• Uso opcional.

□ Macho de rosca: O torque não deve exceder 60N.cm.

Códigos dos Instrumentais	20 RPM		800 RPM	1.500 RPM	
	FRLTD 2020	FHTD 2015	FPTD 2030	FHTD 2715	FHTD 3015
 Cone Morse Tryon@ SAT Cilindrico	Ø 3.75	•	•	•	•
	Ø 4.0	•	•	•	•

• Uso opcional. Sequência de fresagem utilizada para osso tipo III e IV.

Códigos dos Instrumentais	1.500 RPM		800 RPM	1.500 RPM		800 RPM	1.500 RPM	800 RPM					20 RPM				
	FRLTD 2020	FHTD 2015	FPTD 2030	FHTD 2715	FHTD 3015	FCTD 35	FHTD 3215	FCTD 37	FCTD 40	FPTD 3242	FHTD 4215	FCTD 50	MRI 35	MRI 37	MRI 40	MRI 50	
 Cone Morse Tryon@ ST Cilindrico	Ø 3.75	•	•	•	•			•									•
	Ø 4.0	•	•	•	•		•		•								•
	Ø 5.0	•	•	•	•	•	•			•	•	•					•

• O uso do macho de rosca é opcional, no entanto o torque máximo deve ser sempre respeitado. Sequência de fresagem utilizada para osso tipo I e II.

• Uso opcional.

□ Macho de rosca: O torque não deve exceder 60N.cm.

SEQUÊNCIA DE FRESAGEM DOS IMPLANTES TRYON CÔNICOS

Tryon@ CO e Tryon@ SC

Códigos dos Instrumentais	1.500 RPM		800 RPM	1.500 RPM	800 RPM	
	FRLTD 2020	FHTD 2015	FPTD 2030	FTCD 35	FTCD 40	FTCD 50
 Hexágono Externo Tryon@ CO Cônico	Ø 4.0	•	•	•	•	•
	Ø 5.0	•	•	•	•	•

• Uso opcional. Sequência de fresagem utilizada para osso tipo III e IV.

		1.500 RPM				800 RPM				
Códigos dos Instrumentais		FRLTD 2020	FHTD 2015	FPTD 2030	FTCD 35	FCTD 35	FTCD 40	FCTD 40	FTCD 50	FCTD 50
Cone Morse 	Ø 3.5	•	•	•	•	•				
	Ø 4.0	•	•	•	•		•	•		
	Tryon® SC Cônico Ø 5.0	•	•	•	•		•		•	•

• Uso opcional.

Sequência de fresagem utilizada para osso tipo III e IV.

	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
	LÍMITE SUPERIOR DE TEMPERATURA	UPPER LIMIT OF TEMPERATURE	LÍMITE SUPERIOR DE TEMPERATURA
Rx only	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.
	FABRICANTE	MANUFACTURE	FABRICANTE
	DATA DE FABRICAÇÃO	DATE OF MANUFACTURE	FECHA DE FABRICACIÓN
	VALIDADE	USE-BY DATE	VALIDEZ
	CÓDIGO DE REFERÊNCIA	REFERENCE CODE	CÓDIGO DE REFERENCIA
	DISPOSITIVO MÉDICO	MEDICAL DEVICE	DISPOSITIVO MEDICO
	IDENTIFICADOR ÚNICO DO DISPOSITIVO	UNIQUE DEVICE IDENTIFIER	IDENTIFICADOR DE DISPOSITIVO ÚNICO
	SISTEMA DE BARREIRA DOUPLA ESTÉRIL	DOUBLE STERILE BARRIER SYSTEM	SISTEMA DE DOBLE BARRERA ESTÉRIL
	IMPORTADOR	IMPORTER	IMPORTADOR
	DISTRIBUIDOR	DISTRIBUTOR	DISTRIBUIDOR
	PAÍS DE FABRICAÇÃO	COUNTRY OF MANUFACTURE	PAÍS DE FABRICACIÓN
	LOTE	BATCH CODE	LOTE
	EMBALAGEM RECICLÁVEL	RECYCABLE PACKAGING	EMBALAJE RECICABLE
	MR CONDICIONAL	MR CONDITIONAL	MR CONDICIONAL

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, 421 -
Vila Rio Branco CEP: 03348-060 - São Paulo -
SP – Brasil

SERVIÇOS AO PROFISSIONAL

0800 770 8290+55 (11) 2169-3000

www.sinimplantsystem.com

e-mail: sin@sinimplante.com.br

EC	REP
----	-----

OBELIS S.A.

Bd. Général Wahis 53
1030 Brussels, Belgium



RESPONSÁVEL TÉCNICO:

Alessio Di Risio
CREA-SP: 5061207169

PRODUTO:

Implantes dentários SIN com tratamento
de superfície / Implantes

REGISTRO ANVISA:

80108910009 / 80108910012