

S.I.N. Transfer jsou určeny pro odborné výkony, které musí provádět kvalifikovaní odborníci. Použití produktu a chirurgické techniky jsou nedílnou součástí školení profesionálů. Použití produktu musí být prováděno v chirurgickém prostředí a ve vhodných podmínkách pro zdraví a bezpečnost pacienta.



POPIS PRODUKTU

S.I.N. Transfer se skládá z Abutment, který následuje po dosedacích plošinách implantátu. Vyrobeno z titanu třídy V a doplněno upevňovacím šroubem. Jsou k dispozici v NESTERILNÍ formě.

Chemické složení dentálních komponenty je v souladu s ASTM F136:

Chemical Element	Composition % (mass/mass)
Nitrogen	≤ 0.05
Carbon	≤ 0.08
Hydrogen	≤ 0.012
Iron	≤ 0.25
Oxygen	≤ 0.13
Aluminum	5.5 - 6.5
Vanadium	3.5 - 4.5
Titanium	Balance

INDIKACE POUŽITÍ

S.I.N. Transfer je indikován ke kopírování a přenosu polohy implantátu do virtuálního pracovního modelu, kde bude protéza vyrobena.

ÚČEL A PRINCIP ČINNOSTI

Má konečnou platnost přenesení polohy implantátu instalovaného v dutině ústní pomocí zubní formy pro reprodukci funkčních modelů. Jeho princip fungování je založen na přenosu implantátu nebo instalovaného Abutment do ústní dutiny pomocí intraorálního skenu nebo extraorálního modelu.

JAK KOMPONENTU POUŽÍVAT

Fáze 01: Vyberte otevřený nebo uzavřený přenos podle nainstalovaného Abutment;

Fáze 02: Nasadte převod a zašroubujte jej, abyste zajistili přizpůsobení;

Fáze 03: Pro postup otisku vyberte příslušný zásobník a manipulujte s otiskovacím materiálem. Pro přenos otevřeného zásobníku musí mít zásobník otvor pro výstup šroubu;

Fáze 04: Po uplynutí doby tuhnutí otiskovacího materiálu, pro přenos otevřeného zásobníku, nejprve odšroubujte přenosový prostředek a poté vyjměte celou sestavu, zkontrolujte, zda byl přenosový prostředek úspěšně přenesen z úst do formy. U přenosu uzavřeného zásobníku nejprve vyjměte sestavu a poté odšroubujte přenos, poté jej vložte do otisku;

Fáze 05: Proveďte potřebné individualizace a přípravy pro výrobu modelu pomocí vybraného analogu;

Fáze 06: Po sestavení modelu lze přenášeč odhodit;



POZORNOST

S.I.N. Transfer jsou určeny pro odborné výkony, které musí být prováděny kvalifikovanými odborníky v implantologii. Výrobek musí být používán v chirurgickém prostředí a za vhodných podmínek pro zdraví a bezpečnost pacienta.

OPATŘENÍ

Pro umístění S.I.N. Transfer se doporučuje, aby odborník měl specializační kurz v dané oblasti a aby vypracoval plán protetického provedení. Odborník musí nástroje sterilizovat, připravit pacienta tak, aby se minimalizovalo riziko kontaminace a aby se zabránilo kontaktu produktu s jakýmkoli nesterilním předmětem. S.I.N. Transfer, který se přizpůsobí implantátu nebo protetickému meziproduktu, by neměl být žádným způsobem měněn. Odborník si musí být vědom síly vyvíjené při aplikaci produktu, aby nedošlo k jeho poškození.

DOPORUČENÍ

Pro umístění S.I.N. Transfer se doporučuje, aby odborník měl specializační kurz v dané oblasti a připravil si plán protetického provedení. S.I.N. nedoporučuje instalaci implantátu u pacientů s nedostatečnou ústní hygienou, nespolupracujícími a nemotivovanými pacienty, zneužíváním drog nebo alkoholu, psychózami, chemickou závislostí, prodlouženými funkčními poruchami, které odolávají jakékoli medikamentózní léčbě, xerostomií, nízkým imunitním systémem, nemocemi, které vyžadují pravidelné užívání steroidů, endokrinologickými onemocněními, alergií na léky, diabetes mellitus, antikoagulancii/krvácivou diatézou, bruxismem, jinými parafunkčními návyky, zneužívání tabáku, instalace u dětí a těhotných žen a během kojení.

KONTRAINDIKACE

Pokud je materiál používán správně, neexistuje žádná kontraindikace k použití. Přejícný produkt slouží pouze ke kopírování a přenášení polohy implantátu.

VEDLEJŠÍ EFEKT

Pro správnou funkci výrobku je třeba dodržovat doporučení pro instalaci, pokud ne, může být ohrožen konečný výsledek generováním, ztrátou nebo zlomením dílu. Produkt může způsobit přechodné vedlejší účinky v důsledku komprese periimplantátových tkání, jako je mírné krvácení, otoky, bolest, nepohodlí nebo dokonce infekce v případě prolomení aseptické bariéry.

VAROVÁNÍ

Kompatibilní pouze s S.I.N. Výrobek je určen k jednorázovému použití a nelze jej znovu sterilizovat a/nebo znovu použít. Opakované použití nebo opětovná sterilizace tohoto produktu může způsobit nakažlivé infekční onemocnění, deformaci a opotřebení produktu.

SLEDOVATELNOST

Všechny produkty S.I.N. mají sekvenční šarže, které umožňují sledovatelnost, což podporuje větší bezpečnost pro odborníka kvalifikovaného k zákroku. Prostřednictvím tohoto čísla šarže je možné znát celou historii výrobku od výrobního procesu až po dobu distribuce.

SKLADOVÁNÍ

Zdravotnický prostředek S.I.N. by měl být skladován na chladném suchém místě při teplotě 15°C až 35°C a chráněn před přímým slunečním zářením v původním neotevřeném obalu a neměl by být poškozen.

MANIPULACE

Po sterilizaci by měl být S.I.N. Transfer prováděn pouze ve sterilním prostředí profesionály ve vhodném oděvu a ve vhodném oděvu v době chirurgického zákroku.

LIKVIDACE DE MATERIÁL

Likvidace materiálů by měla být v souladu s místními nemocničními předpisy a platnými místními zákony.

PŘEPRAVA

S.I.N. Transfer musí být přepravován adekvátně, aby nedošlo k pádu, a skladován při maximální teplotě 35 °C, chráněn před teplem a vlhkostí. Přeprava musí být provedena v původním obalu.

DOPLŇUJÍCÍ INFORMACE

Výrobek na jedno použití. Produkt Výhradně pro odontologické použití. Přepřepřování není povoleno. Jakýkoli závažný incident, ke kterému došlo v souvislosti se zařízením, by měl být nahlášen výrobcí a příslušnému orgánu země, ve které má zubní lékař a/nebo pacient sídlo. Pokud potřebujete tištěnou verzi tohoto návodu k použití, bez jakýchkoli nákladů, požádejte o to e-mailem na sin@sinimplantsystem.com nebo volejte na 0800 770 8290 obdržíte do 7 dnů kalendář.

STERILIZACE

Produkt je poskytován nesterilní. Před použitím musí být sterilizován v autoklávu.

1. Výrobek musí být uzavřen v parou sterilizovatelném obalu;
2. Sterilizujte párou v cyklech na 121 °C při tlaku 1 ATM po dobu 30 minut nebo na 134 °C při tlaku 2 ATM po dobu 20 minut. Doba schnutí 30 minut;
3. Výrobek vždy umísťujte v autoklávu na rovném povrchu a mimo stěny zařízení;
4. Nikdy neskládejte předměty nebo jiné produkty;

DOPORUČENÍ

- a. Sterilizujte produkty ve stejný den nebo o den dříve než postup;
- b. Chemická sterilizace se nedoporučuje, protože některé produkty mohou způsobit poškození produktu;
- c. K procesu sušení nepoužívejte teplotu vyšší než 60 °C;
- d. Ke sterilizaci protetických komponent z S.I.N. nepoužívejte kamna se suchým teplem;

	NÃO ESTÉRIL	NON-ESTERILE	NESTERILNÍ
	NÃO REUTILIZAR	DO NOT REUSE	NEPOUŽÍVEJTE OPAKOVANĚ
	CONSULTAR AS INSTRUÇÕES DE USO	CONSULT INSTRUCTIONS FOR USE	PŘEČTĚTE SI POKYNY PRO POUŽITÍ
	MARCAÇÃO CE	CE MARK	ZNAČKA CE
	MANTENHA SECO	KEEP DRY	UCHOVÁVEJTE V SUCHU
	MANTENHA AO ABRIGO DO SOL	KEEP AWAY FROM SUNLIGHT	CHRAŇTE PŘED SLUNEČNÍM ZÁŘENÍM
	NÃO UTILIZAR SE A EMBALAGEM ESTIVER VIOLADA	DO NOT USE IF PACKAGE IS DAMAGED	NEPOUŽÍVEJTE, POKUD JE OBAL POŠKOZENÝ
	NÃO REESTERILIZE	DO NOT RSTERILIZE	NEPROVÁDĚJTE OPAKOVANOU STERILIZACI
	ATENÇÃO	CAUTION	OPATRNOST
	REPRESENTANTE AUTORIZADO NA COMUNIDADE EUROPEIA	AUTHORIZED REPRESENTATIVE IN THE EUROPEAN COMMUNITY	ZPLNOMOCNĚNÝ ZÁSTUPCE V EVROPSKÉ SPOLEČENSTVÍ
	LIMITE DE TEMPERATURA	TEMPERATURE LIMIT	TEPLOTNÍ LIMIT
Rx only	ATENÇÃO: A LEI FEDERAL (EUA) LIMITA A VENDA DESTE 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.	UPOZORNĚNÍ: FEDERÁLNÍ ZÁKONY (USA) OMEZUJÍ PRODEJ TOHOTO ZAŘÍZENÍ LICENCOVANÝM ZDRAVOTNICKÝM PRACOVNÍKEM NEBO NA JEHO OBJEDNÁVKU.
	FABRICANTE	MANUFACTURER	VÝROBCE
	DATA DE FABRICAÇÃO	DATE OF MANUFACTURE	DATUM VÝROBY
	CÓDIGO DE REFERÊNCIA	REFERENCE CODE	REFERENČNÍ KÓD
	DISPOSITIVO MÉDICO	MEDICAL DEVICE	ZDRAVOTNICKÝ PROSTŘEDEK
	IDENTIFICADOR ÚNICO DO DISPOSITIVO	UNIQUE DEVICE IDENTIFIER	JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR ZAŘÍZENÍ
	IMPORTADOR	IMPORTER	DOVOZCE
	DISTRIBUIDOR	DESTRIBUTOR	DESTRIBUTOR
	PAÍS DE FABRICAÇÃO	COUNTRY OF MANUFACTURE	ZEMĚ PŮVODU
	LOTE	BATCH CODE	KÓD ŠARŽE
	EMBALAGEM RECICLÁVEL	RECYCABLE PACKAGING	RECYKLOVATELNÉ OBALY

**VÝROBCE****S.I.N. Implant System LTDA.**

CNPJ: 04.298.106/0001-74

Rua Soldado Ocimar Guimarães da Silva, 421 - Vila Rio Branco

CEP: 03348-060 - São Paulo - SP - Brasil

EU	REP
----	-----

OBELIS S.A.

Bd. Général Wahis 53

1030 Brussels, Belgium

**PROFESIONÁLNÍ SLUŽBY**

0800 770 8290 +55 (11) 2169-3000

www.sinimplantsystem.come-mail: sin@sinimplantsystem.com**TECHNICKÝ ODPOVĚDNOST**

Alessio Di Risio

CREA-SP: 5061207169

VÝROBEK

S.I.N. Transfer