

STERILE EO

Esterilizado por óxido de etileno  
Estéril por óxido de etileno  
Sterilized using ethylene oxide



Não utilizar se a embalagem  
estiver danificada  
No usar si el paquete está dañado  
Do not use if package damaged



Não reutilizar  
No reutilizar  
Do not reuse



Manter ao abrigo do sol  
Mantener fuera de la luz solar  
Keep away from sunlight

Proibido Reprocessar  
Prohibido Reprocesar  
Reprocessing is Prohibited

EC REP

Representante europeu autorizado  
Representante europeo autorizado  
Authorised representative in the european community

CE 0434

EC REP

**Bionnovation Biomedical A.B.**  
Welandergatan 24  
S-41656 Gothenburg Sweden  
Phone 0303773325



Bionnovation Produtos Biomédicos LTDA.  
Rua Laureano Garcia, 1-275 – CEP: 17039-760  
Bauru - SP • Fone 55-14 4009 2400 • SAC 0800 707 3824  
CNPJ 73.191.090/0001-19 • IE 209.444.766.117  
Resp Técnico: Dr. Carlos Augusto Alves de Oliveira • CRO/SP 16.672  
MADE IN BRAZIL / INDÚSTRIA BRASILEIRA / INDUSTRIA BRASILEÑA

[www.bionnovation.com.br](http://www.bionnovation.com.br)

025rev00 - 05/12/13

# Bionnovation

implantes e biomateriais

*Engenharia para um sorriso perfeito!*

CE 0434

## Transferidor do Pilar Universal

## DESCRIÇÃO E FUNDAMENTOS DE AÇÃO

O transferidor de moldagem permite a reprodução das angulações e da localização exata do pilar universal para o modelo de trabalho protético, desde o seu enceramento até a confecção da prótese final.

Os fatores de risco aplicáveis à utilização do transferidor de moldagem são praticamente inexistentes, quando seguido corretamente o uso a que se destina e seguidas às instruções do modo de uso.

### Acessórios

Não aplicável

## COMPOSIÇÃO DO PRODUTO

Os Transferidores de moldagem são fabricados em Poliacetal Copolímero ou Polioximetileno conhecidos também como POM.

## DIMENSÕES/VOLUMES

Os transferidores de moldagem do pilar universal estão disponíveis nos diâmetros Ø 3,5 e 4,5 mm com alturas de 4,0 e 6,0 mm. Os transferidores com alturas de 4,0 mm estão disponíveis na cor amarelo e os transferidores com alturas de 6,0 mm na cor azul.

## INDICAÇÕES E FINALIDADE DE USO

Produzido em Poliacetal Copolímero ou Polioximetileno conhecido também como POM, o transferidor de moldagem tem a finalidade de transferir a posição exata do componente (pilar universal) para o modelo de trabalho protético.

## PRECAUÇÕES, RESTRIÇÕES E ADVERTÊNCIAS

### ADVERTÊNCIAS:

1. ESTÉRIL - desde que mantida a integridade da embalagem, prazo de validade e condições de armazenamento.
2. USO EXCLUSIVAMENTE PROFISSIONAL - somente profissionais habilitados com conhecimentos em técnicas cirúrgicas e em procedimentos necessários para utilização adequada do produto deverão fazer uso dos transferidores.
3. PROIBIDO REUTILIZAR, REESTERILIZAR OU REPROCESSAR - se reutilizado, reesterilizado ou reprocessado poderá ocorrer alteração da cor do transferidor, derretimento, aumento da fragilidade, alteração das propriedades físico químicas e alteração nas características dimensionais. A Bionnovation não recomenda a reutilização, reesterilização ou reprocesso, descarte-o conforme legislação vigente para resíduos hospitalares, não descarte os produtos contaminados em lixo comum.

4. O uso do produto com técnicas cirúrgicas e condições de biossegurança inadequadas poderá prejudicar o paciente conduzindo a resultados não satisfatórios.

5. Em todas as operações que envolvam os transferidores observar técnicas apropriadas de assepsia e antisepsia.

6. O uso abusivo de álcool, tabaco, drogas, corticóides ou a falta de higiene bucal adequada podem prejudicar significativamente o sucesso do tratamento.

7. Os transferidores devem ser utilizados apenas para a finalidade a que se destina.

8. Os transferidores de moldagem são fornecidos em embalagem dupla estéril (ETO). Desde que a integridade da embalagem não esteja de algum modo comprometida, conservará o produto estéril até 4 anos a contar da data da esterilização.

9. Em casos de efeitos adversos ocorridos no paciente, o profissional responsável deverá entrar em contato imediatamente com o SAC Bionnovation (Serviço de Atendimento ao Cliente) através do 08007073824 ou e-mail [sac@bionnovation.com.br](mailto:sac@bionnovation.com.br). A Bionnovation Produtos Biomédicos é responsável por notificar a ANVISA (Agência Nacional de Vigilância Sanitária) sobre as ocorrências pertinentes conforme procedimento interno de tecnovigilância.

10. Os transferidores foram desenvolvidos de forma a evitar que seu uso não comprometa o estado clínico dos pacientes bem como sua segurança.

11. Caso ocorra impacto e o mesmo apresente arranhões, fissuras ou amassados de grande intensidade, que possam prejudicar o bom funcionamento do produto, este deve ser descartado e um novo deverá ser adquirido.

**Nota:** Recomendamos que as etiquetas adesivas de identificação que acompanham o produto sejam anexadas à documentação a ser entregue ao paciente, prontuário clínico e na documentação fiscal que gera cobrança.

### PRECAUÇÕES:

1. É fornecido no estado estéril e depois de aberto deve ser usado em condições assépticas. Deve-se trabalhar sempre com campos estéreis, instrumentos apropriados ao procedimento e em bom estado de conservação a fim de eliminar fontes de infecção
2. Inspeccionar todo e qualquer dispositivo antes de utilizar, de modo a verificar visualmente que o mesmo não se encontra danificado.
3. O fabricante não se responsabiliza por danos que eventualmente ocorra no produto e com consequência ao paciente, em função do manuseio incorreto ou uso inadequado do mesmo.
4. Descarte: o descarte do produto deve obedecer às leis ambientais e de biossegurança vigentes. Não descarte produtos contaminados em lixo comum.

### ESTERILIDADE

Os transferidores de moldagem são fornecidos na forma ESTÉRIL (Óxido de Etileno). Desde que a integridade da embalagem não esteja comprometida.

## CONDIÇÕES ESPECIAIS DE ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE, CONSERVAÇÃO E/OU MANIPULAÇÃO DO PRODUTO.

## CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO

Armazenar ao abrigo de luz solar direta, fontes de calor e umidade. Conservar a embalagem lacrada até o momento da utilização. Certifique-se da integridade da mesma antes da utilização. Não utilizar se o pacote estéril estiver aberto ou danificado ou com data de validade de esterilização expirada para se evitar uma possível contaminação. Jogue fora o produto descaracterizado conforme legislação vigente para resíduos hospitalares ou devolva a fábrica os pacotes danificados e o dispositivo incluso.

## CONDIÇÕES PARA O TRANSPORTE

Transportar em embalagem original e ao abrigo de luz solar direta, fontes de calor e umidade, evitar queda de forma a impedir qualquer dano ao produto.

## CONDIÇÕES DE MANIPULAÇÃO

Qualquer alteração na característica do transferidor de moldagem descarte de forma descaracterizada conforme legislação vigente para resíduos hospitalares ou devolva a fábrica os pacotes danificados e o dispositivo incluso.

## FORMAS DE APRESENTAÇÃO COMERCIAL

Um transferidor de moldagem estéril produzido em poliacetal, embalado em blister lacrado com Tyveck® como embalagem primária e etiqueta adesiva de identificação, 03 etiquetas adesivas com as informações para rastreabilidade do produto que devem ser anexadas no prontuário clínico, no documento a ser entregue ao paciente, e na documentação fiscal que gera a cobrança e como embalagem final, caixa em papel cartão de alta gramatura selada, e 02 etiquetas adesivas anexadas, à tampa (01) e à parte frontal (01) da caixa. Apresentam em diferentes diâmetros e alturas o que permite a escolha e utilização adequada a cada procedimento cirúrgico.

## INSTRUÇÕES DE USO

Após a instalação do pilar universal sobre o implante tipo Cone Morse. Posicionar o transferidor sobre o Pilar Universal até seu travamento e transferir a posição do pilar universal para o modelo de trabalho protético. Para obtenção do modelo utilizar o análogo do pilar universal correspondente.