

SCHEDA TECNICA

Denominazione commerciale	Linea Gemini – Viti Protesiche per Transfer e Analoghi Digitali																											
Codice	Consultare il catalogo per visualizzare le varie configurazioni disponibili.																											
Destinazione d'uso	Il Dispositivo Medico è destinato a fissare il transfer da impronta al rispettivo impianto.																											
Descrizione del dispositivo e modalità d'uso	Il DM è costituito da un corpo filettato e da una testa con sede per l'ingaggio del driver ed una parte zigrinata esternamente. La vite è progettata per emergere dal corpo del transfer e consentire l'avvitamento manuale con apposito driver.																											
Caratterizzazione della zona di contatto e del tempo di permanenza	il DM viene a contatto con la mucosa orale integra per un tempo entro i 60 minuti																											
Classificazione	I																											
Marcatura CE	CE (MDR 2017/745)																											
Caratteristiche tecniche																												
Materiale	Titanio Gr. 5 (EN TiAl6V4) <table border="1"> <thead> <tr> <th>C%</th> <th>Fe%</th> <th>O%</th> <th>N%</th> <th>H%</th> <th>Al%</th> <th>V%</th> <th>Y%</th> <th>Ti%</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Max</td> <td>Max</td> <td>Max</td> <td>Max</td> <td>Max</td> <td>5,50</td> <td>3,50</td> <td>Max</td> <td>saldo</td> </tr> <tr> <td>0,08</td> <td>0,25</td> <td>0,13</td> <td>0,05</td> <td>0,012</td> <td>6,50</td> <td>4,50</td> <td>0,005</td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	C%	Fe%	O%	N%	H%	Al%	V%	Y%	Ti%	Max	Max	Max	Max	Max	5,50	3,50	Max	saldo	0,08	0,25	0,13	0,05	0,012	6,50	4,50	0,005	
C%	Fe%	O%	N%	H%	Al%	V%	Y%	Ti%																				
Max	Max	Max	Max	Max	5,50	3,50	Max	saldo																				
0,08	0,25	0,13	0,05	0,012	6,50	4,50	0,005																					
Monouso	No																											
Stato	Non Sterile																											
Modalità sterilizzazione	In autoclave a vapore a 134°C per almeno 5 minuti, come da ciclo validato. È indispensabile che prima della sterilizzazione il dispositivo sia sottoposto ad un processo di pulizia e lavaggio con metodo validato in base ai residui delle lavorazioni effettuate dall'utilizzatore. Non utilizzare autoclavi a secco o chimiche.																											
Modalità conservazione	Conservare in luogo fresco e asciutto																											
Presenza sostanze pericolose	Il prodotto non contiene sostanze S.V.H.C. (Substances of very High Concern). Rif. Regolamento REACH – art. 59 – par. 10)																											

Rev. 00_29.04.2021