

SCHEMA TECNICA

| | |
|---|--|
| Denominazione commerciale | Linea Gemini – Cappetta di Guarigione |
| Codice | Consultare il catalogo per visualizzare le varie configurazioni disponibili. |
| Destinazione d'uso | Il DM è una vite con testa emisferica, provvisoria destinata ad essere avvitata o al convertitore MUA o direttamente all'impianto, durante la fase di osteointegrazione dell'impianto. |
| Descrizione del dispositivo e modalità d'uso | il DM è un abutment privo di indicizzazione per poter essere avvitato direttamente all'impianto o al convertitore conico MUA mediante la filettatura integrata nella parte inferiore; nella parte superiore vi è la sede per l'inserimento del driver necessario per l'avvitamento. |
| Caratterizzazione della zona di contatto e del tempo di permanenza | Il DM può venire a contatto con la mucosa gengivale del paziente nella parte tras mucosa. Il tempo di permanenza nel cavo orale è superiore ai 30 gg ma inferiore ai 6 mesi. |
| Classificazione | Ila |
| Marcatura CE | Certificato CE 0425 – n° 0425-MED-003980-00 |
| Caratteristiche tecniche | |
| Materiale | Titanio Gr. 5 |
| Monouso | SI |
| 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_29.03.2022