



AoN implants s.r.l.
Sede operativa: Via A. Manzoni, 25 - 36040 Grisignano di Zocco (VI)
Tel. +39 0444 167956 - Fax +39 0444 167957
www.aonimplants.com - info@aonimplants.com



Viti e Mesh per Osteosintesi

DESCRIZIONE

Le reti in titanio AON implants s.r.l. sono lamine monouso di titanio microforate progettate e dimensionate per tutte le applicazioni nel settore della ricostruzione dell'osso mandibolare o mascellare mediante applicazione a fissaggio con mini viti in titanio.

In particolare sono previste per pazienti che necessitano di un incremento osseo verticale per una riabilitazione implantoprotesica di parziale edentulia posteriore della mandibola (Classe I Applegate-Kennedy).
Le reti sono commercializzate in confezione singola non sterile mentre le mini viti sono commercializzate in confezione singola contenente 5 unità.

Le reti sono disponibili in tre dimensioni:

- Mesh 21x26
- Mesh 28x37
- Mesh 65x65

Le mini viti sono disponibili nelle dimensioni:

- Diam 1.6 x 3, 4, 5 per membrana
- Diam. 1,8 x 4 da revisione con spira più ampia

Sono inoltre previsti due diametri per il fissaggio diretto dei blocchetti innesti ossei:

- Diam 1.6 x 6, 7, 8, 9, 11, 13, 15, 17 per fissaggio blocchetti
- Diam. 2 x 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18 per fissaggio blocchetti

Le reti e le relative viti di fissaggio possono essere mantenute nel sito di applicazione per un periodo variabile a discrezione del clinico

MATERIALI

Le reti sono realizzate in titanio Grado 1 è garanzia di un alto grado di biocompatibilità e di malleabilità, consentendo all'utilizzatore di adattare sul sito di applicazione il dispositivo e se necessario di ridurne le dimensioni sagomandolo appropriatamente.
Le mini viti di fissaggio sono realizzate in lega di titanio Ti6Al4V che garantisce ottima biocompatibilità ed elevata resistenza meccanica.

La geometria della mini viti è stata studiata per permetterne l'inserimento con strumento manuale, trattandosi di viti auto perforanti e autofilettanti.

Le reti e le relative mini viti di fissaggio sono sottoposte a lavaggio validato ed a processo di decontaminazione a plasma di argon. Sono confezionate in clean room adeguata.

L'allergia al titanio è un evento raro ma possibile per cui è sempre necessario verificare preventivamente che pazienti che non presentano queste specifiche allergie.
Tutti i pazienti è opportuno siano informati in maniera completa e chiara riguardo alle procedure chirurgiche, ai possibili rischi e alle soluzioni protesiche alternative.
Il doppio confezionamento garantisce il mantenimento delle condizioni di pulizia fino al momento del prelievo per il posizionamento nel cavo orale.

Le reti e le mini viti di fissaggio sono confezionate in doppia busta idonea alla sterilizzazione in autoclave.

LEGENDA SIMBOLI



AoN implants s.r.l.
Sede Operativa: Via A. Manzoni, 25 - 36040 Grisignano di Zocco (VI)
Tel.: +39 0444 167956 - Cod. Fiscale / P. IVA 03669420246
www.aonimplants.com - email: info@aonimplants.com - Fax +39 0444 167957



AoN implants s.r.l.
Sede operativa: Via A. Manzoni, 25 - 36040 Grisignano di Zocco (VI)
Tel. +39 0444 167956 - Fax +39 0444 167957
www.aonimplants.com - info@aonimplants.com



Viti e Mesh per Osteosintesi

DESCRIZIONE

Le reti in titanio AON implants s.r.l. sono lamine monouso di titanio microforate progettate e dimensionate per tutte le applicazioni nel settore della ricostruzione dell'osso mandibolare o mascellare mediante applicazione a fissaggio con mini viti in titanio.

In particolare sono previste per pazienti che necessitano di un incremento osseo verticale per una riabilitazione implantoprotesica di parziale edentulia posteriore della mandibola (Classe I Applegate-Kennedy).
Le reti sono commercializzate in confezione singola non sterile mentre le mini viti sono commercializzate in confezione singola contenente 5 unità.

Le reti sono disponibili in tre dimensioni:

- Mesh 21x26
- Mesh 28x37
- Mesh 65x65

Le mini viti sono disponibili nelle dimensioni:

- Diam 1.6 x 3, 4, 5 per membrana
- Diam. 1,8 x 4 da revisione con spira più ampia

Sono inoltre previsti due diametri per il fissaggio diretto dei blocchetti innesti ossei:

- Diam 1.6 x 6, 7, 8, 9, 11, 13, 15, 17 per fissaggio blocchetti
- Diam. 2 x 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18 per fissaggio blocchetti

Le reti e le relative viti di fissaggio possono essere mantenute nel sito di applicazione per un periodo variabile a discrezione del clinico

MATERIALI

Le reti sono realizzate in titanio Grado 1 è garanzia di un alto grado di biocompatibilità e di malleabilità, consentendo all'utilizzatore di adattare sul sito di applicazione il dispositivo e se necessario di ridurne le dimensioni sagomandolo appropriatamente.
Le mini viti di fissaggio sono realizzate in lega di titanio Ti6Al4V che garantisce ottima biocompatibilità ed elevata resistenza meccanica.

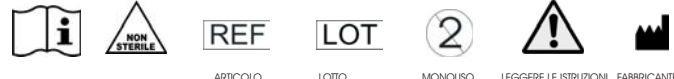
La geometria della mini viti è stata studiata per permetterne l'inserimento con strumento manuale, trattandosi di viti auto perforanti e autofilettanti.

Le reti e le relative mini viti di fissaggio sono sottoposte a lavaggio validato ed a processo di decontaminazione a plasma di argon. Sono confezionate in clean room adeguata.

L'allergia al titanio è un evento raro ma possibile per cui è sempre necessario verificare preventivamente che pazienti che non presentano queste specifiche allergie.
Tutti i pazienti è opportuno siano informati in maniera completa e chiara riguardo alle procedure chirurgiche, ai possibili rischi e alle soluzioni protesiche alternative.
Il doppio confezionamento garantisce il mantenimento delle condizioni di pulizia fino al momento del prelievo per il posizionamento nel cavo orale.

Le reti e le mini viti di fissaggio sono confezionate in doppia busta idonea alla sterilizzazione in autoclave.

LEGENDA SIMBOLI



AoN implants s.r.l.
Sede Operativa: Via A. Manzoni, 25 - 36040 Grisignano di Zocco (VI)
Tel.: +39 0444 167956 - Cod. Fiscale / P. IVA 03669420246
www.aonimplants.com - email: info@aonimplants.com - Fax +39 0444 167957



AoN implants s.r.l.
Sede operativa: Via A. Manzoni, 25 - 36040 Grisignano di Zocco (VI)
Tel. +39 0444 167956 - Fax +39 0444 167957
www.aonimplants.com - info@aonimplants.com



Viti e Mesh per Osteosintesi

DESCRIZIONE

Le reti in titanio AON implants s.r.l. sono lamine monouso di titanio microforate progettate e dimensionate per tutte le applicazioni nel settore della ricostruzione dell'osso mandibolare o mascellare mediante applicazione a fissaggio con mini viti in titanio.

In particolare sono previste per pazienti che necessitano di un incremento osseo verticale per una riabilitazione implantoprotesica di parziale edentulia posteriore della mandibola (Classe I Applegate-Kennedy).
Le reti sono commercializzate in confezione singola non sterile mentre le mini viti sono commercializzate in confezione singola contenente 5 unità.

Le reti sono disponibili in tre dimensioni:

- Mesh 21x26
- Mesh 28x37
- Mesh 65x65

Le mini viti sono disponibili nelle dimensioni:

- Diam 1.6 x 3, 4, 5 per membrana
- Diam. 1,8 x 4 da revisione con spira più ampia

Sono inoltre previsti due diametri per il fissaggio diretto dei blocchetti innesti ossei:

- Diam 1.6 x 6, 7, 8, 9, 11, 13, 15, 17 per fissaggio blocchetti
- Diam. 2 x 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18 per fissaggio blocchetti

Le reti e le relative viti di fissaggio possono essere mantenute nel sito di applicazione per un periodo variabile a discrezione del clinico

MATERIALI

Le reti sono realizzate in titanio Grado 1 è garanzia di un alto grado di biocompatibilità e di malleabilità, consentendo all'utilizzatore di adattare sul sito di applicazione il dispositivo e se necessario di ridurne le dimensioni sagomandolo appropriatamente.
Le mini viti di fissaggio sono realizzate in lega di titanio Ti6Al4V che garantisce ottima biocompatibilità ed elevata resistenza meccanica.

La geometria della mini viti è stata studiata per permetterne l'inserimento con strumento manuale, trattandosi di viti auto perforanti e autofilettanti.

Le reti e le relative mini viti di fissaggio sono sottoposte a lavaggio validato ed a processo di decontaminazione a plasma di argon. Sono confezionate in clean room adeguata.

L'allergia al titanio è un evento raro ma possibile per cui è sempre necessario verificare preventivamente che pazienti che non presentano queste specifiche allergie.
Tutti i pazienti è opportuno siano informati in maniera completa e chiara riguardo alle procedure chirurgiche, ai possibili rischi e alle soluzioni protesiche alternative.
Il doppio confezionamento garantisce il mantenimento delle condizioni di pulizia fino al momento del prelievo per il posizionamento nel cavo orale.

Le reti e le mini viti di fissaggio sono confezionate in doppia busta idonea alla sterilizzazione in autoclave.

LEGENDA SIMBOLI



AoN implants s.r.l.
Sede Operativa: Via A. Manzoni, 25 - 36040 Grisignano di Zocco (VI)
Tel.: +39 0444 167956 - Cod. Fiscale / P. IVA 03669420246
www.aonimplants.com - email: info@aonimplants.com - Fax +39 0444 167957

Viti e Mesh per Osteosintesi

EFFETTI COLLATERALI
 Questi dispositivi non devono essere utilizzati per pazienti allergici o sensibili al titanio.
 Altri effetti collaterali legati alla applicazione dell'impianto sono:
 - ematomi della regione operata
 - infezioni acute ed infezioni tardive della regione operata
 - modificazioni funzionali temporanee o persistenti di nervi del distretto anatomico interessato
 - trombosi venosa, embolia polmonare, arresto cardiaco, disturbi gastrointestinali, anemia.
 - modifica della posizione e/o mobilitazione delle reti
 - riassorbimento del tessuto gengivale
 - reazioni allergiche o metallosi delle regioni limitrofe all'applicazione
 - osteonecrosi in particolare della mandibola

AVVERTENZE
 Può verificarsi una scopertura della rete dopo l'ancoraggio anche se normalmente questo non comporta la perdita dell'innesto.
 Le cause potenziali sono:
 - scarsa igiene orale e/o malattie genetiche
 - reazioni allergiche e/oipersensibilità al metallo
 - disturbo per la presenza del dispositivo
 - inadeguata guarigione
 - infrazione gengivale
 - infezioni locali o sistemiche
 - esfoliazione
 - iperplasia
 - fistole orocartilaginee o oronasali

ISTRUZIONI E MODALITÀ D'USO
 L'utilizzo delle reti in titanio e delle mini viti di fissaggio è riservato esclusivamente a personale medico altamente qualificato con adeguata preparazione e esperienza nella chirurgia di ricostruzione mandibolare e mascellare.
 Preventivamente all'intervento deve essere valutata la quantità di tessuto osseo da rigenerare mediante GBR con esami strumentali quali:
 - Ortopanoramografia digitale
 - TC volumetrica

Il paziente esegue sciocqui con collutorio a base di clorexidina 0,2% due minuti. I tessuti periorali vengono disinfettati con idonea soluzione.
 Mezz'ora prima dell'intervento al paziente vengono somministrate 20-30 gocce analgesiche e viene eseguita una anestesia locale infiltrativa sottoperiostea.
 La sequenza di applicazione degli impianti è di seguito indicata:
 1) Eseguire una incisione a tutto spessore della mucosa cheratinizzata della cresta edentula
 - estendere l'incisione per uno o due elementi dentali adiacenti mesialmente e/o distalmente
 - scollare il lembo viene scollato a tutto spessore sia vestibolarmente che lingualmente per permettere un corretto accesso ed il posizionamento delle reti in titanio
 - eseguire una incisione del periostrio tra le incisioni verticali, mesiale e distale allo scopo di passare il lembo stesso e permettere una sutura priva di tensione
 - eseguire dei fori con fresta di diametro adeguato nel corticale osseo per favorire la vascolarizzazione dell'innesto
 - prelevare osso autogeno nella zona retro molare od utilizzare osso eterologo
 - la griglia in Ti deve essere tagliata e modificata per adattarla alla lunghezza , alla larghezza ed altezza della cresta ossea residua dell'area da ricostruire
 - posizionare la griglia in modo da non prendere contatto con il legamento parodontale dell'elemento dentale vicino, e sormentando di circa 3-4 millimetri la cresta ossea residua
 - Una volta posizionata la rete nel sito ricevente fissarla mediante l'utilizzo di almeno due mini viti sul verso linguale
 - Una volta fissate linguisticamente, posizionare ed adattate la rete vestibolarmente

2) Pulizia manuale : utilizzare un idoneo detergente neutro, attenendosi alle istruzioni d'uso del fabbricante dello stesso. Spazzolare le mesh con setole morbide, sotto abbondante acqua corrente. Risciacquare con acqua distillata per almeno 4 minuti.
 3) Sterilizzazione: in autoclave sotto vuoto, e sterilizzare con la seguente modalità: - Temperatura = 121 ± 124°C, con ciclo autoclave minimo di 20 minuti e ciclo di asciugatura di 15 minuti.
 Conservazione: dopo la sterilizzazione, il prodotto deve rimanere nelle buste utilizzate per la sterilizzazione. Le buste devono essere aperte solo immediatamente prima dell'utilizzo. Le buste per sterilizzare sono normalmente in grado di mantenere la sterilità al loro interno, salvo danneggiamento dell'involucro. Si ponga quindi attenzione a non utilizzare dispositivi se le buste in cui erano conservati presentano danneggiamenti.
 Il periodo di conservazione dei prodotti sterilizzati all'interno delle buste non deve superare quello raccomandato dal produttore delle buste stesse.
SCADENZA
 Non sono previste particolari condizioni di conservazione anche se è comunque sempre preferibile conservare in luogo fresco e asciutto. Lo smaltimento del prodotto post utilizzo deve seguire le procedure vigenti in materia di smaltimento dei rifiuti sanitari.
LE INFORMAZIONI AL PAZIENTE
 La legge prevede che il paziente venga correttamente informato dal medico circa i rischi e alle complicazioni chirurgiche che potrebbero sopraggiungere. Il medico deve inoltre istruire il paziente affinché effettui sempre le visite di controllo e di recarsi presso lo studio dello stesso qualora si manifestassero situazioni impreviste relative all'impianto.
RINTRACCIABILITÀ
 Gli impianti dentali AoN® sono corredati di etichette che permettono la rintracciabilità del prodotto secondo le norme vigenti. Tali etichette verranno incollate una sulla cartella clinica del paziente archiviata nello studio del medico.
 Una volta incollata all'innesto della "Carta di Identità Implantare" documento che sarà consegnato al paziente.

LEGENDA SIMBOLI

						
ARTICOLO	LOTTO	MONOUSO	LEGGERE LE ISTRUZIONI	FABBRICANTE		

Viti e Mesh per Osteosintesi

EFFETTI COLLATERALI
 Questi dispositivi non devono essere utilizzati per pazienti allergici o sensibili al titanio.
 Altri effetti collaterali legati alla applicazione dell'impianto sono:
 - ematomi della regione operata
 - infezioni acute ed infezioni tardive della regione operata
 - modificazioni funzionali temporanee o persistenti di nervi del distretto anatomico interessato
 - trombosi venosa, embolia polmonare, arresto cardiaco, disturbi gastrointestinali, anemia.
 - modifica della posizione e/o mobilitazione delle reti
 - riassorbimento del tessuto gengivale
 - reazioni allergiche o metallosi delle regioni limitrofe all'applicazione
 - osteonecrosi in particolare della mandibola

AVVERTENZE
 Può verificarsi una scopertura della rete dopo l'ancoraggio anche se normalmente questo non comporta la perdita dell'innesto.
 Le cause potenziali sono:
 - scarsa igiene orale e/o malattie genetiche
 - reazioni allergiche e/oipersensibilità al metallo
 - disturbo per la presenza del dispositivo
 - inadeguata guarigione
 - infrazione gengivale
 - infezioni locali o sistemiche
 - esfoliazione
 - iperplasia
 - fistole orocartilaginee o oronasali

ISTRUZIONI E MODALITÀ D'USO
 L'utilizzo delle reti in titanio e delle mini viti di fissaggio è riservato esclusivamente a personale medico altamente qualificato con adeguata preparazione e esperienza nella chirurgia di ricostruzione mandibolare e mascellare.
 Preventivamente all'intervento deve essere valutata la quantità di tessuto osseo da rigenerare mediante GBR con esami strumentali quali:
 - Ortopanoramografia digitale
 - TC volumetrica

Il paziente esegue sciocqui con collutorio a base di clorexidina 0,2% due minuti. I tessuti periorali vengono disinfettati con idonea soluzione.
 Mezz'ora prima dell'intervento al paziente vengono somministrate 20-30 gocce analgesiche e viene eseguita una anestesia locale infiltrativa sottoperiostea.
 La sequenza di applicazione degli impianti è di seguito indicata:
 1) Eseguire una incisione a tutto spessore della mucosa cheratinizzata della cresta edentula
 - estendere l'incisione per uno o due elementi dentali adiacenti mesialmente e/o distalmente
 - scollare il lembo viene scollato a tutto spessore sia vestibolarmente che lingualmente per permettere un corretto accesso ed il posizionamento delle reti in titanio
 - eseguire una incisione del periostrio tra le incisioni verticali, mesiale e distale allo scopo di passare il lembo stesso e permettere una sutura priva di tensione
 - eseguire dei fori con fresta di diametro adeguato nella corticale ossea per favorire la vascolarizzazione dell'innesto
 - prelevare osso autogeno nella zona retro molare od utilizzare osso eterologo
 - la griglia in Ti deve essere tagliata e modificata per adattarla alla lunghezza , alla larghezza ed altezza della cresta ossea residua dell'area da ricostruire
 - posizionare la griglia in modo da non prendere contatto con il legamento parodontale dell'elemento dentale vicino, e sormentando di circa 3-4 millimetri la cresta ossea residua
 - Una volta posizionata la rete nel sito ricevente fissarla mediante l'utilizzo di almeno due mini viti sul verso linguale
 - Una volta fissate linguisticamente, posizionare ed adattate la rete vestibolarmente

2) Pulizia manuale : utilizzare un idoneo detergente neutro, attenendosi alle istruzioni d'uso del fabbricante dello stesso. Spazzolare le mesh con setole morbide, sotto abbondante acqua corrente. Risciacquare con acqua distillata per almeno 4 minuti.
 3) Sterilizzazione: in autoclave sotto vuoto, e sterilizzare con la seguente modalità: - Temperatura = 121 ± 124°C, con ciclo autoclave minimo di 20 minuti e ciclo di asciugatura di 15 minuti.
 Conservazione: dopo la sterilizzazione, il prodotto deve rimanere nelle buste utilizzate per la sterilizzazione. Le buste devono essere aperte solo immediatamente prima dell'utilizzo. Le buste per sterilizzare sono normalmente in grado di mantenere la sterilità al loro interno, salvo danneggiamento dell'involucro. Si ponga quindi attenzione a non utilizzare dispositivi se le buste in cui erano conservati presentano danneggiamenti.
 Il periodo di conservazione dei prodotti sterilizzati all'interno delle buste non deve superare quello raccomandato dal produttore delle buste stesse.
SCADENZA
 Non sono previste particolari condizioni di conservazione anche se è comunque sempre preferibile conservare in luogo fresco e asciutto. Lo smaltimento del prodotto post utilizzo deve seguire le procedure vigenti in materia di smaltimento dei rifiuti sanitari.
LE INFORMAZIONI AL PAZIENTE
 La legge prevede che il paziente venga correttamente informato dal medico circa i rischi e alle complicazioni chirurgiche che potrebbero sopraggiungere. Il medico deve inoltre istruire il paziente affinché effettui sempre le visite di controllo e di recarsi presso lo studio dello stesso qualora si manifestassero situazioni impreviste relative all'impianto.
RINTRACCIABILITÀ
 Gli impianti dentali AoN® sono corredati di etichette che permettono la rintracciabilità del prodotto secondo le norme vigenti. Tali etichette verranno incollate una sulla cartella clinica del paziente archiviata nello studio del medico.
 Una volta incollata all'innesto della "Carta di Identità Implantare" documento che sarà consegnato al paziente.

LEGENDA SIMBOLI

						
ARTICOLO	LOTTO	MONOUSO	LEGGERE LE ISTRUZIONI	FABBRICANTE		

Viti e Mesh per Osteosintesi

EFFETTI COLLATERALI
 Questi dispositivi non devono essere utilizzati per pazienti allergici o sensibili al titanio.
 Altri effetti collaterali legati alla applicazione dell'impianto sono:
 - ematomi della regione operata
 - infezioni acute ed infezioni tardive della regione operata
 - modificazioni funzionali temporanee o persistenti di nervi del distretto anatomico interessato
 - trombosi venosa, embolia polmonare, arresto cardiaco, disturbi gastrointestinali, anemia.
 - modifica della posizione e/o mobilitazione delle reti
 - riassorbimento del tessuto gengivale
 - reazioni allergiche o metallosi delle regioni limitrofe all'applicazione
 - osteonecrosi in particolare della mandibola

AVVERTENZE
 Può verificarsi una scopertura della rete dopo l'ancoraggio anche se normalmente questo non comporta la perdita dell'innesto.
 Le cause potenziali sono:
 - scarsa igiene orale e/o malattie genetiche
 - reazioni allergiche e/oipersensibilità al metallo
 - disturbo per la presenza del dispositivo
 - inadeguata guarigione
 - infrazione gengivale
 - infezioni locali o sistemiche
 - esfoliazione
 - iperplasia
 - fistole orocartilaginee o oronasali

ISTRUZIONI E MODALITÀ D'USO
 L'utilizzo delle reti in titanio e delle mini viti di fissaggio è riservato esclusivamente a personale medico altamente qualificato con adeguata preparazione e esperienza nella chirurgia di ricostruzione mandibolare e mascellare.
 Preventivamente all'intervento deve essere valutata la quantità di tessuto osseo da rigenerare mediante GBR con esami strumentali quali:
 - Ortopanoramografia digitale
 - TC volumetrica

Il paziente esegue sciocqui con collutorio a base di clorexidina 0,2% due minuti. I tessuti periorali vengono disinfettati con idonea soluzione.
 Mezz'ora prima dell'intervento al paziente vengono somministrate 20-30 gocce analgesiche e viene eseguita una anestesia locale infiltrativa sottoperiostea.
 La sequenza di applicazione degli impianti è di seguito indicata:
 1) Eseguire una incisione a tutto spessore della mucosa cheratinizzata della cresta edentula
 - estendere l'incisione per uno o due elementi dentali adiacenti mesialmente e/o distalmente
 - scollare il lembo viene scollato a tutto spessore sia vestibolarmente che lingualmente per permettere un corretto accesso ed il posizionamento delle reti in titanio
 - eseguire una incisione del periostrio tra le incisioni verticali, mesiale e distale allo scopo di passare il lembo stesso e permettere una sutura priva di tensione
 - eseguire dei fori con fresta di diametro adeguato nella corticale ossea per favorire la vascolarizzazione dell'innesto
 - prelevare osso autogeno nella zona retro molare od utilizzare osso eterologo
 - la griglia in Ti deve essere tagliata e modificata per adattarla alla lunghezza , alla larghezza ed altezza della cresta ossea residua dell'area da ricostruire
 - posizionare la griglia in modo da non prendere contatto con il legamento parodontale dell'elemento dentale vicino, e sormentando di circa 3-4 millimetri la cresta ossea residua
 - Una volta posizionata la rete nel sito ricevente fissarla mediante l'utilizzo di almeno due mini viti sul verso linguale
 - Una volta fissate linguisticamente, posizionare ed adattate la rete vestibolarmente

2) Pulizia manuale : utilizzare un idoneo detergente neutro, attenendosi alle istruzioni d'uso del fabbricante dello stesso. Spazzolare le mesh con setole morbide, sotto abbondante acqua corrente. Risciacquare con acqua distillata per almeno 4 minuti.
 3) Sterilizzazione: in autoclave sotto vuoto, e sterilizzare con la seguente modalità: - Temperatura = 121 ± 124°C, con ciclo autoclave minimo di 20 minuti e ciclo di asciugatura di 15 minuti.
 Conservazione: dopo la sterilizzazione, il prodotto deve rimanere nelle buste utilizzate per la sterilizzazione. Le buste devono essere aperte solo immediatamente prima dell'utilizzo. Le buste per sterilizzare sono normalmente in grado di mantenere la sterilità al loro interno, salvo danneggiamento dell'involucro. Si ponga quindi attenzione a non utilizzare dispositivi se le buste in cui erano conservati presentano danneggiamenti.
 Il periodo di conservazione dei prodotti sterilizzati all'interno delle buste non deve superare quello raccomandato dal produttore delle buste stesse.
SCADENZA
 Non sono previste particolari condizioni di conservazione anche se è comunque sempre preferibile conservare in luogo fresco e asciutto. Lo smaltimento del prodotto post utilizzo deve seguire le procedure vigenti in materia di smaltimento dei rifiuti sanitari.
LE INFORMAZIONI AL PAZIENTE
 La legge prevede che il paziente venga correttamente informato dal medico circa i rischi e alle complicazioni chirurgiche che potrebbero sopraggiungere. Il medico deve inoltre istruire il paziente affinché effettui sempre le visite di controllo e di recarsi presso lo studio dello stesso qualora si manifestassero situazioni impreviste relative all'impianto.
RINTRACCIABILITÀ
 Gli impianti dentali AoN® sono corredati di etichette che permettono la rintracciabilità del prodotto secondo le norme vigenti. Tali etichette verranno incollate una sulla cartella clinica del paziente archiviata nello studio del medico.
 Una volta incollata all'innesto della "Carta di Identità Implantare" documento che sarà consegnato al paziente.

LEGENDA SIMBOLI

						
ARTICOLO	LOTTO	MONOUSO	LEGGERE LE ISTRUZIONI	FABBRICANTE		