

 RP Conexões Restauradoras Ltda. - EPP
CNPJ: 08.539.206/0001-04
IE: 239.082.454.118
Rua Danilo Valbuza, 333 – Laranjeiras.
Caieiras – SP.
CEP: 07747-300
Indústria Brasileira
Responsável Técnico: Jailson Jose da Silva
CREA: 5062551972
Contato com o fabricante: +5511 4441.3854
E-mail: producao@rpcomponentes.com.br



Consultar instruções de uso para utilização



Fabricante



Data de fabricação



Código do lote



Manter afastado de chuva



Manter afastado da luz solar



Não reutilizar



Validade



Não estéril



Não utilizar se a embalagem estiver danificada



Número de referência

DESCRIÇÃO DO PRODUTO

O POSTE TRANSFER é indicado para a técnica de moldeira fechada em procedimentos onde seja necessário transferir a posição do Pilar que está na boca para um modelo de trabalho que servirá de referência para os trabalhos protéticos.

Os POSTES TRANSFERS da RP Conexões Restauradoras são disponibilizados em vários modelos, que diferem basicamente no diâmetro e altura, a fim de facilitar a escolha de acordo com o espaço protético disponível.

O POSTE PROVISÓRIO é indicado para confecção da prótese provisória diretamente sobre os intermediários, visando estética e função.

Os POSTES PROVISÓRIOS da RP Conexões Restauradoras são disponibilizados em vários modelos, que diferem basicamente no diâmetro e altura, a fim de facilitar a escolha de acordo com o espaço protético disponível.

MODELO COMERCIAL		
Imagem Ilustrativa	Referência	Descrição do Produto
	200708D	Poste Transfer 3.3 x 4mm
	200708F	Poste Transfer 3.3 x 6mm
	200709D	Poste Transfer 4.5 x 4mm
	200709F	Poste Transfer 4.5 x 6mm
	400708D	Poste Provisório 3.3 x 4mm
	400708F	Poste Provisório 3.3 x 6mm
	400709D	Poste Provisório 4.5 x 4mm
	400709F	Poste Provisório 4.5 x 6mm

COMPOSIÇÃO

O Poste Transfer e Poste Provisório são confeccionados em Poliacetal conforme Norma ASTM D-5989 POM.



INDICAÇÃO

O POSTE TRANSFER tem como função transferir a posição do intermediário que está na boca para um modelo de trabalho que servirá de referência para os trabalhos protéticos.

O POSTE PROVISÓRIO tem como função servir de base para confecção da prótese provisória cimentada sobre o intermediário, conferindo aos tecidos moles um formato adequado para receber a prótese definitiva.

MODO DE USAR

Para utilização do Poste Transfer, seguir os passos abaixo:

1. Verifique as características do intermediário de acordo com a documentação do paciente;
2. Após selecionar o Poste transfer correto, esterilizar o componente antes de sua utilização;
3. Encaixe o Poste Transfer diretamente sobre o intermediário e certifique-se do encaixe através de um "clique";
4. Injetar o material de moldagem em torno do Poste Transfer, utilizando a técnica de moldeira fechada;
5. Assente a moldeira e aguarde a presa do material;
6. Vaze o gesso e transfira a posição do intermediário que está em boca para um modelo de trabalho;

Para utilização do Poste Provisório, seguir os passos abaixo:

1. Verifique as características do intermediário de acordo com a documentação do paciente;
2. Encaixar o Poste Provisório sobre o análogo no modelo de trabalho para confecção indireta da prótese provisória, neste caso deve-se fazer o enceramento, ou, sobre o intermediário que está em boca para confecção direta da prótese provisória;
3. Esterilizar o componente antes de sua instalação;
4. Cimentar o Poste Provisório sobre o Intermediário em boca com cimento provisório;
5. Após o período de utilização o componente deve ser substituído pela prótese definitiva;

PRECAUÇÕES

Os componentes fabricados e distribuídos pela RP Conexões Restauradoras foram desenvolvidos para serem utilizados com componentes do mesmo sistema, caso isso não ocorra, a funcionalidade do componente estará comprometida, uma vez que todo o projeto desenvolvido pela engenharia está definido à aplicabilidade dos componentes de fabricação RP Conexões Restauradoras.

Todo o processo de desenvolvimento, aplicação e análise na confecção da prótese, não é de responsabilidade do fabricante. Cada paciente necessita de uma tratativa diferenciada, e cabe ao profissional legalmente habilitado e qualificado, atender à necessidade de cada caso em especial. Não utilizar caso a embalagem esteja violada.

CUIDADOS

Não há contraindicações, desde que todos os cuidados pertinentes aos procedimentos de aplicação do componente protético tenham sido tomados.



ADVERTÊNCIA

O fabricante recomenda uso único.

RECOMENDAÇÕES

Este produto é destinado a procedimento especializado, devendo ser executado por profissionais habilitados. Para evitar resultados não satisfatórios, não utilize o produto sem conhecimento das técnicas adequadas.

ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE

Devem ser armazenados em ambiente limpo, longe de fontes de calor e luz intensa. Não acondicionar com produtos contaminados ou próximos à ácidos e não acondicionar os componentes de forma a danificar suas características e sua funcionalidade.

A própria embalagem protege o produto contra quedas e colisões. Todavia em transporte de longa distância, a embalagem deve ser devidamente acondicionada e protegida, seguindo a Resolução vigente para transporte de produtos para saúde.

FORMAS DE APRESENTAÇÃO

Os Produtos são comercializados de forma individualizada na embalagem em material PET/PE, sendo identificada externamente com uma etiqueta (etiqueta de identificação) afixada na parte inferior da embalagem. Esta medida visa manter a rastreabilidade do produto mesmo após sua utilização.

A Rotulagem do produto é realizada através de etiqueta que possui as seguintes informações:

- Dados do fabricante;
- Nome e Modelo Comercial do Produto;
- Referência do Produto;
- Lote;
- Quantidade;
- Material;
- Data de Fabricação;
- Prazo de validade ou Data de vencimento;
- Simbologia para Instrução de Uso;
- Registro do Ministério da ANVISA;
- Responsável Técnico;
- Revisão da etiqueta;
- Simbologias Normativas.
- Link de acesso as instruções de uso: www.rpcomponentes.com.br/instrucoes-uso.

CONTRAINDICAÇÕES



Não há contraindicações, desde que todos os cuidados pertinentes aos procedimentos de aplicação do componente protético tenham sido tomados.

DESCARTE

Antes do descarte dos produtos no meio ambiente, recomenda-se consultar e cumprir as legislações vigentes.

EFEITOS ADVERSOS

Não ocorreram efeitos adversos desde que as instruções de uso sejam seguidas corretamente.

ESTERILIZAÇÃO

Vapor saturado sob pressão (Autoclave) de acordo com protocolo de esterilização padrão.

PRAZO DE VALIDADE

Indeterminado.

RESPONSÁVEL TÉCNICO

Jailson José da Silva – CREA: 5062551972.

NÚMERO DE REGISTRO DO PRODUTO MÉDICO

Registro ANVISA nº: 80530359001.

INFORMAÇÕES

Código, Lote, Material, Quantidade, Data de Fabricação e Prazo de validade, indicado na etiqueta externa do produto.
