

C E 0476

I: Impianti Dentali

SHELTA

Gli impianti dentali Shelta sono dispositivi impiantabili atti a riabilitare pazienti affetti da edentulismo totale o parziale. Sono

destinati ad essere inseriti chirurgicamente nell'osso mandibolare o mascellare (= fixture implantari). Le fixture presentano una connessione nella parte coronale, destinata a ricevere un moncone ("pilastro") implantare finalizzato a sostenere una protesi dentale. Le protesi dentali hanno lo scopo di restituire la funzione estetica, fonetica e masticatoria

a sostenere una protesi dentale. Le protesi uentali i ratificio o scopo di restituire la faticata consciona, con i restituire la faticata con implantoprotesica con impianti Shelta, devono essere utilizzate esclusivamente le componenti protesiche originali Sweden & Martina. L'utilizzo di componenti non originali limita la responsabilità di Sweden & Martina e annulla la garanzia villo prodotto (vedi eszione "La responsabilità del prodotto difettoso e i termini di garanzia", più oltre).

Per l'inserimento chirurgico delle fixture devono essere utilizzati opportuni strumenti chirurgici, disponibili singolarmente o in kit. Si raccomanda l'utilizzo di accessori chirurgici originali fabbricati da Sweden & Martina. Non si risponde dell'uso di

in kit. Si raccomanda l'utilizzo di accessori chirurgici originali fabbricati da Sweden & Martina. Non si risponde dell'uso di strumentazione non originale.

Gli impianti Shelta possono essere inseriti in diverse sedi del cavo orale con varie tecniche e poi connessi alle protesi con diverse tempistiche. Gli impianti (corpo implantare propriamente detto, o fixture) hanno forma conica, sono a forma di vite e presentano un filetto esterno e una connessione interna a conformazione esagonale che serve a collegare le componenti protesiche ("monconi implantari"). In base al protocollo chirurgico, possono essere impiantati con protocollo sommerso e non; in base alla tempistica di utilizzo (funzionalizzazione) possono essere riabilitati con carico immediato o differito. Gli impianti Shelta possono essere inseriti in siti già edentuli o in siti post-estrattivi sia immediati (inserimento dell'impianto contestuale alla rimozione del dente o della radice), che differito (si lascia normalmente trascorrere un periodo di circa 3 settimane fra l'estrazione e l'inserimento della fixture implantare).

l'estrazione e l'inserimento della fixture implantare).

2. DESTINAZIONE D'USO

Le fixture implantari Shelta sono dispositivi medici di tipo impiantabile destinati ad uso a lungo termine. Tutte le fixture vengono poste in vendita in confezione sterile monouso. La funzione delle fixture è la sostituzione di radici dentali mancanti. Tutte le fixture sono vendute in confezione completa con le rispettive viti tappo di chiusura (chiamate anche viti chirurgiche). Le viti tappo sono anch'esse dispositivi medici impiantabili, di tipo chirurgico, destinate a rimanere nel cavo orale per una durata anche superiore a 30 giorni. Le viti tappo sono disponibili anche in confezione individuale. Anche in tal caso la confezione

e sterine.
Sweden & Martina si dichiara fabbricante degli impianti Shelta e ne identifica la classe di rischio come riportato in tabella 01.

JENTIFICAZIONE DEL FABBRICANTE
Il fabbricante delle fixture implantari Shelta è:

Sweden & Martina S.p.A.
Via Veneto 10 - 35020 Due Carrare (Padova) - Italia
Tel. +39 049.91.24.300 - Fax + 39 049.91.24.290

e-mail: info@sweden-martina.com - www.sweden-martina.com

e-mail: info@sweden-martina.com - www.sweden-martina.com |
4. MATERIA PRIMA UTILIZZATA |
I materiali utilizzati per la produzione degli impianti dentali Shelta sono stati selezionati sulla base delle proprietà indicate per la loro destinazione d'uso, in conformità ai Regolamento (UE) 2017/745.

Sono prodotti in titanio costidetto commercialmente puro di grado 4, conforme alle norme armonizzate. L'allergia al titanio è un evento molto raro, ma possibile. Per cui è comunque sempre necessario verificare preventivamente

con i pazienti che non presentino allergie di questo tipo.

5 DESCRIZIONE

5. DESCRIZIONE
Le informazioni di queste istruzioni d'uso completano le indicazioni presenti nei cataloghi/manuali. Richiedetene una copia a Sweden & Martina S.p.A. qualora ne siate sprovvisti.
Gli impianti Shelta presentano una serie di caratteristiche studiate per ottimizzare i risultati delle diverse evidenze cliniche e facilitare la procedura chirurgica in accordo ai più recenti protocolli implantologici.
Il sistema implantologico dentale Shelta è caratterizzato da fixture a vite a corpo con differenti tipologie di filetto: uno a spira larga e uno a spira stretta.

larga e uno a spira stretta.

Con riferimento alla Figura 01 è possibile distinguere le seguenti versione dell'impianto Shelta:

1. Impianto a "spira stretta",

2. Impianto a "spira larga",

Gli impianti Shelta rappresentano una soluzione estremamente versatile, idonea a risolvere tutte le problematiche implantoprotesiche: nascono nella versione a spira stretta, ma nell'eventualità di un carico immediato e/o un caso post estrattivo, in

protesiche: nascono nella versione a spira stretta, ma nell'eventualità di un carico immediato e/o un caso post estrattivo, in accordo con i recenti studi sull'argomento, la spira larga è un mezzo per ottenere una stabilità prina maggiore.

Tutti gli impianti sono disponibili nei diametri 3.80, 4.25 e 5.00 e nelle altezze 8.5, 10, 11.5, 13 e 15 mm.

Il filetto ha sempre un passo costante di 1.5 mm, con profilo triangolare (angolo di 40°). Nel caso della spira larga ciò comporta un aumento dello spessore della cresta filetto in direzione coronale dell'impianto; questo aiuta ad ottenere una stabilità maggiore in fase d'inserimento dell'impianto.

Le due profonde tacche apicali, diametralmente opposte, ne aumentano la capacità di taglio consentendo anche la decompressione/sfogo dei frustoli e l'antirazionalità dell'impianto durante le manovre di avvitamento e svitamento delle componenti ad esso connesse nella seconda fase chirurgica.

comportent ad esse contresse entre seconta a ace chirulgica. La preventiva maschiatura dell'osso è comunque sempre opportuna in caso di osso molto compatto (D1). La connessione è la medesima di quella della sistematica Premium/Kohno (prodotta da Sweden & Martina) e di conseguenza del tutto compatibile. Tutti gli impianti presentano un esagono interno (con chiave 2.30 mm) che garantisce l'antirotazionalità della sovrastruttura. La misura del diametro impiantare, calcolata nella parte coronale dell'impianto, è nominalmente la medesima del diametro di piattaforma protesica che viene inteso come il diametro misurato nel punto di congiunzione con i pilastri protesici. Per lunghezza implantare si intende sempre la lunghezza della fixture calcolata dal punto di collegamento ai pilastri all'apice dell'impianto incluso. dell'impianto, incluso,

dell'impianto, incluso.
Gli impianti Shelta sono disponibili con la superficie Zirti (= corpo sabbiato e acidato, parte coronale lucida).
Gli impianti Sono confezionati in una apposita fialetta all'interno della quale le fixture sono inserite in appositi "dischetti" in titanio, anche loro colorati tramite processo galvanico nel codice colore del sistema, in modo che le fixture non tocchino altre superfici durante la fase di stoccaggio e trasporto e per prevenire potenziali contaminazioni da contatto (tabella 02).

6. METODO DI UTILIZZO

L'implantopora professo di coro di care di care di contaminazioni da contatto (tabella 02).

L'implantologia moderna, sia essa di carico immediato o di carico differito, è disciplina largamente sperimentata ed affidabile, in grado di risolvere quasi tutti i problemi di edentulismo, funzionali o estetici che siano.

- In grado di risoivere quast tutti problemi di ederimismo, introlario di selento che siano.

 Le metodiche di implantologia prevedono principalmente due tecniche chirurgiche:

 two stage: in due fasi, la prima "sommersa", ovvero con inserimento dell'impianto, copertura del pozzetto di connessione con vite tappo (o vite chirurgica o vite di chiusura), sutura e successiva riapertura della mucosa dopo 2-6 mesi ed inserimento della protesi;

 one stage: inserimento dell'impianto, che viene lasciato scoperto, emerge la testa dell'impianto, si potrà così o lasciare guarire (sempre per 2-6 mesi) per integrazione ossea o caricare immediatamente, con apposito pilastro dentale, in modo provvisorio o definitivo, a seconda dei casi. Gli impianti "sepolti" possono essere usati con tecnica one-stage chiudendo la connessione con una vite transmucosa di unarinipie invece che con una vite tano.

provvisorio o definitivo, a seconda dei casi. Gli impianti "sepolti" possono essere usati con tecnica one-stage chiudendo la connessione con una vite transmucosa di guarigione invece che con una vite tappo.
Gli impianti vengono inseriti nell'osso seguendo dei protocolli chirurgici che devono essere studiati in funzione della quantità de qualità dell'osso nicevente, del tipo di impianto, dell'eventuale necessità di terapie rigenerative. Si crea una sede nell'osso del paziente (in corrispondenza del nuovo dente da sostituire o da immettere ex novo), attraverso una serie di frese ossee calibrate o con l'utilizzo di strumenti idonei quali bone-expander, compattatori ossei, o altro. Perché l'impianto si osteointegri e necessaria una buona stabilità primaria, mobilità nulla o dell'ordine di pochi micron. L'interfaccia osso-impianto è quindi dell'ordine dei millimicron, altrimenti l'impianto rischia di essere fibrointegrato e di non venire osseo integrato. In genere il carico masticatorio con protesi fissa avviene in un secondo tempo, dopo 2/3 mesi per la madibola, dopo 4/6 mesi per il mascellare superiore. In alcuni casi, ma non in tutti, è possibile anche un carico immediato degli impianti, per poter fare di occorre però il risnette di alcuni fondamentali criterio.

per il mascellare superiore. In alcuni casi, ma non in tutti, è possibile anche un carico immediato degli impianti, per poter fare ciò occorre però ii rispetto di alcuni fondamentali criteri:

- la presenza di una certa quantità di osso,

- la stabilità primaria degli impianti una volta insertit,

- un buon supporto pardontale (gengivale),

- l'assenza di bruxismo(digrignamento dentale) o grave malocclusione

- la presenza di un buon bilanciamento occlusale (corretto piano occlusale masticatorio).

Occorre chiaramente anche una seria valutazione dello specialista, che dovrà valutare con opportuni esami e strumenti la coesistenza di tutti questi fattori; altrimenti la scelta cadrà su una tecnica "tradizionale" (di tipo "sommerso" o "non sommerso"), ovvero con impianti che necessitano di un tempo di altetasa più lungo, ma più sicuro, per il carico masticatorio.

Gli impianti possono sostituire un dente singolo (corona su impianto), un gruppo di denti ravvicinati (ponte su impianti), un'intera arcata dentaria, oppure possono servire a stabilizzare una protesi totale superiore o inferiore overdenture.

Gli impianti Shelta sono stati testati in un'ampia gamma di situazioni cliniche:

- procedure operatorie standard ove si preveda la doppia o la singola fase chirurgica;

- carico precoco ed immediato;

- carico precoce ed immediato:

 canco precoce ed immediato;
 impiego contestuale a terapie rigenerative
 situazioni post-estrattive, anche abbinate a carico immediato.
 L'indicazione clinica per la scelta della specifica dell'impianto Shelta dipende dal sito cui l'impianto è destinato, dall'anatomia ossea ricevente, dal numero di impianti, e dalla scelta tecnica del protocollo più indicato fra quelli sopra citati; la scelta deve essere fatta esclusivamente dal medico operante, che deve avere un'adeguata preparazione e pianificare opportunamente e preventivamente le riabilitazioni protesiche. Si devono utilizzare sempre, ove possibile, gli impianti con il diametro quanto mancione scelibile in furzione delle presenza della create. maggiore possibile in funzione dello spessore della cresta.

Al Planificazione e preparazione pre-operatoria
 Al Planificazione e preparazione pre-operatoria
 La fase di preparazione all'intervento prevede:
 - anamnesi medica generale e dentale, esame medico generale, esami clinici (ematogramma completo) e radiologici, TAC e consultazione del medico di famiglia

- Informazioni al paziente (indicazioni, controindicazioni, quadro clinico, aspettative, percentuali di successo ed insuccesso normali, necessità di post- controlli periodici)

- nomian, necessiar a ripsar-comino periodici)
 Plano di igiene, con eventuali interventi parodontali
 Adozione delle necessarie prescrizioni farmacologiche
 Pianificazione chirurgica pre-protesica in collaborazione con l'odontotecnico
 Valutazione dei rischi di inadeguati trattamenti dei tessuti molli e duri
 Scelta di tecniche anestetiche e sedative e di monitoraggio nella misura necessaria.
 Pianificazione protesica in collaborazione con l'odontotecnico

6.2 Intervento operatorio

Le tecniche operatorio per impianti vengono insegnate in ambito universitario ai laureandi in odontoiatria. Sono comunque da

- Le tecniche operatorie per impianti vengono insegnate in ambito universitario ai laureandi in odontoiatria. Sono comunque da tenere presenti i seguenti fattori:

 I tessuti, sia duri che molli, vanno trattati con estrema cura, prendendo tutte le precauzioni necessarie per ottenere una buona integrazione dell'impianto

 Devono essere rispettati i normali principi biologici dell'osteointegrazione

 Si devono evitare traumi termici che necrotizzerebbero e comprometterebbero la possibilità di osteointegrazione. A questo scopo devono essere utilizzate velocità di trapanazione ridotte (100-115 girl/minuto) frese con tagliente in ottimo stato, si deve effettuare la trapanazione in maniera intermittente raffreddando opportunamente il sito con la necessaria irrigazione e si deve allargare il foro usando frese con diametri specifici progressivamente maggiori

 è opportuno raccogliere e archiviare una documentazione clinica, radiologica e radiografica completa

 è indispensabile rispettare i tempi di guarigione raccomandati nella chirurgia implantare e verificare periodicamente, anche con controlli radiografici, lo stato progressivo dell'osteointegrazione

 6.3 Istruzioni relative alla manipolazione e conservazione del prodotto

 Cli interventi implantologici vanno eseguiti in ambienti adeguati, con asepsi idonea. Si raccomanda di rivestire sempre le superfici con teli sterili, di coprire il riunito, il micromotore con idonei rivestimenti, di isolare il campo operatorio coprendo il paziente con opportuni camici, di indosare quanti sterili, di aprire gli strumenti dagli involucir sterili appena prima del loro

paziente con opportuni camici, di indossare guanti sterili, di aprire gli strumenti dagli involucri sterili appena prima del loro

unizzu.

Gil limpianti Shelta sono confezionati in fiale sterili in PMMA, riposte all'interno di un blister con sigillatura in Tyvek, blister che è a sua volta contenuto in una scatolina che rappresenta l'involucro esterno. All'interno della confezione si trovano le istruzioni d'uso e le etichette adesive ad uso scheda paziente. Il bilster salvaguarda le condizioni di sterilifa e sagomato e preformato in modo tale da limitare al massimo i movimenti della fialetta, ma consentire facile accesso per il prelievo della fialetta. Il blister è sigillato da un foglio in Tyvek.

Si raccomanda di aprire il blister sterile in condizioni di asepsi controllata. Rimuovere la fiala dall'apposita sede

Si raccomanda di aprire il biister stenie in condizioni di asepsi controllata. Himuovere la haia dall'apposita sede.

Le fiale contenenti gli impianti vanno aperte solo in ambiente sterile immediatamente prima dell'immento delle fixture nel loro sito. All'interno delle fiale sterili, appositi dischetti in titanio sorreggono le fixture e le mantengono dritte con la connessione a vista e pronta per essere ingaggiata dagli strumenti chirurgici.

Gli impianti Shelta sono stati studiati per una procedura chirurgica mountless. Vengono utilizzati i driver Easy-Insert, comuni al sistema Premium/Kohno che, ingaggiandosi direttamente negli esagoni interni della connessione, consentono di prelevarili dalle ampolline che li contengono senza doverli toccare con le mani o con altri strumenti, evitando quindi il rischlo di recontamigni in rigna dell'use, utilizza con estili appositi per evitare proplami di defenzione della connessione.

prelevarii dalle ampolline che li contengono senza doverii toccare con le mani o con altri strumenti, evitando quindi il rischio di ricontaminarii prima dell'uso. I driver sono stata appositamente studiati per evitare problemi di deformazione delle connessioni o iper-ingaggi durante la fase chirurgica, così da limitare danni meccanici.
Nell'eventuale necessità di dover manipolare l'impianto durante il suo inserimento nel sito preparato, si raccomanda di utilizzare esclusivamente pinzette in titanio pulite e sterilizzate.
Si raccomanda di evitare qualsiasi contatto tra la superficie dell'impianto e il tessuto epiteliale e connettivale, perché si potrebbe pregiudicare la riuscita dell'intervento.
Al termine dell'intervento, qualora l'impianto venga sepolto, prima della chiusura dei lembi il pozzetto di connessione deve essere sigillato con l'apposita vite tappo. La vite tappo si trova in un apposito alloggiamento all'interno del tappo azzurro che chiude la fialetta. Una piccola etichetta ne indica la presenza. La vite tappo può essere prelevata per frizione con l'idoneo avvitatore e portata direttamente nell'impianto (fig.03).
Al termine dell'intervento, i lembi vanno riposizionati e chiusi. Si consiglia di suturare secondo abitudine.
Su ogni confezione vengono riportati il codice e la descrizione del contenuto, il numero di lotto, l'indicazione "sterile" e la data di scadenza. Questi stessi dati sono indicati anche sulle etichette ad uso scheda paziente e devono sempre essere citati dal medico per qualsiasi comunicazione in mento.

La confezione è conforme alle norme europee

Gli impianti vanno conservati in luogo fresco e asciutto, al riparo da raggi solari diretti, acqua e fonti di calore.

7. STERILIZZAZIONE

7. STERILIZZAZIONE
Gli impianti Shelta sono sterilizzati mediante utilizzo di raggi beta. La data di scadenza è riportata sulla confezione. Il blister sterile deve essere aperto solo al momento dell'intervento. Prima dell'apertura, controllare che la confezione sia perfettamente integra. Qualsiasi danneggiamento potrebbe compromettere la sterilità dell'impianto e quindi la riuscita dell'intervento. Non devono mai essere riutilizzati impianti già usati in precedenza o non sterili.

Il dispositivo è monouso: il suo riutilizzo non è consentito e può portare a perdita dell'impianto ed infezioni incrociate.

Sul fondo della fialetta è applicata una etichetta tonda (bollino). Tale etichetta è un indice di avvenuta sterilizzazione tramite

irraggiamento. Tale bollino nasce di colore giallo e vira in colore rosso durante l'irraggiamento, a conferma dell'avvenuta sterilizzazione.

8. CONTROINDICAZIONI

6. CON ROUNDICAZIONI E É controindicato l'inserimento di impianti e protesi implantari in pazienti che presentino cattivo stato di salute generale, igiene orale scarsa o insufficiente, impossibilità o scarsa possibilità di controllo delle condizioni generali, o che abbiano subito in precedenza trapianti d'organo. Devono inoltre essere scartati pazienti psicolabili, o che facciano abuso di alcool o di droga, con scarsa motivazione o cooperazione insufficiente. Pazienti con cattivo stato parodontale devono essere preventivamente con scarsa motivazione o cooperazione insufficiente. Pazienti con cattivo stato parodontale devono essere preventivamente trattati e recuperati. In caso di mancanza di sostanza ossea o qualità scadente dell'osso ricevente, tale che la stabilità dell'impianto possa essere pregiudicata, deve essere preventivamente eseguita una opportuna rigenerazione guidata dei tessuti. Rappresentano inoltre controindicazione: allergia al titanio, malattie infettive acute o croniche, ostetiti mascellari di tipo subacuto cornico, malattie isstemiche, disturbi endocrini, malattie con conseguenti disturbi microvascolari, gravidanza, allattamento, precedenti esposizioni a radiazioni, emofilia, granulocitopenia, uso di steroidi, diabete mellito, insufficienza eneale, displasia fibrosa. Vanno inoltre osservate le normali controindicazioni comuni a tutti gli interventi di chirurgia orale. Non vanno sottoposti a intervento pazienti in terapia anticoagulante, anticonvulsiva, immunosoppressiva, con processi attivi infiammatorio-infettivi del cavo orale, nei pazienti con valori di creatinina e BUN fuori dalla norma. Devono essere scartati pazienti con malattie cardinorascolari inpetassone malattie cardinori ricontari nei 5 anni

inflammatorio-intettivi del cavo orale, nei pazienti con valon di creatinina e BUN fuon dalla norma. Devono essere scartati pazienti con malattie cardiovascolari, ipertensione, malattie della tiroide o della paratiroide, tumori maligni riscontrati nei 5 anni antecedenti l'intervento, o ingrossamenti nodulari. Le chemioterapie riducono o annullano la capacità di osseointegrazione, pertanto pazienti sottoposti a tali trattamenti devono essere attentamente vagliati prima di intervenire con riabilitazioni implantoprotesiche. In caso di somministrazione di bifosfonati, sono stati segnalati in letteratura numerosi casi di osteonecrosi perimpiantare, maggiormente nella mandibola. Questo problema riguarda in particolare i pazienti sottoposti a trattamento per via endovenosa. Si valutino quindi attentamente

Questo problema riguarda in particolare i pazienti sottoposti a trattamento per via endovenosa. Si valutino quiunid attentamente nell'anamnesi del paziente eventuali precedenti terapie endodontiche quando si pianificano interventi implantologici. Sono stati segnalati in letteratura fallimenti implantari inattesi in pazienti che assumono regolarmente, o anche solo per periodi ripettui, inibitori di pompa protonica. Si raccomanda quindi di valutare attentamente l'eventuale assunzione di tali farmaci da parte di pazienti per i quali si pianificano interventi implanto-protesici.

9. AVVERTENZE PARTICOLARI
A titolo precauzionale dopo l'intervento il paziente deve evitare attività che richiedano sforzi fisici.
Al momento del serraggio di viti tappo, viti per pilastri, o viti protesiche, si raccomanda di attenersi ai torque di serraggio raccomandati nelle relative istruzioni d'uso. Torque di serraggio troppo elevati possono indebolire la struttura meccanica delle viti e compromettere la stabilità protesica, con possibili danni alla connessione implantare.

10. EFFETTI SECONDARI

10 FEFFTTI SECONDARI

10. EFFETTI SECONDARI
Dopo interventi con impianti dentali possono verificarsi: perdita di cresta ossea, parestesia permanente, disestesia, infezioni locali o sistemiche, esfoliazione, iperplasia, fistole oroantrali e oronasali. Si possono inoltre verificare complicanze temporanee quali dolori, gonfiori, problemi di pronuncia, gengivite. I rischi di un intervento impiantologico includono: perforazione della placca labiale o linguale, fratture desse, fratture delli sovrastrutture, problemi estetici, perforazione inavveritta del seno nasale, lesioni nervose, compromissione della dentizione naturale. I seguenti problemi fisiopatologici possono aumentare i rischi: insufficiarea cardiovascolare, disturbi oronarici, arimia, malattie polmonari o respiratorie croniche, malattie gastrointestinali, epatite, inflammazioni intestinali, insufficienza renale cronica e disturbi del sistema urinario, disturbi endocrini, diabete, malattie della tircide, problemi ematologici, anemia, leucemia, problemi della coagulazione, osteoporosi o artrite muscolo-scheletrica, infarto, disturbi neurologici, ritardi mentali, paralisi.

11. MANUTENZIONE

Sono note in letteratura le complicanze levate alle protesi implantari. Tali complicanze possono portare alla perdita di

Sono note in letteratura le complicanze legate alle protesi implantari. Tali complicanze possono portare alla perdita di osseointegrazione e al fallimento implantare. Una corretta manutenzione da parte del paziente, una regolare igiene domiciliare,

usseointegrazione e al fallimento implantare. Una corretta manutenzione da parte del paziente, una regolare igiene domiciliare, e controlli periodici legati a sedute di igiene professionale allungano la vita utile del dispositivo. Complicanze quali ad esempio lo svitamento delle viti che serrano la protesi agli impianti, o un riassorbimento osseo che causa la perdita di appoggio mucoso in protesi rimovibile possono essere facilmente prevenute con visite di controllo periodiche. In caso di necessità di serraggio delle viti monconali o protesiche, tali operazioni devono essere eseguite dal medico tramite opportuni dispositivi dotati di controllo del torque di serraggio. E' opportuna la verifica periodica della taratura periodica di tali giossitivi.

Qualora il paziente sia consapevole del verificarsi di tali evenienze, è opportuno che egli si rivolga al più presto al medico per

udadina il paziente sia consapevole dei venilicarsi di ali evenilenze, e opportunio che egii si rivolga ai più presto al medico per di iripristino della corretta funzionalità protesica. Un ritardo nel ricorrere all'intervento del medico può portare a frattura della vite di serraggio o della protesi, nel primo caso, e alla perdita dell'impianto nella seconda, con compromissione del risultato riabilitativo. E' necessario che i medici educhino i pazienti in questo senso.

Le complicanze possono essere di tipo biologico (perdita dell'integrazione) o meccanico (frattura di un componente per eccesso di carico). Se non occorrono complicanze, la durata dei dispositivi e di tutto l'apparato protesico dipende dalla all'

resistenza meccanica in funzione della fatica accumulata dal dispositivo.

Sweden & Martina ha sottoposto gli impianti Shelta ai previsti test di resistenza a fatica a 5.000.000 cicli. Gli impianti hanno superato positivamente tale test.

I test a fatica sono eseguiti secondo la apposita norma e ulteriormente valutati con calcolo ad elementi finiti.

12. DATA DI SCADENZA

Si raccomanda di non utilizzare gli impianti oltre la data di scadenza indicata.

13. RIFERIMENTI NORMATIVI

13. KITERIMENTI NORMATIVI L'ALPROCEDURE I STATE I MARCHE DE L'ALPROCEDURE DI SMALTIMENTO. L'ALPROCEDURE DI SMALTIMENTO. L'ALPROCEDURE DI SMALTIMENTO. L'ALPROCEDURE DI SMALTIMENTO.

Le fixture implantari, se rimosse dal cavo orale per un fallimento biologico o meccanico, devono essere assimilate per il loro

smaltimento a rifiuti biologici, secondo le norme vigenti a livello locale.

Qualora le stesse vengano inviate a Sweden & Martina con la richiesta di esecuzione di un Surf Test, attenersi al protocollo indicato sul sito www.sweden-martina.con

indicato sul sitto www.sweden-martina.com

15. RESPONSABILITÀ DEL PRODOTTO DIFETTOSO E TERMINI DI GARANZIA

La cura ottimate del paziente e l'attenzione alle sue esigenze sono condizioni necessarie per il successo implantologico ed

è necessario quindi selezionare attentamente il paziente, informarlo dei rischi inerenti e dei doveri associati al trattamento

ed incoraggiario a cooperare con l'odontoiatra per il buon esito del trattamento stesso. Occorre pertanto che il paziente

mantenga una buona igiene, confermata durante i check-up ed appuntamenti di controllo; essa deve sempre essere assicurata

e documentata come, peraltro, vanno osservate e documentate le indicazioni e le prescrizioni pre e post-operatorie.

Le istruzioni fornite da Sweden & Martina sono disponibili al momento del trattamento ed accettate dalla pratica odontoiatrica;

occorre osservarie ed applicarle in tutte le fasi di cura: dall'anamnesi del paziente ai check-up post-operatori.

La garanzia copre unicamente i difetti accertati di produzione, previo invio del pezzo identificato da codice articolo e lotto, entro
il periodo di valdità della garanzia. Le clausole di garanzia sono disponibili sul sito www.sweden-martina.com

16. DATA E VALIDITÀ DELLE PRESENTI ISTRUZIONI D'USO

Le presenti istruzioni d'uso hanno validità e decorrenza dal mese di Luglio 2021.



fig. 05



Tabella 01

Dispositivo	Confezione	Classificazione	Regola di classifica- zione	Classe di richio
Fixture implantari per uso dentale, appartenenti al sistema implantologico Shelta	Confezione monouso e sterile, fixture completa di vite tappo di chiusura	Dispositivi impiantabili destinati ad uso a lungo termine (superiore ai 30 giorni)	8	IIb
Viti tappo di chiusura	Poste in vendite in confezione completa con le rispettive fixture o individualmente (confezione monouso e sterile)	Dispositivi impiantabili destinati ad uso a lungo termine (superiore ai 30 giorni)	8	IIb

Tabella 02

Ø 3.80	Ø 4.25	Ø 5.00
Verde	Blu	Magenta

EGENDA DEI	SIMBOLI UTILIZZATI	
<u> </u>	Attenzione! Vedere istruzioni per l'uso	/
LOT	Numero di lotto	/
REF	Codice	✓
•••	Fabbricante	✓
Д	Paese di produzione	✓
UDI	Codice UDI, Identificativo Unico del Dispositivo	✓
MD	Dispositivo medico	✓
[]i	Consultare le istruzioni per l'uso www.sweden-martina.com	✓
C€	Marcatura di conformità CE Se applicabile: il numero di identificazione dell'organismo notificato deve seguire questo simbolo	✓
Rx Only	La legge federale americana limita la vendita da parte o per l'ordine di un professionista	✓
STEROLIZE	Non risterilizzare	✓
2	Non riutilizzare, prodotto monouso	✓
(S)	Non utilizzare se la confezione è danneggiata	/
STERILE R	Sterilizzato con radiazioni ionizzanti	✓
	Sistema a singola barriera sterile con imballaggio protettivo all'interno	✓
\square	Data di scadenza oltre la quale non utilizzare il prodotto	/

www.sweden-martina.com