

## Transferentes Metálicos (não estéril)

REGISTRO ANVISA nº 81306319002

### Descrição

Nome do Dispositivo Médico: Transferentes Metálicos (não estéril)

Nome Técnico do Dispositivo Médico: Transferente de Moldagem

Modelos Comerciais:

- Transferente do implante, moldeira aberta, hexágono externo
- Transferente do implante, moldeira fechada, hexágono externo
- Transferente do implante, moldeira aberta, hexágono interno
- Transferente do implante, moldeira fechada, hexágono interno
- Transferente do implante, moldeira aberta, cone morse
- Transferente do implante, moldeira fechada, cone morse
- Transferente do pilar universal

Produto não estéril

Validade: Indeterminado

Os modelos comerciais que compõem a família de transferentes - metálicos estão indicados para serem utilizados na técnica de impressão em procedimentos para implantes destinados a reposição dentária.

### Composição

A linha é produzida em aço inox conforme norma ASTM F899.

### Indicação de Uso e Finalidade

Os modelos comerciais que compõem a família de Transferentes – Metálicos são componentes de implante odontológico, utilizado para transferir a posição e orientação do implante ou componente protético, de acordo com cada caso planejado, respeitando dimensões e indicações de tolerância dos implantes e componentes protéticos, visando estética e funcionalidade.

Pode ser utilizado em fluxo intraoral ou laboratorial.

O modelo comercial transferente do pilar foi especialmente desenvolvido para ser utilizado na técnica de impressão para pilares, de modo a permitir que esse transfira o perfil de emergência gengival para o modelo de trabalho.

### Contraindicação

É contraindicada a utilização do produto em associação com dispositivos dentários de outros fabricantes ou com outras finalidades, sob o risco de incompatibilidade dimensional e incongruência entre os componentes e implantes.

### Lista de Produtos

Segue abaixo tabela da lista de produtos dessa família:

CÓDIGO	DESCRIÇÃO
07.50.24.00034	Transferente do implante, moldeira aberta, (D) 3,4 mm, unitário - Hexagonal Interno
07.50.24.00041	Transferente do implante, moldeira aberta, (D) 4,1 mm, unitário - Hexagonal Interno
07.50.24.00050	Transferente do implante, moldeira aberta, (D) 5,0 mm, unitário - Hexagonal Interno
07.50.25.00034	Transferente do implante, moldeira aberta, (D) 3,4 mm, unitário - Hexagonal Externo
07.50.25.00041	Transferente do implante, moldeira aberta, (D) 4,1 mm, unitário - Hexagonal Externo
07.50.25.00050	Transferente do implante, moldeira aberta, (D) 5,0 mm, unitário - Hexagonal Externo

CÓDIGO	DESCRIÇÃO
07.50.25.03441	Transferente do implante, moldeira aberta, (D) 3,6 mm (P) 4,1 mm, unitário - HE slim
07.50.26.00034	Transferente do implante, moldeira fechada (D) 3,4 mm - Hexagonal Interno
07.50.26.00041	Transferente do implante, moldeira fechada (D) 4,1 mm - Hexagonal Interno
07.50.26.00050	Transferente do implante, moldeira fechada (D) 5,0 mm - Hexagonal Interno
07.50.27.00034	Transferente do implante, moldeira fechada (D) 3,4 mm - Hexagonal Externo
07.50.27.00041	Transferente do implante, moldeira fechada (D) 4,1 mm - Hexagonal Externo
07.50.27.00050	Transferente do implante, moldeira fechada (D) 5,0 mm - Hexagonal Externo
07.50.28.00001	Transferente do pilar universal (D) 4,1 e 5,0 mm moldeira aberta
07.50.28.00000	Transferente do pilar universal unitário moldeira aberta
07.50.52.01035	Transferente CM, moldeira aberta (D) 3,5 mm
07.50.52.01045	Transferente CM, moldeira aberta (D) 4,5 mm
07.50.53.01035	Transferente CM, moldeira fechada (D) 3,5 mm
07.50.53.01045	Transferente CM, moldeira fechada (D) 4,5 mm

### Compatibilidade dos componentes

Segue abaixo tabela de compatibilidade dos componentes com o implante:

TRANSFERENTE		IMPLANTE COMPATÍVEL	
Código	Descrição	Código	Descrição
07.50.24.00034	Transferente do implante, moldeira aberta, (D) 3,4 mm, unitário - Hexagonal Interno	07.50.14.325__ 07.50.16.325__	Implante 3,25 x __ mm - Hexagonal Interno Implante cônico 3,25 x __ mm - Hexagonal Interno
07.50.26.00034	Transferente do implante, moldeira fechada (D) 3,4 mm - Hexagonal Interno		
07.50.24.00041	Transferente do implante, moldeira aberta, (D) 4,1 mm, unitário - Hexagonal Interno	07.50.14.400__ 07.50.16.400__ 07.50.84.40006	Implante 4,00 x __ mm - Hexagonal Interno Implante cônico 4,00 x __ mm - Hexagonal Interno Implante Short 4,0 x __ mm - HI
07.50.26.00041	Transferente do implante, moldeira fechada (D) 4,1 mm - Hexagonal Interno		
07.50.24.00050	Transferente do implante, moldeira aberta, (D) 5,0 mm, unitário - Hexagonal Interno	07.50.14.500__ 07.50.16.500__ 07.50.84.50006	Implante 5,00 x __ mm - Hexagonal Interno Implante cônico 5,00 x __ mm - Hexagonal Interno Implante Short 5,0 x __ mm - HI
07.50.26.00050	Transferente do implante, moldeira fechada (D) 5,0 mm - Hexagonal Interno		
07.50.25.00034	Transferente do implante, moldeira aberta, (D) 3,4 mm, unitário - Hexagonal Externo	07.50.15.325__ 07.50.17.325__	Implante 3,25 x __ mm - Hexagonal Externo Implante cônico 3,25 x __ mm - Hexagonal Externo
07.50.27.00034	Transferente do implante, moldeira fechada (D) 3,4 mm - Hexagonal Externo		

TRANSFERENTE		IMPLANTE COMPATÍVEL	
Código	Descrição	Código	Descrição
07.50.25.00041	Transferente do implante, moldeira aberta, (D) 4,1 mm, unitário - Hexagonal Externo		
07.50.27.00041	Transferente do implante, moldeira fechada (D) 4,1 mm - Hexagonal Externo	07.50.15.375__ 07.50.15.400__ 07.50.17.400__ 07.50.76.4000__	Implante 3,75 x ___ mm - Hexagonal Externo Implante 4,00 x ___ mm - Hexagonal Externo Implante cônico 4,00 x ___ mm - Hexagonal Externo Implante Short 4,0 x ___ mm - Hexagonal Externo
07.50.25.03441	Transferente do implante, moldeira aberta, (D) 3,6 mm (P) 4,1 mm, unitário - HE slim		
07.50.25.00050	Transferente do implante, moldeira aberta, (D) 5,0 mm, unitário - Hexagonal Externo	07.50.15.500__ 07.50.17.500__ 07.50.76.5000__	Implante 5,00 x ___ mm - Hexagonal Externo Implante cônico 5,00 x ___ mm - Hexagonal Externo Implante Short 5,0 x ___ mm - Hexagonal Externo
07.50.27.00050	Transferente do implante, moldeira fechada (D) 5,0 mm - Hexagonal Externo		
07.50.52.01035	Transferente CM, moldeira aberta (D) 3,5 mm	07.50.49.325__ 07.50.49.400__ 07.50.49.500__	Implante CM Ti 3,25 mm x ___ mm Implante CM Ti 4,00 mm x ___ mm Implante CM Ti 5,00 mm x ___ mm
07.50.52.01045	Transferente CM, moldeira aberta (D) 4,5 mm	07.50.70.325__ 07.50.70.400__ 07.50.70.500__	Implante cônico CM Ti 3,25 mm x ___ mm Implante cônico CM Ti 4,00 mm x ___ mm Implante cônico CM Ti 5,00 mm x ___ mm
07.50.53.01035	Transferente CM, moldeira fechada (D) 3,5 mm		
07.50.53.01045	Transferente CM, moldeira fechada (D) 4,5 mm		

## Método de Embalagem

O produto é disponibilizado para comercialização, na condição de produto não estéril, embalado individualmente em dupla embalagem plástica.

Sobre a embalagem final é colado um rótulo, contendo as informações necessárias para a identificação do produto.

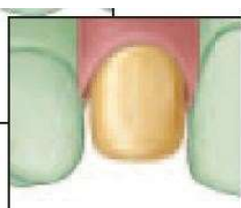
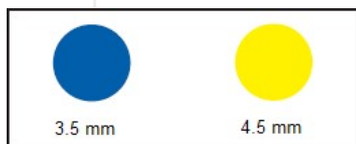
Dentro de cada unidade segue um folheto com as instruções de como acessar a Instrução de Uso.

## Instruções de Uso

Para a correta utilização do produto, as seguintes instruções devem ser adotadas:

- Os cuidados com este produto são de responsabilidade do pessoal habilitado, os quais devem seguir as normalizações e/ou demais regulamentos locais aplicáveis.
- O produto deve ser manipulado com os devidos cuidados em locais adequados (centro de material, clínicas odontológicas, clínicas protéticas).
- O produto somente deve ser utilizado por profissional habilitado, com conhecimento e capacitação específica sobre implantodontia, sendo de responsabilidade do cirurgião dentista a escolha e o domínio da técnica a ser aplicada.
- A seleção correta do produto para cada caso, é importante, já que o sucesso da reconstrução dentária e sua longevidade está relacionado à seleção apropriada da forma e tamanho do sistema.

Instrução de utilização do produto:



1- Primeiro selecione o tamanho do transferente de acordo com o componente pilar personalizado.

2- Coloque o componente sobre o pilar na boca, ele encaixa com ligeira pressão.

3- Selecione a moldeira de acordo com a boca do paciente.

4- Feito o molde (impressão dos dentes) e (pilar personalizado), quando remove a moldeira com o material de moldagem o transferente sai junto no molde.

5- Coloca o análogo correspondente ao pilar personalizado que está na boca.

6- Vazar o molde com gesso, dessa forma obtém o modelo de trabalho para o laboratório confeccionar o dente.

## Material de apoio

Os materiais de apoio são os instrumentais designados unicamente para implantação do produto.

Os instrumentais abaixo devem ser adquiridos separadamente e sempre do mesmo fabricante do implante/componente ou por fabricante indicado por esse.

DESCRIÇÃO
Chave Digital hexagonal 1,2 mm curta
Chave Digital hexagonal 1,2 mm média
Chave Digital hexagonal 1,2 mm longa
Chave de contra-ângulo hexagonal 1,2 mm curta
Chave de contra-ângulo hexagonal 1,2 mm média
Adaptador para engate quadrado
Adaptador para chave digital
Extensor para contra-ângulo
Torquímetro

Para a utilização dos instrumentos devem ser observadas as seguintes advertências:

- Os instrumentos estão sujeitos a desgaste durante a utilização normal e podem quebrar-se;
- Os instrumentos não devem ser utilizados com finalidades distintas das quais foram concebidos;
- Todos os instrumentos devem ser inspecionados regularmente para verificação de possíveis desgastes e danos;
- Os instrumentais são fornecidos descontaminados, porém não esterilizados. Limpeza, desinfecção e esterilização inadequada do instrumento pode causar infecção;
- Para mais informações acerca do instrumento, consulte o representante ou sua instrução de uso.

## Esterilização

O produto deve ser esterilizado antes da utilização e manipulados corretamente para evitar contaminação.

A autoclavagem é um processo seguro para esterilização, entretanto, se não houver controle nos parâmetros operacionais, pode acarretar danos ao produto.

O produto da fabricante OBL não requer exigências especiais quanto ao método de esterilização, entretanto, recomenda-se a esterilização em autoclave, sob vácuo em uma temperatura de 134°C (273°F).

O processo de esterilização selecionado, em qualquer caso, deverá atender à norma EN 556, que estabelece que a probabilidade teórica da presença de microorganismos vitais seja no máximo igual a 1 sobre 10<sup>6</sup> (S.A.L. [Sterility Assurance Level] nível de garantia de esterilidade = 10<sup>-6</sup>).

As condições do equipamento (autoclave) utilizado durante o processo de esterilização (programa de calibração, manutenção, etc), bem como, a garantia da utilização de um processo de esterilização adequado e a comprovação da esterilidade do produto, é de responsabilidade do pessoal habilitado.

Após a utilização, o produto deve ser descartado. Não reutilizar. Proibido reprocessar.

## Risco de Contaminação

Por tratar-se de um produto implantável, nos casos em que haja a necessidade da explantação, existem riscos de contaminação biológica e transmissão de doenças virais.

Por esse motivo, o produto deve ser tratado como material potencialmente contaminante, devendo-se adotar as normalizações e/ou demais regulamentos locais aplicáveis.

## Advertências e Precauções

A OBL declina toda responsabilidade em evento de mau uso do instrumental e do produto.

O produto somente deve ser utilizado, após uma análise detalhada do procedimento cirúrgico a ser adotado e da leitura das instruções de uso do produto.

Para um bom procedimento cirúrgico, os cuidados abaixo devem ser seguidos:

- O cirurgião deve estar familiarizado e treinado, sendo capaz de operar sem nenhum risco ao paciente;
- O produto deve ser examinado cuidadosamente antes de seu uso.
- O produto deve ser utilizado especificamente para os fins propostos;

- O produto deve ser manipulado cuidadosamente evitando-se batidas ou quedas. Qualquer produto que tenha sido inadequadamente manuseado ou suspeito de ter sofrido dano, deve ser separado e encaminhado ao pessoal responsável pelo mesmo para inspeção técnica;
- A utilização em conjunto com componentes de outros fabricantes pode resultar em incompatibilidade entre os componentes;
- O fabricante se isenta de responsabilidade por danos causados pelo uso incorreto ou inadequado do material;
- O produto é disponibilizado para comercialização na condição de produto não estéril, devendo ser esterilizados antes do seu uso conforme orientações acima.
- Esterilização inadequada do produto pode causar infecção;
- Consultar as instruções de uso dos implantes a serem utilizados;
- Produtos com a embalagem violada e/ou danificados devem ser descartados de forma a prevenir seu uso indevido.
- Data de fabricação, prazo de validade e nº do lote: vide rótulo.

## Armazenamento e Transporte

Para o armazenamento, recomenda-se local seco e arejado, sem exposição à incidência de luz, à umidade ou às substâncias contaminantes.

O produto não deve ser armazenado diretamente ao chão. Assim, recomenda-se a utilização de prateleiras.

Transportar o produto com cuidado, evitando-se quedas e atritos que possam causar defeitos no acabamento da superfície da peça.

Manter o produto sempre nas embalagens originais até o momento de sua utilização, sob a responsabilidade do cirurgião dentista / protético designada para este fim, lembrando-se que essa deve sempre se atentar para a integridade da embalagem.

Data de fabricação, prazo de validade e nº do lote: vide rótulo.

## Descarte do Produto

Para descarte dos materiais utilizados, explantados ou considerados inadequados, recomenda-se seguir os procedimentos legais locais para descarte de produtos potencialmente contaminantes. Ressalta-se ainda que, antes do descarte, os mesmos devem ser descaracterizados, para tanto sugere-se que as peças sejam cortadas, entortadas ou limadas.

## Símbolo

Abaixo segue legenda dos símbolos utilizados nas embalagens:

	Número no catálogo		Código de lote
	Data de Fabricação		Consultar instruções para utilização
	Frágil, manusear com cuidado		Manter afastado de luz solar
	Manter seco		Não reutilizar
	Não utilizar se a embalagem estiver danificada		Não estéril

## e-Instruções de Uso

A Instrução de Uso está indexada no website da OBL através do número registro/cadastro ANVISA e respectivo nome comercial do produto.

Abaixo está identificado a revisão e data de emissão deste documento, sendo que o usuário deve atentar-se para a correta versão (revisão e data de emissão) em relação à data de fabricação informada no rótulo do produto adquirido.

Caso seja de interesse do usuário, esta Instrução de Uso poderá ser fornecida em formato impresso sem custo adicional. Para isso, contate um dos representantes comerciais da OBL ou entre em contato através do telefone: +55 19 3522-1500.

**DESENVOLVIDO E FABRICADO POR:**

OBL Indústria e Comércio de Produtos Dentários LTDA.

CNPJ: 22.356.567/0001-38

Endereço: Rod. Washington Luiz KM 172

Cond. Industrial Conpark – Lote A4 - Jd. Anhanguera

CEP: 13.501-600

Fone/Fax: +55 19 3522-1500

**SERVIÇOS AO PROFISSIONAL:**

+55 (19) 3522-1500

[www.oblmedtech.com](http://www.oblmedtech.com)

**RESPONSÁVEL TÉCNICO:**

Leonardo M. Bueno - CREA/SP 5063228782

**PRODUTO:**

Transferentes Metálicos (não estéril)

**REGISTRO ANVISA:**

81306319002

**REVISÃO DA INSTRUÇÃO DE USO:**

01

**VIGÊNCIA DA INSTRUÇÃO DE USO:**

A partir de 14/04/2025