

LA ELECCIÓN DEL CABEZAL PROTECTOR, ANILLO PROTECTOR O EPITELIAL DE TITANIO, DETERMINARÁ EN EL SIGUIENTE PASO LA NECESIDAD O NO DE REALIZAR UNA SEGUNDA CIRUGÍA PARA DESCUBRIR LA CONEXIÓN DEL IMPLANTE.



■■■■■■ Klockner® implant system

PROTECTORES

Los protectores están fabricados en material plástico PTFE y Pom C, permitiendo una excelente cicatrización de los tejidos blandos, evitando que en el momento de la extracción del protector sangre el tejido.

El cabezal Protector es el indicado en la realización de cirugías en una sola fase [Altura de 2.5 mm] durante el periodo de cicatrización de los tejidos blandos. Transcurridos 8-10 días, debe cambiarse por un epitelial de Titanio. El cabezal protector se incluye en el envase del implante dental [excepto implante dental SK2 4.7].

El anillo protector es el adecuado para la realización de cirugías en dos fases. Permite el uso del bisturí circular para descubrir el implante en la segunda cirugía con gran seguridad. Evita el contacto directo del bisturí con el implante. El anillo protector se combina con el tornillo de cicatrización [Ref. SK 8018], que protege la rosca interna del implante durante el post-operatorio.

EPITELIALES

Los epiteliales modelan los tejidos blandos y protegen la conexión del implante durante el periodo de osteointegración. La elección del epitelial depende del grosor de tejido blando que cubra el implante y de la emergencia de la preparación, cónica o recta.

PROTECTORES EPITELIALES

listado de referencias

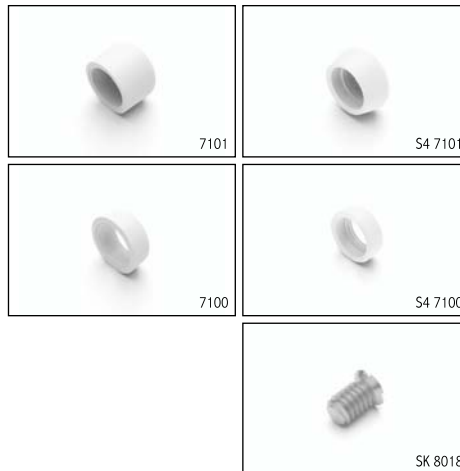
PROTECTORES

7101*	CABEZAL PROTECTOR	NK2 / SK2
S4 7101	CABEZAL PROTECTOR	S4
7100**	ANILLO PROTECTOR	NK2 / SK2
S4 7100**	ANILLO PROTECTOR	S4

*INCLUIDO EN EL ENVASE ESTÉRIL DEL IMPLANTE DENTAL SK2 EXCEPTO SK2 4.7

**UTILIZACIÓN CON REF. SK 8018 - TORNILLO DE CICATRIZACIÓN
SE COLOCA CON EL DESTORNILLADOR DE PUNTA CRUCIFORME

SK 8018 TORNILLO DE CICATRIZACIÓN



EPITELIALES

8035*	EPITELIAL TI [3.5 MM]	NK2 / SK2 / S4
8035 E*	EPITELIAL TI RECTO [3.5 MM]	NK2 / SK2 / S4
8035 L*	EPITELIAL TI LARGO [5 MM]	NK2 / SK2 / S4
8035 LE*	EPITELIAL TI LARGO RECTO [5 MM]	NK2 / SK2 / S4
S3M 8035*	EPITELIAL TI [3.5 MM]	S3M
SG 8055*	EPITELIAL TI Ø 5.5 MM [3.5 MM]	SK2 4.7
S6 8055*	EPITELIAL TI [3.5 MM]	S6

*SE COLOCAN CON LOS DESTORNILLADORES DE PUNTA HEXAGONAL



La elección del cabezal protector, anillo protector o epitelial de Titanio, determinará en el siguiente paso la necesidad o no de realizar una segunda cirugía para descubrir la conexión del implante.

Todos los productos KLOCKNER® IMPLANT SYSTEM cumplen con las leyes y regulaciones aplicables a los dispositivos médicos tales como: Directivas europeas MDD 93/42/ECC modificada por 2007/47/EC · Regulaciones de los Estados Unidos US FDA 21CFR 820 · Normas de Calidad EN ISO 13485 y otras normativas y regulaciones aplicables.



SOADCO S.L. es fabricante de material médico-quirúrgico, concretamente de implantes dentales, y de productos médico-quirúrgicos relacionados, siendo KLOCKNER S.A. el distribuidor oficial en España y representante autorizado para la CE de dicho material. Los productos descritos en este documento son para su adquisición y uso, únicamente por profesionales médicos debidamente entrenados y cualificados en el sector, y no deben ser revendidos. Por otra parte, el cambio, reparación, o reembolso de este material, se realizará tal y como se expone por escrito en el dorso de la hoja de factura, "condiciones de venta". Los dispositivos descritos en este documento son fabricados por: SOADCO, S.L. - Augda. Fiter i Rossell, 4 bis local nº 2 - ESCALDES-ENGORDANY - ANDORRA. Y distribuidos en España por: KLOCKNER S.A. - Via Augusta, 158 9ª planta - 08006 - BARCELONA.

Solo para USA: SOADCO S.L. y KLOCKNER S.A. no practican medicina y por tanto no recomiendan ni técnicas quirúrgicas ni material médico-quirúrgico a pacientes. SOADCO S.L. y KLOCKNER S.A. no garantizan un resultado en particular o beneficios derivados del uso de dicho material médico-quirúrgico fabricado y/o vendido por ellos mismos, y declinan/niegan cualquier responsabilidad en lo que respecta al uso de dicho material acerca de la interpretación de la información descrita en este documento, ya que no puede garantizar la obtención de un resultado concreto. Cualquier testimonio, opinión o instrucción descrita en este documento y atribuido a cualquier profesional médico, clínico, investigador, o cualquier personal cualificado, son los testimonios, opiniones e instrucciones de dichas partes, y no son testimonios, opiniones o instrucciones realizadas por empleados de SOADCO S.L. o KLOCKNER S.A. Por tanto ni SOADCO S.L. ni KLOCKNER S.A. son responsables de ninguna afirmación o declaración realizadas por dichas partes. El uso y/o la elección de un tratamiento indebido de cualquier material médico y/o quirúrgico descrito en este documento, es únicamente responsabilidad del usuario de dicho material. SOADCO S.L. y KLOCKNER S.A. se reservan el derecho tanto de modificar el material médico - quirúrgico descrito en este documento y de cambiar su especificación, así como de interrumpir la venta del mismo en cualquier momento. Ni SOADCO S.L. ni KLOCKNER S.A. son responsables de las consecuencias, daños o incidentes derivados de su mal uso, ya sea del uso de dicho material únicamente o en combinación con otros productos.

ADVERTENCIA:

NO TODOS LOS PRODUCTOS KLOCKNER® IMPLANT SYSTEM ESTÁN DISPONIBLES EN TODOS LOS PAÍSES.



www.klocknerimplantsystem.com