



## Procedures for the disposal of the product

Once they have been extracted from the oral cavity, the prosthetic components must be disposed of as biological waste, in accordance with current local laws.

## Summary of Safety and Clinical Performance

The Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP) for the product is available in the European database EUDAMED. The document can be obtained from the website: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

## Validity

These instructions for use will be valid as of May 2021.

# Português

**IMPORTANTE! Por favor, leia as informações contidas nestas instruções antes de usar o produto.**

**NUEVA GALIMPLANT** cumpre todas as exigências estabelecidas pelas leis e diretrizes europeias relativas à fabricação e distribuição de produtos de saúde. O sistema de implantes, aditamentos e instrumental **galimplant**® está certificado e autorizado para comercialização por um Organismo Notificado, garantindo uma perfeita qualidade nos seus produtos. A utilização e aplicação do sistema **galimplant**® estão fora do controlo do fabricante, pelo que ficam sob a responsabilidade do utilizador os danos ou prejuízos que possam ser ocasionados em consequência da manipulação ou utilização incorreta do produto.

## Segurança, responsabilidade e garantia

Garantimos a qualidade dos nossos produtos no âmbito das nossas condições de venda e fornecimento.

Este produto é parte de um conceito global e só deve ser utilizado em conjunto com os produtos originais associados, segundo as instruções e recomendações da Nueva Galimplant. A utilização não recomendada de produtos fabricados por terceiros juntamente com produtos **galimplant**® implicará a anulação de qualquer garantia ou outra obrigação, expressa ou implícita, por parte da Nueva Galimplant, S.L.U.

O procedimento de utilização do produto é realizado sob a exclusiva responsabilidade do utilizador. É responsabilidade do médico a utilização do produto de acordo com as presentes instruções de uso, bem como a determinação da respetiva adequação à situação individual de cada paciente. É especialmente aplicável em caso de utilização em procedimentos não recomendados de forma explícita. Em caso de dúvida, o utilizador deverá consultar-nos.

## Aconselhamento e formação

O aconselhamento técnico relativo à utilização dos nossos produtos realizar-se-á de modo oral, escrito, por meios eletrónicos ou através de demonstrações.

O aconselhamento será prestado em conformidade com os nossos conhecimentos do estado atual da ciência e da técnica no momento da comercialização do produto. Tal não exime o utilizador da obrigação de se certificar pessoalmente de que o produto é adequado para os fins e procedimentos previstos.

Nueva Galimplant, a fim de assegurar uma correta utilização dos seus produtos, oferece cursos e sessões práticas sobre os mesmos através da plataforma: [galimplant.formação](#).

## Precauções e avisos

De modo geral, é necessário segurar os nossos produtos a fim de evitar a sua aspiração durante o uso intraoral ou inserção no implante.

Os pilares multiposição retos estéticos **galimplant**® são entregues sem esterilizar, pelo que é necessário limpá-los, desinfetá-los e esterilizá-los antes da utilização, sendo essencial uma posterior manipulação asséptica dos mesmos.

Os pilares multiposição retos estéticos **galimplant**® são de uso único. A reutilização deste tipo de produtos acarreta uma possível deterioração das suas características, o que implica risco de infeção dos tecidos, falha cirúrgica ou prostodóntica e/ou deterioração da saúde do paciente.

As seguintes descrições não são suficientes para a aplicação imediata de qualquer pilar do sistema **galimplant**®. Este sistema só deve ser utilizado por dentistas, médicos e cirurgiões. O dentista/médico/cirurgião deve ter conhecimentos em implantologia oral e experiência na manipulação do produto **galimplant**®, a fim de poder realizar uma utilização segura e correta do mesmo, seguindo as indicações destas instruções de uso.

## Descrição

Os pilares multiposição retos estéticos **galimplant**® são fabricados em titânio grau V e podem ser utilizados em implantes **galimplant**® com diferentes tipos de conexão (externa e interna), plataformas, diâmetros e comprimentos.

Consulte na seção PRODUTOS os modelos de implantes compatíveis com cada uma das configurações mencionadas.

Os pilares multiposição retos estéticos estão disponíveis com as configurações seguintes:

- Conexão Interna
  - Pilar multiposição reto estético rotacional com altura de ombro de 1, 2, 3, 4 e 5 mm para plataforma estreita e altura 2, 3, 4 e 5mm para plataforma larga e anodizado cor rosa.
  - Pilar multiposição reto estético anti-rotacional com altura de ombro de 1, 2, 3, 4 e 5 mm para plataforma estreita e anodizado cor dourado.
  - Pilar multiposição reto estético anti-rotacional solidário com altura de ombro de 1, 2, 3, 4 e 5 mm para plataforma estreita e altura 2, 3, 4 e 5mm para plataforma larga e anodizado cor dourado.
  - Pilar multiposição reto estético slim anti-rotacional (anodizado cor dourado) ou rotacional (anodizado cor rosa) com altura de ombro de 2, 3, 4, 5 e 6 mm.
  - Pilar multiposição reto estético transformável a externa (anodizado dourado) com altura de ombro de 2, 3 e 4mm.
- Conexão Externa
  - Pilar multiposição reto estético anti-rotacional com altura de ombro de 2, 3 e 5mm e anodizado cor dourado.
  - A possibilidade de convertê-lo em rotacional e a utilização do pilar calcinável octogonal.

A escolha da altura do ombro dependerá da altura do tecido mole.

Torque recomendado:

-30 N cm pilar multiposição reto estético.

-25 N cm parafuso protésico

Não reutilizar. Uso único

## Uso previsto

Os pilares multiposição retos estéticos de conexão direta ao implante estão desenhados para restaurações aparafusadas unitárias ou múltiplas, com o objetivo de restabelecer a função de mastigação e a fonética do paciente.

## Indicações

Os pilares multiposição reto estético estão indicados em reabilitações fixas aparafusadas unitárias ou múltiplas com alta exigência estética.

Os pilares multiposição reto estético anti-rotacionais slim não estão indicados em reabilitações fixas aparafusadas unitárias ou múltiplas de grande tamanho.

## Grupos de pacientes e benefício clínico

Os pilares multiposição retos estéticos de conexão direta ao implante **galimplant**® destinam-se ao uso em pessoas total ou parcialmente desdentadas ou com dentes de mal prognóstico ou não restauráveis que solicitem tratamento e que cumpram os critérios de seleção psicológicos, médicos, anatómicos, cirúrgicos, protéticos e de manutenção especificados nestas instruções de uso. O benefício clínico do tratamento é a substituição dos dentes perdidos do paciente.

## Contraindicações

A utilização de pilares multiposição retos estéticos estão contraindicados em pacientes:

- que não reúnam as condições médicas necessárias para a cirurgia de colocação de implantes dentários.
- alérgicos ou hipersensíveis ao titânio comercialmente puro ou à liga de titânio Ti-6Al-4V (titânio, alumínio e vanádio).

## Efeitos secundários, interações e complicações

Os efeitos secundários, interações e complicações são aqueles decorrentes dos procedimentos para a colocação de implantes.

Entre os possíveis complicações após a restauração protética estão os seguintes:

- Complicações: Afrouxamento/fratura do pilar e/ou parafuso, problemas mecânicos associados à prótese, perda da retenção da prótese, perda do selado do orifício das próteses aparafusadas e microgap na conexão implante-pilar.

Em caso de aparecimento de algum destes transtornos/complicações, o paciente deverá recorrer ao médico especialista e este dar-lhe-á as indicações pertinentes.

## Armazenagem e transporte

Os pilares multiposição retos estéticos são entregues embalados em sacos peel-pack dentro de um blister de cartão fechado, sobre a qual é colocado o rótulo que inclui todas as informações do produto, incluindo a data de fabricação, que pode ser deduzida do número do lote, os quatro primeiros dígitos correspondem ao ano e os dois próximos ao mês de fabricação (AAAAMMXXX).

Este recipiente contém e protege o produto durante o armazenamento e transporte e não há vida útil especificada para o mesmo.

Os pilares multiposição retos estéticos devem ser conservados num local seco, na embalagem de origem, à temperatura ambiente e não deverá ser exposto à luz solar direta.

Ao extrair o produto, deve verificar-se que não existem danos e que o produto corresponde ao descrito na etiqueta.

## Limpeza/Esterilização/Conservação

**Atenção!** Todos os pilares multiposição retos estéticos são vendidos em estado NÃO ESTÉRIL.

Antes de ser utilizados, devem ser limpados, desinfetados e esterilizados, observando os seguintes procedimentos validados pela Nueva Galimplant SLU. Esses processos devem ser efetuados antes da utilização intraoral. A repetição dos processos descritos nesta seção não altera as características destes dispositivos. A inobservância destas indicações pode provocar o aparecimento de infeções cruzadas. O uso de agentes de limpeza neutros ou ligeiramente alcalinos é recomendado. É essencial para verificar que o agente de limpeza utilizado é compatível com os dispositivos médicos que se vão processar e respeitar as especificações (temperatura, concentração e tempo) indicadas pelo fabricante.

## Preparação antes da limpeza

- Submergir todos os aditamentos num recipiente que contenha solução limpadora com enzimas proteolíticas, preparada de acordo com as especificações do fabricante, respeitando a temperatura, concentração e tempo de imersão.
- Deve certificar-se de que toda a superfície do aditamento entre em contacto com a solução e que os aditamentos não se tocam uns aos outros.
- Realizar uma limpeza manual com uma escova de cerdas de nylon (nunca escovas de metal nem de lã de aço) até eliminar toda a sujidade e resíduos visíveis, prestando especial atenção às áreas que possam estar protegidas da ação de limpeza, tais como ranhuras ou partes internas.
- Tirar os aditamentos do recipiente com a solução e enxaguá-los minuciosamente com água abundante, preferivelmente água purificada, para conseguir a diminuição da matéria orgânica por arrastamento mecânico.

## Limpeza e desinfecção

Para realizar a limpeza e desinfecção dos aditamentos, pode escolher um dos seguintes métodos:

## Método Manual

- Colocar os aditamentos numa bandeja ou cesta perfurada.
- Preparar um banho de ultrassons com água purificada e uma solução detergente e desinfetante conforme às especificações do fabricante do produto empregado. *Nueva*

*Galimplant S.L.U. validou este processo utilizando o produto neodisher® septo PreClean diluído a 1 % para preparar o banho de ultrassons.*

- Submergir a cesta com os aditamentos no banho de ultrassons e mantê-los durante 15 minutos a uma temperatura de 20 °C.
- Tirar os aditamentos do banho de ultrassons e enxaguar com abundante água purificada.
- Repetir a limpeza e desinfecção, caso seja necessário.

## Método Automático

- Colocar os aditamentos na bandeja ou cesta da máquina de lavar termodesinfetadora. Nueva Galimplant S.L.U. recomenda termodesinfetadoras conforme à norma EN ISO 15883.
- Executar o ciclo de limpeza, desinfecção e secagem. *Nueva Galimplant S.L.U. validou o programa Vário-TDE da firma profissional Miele, utilizando como detergente neodisher® MediClean forte diluído a 0,5 %. Este programa consiste em:*
  - Pré-lavagem com água fria durante 4 minutos.
  - Limpeza a 55 °C durante 10 minutos com produto detergente.
  - Neutralização com água fria durante 6 minutos
  - Enxagamento intermédio com água fria durante 3 minutos.
  - Termodesinfecção a 93 °C durante 5 minutos.
  - Secagem a 110 °C durante 25 minutos.

Para garantir uma ótima proteção dos aditamentos, é recomendada a utilização, durante todo o processo, de água purificada.

Nota: é importante seguir sempre as instruções proporcionadas pelo fabricante do detergente e da termodesinfetadora.

## Embalagem

Uma vez limpos, desinfetados e perfeitamente secos, os aditamentos devem ser embalados no saco de esterilização.

A embalagem de dispositivos médicos submetidos a esterilização térmica deve cumprir os seguintes requisitos:

- Ser adequada para a esterilização por vapor, portanto, ter resistência térmica mínima a 137 °C e ser suficientemente permeável ao vapor.
- Ter suficiente proteção dos dispositivos face a danos mecânicos.
- Conforme à norma EN ISO 11607.

## Esterilização

- Carregar no autoclave os aditamentos acondicionados nos sacos de esterilização. Não sobrecarregar o autoclave, atendendo sempre às instruções do fabricante do equipamento.
- Igual que no resto de passos desta instrução, recomenda-se utilizar água purificada para garantir uma ótima qualidade.
- Nueva Galimplant S.L.U. recomenda utilizar um autoclave que cumpra os requisitos da Norma EN ISO 17665, assim como estar validado e efetuar uma manutenção de acordo com a mesma. A validação da esterilização foi realizada num autoclave de vapor, utilizando um ciclo de pré-vácuo a 134 °C durante 6 minutos.
- Para o controlo do processo de esterilização, é recomendada a utilização de indicadores químicos como, por exemplo, os indicadores de verificação que já incluem os sacos de esterilização e que sofrem uma mudança de cor depois de concluída a esterilização.

Nota: é importante seguir sempre as instruções de funcionamento do fabricante do autoclave e levar a cabo a manutenção por ele recomendada.

**Atenção!** a reutilização e/ou reesterilização de pilares protésicos pode provocar risco de infeção e/ou contaminação cruzada.

## Documentação, rastreabilidade e cartão de implante

Nueva Galimplant S.L.U. recomenda que se mantenha de forma exaustiva uma documentação clínica, radiológica e fotográfica. Todos os produtos podem ser identificados através da sua referência, código de lote e/ou código UDI. Para manter a rastreabilidade obrigatória desses produtos, são incluídas duas etiquetas adesivas, uma para o historial clínico e outra para o paciente, que deve ser fixada no cartão de implante fornecido com os produtos e que deve ser entregue ao paciente totalmente preenchida assim que a cirurgia terminar.

## ADVERTÊNCIAS

Nos implantes **galimplant**®, devem ser colocados unicamente os pilares protésicos originais.

O profissional protético e clínico deve verificar se os materiais e técnicas que serão utilizados durante os procedimentos protéticos e clínicos são apropriados e compatíveis com os pilares multiposição retos estéticos **galimplant**® e deve seguir as instruções de uso do fabricante destes materiais.

Antes da parte protética, o médico deve realizar um exaustivo processo de estudo do paciente, a fim de determinar um planeamento correto do caso.

Para a colocação dos pilares multiposição retos estéticos use só as chaves originais da marca **galimplant**®. Consulte os modelos de produtos compatíveis no catálogo disponível em [www.galimplant.com](http://www.galimplant.com)

Existe risco de aspiração ou ingestão dos produtos na utilização. Por esse motivo, devem ser manuseados por profissionais.

Os pilares protésicos devem ser, única e exclusivamente, colocados quando ocorra o osteointegração dos implantes ou caso se verifique a existência de uma grande estabilidade primária dos mesmos.

A falta de observação dos procedimentos resumidos nas presentes instruções pode prejudicar o paciente e dar lugar a alguma ou a todas as complicações seguintes:

- Aspiração ou deglutição dos componentes.
- Infeção.
- Danos no implante, pilar, componentes ou instrumental.
- Falha do implante.

Para garantir um bom resultado de tratamento a longo prazo, o clínico deve informar o paciente sobre como realizar a higiene bucal domiciliária adequada e a importância de ir a consultas clínicas e radiográficas periódicas que permitam um controlo e diagnóstico preventivo de qualquer efeito colateral e/ou complicação.

No caso de um incidente grave relacionado com a utilização ou resultado da utilização do produto, informe a Nueva Galimplant ([www.galimplant.com](http://www.galimplant.com)) e a sua Autoridade Nacional Competente.

O médico deve proporcionar ao paciente informações sobre contraindicações, efeitos secundários, interações e complicações associadas com os pilares multiposição retos estéticos **galimplant**®.

## Procedimentos de eliminação do produto

Uma vez extraídos da cavidade oral, os componentes protésicos deverão ser eliminados como resíduos biológicos, segundo as normas vigentes a nível local.

## Resumo de segurança e desempenho clínico

O resumo de desempenho clínico e de segurança do produto (SSCP) está disponível no banco de dados europeu EUDAMED. O documento pode ser obtido no site <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

## Vigência

As presentes instruções serão válidas a partir do mês de Maio de 2022.

## UDI-DI BÁSICO/ PROD BASIC UDI-DI/ UDI-DI BÁSICO

<b>843658232TF200902PPROTYD</b>
---------------------------------

CONFIGURACIONES / CONFIGURATIONS / CONFIGURAÇÕES				
Altura Height Altura	Conexión Externa External Connection Conexão Externa		Conexión Interna Internal Connection Conexão Interna	
	Rotacional / Rotational / Rotacional			
	Estrecho / Narrow / Estreito			
<b>1mm</b>	-	MUSR 04010	-	-
<b>2mm</b>	MUSR 4020	MUSR 04020	MUSLAR 04020	-
<b>3mm</b>	MUSR 4030	MUSR 04030	MUSLAR 04030	-
<b>4mm</b>	-	MUSR 04040	MUSLAR 04040	-
<b>5mm</b>	MUSR 4050	MUSR 04050	MUSLAR 04050	-
<b>6mm</b>	-	-	MUSLAR 04060	-
Ancho / Widht / Largo				
<b>2mm</b>	-	MUSR 05020	-	-
<b>3mm</b>	-	MUSR 05030	-	-
<b>4mm</b>	-	MUSR 05040	-	-
<b>5mm</b>	-	MUSR 05050	-	-
Anti-rotacional / Non-rotational / Anti-rotacional				
Estrecho / Narrow / Estreito				
<b>1mm</b>	-	MUSA 04010	MUSA S04010	-
<b>2mm</b>	MUSA 4020	MUSA 04020	MUSA S04020	MUSLA 04020
<b>3mm</b>	MUSA 4030	MUSA 04030	MUSA S04030	MUSLA 04030
<b>4mm</b>	-	MUSA 04040	MUSA S04040	MUSLA 04040
<b>5mm</b>	MUSA 4050	MUSA 04050	MUSA S04050	MUSLA 04050
<b>6mm</b>	-	-	-	MUSLA 04060
Ancho / Widht / Largo				
<b>2mm</b>	-	-	MUSA S05020	-
<b>3mm</b>	-	-	MUSA S05030	-
<b>4mm</b>	-	-	MUSA S05040	-
<b>5mm</b>	-	-	MUSA S05050	-
Transformable a Externa / Transformable to External / Transformável a Externa				
<b>2mm</b>	-	-	MUSTE 04020	-
<b>3mm</b>	-	-	MUSTE 04030	-
<b>4mm</b>	-	-	MUSTE 04040	-
Modelo Implante Compatible / Compatible Implant Model / Modelo Compatível Implante				
ICE / IPXE			ICI / IPX	

## SÍMBOLO / SYMBOL / SIMBOLO



Atención, lea las instrucciones de uso.  
Warning, read the instructions for use.  
Atenção, leia as instruções de uso.



Producto no estéril.  
Non sterile product.  
Produto não estéril.



No usar si el envase se encuentra dañado.  
Do not use if packaging has been damaged.  
Não utilizar se a embalagem estiver danificada.



Producto de un solo uso.  
Single-use product.  
Produto de uso único.



Código de lote.  
Lot number.  
Código de lote.



Referencia.  
Reference.  
Referência.



Consultar las instrucciones de uso.  
Consult the instructions for use.  
Consultar as instruções de uso.



Fabricante.  
Manufacturer.  
Fabricante.



Marcado de Conformidad CE (ON 0051).  
CE (ON 0051) conformity marking.  
Marcagem em Conformidade CE (ON 0051).



Producto Sanitario  
Medical Device  
Dispositivo médico



Identificación única de producto  
Unique device identifies  
Identificaçã única do produto



Modelo  
Model  
Modelo

