

Instrucciones de uso

Anillos de retención y aros de base CEKA

Ref.[TF15]

[Ataches]

Fecha de revisión: [05/10/2023]

La aplicación, activación, desactivación, reparación y el mantenimiento periódico de los ataches deben ser realizados únicamente por profesionales o personal debidamente capacitado, utilizando instrumentos y componentes originales. La limpieza mecánica de los ataches con un cepillo de dientes y pasta dentífrica puede causar un desgaste prematuro de los componentes funcionales.

Con la publicación de estas instrucciones de uso, todas las revisiones anteriores dejan de ser válidas.

El fabricante declina toda responsabilidad por daños debidos al incumplimiento de las instrucciones de uso que se indican a continuación.

Generalidades

Trazabilidad de los números de lote

Si los ataches se ensamblan a partir de componentes con diferentes números de lote, hay que registrar todos los números de lote relevantes para garantizar su trazabilidad.

Preparación de los dientes para ataches extracoronarios

No se requieren procedimientos especiales. Todos los procedimientos técnicos se harán de acuerdo con la formación del técnico dental.

Estructura metálica de la prótesis

En cuanto a las prótesis interdentes bilaterales y de extremo libre, el conector transversal debe consistir en una placa transpalatina colada para el maxilar superior y una barra sublingual para el maxilar inferior. Es importante que la base de la prótesis sea absolutamente rígida (que no rebote).

Desmontaje de ataches

Las partes macho y hembra de los ataches deben separarse antes del calentamiento (sobrecolado, soldadura, soldadura por láser, templado y cocción de cerámica) y, si están formados por varios componentes, deben desmontarse completamente.

Auxiliares de duplicado

Los auxiliares de duplicado (para algunos componentes) son ligeramente más grandes que los componentes originales para crear un espacio óptimo para el duplicado y la adhesión con CEKA SITE (véase la técnica de adhesión).

Nota: El auxiliar de duplicado no debe colocarse en la boca del paciente como reemplazo temporal de la parte hembra.



ALPHADENT NV
Mannebeekstraat 33
8790 Waregem, Belgium
T +32 56 629 531

E info@ckpl.eu

CE 0197 R ONLY

Página 1 de 15

Instrucciones de uso

Anillos de retención y aros de base CEKA

Ref.[TF15]

[Ataches]

Fecha de revisión: [05/10/2023]

Desinfección

Después de cualquier fabricación o modificación, la estructura protésica, incluida la parte hembra, debe limpiarse y desinfectarse de acuerdo con las directrices nacionales.

A la hora de seleccionar el desinfectante, es fundamental asegurarse de que:

- es adecuado para la limpieza y desinfección de componentes protésicos dentales;
- es compatible con los materiales de los productos a limpiar y desinfectar;
- tiene una eficacia probada en la desinfección.

Todas las partes de plástico deben ser desinfectadas con un desinfectante de alto nivel registrado por la EPA antes de su uso.

Recomendamos utilizar la solución CIDEX® OPA.

Siga estrictamente las instrucciones del fabricante. Lea la sección 'Limpieza y desinfección' en la página 10.

Otros consejos

Puede acceder a más información sobre el tratamiento, las técnicas, etc. en nuestro sitio web <http://www.CKPL.eu/> en la sección de descargas.

Advertencias

Alergias

Este producto no debe utilizarse en pacientes que se sepa que son alérgicos a uno o varios de los materiales contenidos en los ataches. En pacientes sospechosos de ser alérgicos a uno o varios de los materiales contenidos en cualquiera de los ataches, este producto sólo puede utilizarse tras la realización de pruebas alergológicas preliminares y la demostración de que no existe alergia.

Póngase en contacto con su representante CEKA PRECI-LINE para obtener más información.

Los auxiliares pueden contener **níquel**.

Precauciones

- Las partes se entregan no estériles y para un solo uso. La preparación adecuada de las partes antes de su uso en pacientes se explica en la sección 'Desinfección'.
- Asegúrese de que el atache se limpia regularmente para evitar la inflamación del tejido blando.
- Durante el uso intraoral, todos los productos deben estar convenientemente protegidos frente a la aspiración.
- No se debe realizar ningún trabajo de corte en la boca del paciente.



ALPHADENT NV
Mannebeekstraat 33
8790 Waregem, Belgium
T +32 56 629 531

E info@ckpl.eu

CE 0197 R ONLY

Página 2 de 15

Instrucciones de uso

Anillos de retención y aros de base CEKA

Ref.[TF15]

[Ataches]

Fecha de revisión: [05/10/2023]

DESCRIPCIÓN DEL DISPOSITIVO E INDICACIONES DE USO

Un atache tiene principalmente 2 funciones: en primer lugar como retenedor de la prótesis dental, en segundo lugar para mejorar la estética en comparación con una prótesis con ganchos.

El grupo de dispositivos al que se refieren estas instrucciones de uso son los anillos de retención y los aros de base CEKA. Se utilizarán como anillo de retención o aro de base para atornillar en los machos (atache esférico o con macho).

Los anillos de retención y los aros de base se incorporarán a una prótesis dental. Existen varios procedimientos para incorporar estas partes a la prótesis, a saber, la técnica de pegamento, la fijación en el acrílico, la técnica de soldadura o el sobrecolado. Debido a sus características específicas de material y de forma, se elegirá el método correcto para la fijación en la prótesis.

La lista siguiente hace referencia a todos los anillos de retención disponibles del grupo de dispositivos 'anillos de retención y aros de base CEKA'.

REF. / NÚMERO DE PRODUCTO	DESCRIPCIÓN	UDI
334 A	TUERCA DE RETENCIÓN TI 1 PZA	04260576943262
334 AX	TUERCA DE RETENCIÓN PA 1 PZA	Producto descatalogado
691 D	CEKA M3 AXIAL ARO DE BASE PA 1 PZA	04260576943354
693 D	CEKA M3 AXIAL ARO DE BASE IR 1 PZA	04260576943385
694 AKS	CEKA M3 ANILLO DE RETENCIÓN ACRÍLICO 2 PZAS	14260576941593
694 AKS2	CEKA M3 ANILLO DE RETENCIÓN ACRÍLICO 2 PZAS	14260576941609
694 AS	CEKA M3 ANILLO DE RETENCIÓN SOLDADURA PA 2 PZAS	14260576941623
RA 0061	REVAX M2 ARO DE BASE PA 1 PZA	04260576943811
RA 0063	REVAX M2 ARO DE BASE IR 1 PZA	04260576942043
RE 0061	REVAX M2 ANILLO DE RETENCIÓN SOLDADURA PA 2 PZAS	14260576942132
RE 0075	REVAX M2 ANILLO DE RETENCIÓN ACRÍLICO TI 2 PZAS	14260576942149
RE 0095	REVAX M2 ANILLO DE RETENCIÓN ACRÍLICO TI 2 PZAS	14260576942156
RE 4600 TI	PRECI-CLIX ROSCA TI 1 PZA	04260576943972

1. La técnica de pegamento (RE 4600 TI)

La técnica de pegamento es una técnica sencilla y precisa para unir partes metálicas. Se recomienda utilizar un composite anaeróbico (CEKA SITE) para garantizar una unión perfecta. Es necesario chorrear y limpiar con vapor la superficie metálica antes del pegamento.

Para una correcta manipulación y cementación, siga las instrucciones de uso descritas en el producto correspondiente.



ALPHADENT NV
Mannebeekstraat 33
8790 Waregem, Belgium
T +32 56 629 531

E info@ckpl.eu

CE 0197 R ONLY

Página 3 de 15

Instrucciones de uso

Anillos de retención y aros de base CEKA

Ref.[TF15]

[Ataches]

Fecha de revisión: [05/10/2023]

Arene el anillo de retención con óxido de aluminio grueso; el auxiliar H 16 (M3) o RE H 16 (M2) puede servir de soporte.

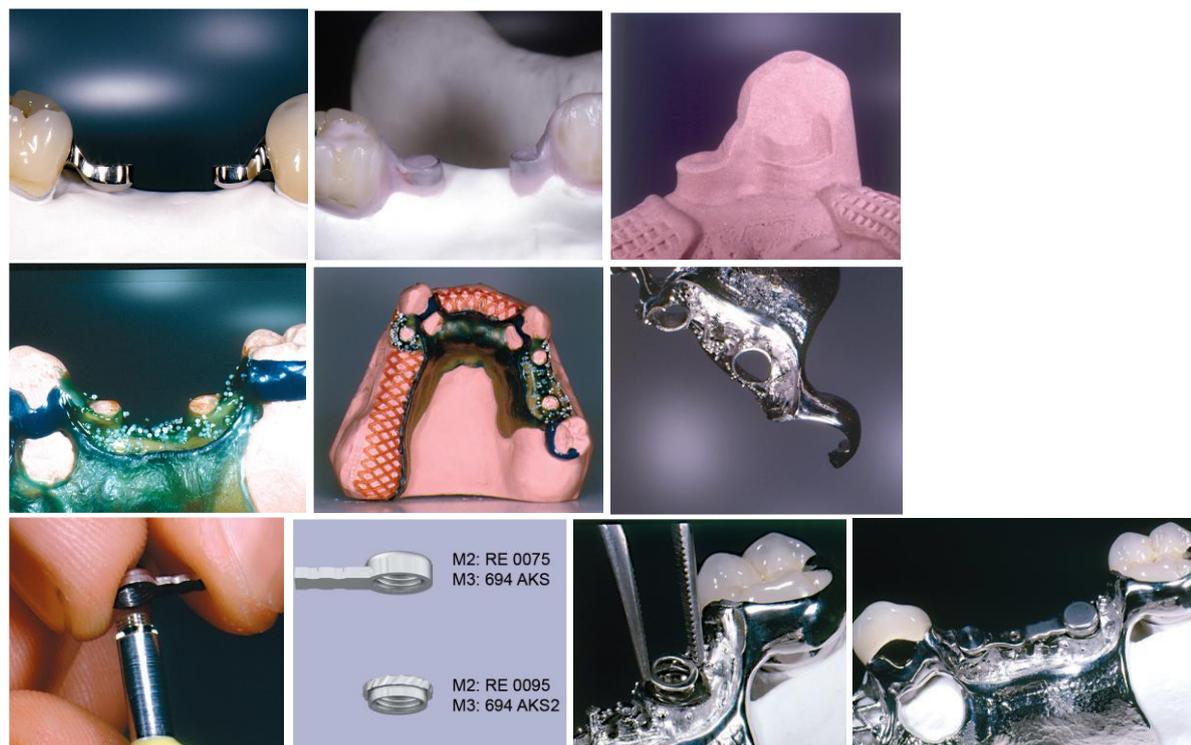
Arene también el interior para mejorar la adherencia del composite. Complete el anillo de retención arenado con la parte macho y el mantenedor de espacio, y coloque esta combinación en la parte hembra. Aplique una pequeña cantidad de CEKA SITE con la cánula de automezcla en la estructura metálica. Posicione la estructura metálica y deje endurecer en los siguientes 10 minutos. Quite el exceso de CEKA SITE y limpie el acceso.

2. La fijación en el acrílico (334 A, 334 AX, 694 AKS, 694 AKS2, RE 0075, RE 0095)

La técnica de fijación en el acrílico se utiliza con los anillos de retención correspondientes (junto con los machos) para ser fijados en el acrílico de la prótesis dental. Debido a la forma específica de los anillos de retención (retención circular, lateral o atornillable), los anillos se fijarán en el acrílico mediante una retención mecánica y química.

Siga las instrucciones del fabricante para asegurar una correcta adherencia de las partes.

Fig. 1-10. Ejemplo: Anillo de retención (lateral) CEKA, fijación en el acrílico



 ALPHADENT NV
Mannebeekstraat 33
8790 Waregem, Belgium
T +32 56 629 531

E info@ckpl.eu

CE 0197 R ONLY

Página 5 de 15

Instrucciones de uso

Anillos de retención y aros de base CEKA

Ref.[TF15]

[Ataches]

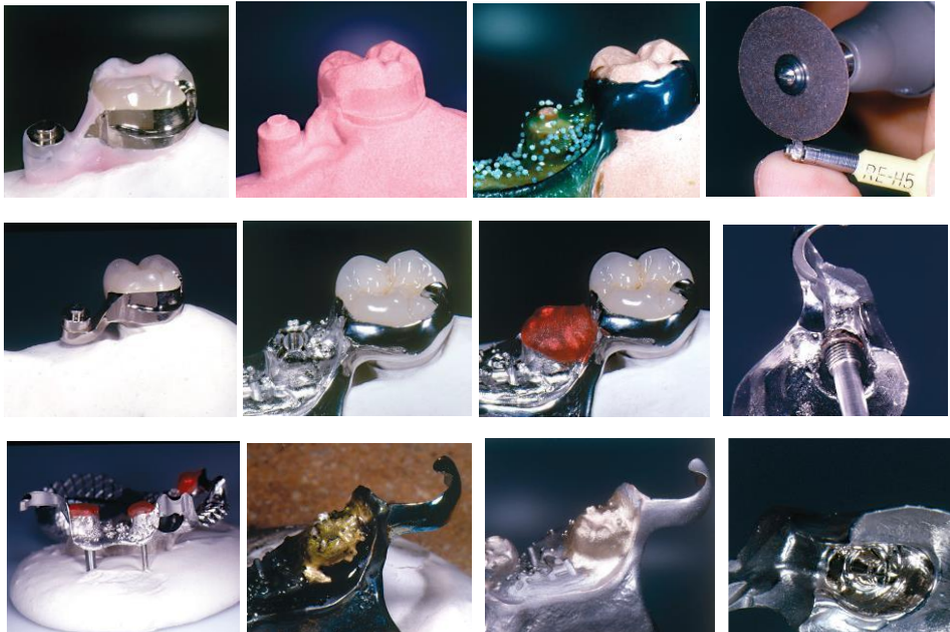
Fecha de revisión: [05/10/2023]

Cubra el brazo inclinado con cera, rellene la parte hembra con cera y prepare el duplicado.
Haga el modelado de la estructura metálica. Encere alrededor de la parte hembra con cera.
No encere la parte superior de la parte hembra. Cuele y acaba la estructura metálica.
Complete el anillo de retención con la parte macho y el **mantenedor de espacio** y enganche esta combinación en la parte hembra sobre el modelo de trabajo.
Se puede doblar eventualmente el ala del anillo de retención.
El anillo de retención es disponible para la fijación en el acrílico con extensión o circular.

3. La técnica de soldadura (RE 0061, 691 D, 694 AS)

La técnica de soldadura es un proceso en el que los anillos de retención se unen a la estructura metálica utilizando un metal de relleno (soldadura), fundiéndolo y rellenando las juntas. La soldadura debe tener un punto de fusión inferior al del metal adyacente. Siga las instrucciones de uso de las soldaduras y compruebe la temperatura sólido-líquido de las soldaduras según los anillos de retención. Los anillos de retención CEKA **RE 0061, 691 D, 694 AS** están fabricados en aleación dental PALLAX, que tiene un intervalo de fusión de 1055-1130 °C (1931-2066 °F).

Fig. 1-12. Ejemplo: Soldadura del anillo de retención CEKA en la estructura metálica



Complete el anillo de retención con el macho de trabajo H 1 (M3) o RE H 1 (M2) y enganche esta combinación en la parte hembra sobre el modelo de trabajo.
Cubra el perfil inclinado con una película de cera, elimine las zonas retentivas y prepare el modelo para el



ALPHADENT NV
Mannebeekstraat 33
8790 Waregem, Belgium
T +32 56 629 531

E info@ckpl.eu

CE 0197 R ONLY

Página 6 de 15

Instrucciones de uso

Anillos de retención y aros de base CEKA

Ref.[TF15]

[Ataches]

Fecha de revisión: [05/10/2023]

duplicado. Haga el modelado de la estructura metálica y encere completamente las zonas alrededor del atache. No encere el acceso para la soldadura.

Cuele y acaba la estructura metálica. Repase el tope del anillo de retención para la impresión de situación. Agrande el acceso de la estructura metálica y aplique la resina autopolimerizable sobre el macho de trabajo. Reemplace el macho de trabajo por el auxiliar para soldar H 16 (M3) o RE H 16 (M2). Ponga el revestimiento para soldar.

4. La técnica de sobrecolado (RA 0061, RA 0063, 693 D)

La técnica de sobrecolado es un proceso basado en la técnica de la cera perdida. El modelado en cera creado con el anillo de retención incorporado se coloca en un cilindro con un revestimiento refractario en el que se funde una aleación dental y se cuele en este cilindro. El anillo de retención está hecho de una aleación dental adecuada para las aleaciones de sobrecolado utilizadas en la odontología y en la técnica dental. Los anillos de retención tienen una temperatura de fusión más alta que la aleación utilizada para el colado, ya que este procedimiento requiere un proceso de calentamiento.

Fig. 1-8. Ejemplo: Sobrecolado de un aro de base CEKA en una cofia de espiga



Haga el modelado. Posicione el aro de base utilizando el mandril paralelizador y un instrumento de medición. Coloque el modelado en cera en un cilindro con un revestimiento refractario. Asegúrese de que no queden burbujas de aire en las partes metálicas. Introduce el cilindro en un horno precalentado y deje fundir la cera por calentamiento (técnica de la cera perdida). Cuele el aro de base metálico para colar con una aleación dental. Una vez enfriada la estructura metálica, se puede seguir acabando según los requisitos técnicos. Finalmente atornille la parte macho.

IMPORTANTE

Estas instrucciones de uso son las más recientes disponibles. Por favor, léalas y guárdelas cuidadosamente.



ALPHADENT NV
Mannebeekstraat 33
8790 Waregem, Belgium
T +32 56 629 531

E info@ckpl.eu

CE 0197 R ONLY

Página 7 de 15

Instrucciones de uso

Anillos de retención y aros de base CEKA

Ref.[TF15]

[Ataches]

Fecha de revisión: [05/10/2023]

INDICACIONES DE USO

Prótesis dento-soportadas y dento-muco-soportadas:

- Prótesis de inserción interdental;
- Prótesis rígidas unilaterales y bilaterales de extremo libre;
- Prótesis con una silla interdental y de extremo libre / Prótesis de inserción y partes de extremo libre en combinación.
- Los ataches sólo pueden ser utilizados (procesados) por profesionales de la odontología, como un protésico dental, un odontólogo o un implantólogo.
- Los pacientes pueden ser niños, adolescentes y adultos, dependiendo de las necesidades clínicas.
- El odontólogo tiene la responsabilidad final de la prótesis.

CONTRAINDICACIONES

- Cuando los pacientes tienen una alergia a uno o más materiales de los elementos del atache.
- La falta de voluntad del paciente para seguir correctamente las instrucciones de cuidado posterior/recuperación.
- Pacientes con bruxismo o con otros hábitos parafuncionales no controlados.
- Prótesis unilaterales sin barra transversal.

A la fecha de emisión de estas instrucciones de uso no se han reportado efectos secundarios indeseados.

PRECAUCIÓN

La elección del atache la determina el odontólogo o el protésico dental en función del proyecto protésico.

Las partes CEKA PRECI-LINE están sujetas a un procedimiento técnico de montaje. El ajuste correcto y la funcionalidad de la prótesis final deben ser comprobados y aprobados por el profesional dental en colaboración con el paciente.

Estas partes de recambio CEKA PRECI-LINE deben utilizarse en combinación con otras partes individuales y auxiliares CEKA PRECI-LINE.

EQUIPO Y PARTES NECESARIAS PARA EL CORRECTO TRATAMIENTO

Mandril paralelizador, auxiliares e instrumentos específicos para el procesado.

MATERIAL

Los materiales utilizados para estos productos son de calidad y cumplen las normas europeas de referencia. Los pacientes deben informar al médico sobre posibles alergias. En caso de reacciones alérgicas, investigar la causa y eliminarla. En caso de alergia demostrada a los materiales que componen el producto, no utilizar estos productos.



ALPHADENT NV
Mannebeekstraat 33
8790 Waregem, Belgium
T +32 56 629 531

E info@ckpl.eu

CE 0197 R ONLY

Página 8 de 15

Instrucciones de uso

Anillos de retención y aros de base CEKA

Ref.[TF15]

[Ataches]

Fecha de revisión: [05/10/2023]

REF. / NÚMERO DE PRODUCTO	DESCRIPCIÓN	MATERIAL
334 A	TUERCA DE RETENCIÓN TI 1 PZA	TITANAX
334 AX	TUERCA DE RETENCIÓN PA 1 PZA	PALLAX
691 D	CEKA M3 AXIAL ARO DE BASE PA 1 PZA	PALLAX
693 D	CEKA M3 AXIAL ARO DE BASE IR 1 PZA	IRAX
694 AKS	CEKA M3 ANILLO DE RETENCIÓN ACRÍLICO 2 PZAS	TITANAX
694 AKS2	CEKA M3 ANILLO DE RETENCIÓN ACRÍLICO 2 PZAS	TITANAX
694 AS	CEKA M3 ANILLO DE RETENCIÓN SOLDADURA PA 2 PZAS	PALLAX
RA 0061	REVAX M2 ARO DE BASE PA 1 PZA	PALLAX
RA 0063	REVAX M2 ARO DE BASE IR 1 PZA	IRAX
RE 0061	REVAX M2 ANILLO DE RETENCIÓN SOLDADURA PA 2 PZAS	PALLAX
RE 0075	REVAX M2 ANILLO DE RETENCIÓN ACRÍLICO TI 2 PZAS	TITANAX
RE 0095	REVAX M2 ANILLO DE RETENCIÓN ACRÍLICO TI 2 PZAS	TITANAX
RE 4600 TI	PRECI-CLIX ROSCA TI 1 PZA	TITANAX

- **IRAX: Únicamente para colar con aleaciones preciosas**

Blanco - Au 60 - Pt 24 - Pd 15 - Ir 1

Intervalo de fusión: 1400-1460 °C

Propiedades mecánicas	Valores
Tipo	4 (alta resistencia)
Color	Blanco
Densidad (g/cm ³)	18,1
Dureza (HV)	180 - 240
Límite elástico Rp _{0.2} (MPa)	400 - 700
Módulo elástico	115'000
Resistencia a la tracción Rm (MPa)	560 - 800
Alargamiento (%)	15 - 20

- **TITANAX: Para la técnica de soldadura**

Titanio grado 5 (Ti6 A/4V ELI, ISO 22674:2016, Ti 90%, Al6%,V 4%)

Intervalo de fusión: 1663-1682 °C

Propiedades mecánicas	Valores
Límite elástico Rp _{0.2} (MPa)	944 (±21)
Alargamiento A	14,2 (±0,9)
Módulo elástico E	107 (±2)
Densidad (g/cm ³)	4,415 (±0,007)
Liberación total de iones metálicos (µg/cm)	4
Temperatura solidus (°C)	1663
Temperatura liquidus (°C)	1682



ALPHADENT NV
Mannebeekstraat 33
8790 Waregem, Belgium
T +32 56 629 531

CE 0197 R ONLY

E info@ckpl.eu

Página 9 de 15

Instrucciones de uso

Anillos de retención y aros de base CEKA

Ref.[TF15]

[Ataches]

Fecha de revisión: [05/10/2023]

- **PALLAX: Para soldar con aleaciones preciosas y no preciosas**

Au 2% - Ag 37% - Pt 9,5% - Pd 37% - Cu 12,5% - Co 2%

Intervalo de fusión: 1067-1220 °C

Propiedades mecánicas	Valores
Límite elástico Rp _{0.2} (MPa)	585 (±5 tipo A)
Alargamiento A	43,5 (±2,5 tipo A)
Módulo elástico E	182 (±2,5 tipo A)
Densidad (g/cm ³)	7,90 (±0,02)
Liberación total de iones metálicos (µg/cm)	100
Temperatura solidus (°C)	1415 (±5)
Temperatura liquidus (°C)	1450 (±5)

ADVERTENCIAS Y USO ÚNICO

Estos productos son de un solo uso. Su reutilización compromete la funcionalidad mecánica y afecta a la salud del paciente, como el riesgo de infección por material infeccioso transmitido de un paciente a otro. Estos productos sólo pueden ser utilizados después de ser limpiados y desinfectados de acuerdo con la normativa vigente que no comprometa su correcta funcionalidad. ALPHADENT NV no asume ninguna responsabilidad por los daños derivados de un uso o reutilización de estos productos.

TRANSPORTE, ALMACENAMIENTO Y FECHA DE CADUCIDAD

No dañar el embalaje durante el transporte. Almacenar en un lugar limpio y seco, en el embalaje original, lejos de la luz solar y de fuentes de calor. La vida útil de los dispositivos es de 10 años. Consulte la fecha de caducidad en la etiqueta del producto.

LIMPIEZA Y DESINFECCIÓN

El contenido del juego se vende como NO ESTERIL. Se recomienda lavar las partes metálicas prefabricadas con agua caliente y detergentes neutros no corrosivos, junto con cepillos suaves para evitar cualquier daño a los componentes. Hay que evitar cualquier detergente con cloro porque pueden producir óxidos en las marcas láser.

La estructura protésica, incluidas las partes macho y hembra, debe limpiarse y desinfectarse de acuerdo con las directrices nacionales, después de cualquier fabricación o modificación.

A la hora de seleccionar el desinfectante, es fundamental asegurarse de que:

- es adecuado para la limpieza y desinfección de componentes protésicos dentales;
- es compatible con los materiales de los productos a limpiar y desinfectar;
- tiene una eficacia probada en la desinfección.

Todas las partes de plástico (o metal) deben ser desinfectadas con un desinfectante de alto nivel registrado por la EPA antes de su uso. Recomendamos utilizar la solución CIDEX® OPA. Aconsejamos seguir estrictamente las instrucciones del fabricante.



ALPHADENT NV
Mannebeekstraat 33
8790 Waregem, Belgium
T +32 56 629 531

E info@ckpl.eu

CE 0197 **R** ONLY

Página 10 de 15

Instrucciones de uso

Anillos de retención y aros de base CEKA

Ref.[TF15]

[Ataches]

Fecha de revisión: [05/10/2023]

El odontólogo es responsable del proceso de limpieza final. Las partes para colar no necesitan ser esterilizadas debido al proceso de transformación (colado) realizado por el protésico dental.

SOPORTE TÉCNICO

El equipo de ALPHADENT está a su disposición para consultas técnicas en el número indicado a continuación o consulte nuestros datos de contacto en nuestro sitio web www.CKPL.eu. Para más información sobre el uso de estos productos, consulte el catálogo, los folletos o la página web.

MANTENIMIENTO Y CUIDADOS PERIÓDICOS

Los odontólogos tienen la responsabilidad de mantener la correcta funcionalidad y retención de los ataches garantizando la seguridad del paciente mediante un mantenimiento constante. Para mantener el nivel de calidad que ofrecen los productos actuales y evitar la pérdida de prestaciones, se sugiere planificar un mantenimiento y cuidados periódicos cada año.

DIRECTRICES PARA LOS PACIENTES

Se recomienda a los pacientes que sigan las indicaciones del odontólogo, que acudan a los controles periódicos y que realicen una higiene diaria precisa. No se ha evaluado la seguridad y compatibilidad de estos productos en el entorno de MR. Los dispositivos no han sido sometidos a pruebas de calentamiento, migración o artefactos de imagen en el entorno de MR.

Se desconoce la seguridad de estos productos en el entorno de MR. El escaneo de un paciente que tenga estos productos podría causar lesiones al paciente. El paciente debe ponerse en contacto con el odontólogo cada año para su mantenimiento.

ELIMINACIÓN

Siga las leyes locales para la eliminación de dispositivos médicos.

CONTENIDO DE LOS ENVASES

Los presentes productos se venden como partes individuales y como parte de un juego.

GLOSARIO DE SÍMBOLOS

Símbolo	Título	Descripción
	Fabricante	Indica el fabricante del producto sanitario.
	Fecha de fabricación	Indica la fecha en la que se fabricó el producto sanitario.
	Número de catálogo	Indica el número de catálogo del fabricante para permitir identificar el producto sanitario.



ALPHADENT NV
Mannebeekstraat 33
8790 Waregem, Belgium
T +32 56 629 531

E info@ckpl.eu

 **0197**  **ONLY**

Página 11 de 15

Instrucciones de uso

Anillos de retención y aros de base CEKA

Ref.[TF15]

[Ataches]

Fecha de revisión: [05/10/2023]

	Identificador único del producto (UDI)	Indica un soporte que contiene la información del identificador único del producto.
	Código de lote / Número de lote	Indica el código de lote del fabricante para permitir identificar el lote.
	Fecha de caducidad	Indica la fecha tras la que no ha de utilizarse el producto sanitario.
	Cantidad	Indica el número de cantidad (piezas) del envase asociado.
	Consultar las instrucciones de uso (electrónicas)	Indica que el usuario tiene que consultar las instrucciones de uso.
	Solo por prescripción	Atención: Las leyes federales estadounidenses restringen la venta de este dispositivo a médicos o por prescripción facultativa.
	Marcado CE	Indica la declaración del fabricante de que el producto cumple con los requisitos esenciales/generales de seguridad y rendimiento de las legislaciones de los productos sanitarios europeos pertinentes, la salud, la seguridad y la protección del medio ambiente.
	Marcado CE con el número de referencia del organismo notificado	Indica la declaración del fabricante de que el producto cumple con los requisitos esenciales/generales de seguridad y rendimiento de las legislaciones de los productos sanitarios europeos pertinentes, la salud, la seguridad y la protección del medio ambiente.
	No reutilizar / Para un solo uso	Indica un producto sanitario que está indicado para un solo uso.
	No utilizar si el envase está dañado y consultar las instrucciones de uso	Indica un producto sanitario que no deberá utilizarse si el envase está dañado o se ha abierto, y que el usuario deberá consultar las instrucciones de uso para obtener más información.



ALPHADENT NV
Mannebeekstraat 33
8790 Waregem, Belgium
T +32 56 629 531

E info@ckpl.eu

Página 12 de 15

Instrucciones de uso

Anillos de retención y aros de base CEKA

Ref.[TF15]

[Ataches]

Fecha de revisión: [05/10/2023]

	No estéril	Indica un producto sanitario que no se ha sometido a un proceso de esterilización.
	No exponer a la luz solar	Indica un producto sanitario que hay que proteger de las fuentes de luz.
	Límites de temperatura	Indica los límites de temperatura a los que el producto sanitario puede exponerse de manera segura.
	Producto sanitario	Indica que el artículo es un producto sanitario.
	Aviso – Consultar los documentos adjuntos	Indica que el usuario tiene que consultar las instrucciones de uso para obtener información de precaución importante, como advertencias y precauciones que no pueden, por diversas razones, presentarse en el propio producto sanitario.

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Ref. / Número de producto	Descripción	Material	Imagen	Tamaños disponibles	Especificaciones material/aleación	Técnica de fijación
334 A	TUERCA DE RETENCIÓN TI 1 PZA	TITANAX		Rosca M3	Ver especificaciones de la aleación	Fijación en el acrílico
334 AX	TUERCA DE RETENCIÓN PA 1 PZA	PALLAX		Rosca M3	Ver especificaciones de la aleación	Fijación en el acrílico
691 D	CEKA M3 AXIAL ARO DE BASE PA 1 PZA	PALLAX		Rosca M3	Ver especificaciones de la aleación	Soldadura
693 D	CEKA M3 AXIAL ARO DE BASE IR 1 PZA	IRAX		Rosca M3	Ver especificaciones de la aleación	Sobrecolado
694 AKS	CEKA M3 ANILLO DE RETENCIÓN ACRÍLICO TI 2 PZAS	TITANAX		Rosca M3	Ver especificaciones de la aleación	Fijación en el acrílico
694 AKS2	CEKA M3 ANILLO DE RETENCIÓN ACRÍLICO TI 2 PZAS	TITANAX		Rosca M3	Ver especificaciones de la aleación	Fijación en el acrílico
694 AS	CEKA M3 ANILLO DE RETENCIÓN SOLDADURA PA 2 PZAS	PALLAX		Rosca M3	Ver especificaciones de la aleación	Soldadura



ALPHADENT NV
Mannebeekstraat 33
8790 Waregem, Belgium
T +32 56 629 531

E info@ckpl.eu

CE 0197 R ONLY

Página 13 de 15

Instrucciones de uso

Anillos de retención y aros de base CEKA

Ref.[TF15]

[Ataches]

Fecha de revisión: [05/10/2023]

RA 0061	REVAX M2 ARO DE BASE PA 1 PZA	PALLAX		Rosca M2	Ver especificaciones de la aleación	Soldadura
RA 0063	REVAX M2 ARO DE BASE IR 1 PZA	IRAX		Rosca M2	Ver especificaciones de la aleación	Sobrecolado
RE 0061	REVAX M2 ANILLO DE RETENCIÓN SOLDADURA PA 2 PZAS	PALLAX		Rosca M2	Ver especificaciones de la aleación	Soldadura
RE 0075	REVAX M2 ANILLO DE RETENCIÓN ACRÍLICO TI 2 ST.	TITANAX		Rosca M2	Ver especificaciones de la aleación	Fijación en el acrílico
RE 0095	REVAX M2 ANILLO DE RETENCIÓN ACRÍLICO TI 2 PZAS	TITANAX		Rosca M2	Ver especificaciones de la aleación	Fijación en el acrílico
RE 4600 TI	PRECI-CLIX ROSCA TI 1 PZA	TITANAX		Rosca M2	Ver especificaciones de la aleación	Pegamento

Nota: Todos los anillos de retención y los aros de base CEKA tienen la mejor durabilidad y funcionalidad una vez procesados como se describe aquí arriba. Por favor, siga las directrices e indicaciones de uso para un correcto procesamiento.

Consulte el catálogo o el sitio web <http://www.CKPL.eu/> para obtener más información sobre los auxiliares.

MANTENIMIENTO

Todos los componentes que forman parte de una restauración protésica están sometidos a diferentes influencias intraorales, como las fuerzas masticatorias, el bruxismo y la higiene oral.

Es importante consultar periódicamente a un especialista en odontología para realizar una revisión exhaustiva de la rehabilitación protésica. El objetivo durante el correcto seguimiento periódico de esta rehabilitación protésica es evitar el desgaste excesivo o la rotura de la prótesis y sus componentes o, al menos, reducirlo al mínimo. Un ajuste óptimo de la prótesis garantiza que los productos de calidad utilizados, que sirven de base para la sujeción del conjunto, influyen positivamente en la comodidad de uso, así como en la utilización activa de la prótesis.

Por lo tanto, el especialista dental es la persona adecuada para proporcionarle toda la atención necesaria para revisar la prótesis así como todos los componentes asociados durante la revisión.

Recomendamos programar una revisión al menos una vez al año. Puede encontrar más información en nuestro sitio web o puede ponerse en contacto con el especialista en odontología.

ACTIVACIÓN / DESACTIVACIÓN

Los anillos de retención y los aros de base CEKA no son adecuados para la activación o desactivación, ya que estas partes son necesarias como base en la que se enroscarán las partes macho. La activación o



ALPHADENT NV
Mannebeekstraat 33
8790 Waregem, Belgium
T +32 56 629 531

E info@ckpl.eu

CE 0197 R ONLY

Página 14 de 15

Instrucciones de uso

Anillos de retención y aros de base CEKA

Ref.[TF15]

[Ataches]

Fecha de revisión: [05/10/2023]

desactivación de las partes macho correspondientes se puede encontrar en nuestro sitio web <http://www.CKPL.eu/> o siga las instrucciones de uso.

CUIDADO Y LIMPIEZA (PACIENTE)

Por favor, siga las instrucciones del profesional dental.

DESCARGO DE RESPONSABILIDAD

Tras su publicación, estas instrucciones de uso sustituyen a todas las ediciones anteriores.

El fabricante no se responsabiliza de los daños debidos a que el usuario no haya seguido las anteriores instrucciones de uso.

Estos anillos y aros forman parte de una concepción integral y sólo pueden utilizarse o combinarse con los correspondientes componentes e instrumentos originales. En caso contrario, se rechazará cualquier responsabilidad por parte del fabricante.

En caso de incidencias graves, póngase en contacto con ALPHADENT NV y con la autoridad competente del Estado miembro en el que esté establecido el usuario y/o paciente.

En caso de reclamaciones, debe especificarse siempre el número de lote.



ALPHADENT NV
Mannebeekstraat 33
8790 Waregem, Belgium
T +32 56 629 531

E info@ckpl.eu

CE 0197 **Rx ONLY**

Página 15 de 15