

ISTRUZIONI D'USO

1. INFORMAZIONI GENERALI

1.1 Generalità

Tutti i prodotti BONE SYSTEM® sono stati progettati e realizzati come parte di un unico sistema implantare e quindi, nell'applicazione del sistema, si devono utilizzare solo impianti, componentistica e strumenti originali BONE SYSTEM®, seguendo accuratamente le istruzioni e le raccomandazioni fornite dal produttore.

Le informazioni sui prodotti BONE SYSTEM® vengono trasmesse agli utilizzatori attraverso documentazione cartacea (istruzioni d'uso, manuali, schede tecniche, ecc.), audiovisivi, strumenti informatici, corsi di formazione, dimostrazioni pratiche e supporto telefonico o verbale di specialisti riconosciuti da BONE SYSTEM®.

Le informazioni fornite sono sempre al massimo livello di aggiornamento tecnico e scientifico disponibile al momento della commercializzazione del prodotto.

1.2 Responsabilità dell'utilizzatore

La disponibilità delle informazioni di supporto fornite da BONE SYSTEM® non esonera l'utilizzatore dall'obbligo di verificare personalmente la rispondenza dei prodotti alle esigenze, alle indicazioni ed ai modi d'uso previsti.

Tutte le lavorazioni, manipolazioni ed applicazioni dei prodotti BONE SYSTEM® che avvengono al di fuori del controllo della stessa BONE SYSTEM®, sono sotto il controllo e la completa responsabilità dell'utilizzatore, che si assume pertanto anche la responsabilità per gli eventuali danni conseguenti.

Nei casi in cui prodotti, componenti e strumenti BONE SYSTEM® vengano utilizzati per procedimenti non espressamente previsti o consigliati, l'utilizzatore dovrà rivolgersi preventivamente alla BONE SYSTEM® ed ottenerne esplicita autorizzazione.

L'utilizzo di componenti o strumenti non prodotti o commercializzati dalla BONE SYSTEM® ed estranei al sistema può alterare i risultati dell'intervento o comprometterne la funzionalità, e pertanto deve essere assolutamente evitato.

1.3 Responsabilità del produttore

Il sistema implantare BONE SYSTEM® è un dispositivo medico secondo la direttiva 93/42 CEE, finalizzato alla protesizzazione dentaria nel cavo orale di esseri umani; lo strumentario dedicato allo scopo è considerato come parte integrante e irrinunciabile del sistema.

Ogni utilizzo del sistema diverso da quello enunciato si configura come "uso improprio", sollevando il produttore da qualsiasi obbligo o responsabilità. Analogamente, l'uso di strumenti diversi da quelli previsti o un uso diverso dello strumentario BONE SYSTEM® rispetto a quanto indicato nelle istruzioni, è da considerare come "uso improprio", con conseguente decadimento di obblighi o responsabilità.

Dato che la scelta e l'applicazione del prodotto sono atti compiuti dal Medico nella sua totale autonomia di giudizio, nessuna responsabilità potrà essere attribuita alla BONE SYSTEM® per danni di qualsiasi natura derivati da tali atti.

1.4 Consegnà

I prodotti BONE SYSTEM® sono destinati esclusivamente ad odontoiatri e laboratori odontotecnici, secondo le rispettive competenze, sia nel caso di vendita diretta che nel caso di utilizzo di altri canali di distribuzione commerciale.

1.5 Garanzia

BONE SYSTEM® sottopone tutti i componenti del sistema a rigorosi controlli qualitativi, secondo le normative vigenti, mirati a fornire un prodotto esente da difetti o vizi palesi.

Secondo quanto indicato nelle condizioni di vendita, l'accertamento di eventuali difetti e le modalità di sostituzione del prodotto devono essere concordati con la BONE SYSTEM® o con il venditore da essa autorizzato.

Nessuna responsabilità potrà essere attribuita a BONE SYSTEM® per difetti occulti o non accertati dall'utilizzatore al momento dell'applicazione del prodotto.

1.6 Disponibilità

Tutti i prodotti BONE SYSTEM® possono non essere disponibili in alcuni paesi o aree commerciali.

1.7 Documentazione sul prodotto

La documentazione sui prodotti BONE SYSTEM® può essere richiesta alla BONE SYSTEM® direttamente od attraverso i suoi canali di commercializzazione.

1.8 Seminari e corsi di formazione

La BONE SYSTEM® organizza regolarmente seminari e corsi di formazione per i propri clienti al fine di permettere agli utilizzatori dei propri prodotti di informarsi ed aggiornarsi sulle caratteristiche e sull'uso del sistema implantare BONE SYSTEM®.

1.9 Terminologia utilizzata

Nel testo del presente foglio istruzioni, alcune informazioni di particolare importanza ai fini della sicurezza sono state evidenziate secondo questo criterio:

- **ATTENZIONE:** indica rischio di danneggiamento dei componenti del sistema o dello strumentario in caso di inosservanza.
- **AVVERTIMENTO:** indica rischio di possibile complicazioni cliniche in caso di inosservanza.

1.10 Riferimenti bibliografici

Per ulteriori informazioni su caratteristiche, indicazioni ed utilizzo dei prodotti del sistema implantare BONE SYSTEM® illustrati nel presente foglio di istruzioni, consultare i relativi Manuali Applicativi.

2. CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

2.1 Generalità

Questo prodotto, come tutti i componenti del sistema implantare BONE SYSTEM®, è prodotto con materiali di prima qualità e lavorati con la massima precisione.

Perchè mantenga la sua efficienza occorre però prestare la massima cura nel suo impiego e conservazione, a tutela dei Vostri pazienti.

2.2 Caratteristiche della confezione

Gli attacchi "Spherodal" sono forniti in confezione singola, racchiusi in una busta medica non sterile, da non utilizzare per la sterilizzazione.

2.3 Identificazione del prodotto - Marchiatura

I prodotti BONE SYSTEM® sono identificabili in base al codice di articolo ed al codice del lotto, riportati sulla confezione. In alcuni prodotti è presente la marchiatura "laser" del codice.

2.4 Descrizione

Gli attacchi "Spherodal" (A) sono elementi di collegamento tra la vite endossea (B) e l'esterno attraverso il collare transmucoso (C) che percorre lo spessore gengivale e vengono utilizzati come elementi di ancoraggio per overdenture.

2.5 Materiali

Gli attacchi "Spherodal" sono costruiti in titanio, con caratteristiche fisico-meccaniche adeguate all'impiego, secondo le norme vigenti.

2.6 Conservazione

Le confezioni contenenti gli attacchi "Spherodal" devono essere conservate in ambiente asciutto, al riparo dei raggi del sole ed a temperatura ambiente, senza che si creino condizioni di contatto con altri materiali che potrebbero comprometterne l'integrità.

3. CRITERI GENERALI DI APPLICAZIONE

3.1 Indicazioni e compatibilità

La realizzazione di una overdenture con ancoraggio a sfera è condizionata da criteri di valutazione clinica, ampiamente illustrati in letteratura e in trattati di implantoprotesi.

Gli attacchi "Spherodal" trovano applicazione in tutti quei casi nei quali l'odontoiatra reputa necessario dotare il paziente di un elemento protesico mobile (overdenture) con ancoraggio implantare, attuato mediante sistema ritentivo a sfera fissa.

La conformazione degli attacchi permette l'applicazione su impianti il cui asse di inserimento risulti perpendicolare al piano occlusale o in disparallelismo massimo di 10°.

Gli attacchi "Spherodal" sono compatibili con le matrici ausiliari in plastica (provvisorie) e in oro (definitive), previste nel Catalogo Merceologico BONE SYSTEM®.

3.2 Considerazioni cliniche

Mantenendo inalterato il principio ispiratore della metodica e le sue peculiarità, gli attacchi "Spherodal" BONE SYSTEM® si avviano nella filettatura interna della vite implantare (attraverso il collare transmucoso definitivo) senza arrecare alcun disturbo ai tessuti molli perimplantari.

3.3 Controindicazioni

- Situazioni in cui non è consigliabile una restaurazione protesica tramite overdenture a sfera su impianti.
- Casi di posizionamento degli impianti con disparallelismo superiore a 10° rispetto alla verticale del piano occlusale, per i quali occorre attuare procedure alternative, come previsto dalla manualistica di riferimento.

ATTENZIONE! - L'utilizzo degli attacchi "Spherodal" con matrici diverse da quelle indicate nel Catalogo merceologico BONE SYSTEM® può configurarsi come "uso improprio"; pertanto la verifica delle compatibilità e la responsabilità sull'esito finale del lavoro ricadono totalmente sull'utilizzatore.

4. MODALITÀ DI UTILIZZO

4.1 Criteri di scelta dell'attacco "Spherodal"

Gli attacchi "Spherodal" BONE SYSTEM® sono disponibili in quattro tipi:

- per l'applicazione su impianti senza collare transmucoso.
- per l'applicazione su impianti con collare h = 1 mm;
- per l'applicazione su impianti con collare h = 2 mm;
- per l'applicazione su impianti con collare h = 3 mm;

indipendentemente dalla misura della vite implantare utilizzata.

Occorre attenersi strettamente a questi abbinamenti per garantire la presa ottimale della filettatura all'interno dell'impianto.

4.2 Sterilizzazione

AVVERTIMENTO:
Dispositivo NON sterile: Lavare e sterilizzare prima dell'uso secondo una propria metodologia preventivamente validata.

4.3 Applicazione

Per l'applicazione degli attacchi "Spherodal", occorre impiegare esclusivamente gli strumenti originali BONE SYSTEM® previsti allo scopo; l'uso corretto degli strumenti è descritto nei Fogli di Istruzione allegati agli strumenti stessi.

Prima di avvitare gli attacchi "Spherodal", occorre pulire accuratamente l'interno delle viti implantari e dei collari con appositi scovolini imbevuti di clorexidina in gel.

L'avvitamento deve risultare stabile, senza però eccedere nella forza applicata. A tale riguardo, è sempre opportuno:

- impiegare dapprima l'avvitatore manuale (D) avvitando a mano l'attacco (A) fino a fondo corsa, senza forzare;
- usando l'apposita chiave dinamometrica (E) e il relativo driver, applicare agli attacchi il torque finale di 32 Ncm. La funzione dinamometrica si ottiene quando la chiave viene impiegata nel senso indicato dalla freccia e consiste nel provocare lo sblocco della testa snodata dello strumento al raggiungimento del valore prefissato.

AVVERTIMENTO - Il valore di 32 Ncm della coppia di serraggio rappresenta il valore ottimale per assicurare una buona stabilità dell'attacco rispetto alla vite implantare. L'applicazione di coppie di serraggio superiori può generare deformazione o rotture e, in casi estremi, portare alla perdita del legame fra osso e impianto.

4.4 Rimozione

Gli attacchi "Spherodal" possono essere rimossi, in caso di necessità, utilizzando il medesimo strumentario previsto per l'avvitamento.

Dopo la rimozione, pulire sempre accuratamente l'interno delle viti implantari e dei collari con appositi scovolini imbevuti di clorexidina in gel e asciugare con aria; richiudere sempre l'impianto con le apposite viti nel caso in cui non si proceda immediatamente al riavvitamento dell'attacco.

4. INFORMAZIONI ACCESSORIE

NOTA IMPORTANTE - Lo smaltimento del prodotto inutilizzato o inservibile dopo l'uso deve avvenire in conformità alle Leggi locali vigenti.

I prodotti BONE SYSTEM® sono identificabili secondo le disposizioni e la simbologia previste dalla Normativa Europea EN 980, il cui significato è il seguente:

- | | | | | | | | | | |
|--|-----------------------------------|---------------------|--|----------------|--|------------------------|--|----------------|--|
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 |
| | | | | | | | | | |
| 1. NON riutilizzare. Dispositivo MONOUSO da utilizzare una sola volta su un unico paziente. Il suo riutilizzo potrebbe comportare gravi rischi di infezioni crociate e/o perdita di funzionalità | 2. Utilizzare entro il (scadenza) | 3. Codice del lotto | 4. Sterile - Metodo di sterilizzazione con radiazioni ionizzanti | 5. NON Sterile | 6. NON utilizzare se l'imballaggio non è integro | 7. Codice del prodotto | 8. Attenzione, vedere i documenti di accompagnamento | 9. Fabbricante | 10. Consultare le istruzioni per l'uso |

Non tutti i simboli citati sono presenti contemporaneamente sulla confezione del prodotto.

Tutti i Marchi Registrati citati si riconoscono come appartenenti ai rispettivi Proprietari. © by Bone System. È vietata qualsiasi forma di riproduzione o traduzione anche parziale di testo e immagini, se non esplicitamente autorizzate.

BONE SYSTEM®

BONE SYSTEM s.r.l. I-20134 MILANO - ITALY
Via Rubattino 94/A - Tel. 02.21.54.165 - Fax 02.21.54.292
www.bonesystem.it
e-mail: info@bonesystem.it

INSTRUCCIONES DE USO

1. INFORMACIONES GENERALES

1.1 Generalidades

Todos los productos BONE SYSTEM® han sido proyectados y realizados como parte de un único sistema implantar y por lo tanto, en la aplicación del sistema, se tienen que utilizar únicamente implantes, componentes e instrumentos originales BONE SYSTEM®, cumpliendo detenidamente las instrucciones y los consejos proporcionados por el productor.

Las informaciones sobre los productos BONE SYSTEM® se transmiten a los usuarios a través de una documentación escrita (instrucciones de uso, manuales, fichas técnicas, etc.), medios audiovisuales, instrumentos informáticos, cursos de formación, demostraciones prácticas y soporte telefónico o verbal de especialistas reconocidos por BONE SYSTEM®.

Las informaciones suministradas tienen siempre el máximo nivel de actualización técnica y científica disponible en el momento de la comercialización del producto.

1.2 Responsabilidades del usuario

La disponibilidad de las informaciones de soporte suministradas por BONE SYSTEM®, no exonera al usuario de la obligación de comprobar personalmente la correspondencia de los productos con las exigencias, las indicaciones y los modos de uso previstos.

Todas las elaboraciones, manipulaciones y aplicaciones de los productos BONE SYSTEM® que se realicen fuera del control de la misma BONE SYSTEM®, están bajo el control y la completa responsabilidad del usuario, que por lo tanto se asume también la responsabilidad de los eventuales daños consecuentes.

En los casos en los que productos, componentes e instrumentos BONE SYSTEM® se utilicen para procedimientos no expresamente previstos o aconsejados, el usuario se tendrá que dirigir previamente a BONE SYSTEM® y obtener una explícita autorización.

El uso de componentes o instrumentos no producidos o comercializados por BONE SYSTEM® y ajenos al sistema, puede alterar los resultados de la operación o comprometer su funcionalidad, por lo que se tiene que evitar absolutamente.

1.3 Responsabilidades del productor

El sistema implantológico BONE SYSTEM® es un dispositivo médico que cumple la directiva 93/42 CEE para la aplicación de prótesis dentales en la cavidad oral de los seres humanos; los instrumentos que se utilizan para ello son considerados parte integrante e irrenunciable del sistema.

Cada empleo del sistema diferente al enunciado se configura como “uso impropio”, exonerando al productor de cualquier obligación o responsabilidad. De la misma forma, el uso de instrumentos diferentes de los previstos o un uso diverso del instrumental BONE SYSTEM® respecto a lo indicado en las instrucciones, se tiene que considerar como “uso impropio”, con la consecuente exoneración de obligaciones o responsabilidades.

Dado que la elección y la aplicación del producto son actos llevados a cabo por el médico en su total autonomía de juicio, no se podrá atribuir ninguna responsabilidad a BONE SYSTEM® por daños de cualquier tipo que se deriven de dichos actos.

1.4 Entrega

Los productos BONE SYSTEM® están destinados exclusivamente a los dentistas y a los talleres odontotécnicos, según las respectivas competencias, tanto en el caso de venta directa como en el caso de empleo de otros canales de distribución comercial.

1.5 Garantía

BONE SYSTEM® somete todos los componentes del sistema a rigurosos controles de calidad, según las normativas vigentes, con el fin de suministrar un producto sin defectos o vicios evidentes.

Según lo indicado en las condiciones de venta, la comprobación de eventuales defectos y las modalidades de sustitución del producto se tienen que acordar con BONE SYSTEM® o con el vendedor autorizado por la misma.

No se podrá atribuir ninguna responsabilidad a BONE SYSTEM® por defectos ocultos o no comprobados por el usuario en el momento de la aplicación del producto.

1.6 Disponibilidad

Todos los productos BONE SYSTEM® pueden no estar disponibles en algunos países o áreas comerciales.

1.7 Documentación del producto

La documentación sobre los productos BONE SYSTEM® se puede solicitar a BONE SYSTEM® directamente o través de sus canales de comercialización.

1.8 Seminarios y cursos de formación

BONE SYSTEM® organiza regularmente seminarios y cursos de formación para sus propios clientes con el fin de permitir a los usuarios de sus productos informarse y actualizarse sobre las características y el uso del sistema implantar BONE SYSTEM®.

1.9 Terminología utilizada

En el texto del presente folio de instrucciones, algunas informaciones de particular importancia respecto a la seguridad han sido destacadas según este criterio:

- **ATENCIÓN:** indica el riesgo de daño de los componentes del sistema o de los instrumentos en el caso de incumplimiento.
- **ADVERTENCIA:** indica el riesgo de posibles complicaciones clínicas en el caso de incumplimiento.

1.10 Referencias bibliográficas

Para mayores informaciones sobre las características, indicaciones y empleo de los productos del sistema implantar BONE SYSTEM® expuestos en el presente folio de instrucciones, véase los Manuales Aplicativos.

2. CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

2.1 Generalidades

Este producto, como todos los componentes del sistema implantar BONE SYSTEM®, está realizado con materiales de primera calidad y con la máxima precisión. Sin embargo, para que mantenga su eficiencia hay que prestar la máxima atención en su empleo y conservación, para tutelar a los pacientes

2.2 Características del envase

Los enganches “Spherodal” están envasados en confecciones unitarias, dentro de una sola bolsa medica no estéril, que no se tiene que utilizar para la esterilización.

2.3 Identificación del producto - Marca

Los productos BONE SYSTEM® se pueden identificar en base al código del artículo y al código del lote indicados en el envase. En algunos productos se encuentra presente la marca “láser”del código.

2.4 Descripción

Los enganches “Spherodal” (A) son elementos de unión entre el implante intraóseo (B) y el externo a través del collar transepitelial (C) que recorre el espesor gingival y vienen utilizados como elementos de anclaje para overdenture.

2.5 Materiales

Los enganches “Spherodal” son construidos en titanio, con características físico-mecánicas adecuadas para su empleo, según las normas vigentes.

2.6 Conservación

Las confecciones que contienen los enganches “Spherodal” deben ser conservados en un ambiente seco, al reparo de las rayons del sol y a temperatura ambiente, sin que se creen condiciones de contacto con otros materiales que podrían comprometer su integridad.

3. CRITERIOS GENERALES

3.1 Indicaciones y compatibilidad

La realización de una overdenture con anclaje de esfera está condicionada por criterios de valoración clínica ampliamente explicados en libros y tratados de implantoprótesis.

Los enganches “Spherodal” se pueden aplicar en todos los casos en los cuales el dentista considere necesario ofrecen al paciente un elemento protésico móvil (overdenture) con anclaje del implante realizado mediante un sistema de retención con esfera fija.

La conformación de los enganches permite la aplicación en implantes cuyo eje de introducción resulte perpendicular al plano oclusal o en desparalelismo máximo de 10°.

Los enganches “Spherodal” son compatibles con las matrices auxiliares de plástico (provisorias) y de oro (definitivas), previstas en el Catálogo de Productos BONE SYSTEM®.

3.2 Consideraciones clínicas

Manteniendo inalterado el principio que inspira el método y sus peculiaridades, los enganches “Spherodal” BONE SYSTEM® se atornillan en la rosca interna del tornillo del implante (a través del collar transmucoso definitivo) sin crear molestias a los tejidos blandos alrededor del implante.

3.3 Contraindicaciones

- Situaciones en las cuales no se aconseja una restauración protésica a través de overdenture de esfera en implantes;
- Casos de colocación de los implantes con desparalelismo superior a 10° respecto a la vertical del plano oclusal, para los cuales es necesario aplicar procedimientos alternativos, como se prevé en los manuales de referencia.

¡ATENCIÓN! - El empleo de los enganches “Spherodal” con matrices diferentes de las indicadas en el Catálogo de Productos BONE SYSTEM® se puede configurar como “uso impropio”; por tanto la verificación de las compatibilidades y la responsabilidad sobre el resultado final del trabajo recaen completamente en el usuario.

4. MODALIDADES DE USO

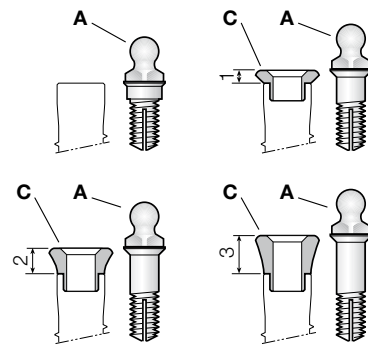
4.1 Criterios de elección de los enganches “Spherodal”

Los enganches “Spherodal” BONE SYSTEM® son disponibles en cuatro tipos:

- para la aplicación en implantes sin collar transmucoso.
- para la aplicación en implantes con collar h = 1 mm;
- para la aplicación en implantes con collar h = 2 mm;
- para la aplicación en implantes con collar h = 3 mm;

independientemente de la medida del tornillo de implante utilizado.

Hay que respetar estrictamente estas combinaciones para garantizar un óptimo acoplamiento de la rosca en el interior del implante.



La base de la porción que sobresale está realizada con un cuadro de 2,3 mm para permitir el atornillado con los instrumentos del método BONE SYSTEM®.

4.2 Esterilización

ADVERTENCIA:

Dispositivo NO estéril: lavar y esterilizar antes de usar de acuerdo con su método previamente validado.

4.3 Aplicación

Para la aplicación de los enganches “Spherodal” hay que utilizar exclusivamente los instrumentos originales BONE SYSTEM® previstos para ello; el uso correcto de los instrumentos se describe en los Folios de Instrucciones adjuntados a dichos instrumentos.

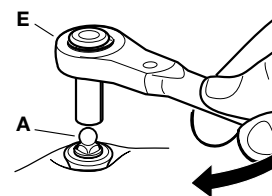
Antes de atornillar los enganches “Spherodal”, hay que limpiar cuidadosamente el interior de los tornillos del implante y de los collares con específicos cepillos empapados en clorexidina en gel.

El atornillado tiene que resultar estable, pero sin exceder en la fuerza aplicada. Para ello, es siempre oportuno:

- utilizar en primer lugar el destornillador manual (D), atornillando a mano el enganche (A) hasta el tope, sin forzar;
- usando la específica llave dinamométrica (E) y el relativo driver, aplicar a los enganches una torsión final de 32 Ncm.

La función dinamométrica se obtiene cuando la llave se utiliza en el sentido indicado por la flecha y consiste en provocar el desbloqueo de la cabeza articulada del instrumento cuando se llega al valor fijado.

ADVERTENCIA - El valor de 32 Ncm de la torsión representa el valor óptimo para asegurar una buena estabilidad del enganche respecto al tornillo del implante. La aplicación de fuerzas de cierre superiores puede provocar una deformación o rotura y, en casos extremos, la pérdida de la unión entre el hueso y el implante.



4.4 Desmontaje

Los enganches “Spherodal” se pueden desmontar, en caso de necesidad, utilizando los mismos instrumentos previstos para el atornillado.

Después de haber realizado el desmontaje, limpiar siempre detenidamente el interior de los tornillos del implante y de los collares con específicos cepillos empapados en clorexidina en gel y secar con aire; cerrar siempre el implante con los específicos tornillos en el caso de que no se vuelva a atornillar inmediatamente el enganche.

4. INFORMACIONES ACCESORIAS

NOTA IMPORTANTE - El despacho de los productos inutilizables o insertables después del uso deben ser conforme a las Leyes Locales Vigentes.

Los productos BONE SYSTEM® se pueden identificar según las disposiciones y la simbología previstas por la Normativa Europea EN 980, cuyo significado es el siguiente:

- | | | | | | | | | | | |
|---|----------------------------------|--------------------|--|---|---------------|--|------------------------|--|---------------|---|
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | |
| | | | | | | | | | | |
| 1. NO volver a utilizar. Dispositivo MONOUSO de utilizar una sola vez en un único paciente. El volver a utilizar podría ocasionar graves riesgos de infecciones cruzadas y/o pérdida de la función. | 2. Utilizar antes de (caducidad) | 3. Código del lote | 4. Estéril - Método de esterilización con radiaciones ionizantes | | 5. NO Estéril | 6. NO utilizar si el envase está dañado. | 7. Código del producto | 8. Atención, véanse los documentos de acompañamiento | 9. Fabricante | 10. Consultar las instrucciones para el uso |

No todos los símbolos citados se encuentran presentes al mismo tiempo en el envase del producto.

Todas las Marcas Registradas citadas se reconocen como pertenecientes a los respectivos Propietarios. © by Bone System. Se prohíbe cualquier forma de reproducción o traducción incluso parcial de texto e imágenes, si no ha sido explícitamente autorizadas.



BONE SYSTEM s.r.l. I-20134 MILANO - ITALY
Via Rubattino 94/A - Tel. 02.21.54.165 - Fax 02.21.54.292
www.bonesystem.it
e-mail: info@bonesystem.it

