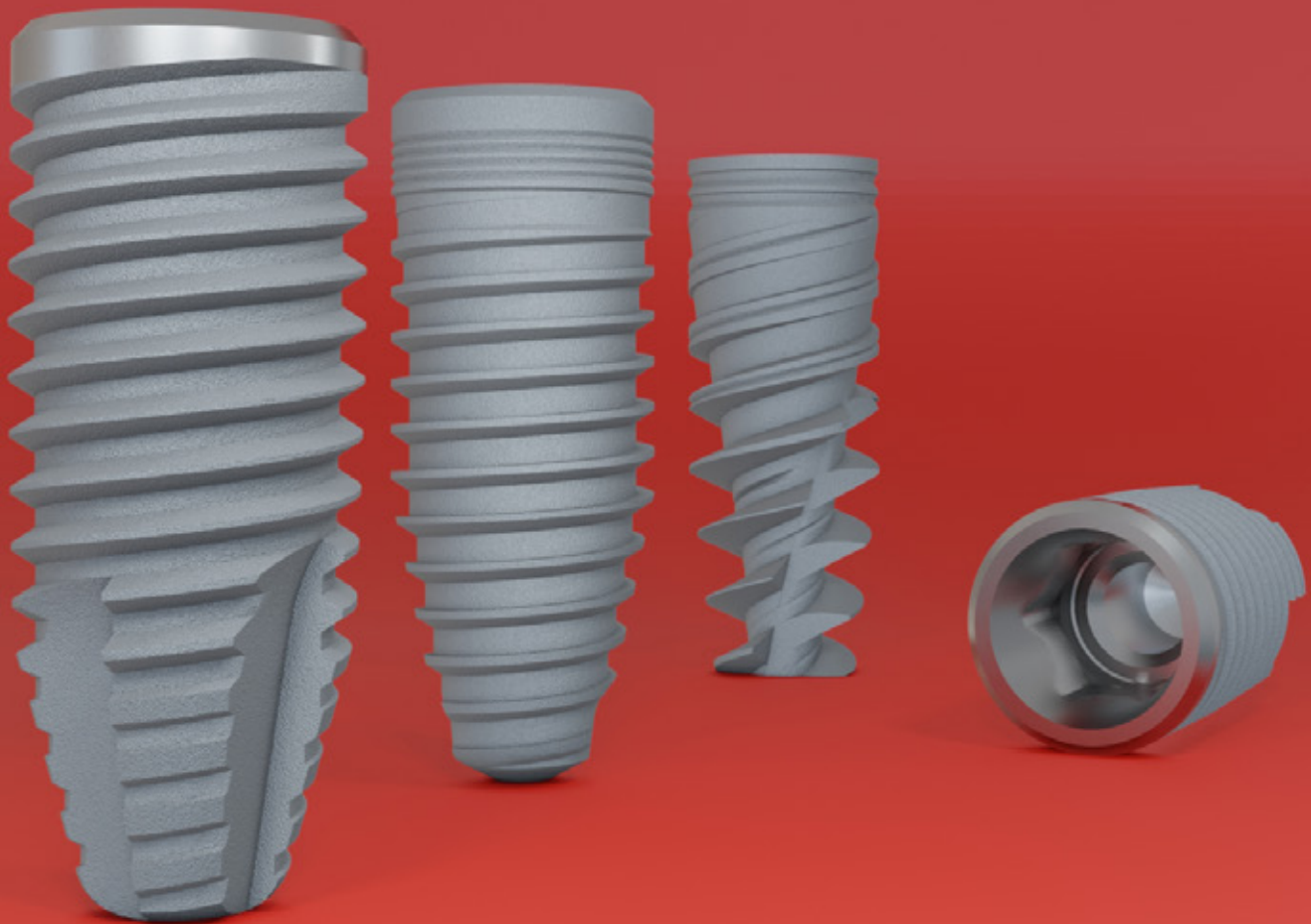


Tecom
I M P L A N T O L O G Y

ed_2025_10



CC SYSTEM
Catalogo/Catalogue

Tecom

IMPLANTOLOGY

PRODUTTORI DI SISTEMI IMPLANTARI COMPATIBILI

Disponiamo di oltre duemila prodotti compatibili con i più rinomati marchi di implantologia, offrendo componenti protesici e di laboratorio, strumenti e sistemi implantari completi.

COMPATIBLE IMPLANT SYSTEMS MANUFACTURER

We have over two thousand products compatible with the most renowned implantology brands, offering prosthetic and laboratory components, instruments and complete implant systems.

CC SYSTEM	Compatibile con	Sistema implantare NobelActive® prodotto da Nobel Biocare™ Sistema implantare NobelParallel™ Conical Connection prodotto da Nobel Biocare™ Sistema implantare NobelReplace® Conical Connection prodotto da Nobel Biocare™
BRANE	Compatibile con	Sistema implantare Brånemark System® e NobelSpeedy® Groovy prodotto da Nobel Biocare™
BRANE-Z VITI ZIGOMATICHE	Compatibile con	Brånemark System Zygoma™ Machined prodotto da Nobel Biocare™
FRIA	Compatibile con	Sistema implantare Xive® S prodotto da Dentsply Syrona®
MINI-IMPIANTO	Ispirato a	mini impianti monofasici prodotti da Intra-Lock®
PT	Compatibile con	Sistema implantare Pitt-Easy® prodotto da Sybron Implant Solutions (ora distribuito come SyEasy da Simpla®)
REP	Compatibile con	Sistemi implantari NobelReplace® Straight e Tapered e con Replace Select™ Tapered prodotti da Nobel Biocare™
SCREW	Compatibile con	Sistema implantare Screw-Vent® prodotto da Zimmer®
STR	Compatibile con	Sistema implantare Straumann® Tissue Level prodotto da Straumann®
STR BL	Compatibile con	Sistema implantare Straumann® Bone Level prodotto da Straumann®

I marchi e i produttori sopracitati sono menzionati al solo fine di fornire informazioni in merito alla compatibilità dei prodotti Tecom Implantology® con gli originali di riferimento. Non vi è alcuna relazione imprenditoriale e/o commerciale fra Titanmed Srl e i produttori sopracitati.

Titanmed Srl è proprietaria esclusivamente del marchio Tecom Implantology® e non ha alcun diritto sugli altri marchi menzionati.

The aforementioned brands and manufacturers are mentioned for the sole purpose of providing information about the compatibility of Tecom Implantology® products with the reference original products. There is no entrepreneurial and/or commercial relationship between Titanmed Srl and the aforementioned manufacturers. Titanmed Srl owns exclusively the Tecom Implantology® trademark and has no rights to the other mentioned brands.

INDICE

INDEX

Caratteristiche del sistema implantare CC SYSTEM CC SYSTEM implant system features	pag.4
Kit chirurgico Surgical Kit	pag.9
Preparazione sito impiantare e posizionamento impianto Implant site preparation and implant positioning - Impianti - Implants	pag. 10
Presca d'impronta Impression taking - Componenti da laboratorio - Lab components	pag. 14
Protesizzazione Prosthetic workflow - Parti protesiche - Prosthetic parts	pag. 16
Mua (multi unit abutment) per overdenture Mua (multi unit abutment) for overdenture - MUA - MUA - Componenti da laboratorio per MUA - MUA Lab components - Parti protesiche per MUA - MUA Prosthetic parts	pag. 20
Strumentario Tools	pag. 26
Condizioni generali di vendita General sale terms	pag. 36

TRE DIFFERENTI IMPIANTI, UN'UNICA CONNESSIONE PROTESICA THREE IMPLANT DESIGNS, A UNIQUE PROSTHETIC CONNECTION

**ACT, PAR CC, REP CC - compatibile ai sistemi implantari
Conical Connection prodotti da Nobel Biocare™**

**ACT, PAR CC, REP CC - compatible to Conical Connection
implant systems manufactured by Nobel Biocare™**

I componenti del sistema CC di Tecom Implantology sono compatibili con i sistemi Conical Connection di Nobel Biocare.

La connessione esagonale interna conica offre un sigillo a freddo tra moncone ed impianto creando un'elevata resistenza meccanica. Quando l'impianto è sottoposto a forze laterali e momenti flettenti, la connessione conica aiuta a distribuire il carico in modo efficiente tra l'abutment e l'impianto.

Il contatto intimo tra l'impianto e l'abutment lungo le superfici perimetrali crea inoltre un sigillo biologico.

Le connessioni coniche interne hanno dimostrato migliori risultati rispetto ad altre connessioni per quanto riguarda la stabilità, l'impegno antirotazionale, la tolleranza alle forze laterali, l'allentamento e la rottura della vite di connessione, il posizionamento sottocrestale e l'estetica.

Gli impianti sono stati studiati con due piattaforme:

- piattaforma NP per il Ø 3,5 caratterizzata dal codice colore fucsia;
- piattaforma RP per i Ø 4,3 e 5,0 caratterizzata dal codice colore giallo.

Grazie alla stessa connessione conica ad esagono interno, esiste una sola gamma protesica realizzata in due differenti misure date le piattaforme.

Tecom Implantology CC system components are compatible with Nobel Biocare Conical Connection systems. The internal conical connection with hexagonal interlocking offers a tight seal and an high mechanical strength. When the assembly is subjected to lateral forces and bending, the conical connection helps distribute the load efficiently between the abutment and implant. Intimate contact between the implant and abutment around the entire perimeter bevel also creates a biologic seal.

Conical, internal connections have shown superior results compared to other connections regarding stability, anti-rotational engagement, tolerance to lateral forces, abutment screw loosening, screw fracture, subcrestal placement and aesthetics.

The implants are designed with two platforms:

- platform NP for Ø 3.5 characterised by the colour code fuchsia;
- RP platform for Ø 4.3 and 5.0 characterised by the yellow colour code.

ACT prosthetic parts exist in two different sizes and, given the same implant-abutment conical connection, they are also compatible with the REP CC implant system compatible with NobelReplace® and PAR CC compatible with NobelParallel™.

CARATTERISTICHE DEL SISTEMA IMPLANTARE CC SYSTEM CC SYSTEM IMPLANT SYSTEM FEATURES

IMPIANTO ACT IMPLANT ACT



Collarino dotato di tacche; regione coronale con conicità inversa

Neck with grooves; The collar is back-tapered

Corpo conico con design a doppia spira variabile e lame apicali di fresatura

Conical body shape with variable double thread design and apex cutter blades

Scalature macroscopiche che permettono una rigenerazione ossea più rapida

Macroscopic grooves allowing faster bone regeneration

Trattamento di superficie SL Tecom Implantology

SL Tecom Implantology surface treatment

Scalature a sezione tagliente

Cutting grooves

Forma dell'apice: piatta

Apex shape: flat

I componenti del sistema implantare ACT di Tecom Implantology, gli impianti, le parti di laboratorio e protesiche, gli strumenti sono compatibili con il sistema Nobel Biocare NobelActive.

L'impianto ACT è un impianto dentale endosseo filettato realizzato in titanio puro biocompatibile di grado 4 certificato per uso medico, garantito privo di difetti di fusione, mercurio e radioattività.

Il design è caratterizzato da un corpo conico e una doppia filettatura che si espande e apice auto-filettante. La sua superficie endossea è trattata con il trattamento SL Tecom Implantology, paragonabile ai migliori trattamenti SLA™

Tecom Implantology ACT implant system components, implants, lab and prosthetic parts, instruments are compatible with Nobel Biocare NobelActive system.

The ACT implant is a threaded endosseous dental implant made of pure biocompatible grade 4 titanium certified for medical use, which is guaranteed free of casting defects, mercury and radioactivity.

The design is characterised by a conical body and a double thread expanding and self-threading apex. Its endosseous surface is treated with SL Tecom Implantology treatment, comparable to the best SLA™ treatments.

IMPIANTO PAR CC IMPLANT PAR CC



Collarino macchinato che fornisce più flessibilità nel posizionamento e conservi l'osso crestale
Machined neck provides more flexibility in positioning and preserves the crestal bone

Morfologia del corpo cilindrica con parte apicale conica
Cylindric body shape and conical apex part

Filetto a due principi spire a V
Two-principle V-threads

Trattamento di superficie SL Tecom Implantology
SL Tecom Implantology surface treatment

Apice conico con scanalature di taglio
Tapered apex with bone cutting flutes

I componenti del sistema implantare PAR CC di Tecom Implantology, gli impianti, le parti di laboratorio e protesiche, gli strumenti sono compatibili con il sistema Nobel Biocare NobelParallel Conical Connection.

L'impianto PAR CC è un impianto dentale endosseo filettato realizzato in titanio puro di grado 4 biocompatibile certificato per uso medico, garantito privo di difetti di fusione, mercurio e radioattività. Il design è caratterizzato da un corpo tronco-conico con collare dritto e una doppia filettatura e scanalature a sezione tagliente con apice auto-fresante. La sua superficie endossea è trattata con il trattamento SL Tecom Implantology, paragonabile ai migliori trattamenti SLA™

Tecom Implantology PAR CC implant system components, implants, lab and prosthetic parts, instruments are compatible with Nobel Biocare NobelParallel Conical Connection system.

The PAR CC implant is an endosseous threaded dental implant made of biocompatible pure grade 4 titanium certified for medical use, guaranteed free from melting defects, mercury and radioactivity. The design is characterised by a truncated conical body shape with a straight neck, a double thread and reverse-cutting flutes with drilling blades on apex. Its endosseous surface is treated with SL Tecom Implantology treatment, comparable to the best SLA™ treatments.

IMPIANTO REP CC IMPLANT REP CC



Collarino dotato di microtacche per un miglior risultato estetico dei tessuti molli e duri.

Collar with micro-grooves improves soft and hard tissues interfaces.

Il corpo dell'implanto riproduce la forma della radice del dente naturale

The implant body reproduces the shape of the natural tooth root

Filetto con spire a sperone

Butress threads

Trattamento di superficie SL Tecom Implantology

SL Tecom Implantology surface treatment

Apice conico

Tapered apex

I componenti del sistema implantare REP CC di Tecom Implantology, gli impianti, le parti di laboratorio e protesiche, gli strumenti sono compatibili con il sistema Nobel Biocare NobelReplace Conical Connection.

L'implanto REP CC è un implanto dentale endosseo filettato realizzato in titanio puro biocompatibile di grado 4 certificato per uso medico, garantito privo di difetti di fusione, mercurio e radioattività. Il corpo conico garantisce un'elevata stabilità primaria, ed è ideale per una funzione immediata sia negli alveoli estrattivi che nei siti guariti. La sua superficie endossea è trattata con il trattamento SL Tecom Implantology, paragonabile ai migliori trattamenti SLA™

Tecom Implantology REP CC implant system components, implants, lab and prosthetic parts, instruments are compatible with Nobel Biocare NobelReplace Conical Connection system.

The REP CC implant is an endosseous threaded dental implant made of biocompatible pure grade 4 titanium certified for medical use, guaranteed free from melting defects, mercury and radioactivity. The conical body shape allows high primary stability, it's ideal for Immediate Function in extraction sockets or healed sites.

Its endosseous surface is treated with SL Tecom Implantology treatment, comparable to the best SLA™ treatments.

TRATTAMENTO DI SUPERFICIE TIP TIP SURFACE TREATMENT

Il trattamento Titanmed SL è paragonabile ai migliori trattamenti SLA™, documentati da riviste scientifiche. È realizzato con la tecnica della sabbiatura, con una tecnologia che consente la massima coerenza del trattamento. Successivamente, la superficie viene mordenzata con soluzioni acide. La fase di sabbiatura crea una macro-ruvidità sulla superficie dell'impianto, quindi una micro-ruvidità si forma sopra di essa con il processo di mordenzatura acida. La texture della superficie che ne risulta genera una struttura adatta all'ancoraggio delle cellule osteoblastiche, favorendo l'integrazione ottimale dell'impianto con il tessuto osseo.

The Titanmed SL treatment is comparable with the best SLA™ treatments, documented in scientific journals. It is realized using sand-blasting technique with a technology which allows the maximum consistency of treatment. After this, the surface is etched with acid solutions. The sand-blasting step creates a macro roughness on the surface of the implant, then a micro roughness is formed on top of these with the acid etching process. The resulting texture of the surface generates a structure that is suitable for anchoring osteoblast cells, favouring the optimal integration of the implant with the bone tissue.

MATERIALE MATERIAL

Il titanio Grado 4 per uso medico di primissima qualità, proveniente esclusivamente dagli U.S.A. viene utilizzato per la realizzazione degli impianti. Per tutti gli altri componenti viene utilizzato il titanio medico Grado 5.

Premium grade 4 titanium for medical applications, sourced exclusively from the U.S.A. is used for implants manufacture. Grade 5 medical grade titanium is used for all other components.

VITE DI CONNESSIONE CONNECTING SCREW



Le viti di connessione delle parti protesiche nonostante abbiano stesso filetto e impronta possono essere, a seconda del diametro dell'impianto, differenti per lunghezza totale, altezza testa, inclinazione sottotesta, ecc.

The connecting screws of the prosthetic parts have the same thread and the same imprint may be different, depending on the diameter of the implant, in terms of overall length, head height, inclination under the head, etc.

NOTE SUL SERRAGGIO RACCOMANDATO RECOMMENDED TORQUE NOTE

IMPIANTO IMPLANT	ACT 75 Ncm, PAR CC 50 Ncm, REP CC 50 Ncm
VITE TAPPO COVER SCREW	10 Ncm
COMPONENTI DA LABORATORIO LAB COMPONENTS	10 Ncm
PARTI PROTESICHE PROSTHETIC PARTS	30 Ncm
MUA MUA	30 Ncm
MUA COMPONENTI DA LABORATORIO MUA LAB COMPONENTS	10 Ncm
MUA PARTI PROTESICHE MUA PROSTHETIC PARTS	20 Ncm

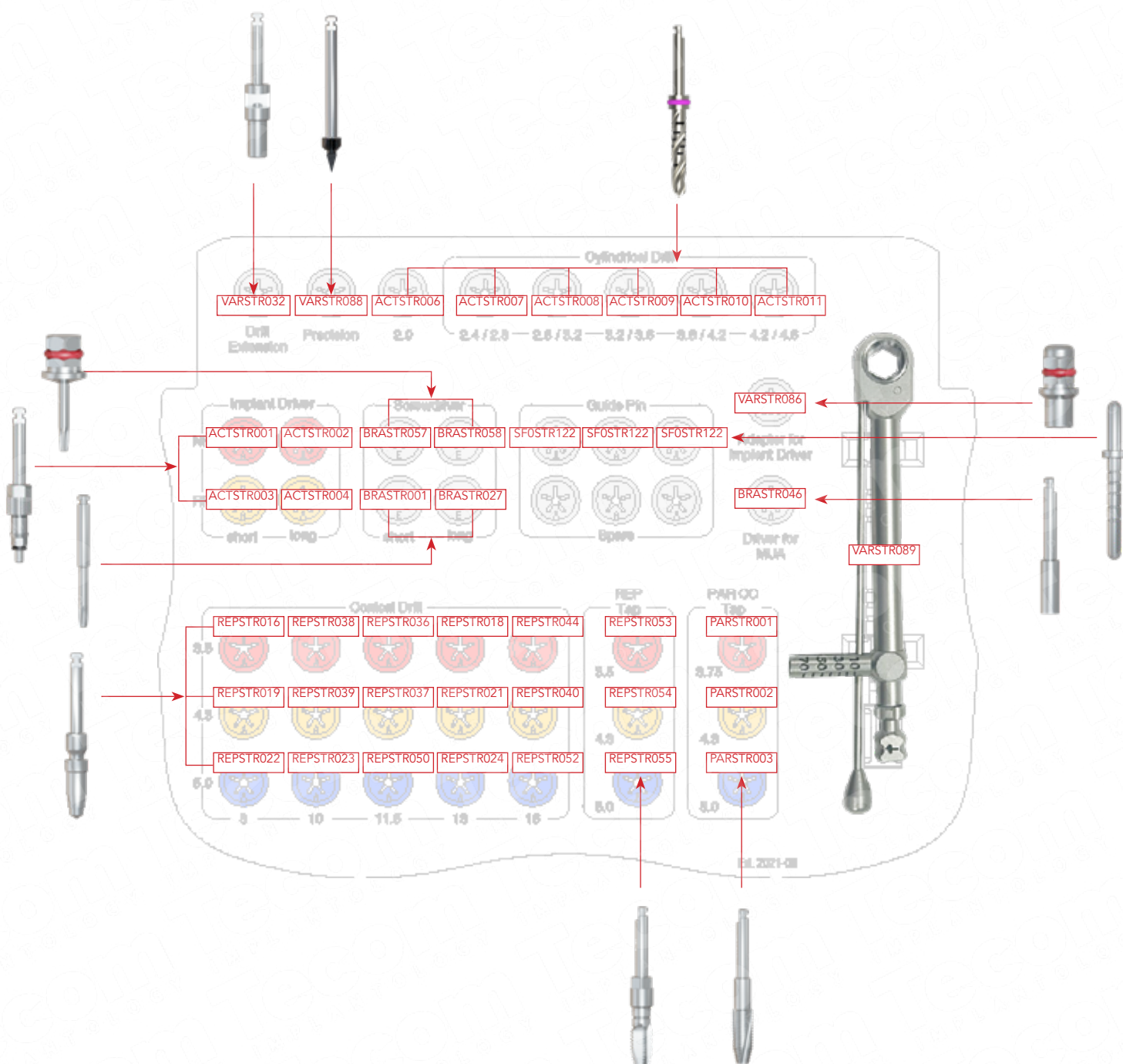
KIT CHIRURGICO SURGICAL KIT

BOX chirurgico CC
 CC surgical BOX

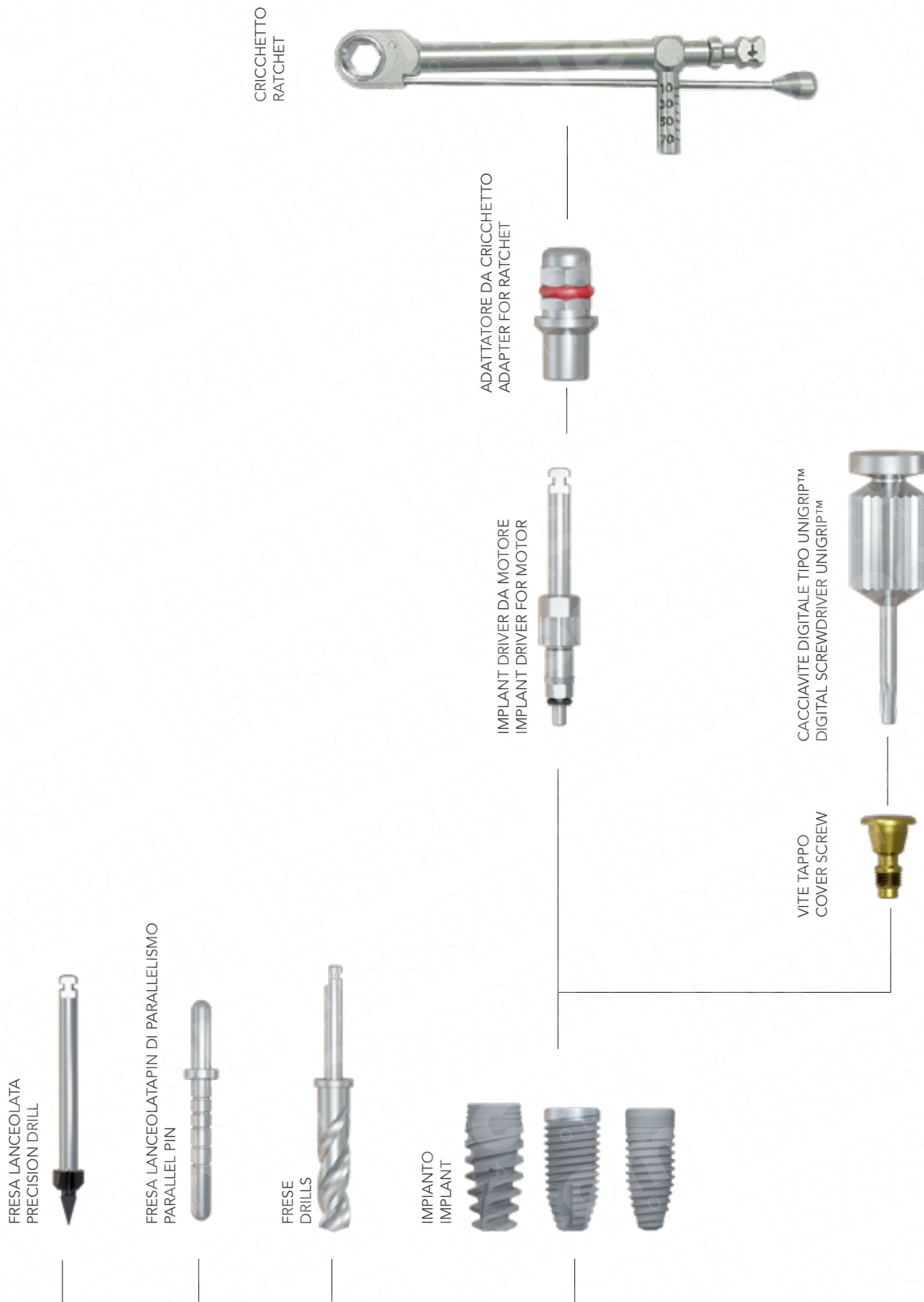
ACTSTR017



CC SYSTEM



PREPARAZIONE SITO IMPANTARE E POSIZIONAMENTO IMPIANTO IMPLANT SITE PREPARATION AND IMPLANT POSITIONING



L'inserimento degli impianti deve essere effettuato a massimo **25 giri/min**, utilizzando il manopolo oppure manualmente. Successivamente, l'impianto va serrato con un torque di inserimento **massimo di 50 Ncm**, ACT può essere serrato con un torque di **massimo 70 Ncm nei casi postestrattivi**.

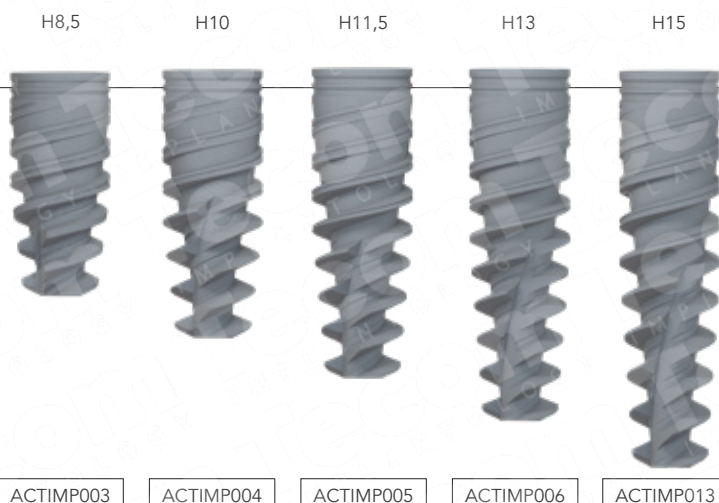
Insertion of implants should be performed at a maximum of 25 rpm, using a handpiece or manually. Then, the implant should be tightened with a maximum insertion torque of 50 Ncm; ACT can be tightened a maximum insertion torque of 70 Ncm in pox extraction cases.

01 IMPIANTI ACT IMPLANTS ACT

IMPIANTO ACT Ø3.5 NP IMPLANT ACT Ø3.5 NP



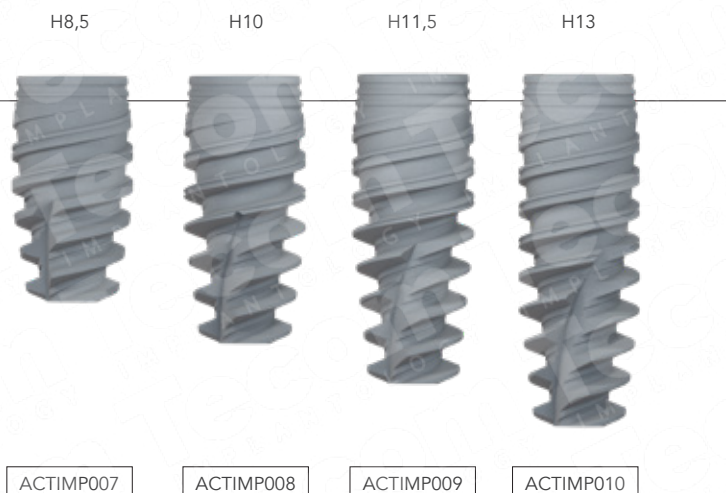
Vite tappo inclusa anodizzata secondo codice colore.
Cover screw included anodized according to color code.



IMPIANTO ACT Ø4.3 RP IMPLANT ACT Ø4.3 RP



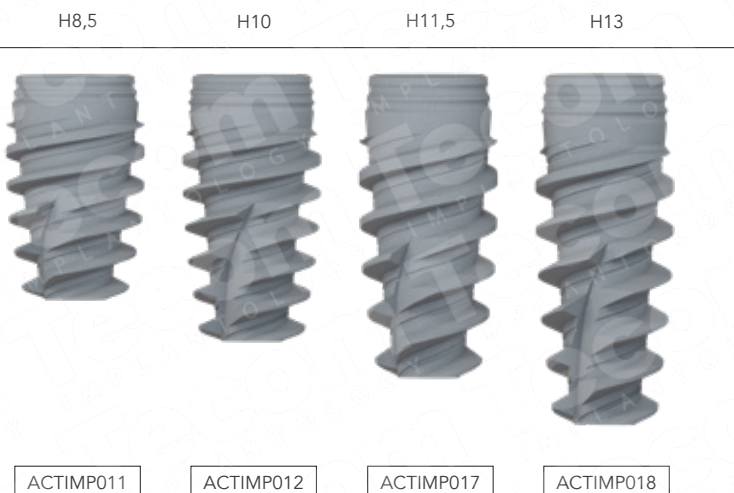
Vite tappo inclusa anodizzata secondo codice colore.
Cover screw included anodized according to color code.



IMPIANTO ACT Ø5.0 RP IMPLANT ACT Ø5.0 RP



Vite tappo inclusa anodizzata secondo codice colore.
Cover screw included anodized according to color code.



01 IMPIANTI PAR CC IMPLANTS PAR CC

IMPIANTO PAR CC Ø3.75 NP
IMPLANT PAR CC Ø3.75 NP



Vite tappo inclusa anodizzata secondo codice colore.
Cover screw included anodized according to color code.

H8,5 H10 H11,5 H13 H15



PARIMP002 PARIMP003 PARIMP004 PARIMP005 PARIMP006

IMPIANTO PAR CC Ø4.3 RP
IMPLANT PAR CC Ø4.3 RP



Vite tappo inclusa anodizzata secondo codice colore.
Cover screw included anodized according to color code.

H8,5 H10 H11,5 H13 H15



PARIMP009 PARIMP010 PARIMP011 PARIMP012 PARIMP013

01 IMPIANTI REP CC IMPLANTS REP CC

IMPIANTO REP CC Ø3.5 NP IMPLANT REP CC Ø3.5 NP



Vite tappo inclusa anodizzata secondo codice colore.
Cover screw included anodized according to color code.

H8,5



RCCIMP009

H10



RCCIMP001

H11,5



RCCIMP010

H13



RCCIMP002

IMPIANTO REP CC Ø4.3 RP IMPLANT REP CC Ø4.3 RP



Vite tappo inclusa anodizzata secondo codice colore.
Cover screw included anodized according to color code.

H8.5



RCCIMP012

H10



RCCIMP003

H11,5



RCCIMP008

H13



RCCIMP004

H16



RCCIMP013

IMPIANTO REP CC Ø5.0 RP IMPLANT REP CC Ø5.0 RP



Vite tappo inclusa anodizzata secondo codice colore.
Cover screw included anodized according to color code.

H8.5



RCCIMP005

H10



RCCIMP006

H11,5



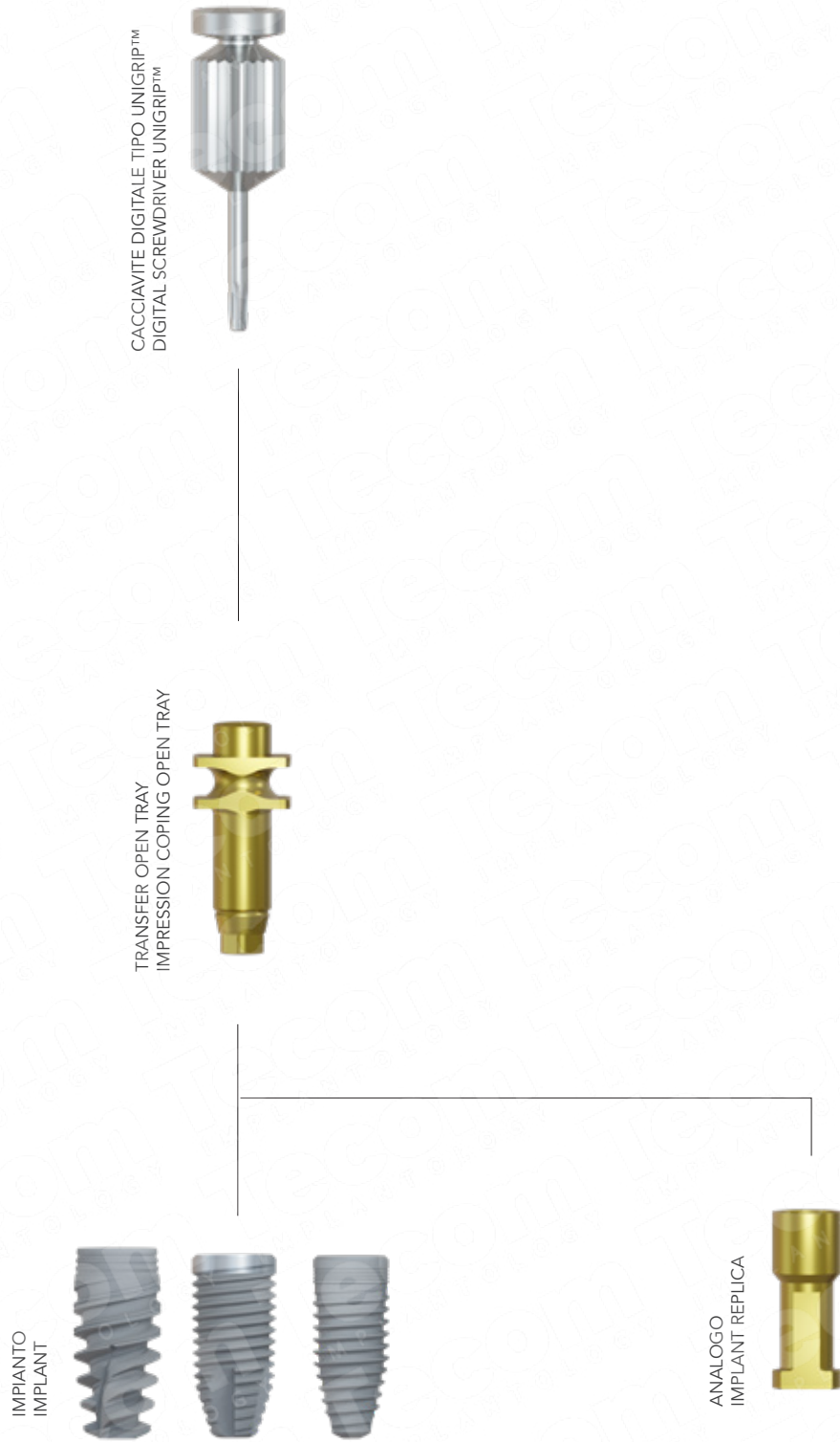
RCCIMP014

H13



RCCIMP007

PRESA D'IMPRONTA IMPRESSION TAKING



02 COMPONENTI DA LABORATORIO LAB COMPONENTS

TRANSFER OPEN TRAY IMPRESSION COPING OPEN TRAY



Ø	3,5 NP	ACTPPR005
	4,3 RP	ACTPPR006
	5 RP	ACTPPR006

Componente anodizzato secondo codice colore
Anodized component according to color code
Vite di connessione inclusa
Connecting screw included

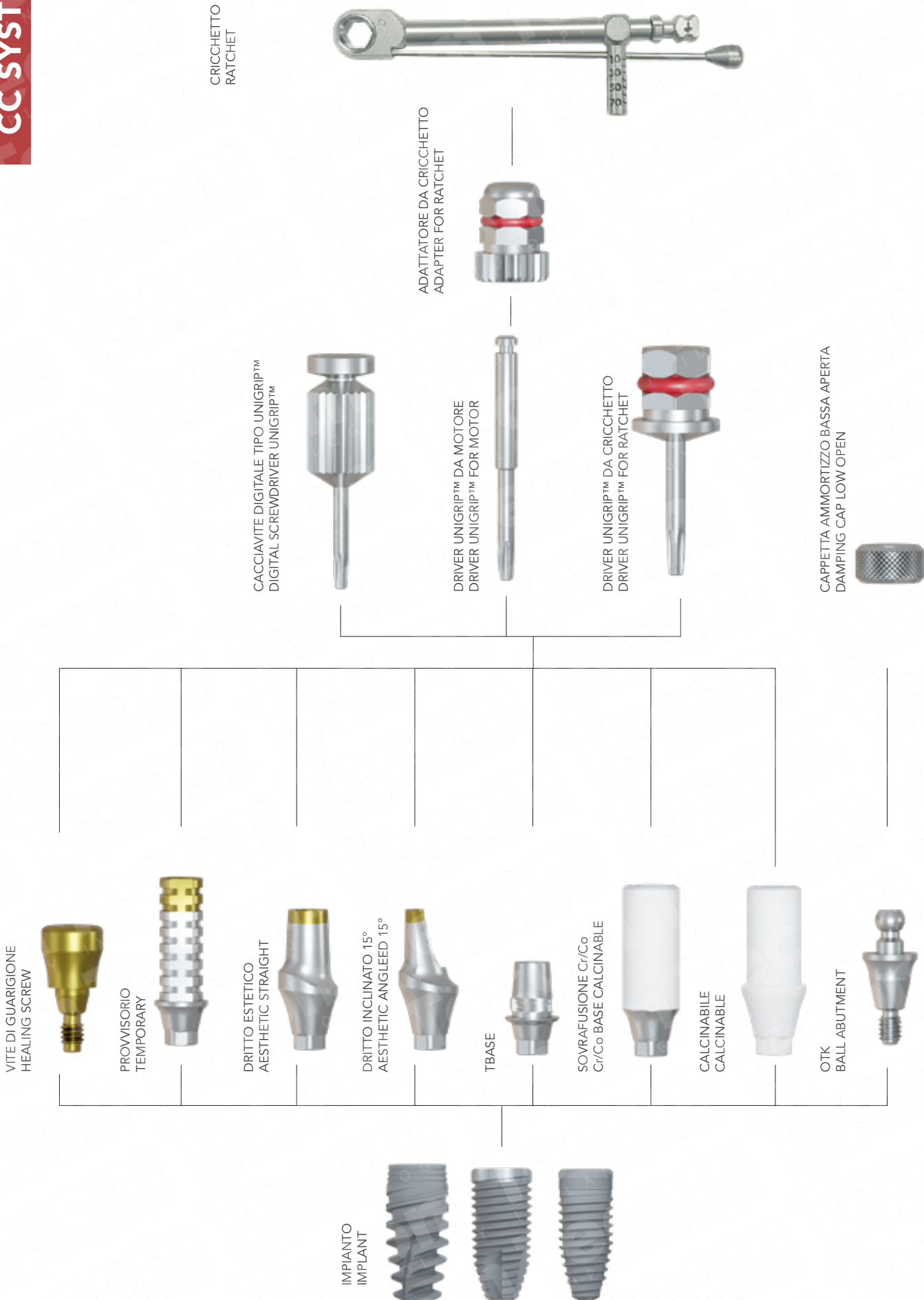
ANALOGO IMPLANT REPLICA



Ø	3,5 NP	ACTPPR002
	4,3 RP	ACTPPR070
	5 RP	ACTPPR070

Componente anodizzato secondo codice colore
Anodized component according to color code

PROTESIZZAZIONE PROSTHETIC WORKFLOW



03 PARTI PROTESICHE PROSTHETIC PARTS

CC VITE DI GUARIGIONE SVASATA CC FLARED HEALING SCREW

H



		3	5	7
Ø	3,5 NP	ACTVIT008	ACTVIT009	ACTVIT010
	4,3 RP	ACTVIT011	ACTVIT012	ACTVIT013
	5 RP	ACTVIT011	ACTVIT012	ACTVIT013

Componente anodizzato secondo codice colore
 Anodized component according to color code

CC MONCONE PROVVISORIO NON ROTANTE CC TEMPORARY NON ROTATING ABUTMENT



Ø	3,5 NP	ACTPPR047
	4,3 RP	ACTPPR049
	5 RP	ACTPPR049

Componente anodizzato secondo codice colore
 Anodized component according to color code
 Vite di connessione inclusa
 Connecting screw included

CC MONCONE PROVVISORIO ROTANTE CC TEMPORARY ROTATING ABUTMENT



Ø	3,5 NP	ACTPPR048
	4,3 RP	ACTPPR050
	5 RP	ACTPPR050

Componente anodizzato secondo codice colore
 Anodized component according to color code
 Vite di connessione inclusa
 Connecting screw included

CC MONCONE DRITTO ESTETICO CC AESTHETIC STRAIGHT ABUTMENT

H



		1,5	3
Ø	3,5 NP	ACTPPR007	-
	4,3 RP	-	ACTPPR010
	5 RP	-	ACTPPR010

Componente anodizzato secondo codice colore
 Anodized component according to color code
 Vite di connessione inclusa
 Connecting screw included

CC MONCONE DRITTO
 CC STRAIGHT ABUTMENT



	H	
	1,5	3
3,5 NP	-	ACTPPR086
Ø 4,3 RP	ACTPPR089	-
5 RP	ACTPPR089	-

Componente non estetico e non anodizzato
 Non-aesthetic and non-anodized component
 Componente è privo di filetto interno, come invece previsto da componente NobelBiocare™
 This component is not provided with internal threading, as opposed to the NobelBiocare™ component
 Vite di connessione inclusa
 Connecting screw included

CC MONCONE INCLINATO 15° ESTETICO
 CC 15° ANGLED AESTHETIC ABUTMENT



	H		
	1,5	3	4,5
3,5 NP	ACTPPR045	ACTPPR011	ACTPPR012
Ø 4,3 RP	-	-	ACTPPR014
5 RP	-	-	ACTPPR014

Componente anodizzato secondo codice colore
 Anodized component according to color code
 Vite di connessione inclusa
 Connecting screw included

CC MONCONE INCLINATO 17°
 CC 17° ANGLED ABUTMENT



	H	
	1,5	3
3,5 NP	-	-
Ø 4,3 RP	ACTPPR091	ACTPPR092
5 RP	ACTPPR091	ACTPPR092

Componente non estetico e non anodizzato
 Non-aesthetic and non-anodized component
 Componente è privo di filetto interno, come invece previsto da componente NobelBiocare™
 This component is not provided with internal threading, as opposed to the NobelBiocare™ component
 Vite di connessione inclusa
 Connecting screw included

CC MONCONE TBase CC TBase ABUTMENT



Ø	3,5 NP	ACTPPR037
	4,3 RP	ACTPPR038
	5 RP	ACTPPR038

Vite di connessione inclusa
Connecting screw included

Fornito senza Scanbody. Per il rilevamento di posizione con scanner intraorale, il moncone TBase è compatibile con la misura Large degli Scanbody Sirona™ Cerec.

Scanbody not included. For digital impression with intraoral scanner, the TBase is compatible with Scanbody Sirona™ Cerec, size Large.

CC MONCONE SOVRAFUSIONE NON ROTANTE Cr/Co CC Cr/Co NON ROTATING BASE CALCINABLE ABUTMENT



Ø	3,5 NP	ACTPPR023
	4,3 RP	ACTPPR024
	5 RP	ACTPPR024

Vite di connessione inclusa anodizzata secondo codice colore
Connecting screw included anodized according to color code

CC MONCONE SOVRAFUSIONE ROTANTE Cr/Co CC Cr/Co ROTATING BASE CALCINABLE ABUTMENT



Ø	3,5 NP	ACTPPR060
	4,3 RP	ACTPPR061
	5 RP	ACTPPR061

Vite di connessione inclusa anodizzata secondo codice colore
Connecting screw included anodized according to color code

CC MONCONE CALCINABILE NON ROTANTE CC NON ROTATING CALCINABLE ABUTMENT



Ø	3,5 NP	ACTPPR030
	4,3 RP	ACTPPR032
	5 RP	ACTPPR032

Vite di connessione inclusa
Connecting screw included

CC MONCONE CALCINABILE ROTANTE
 CC ROTATING CALCINABLE ABUTMENT



∅	3,5 NP	ACTPPR029
	4,3 RP	ACTPPR031
	5 RP	ACTPPR031

Vite di connessione inclusa
 Connecting screw included

CC MONCONE A PALLINA (OTK)
 CC BALL ABUTMENT (OTK)



∅	H		
		1,5	2,5
	3,5 NP	ACTPPR039	ACTPPR040
	4,3 RP	ACTPPR042	ACTPPR043
	5 RP	ACTPPR042	ACTPPR043

CAPPETTA AMMORTIZZO BASSA APERTA IN TITANIO CON
 O-RING
 TITANIUM DAMPING CAP LOW, OPEN WITH O-RING



FRIPPR069

O-RING CONFEZIONE 10 PZ.
 O-RING 10 PCS PACK

FRIPPR066

CC CLAK ABUTMENT



∅	H				
		1	2	3	4
	3,5 NP	ACTPPR097	ACTPPR098	ACTPPR099	ACTPPR100
	4,3 RP	ACTPPR101	ACTPPR102	ACTPPR103	ACTPPR104
	5 RP	ACTPPR101	ACTPPR102	ACTPPR103	ACTPPR104

TRANSFER PER CLAK (CONFEZIONE DA 4 PEZZI)
 CLAK IMPRESSION COPY (FOUR-PIECES PACK)



CLKPPR010

ANALOGO PER CLAK (CONFEZIONE DA 4 PEZZI)
CLAK REPLICA (FOUR-PIECES PACK)



CLKPPR012

CAPPETTA PER CLAK IN TITANIO (CONFEZIONE DA 4 PEZZI)
CLAK TITANIUM CLAK (TWO-PIECES PACK)



CLKPPR011

INCLUSO DI ANELLO PER CLAK DA LABORATORIO (CONFEZIONE DA 4 PEZZI)
CLAK MID CAP FOR LAB INCLUDED (FOUR-PIECES PACK)



KIT CAPPETTE PER CLAK 0°- 20°
CLAK PROPACK 0°- 20°



CLKPPR013

KIT CAPPETTE PER CLAK 20°- 40°
CLAK PROPACK 20°- 40°



CLKPPR014

CAPPETTA PER CLAK LR 0°-20° - BLU (CONFEZIONE DA 4 PEZZI)
CLAK MID CAP LR 0°-20° - BLUE (FOUR-PIECES PACK)



CLKPPR001

CAPPETTA PER CLAK MR 0°-20° - ROSA (CONFEZIONE DA 4 PEZZI)
CLAK MID CAP MR 0°-20° - PINK (FOUR-PIECES PACK)



CLKPPR002

CAPPETTA PER CLAK HR 0°-20° - TRASPARENTE (CONFEZIONE DA 4 PEZZI)

CLAK MID CAP HR 0°-20° - TRANSPARENT (FOUR-PIECES PACK)



CLKPPR003

CAPPETTA PER CLAK ZR 20°-40°- GRIGIA (CONFEZIONE DA 4 PEZZI)

CLAK MID CAP ZR 20°-40° - GREY (FOUR-PIECES PACK)



CLKPPR004

CAPPETTA PER CLAK LR 20°-40°- ROSSA (CONFEZIONE DA 4 PEZZI)

CLAK MID CAP LR 20°-40° - RED (FOUR-PIECES PACK)



CLKPPR005

CAPPETTA PER CLAK MR 20°-40°- GIALLA (CONFEZIONE DA 4 PEZZI)

CLAK MID CAP MR 20°-40° - YELLOW (FOUR-PIECES PACK)



CLKPPR006

CAPPETTA PER CLAK HR 20°-40°- VERDE (CONFEZIONE DA 4 PEZZI)

CLAK MID CAP HR 20°-40° - GREEN (FOUR-PIECES PACK)



CLKPPR007

VITE DI CONNESSIONE PER PARTI PROTESICHE (5PZ.)

CONNECTING SCREW PROSTHETIC PARTS (5 PCS PACK)



	3,5 NP	ACTVIT021
∅	4,3 RP	ACTVIT022
	5 RP	ACTVIT022

BARRETTA DI SALDATURA (10 PZ.)

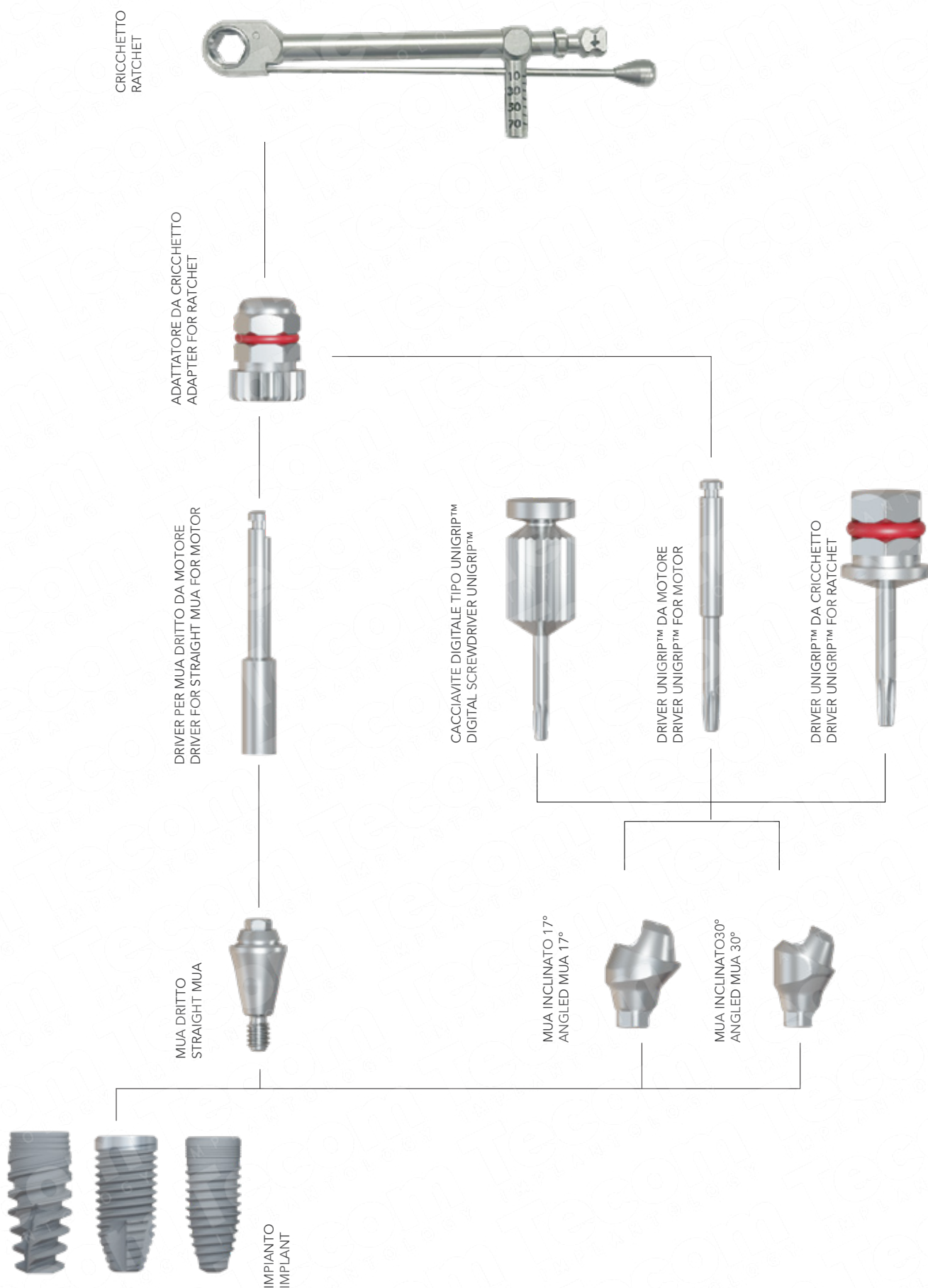
WELDING BAR (10 PCS)



	1.2	VARPPR006
∅	1.5	VARPPR005
	2	VARPPR004

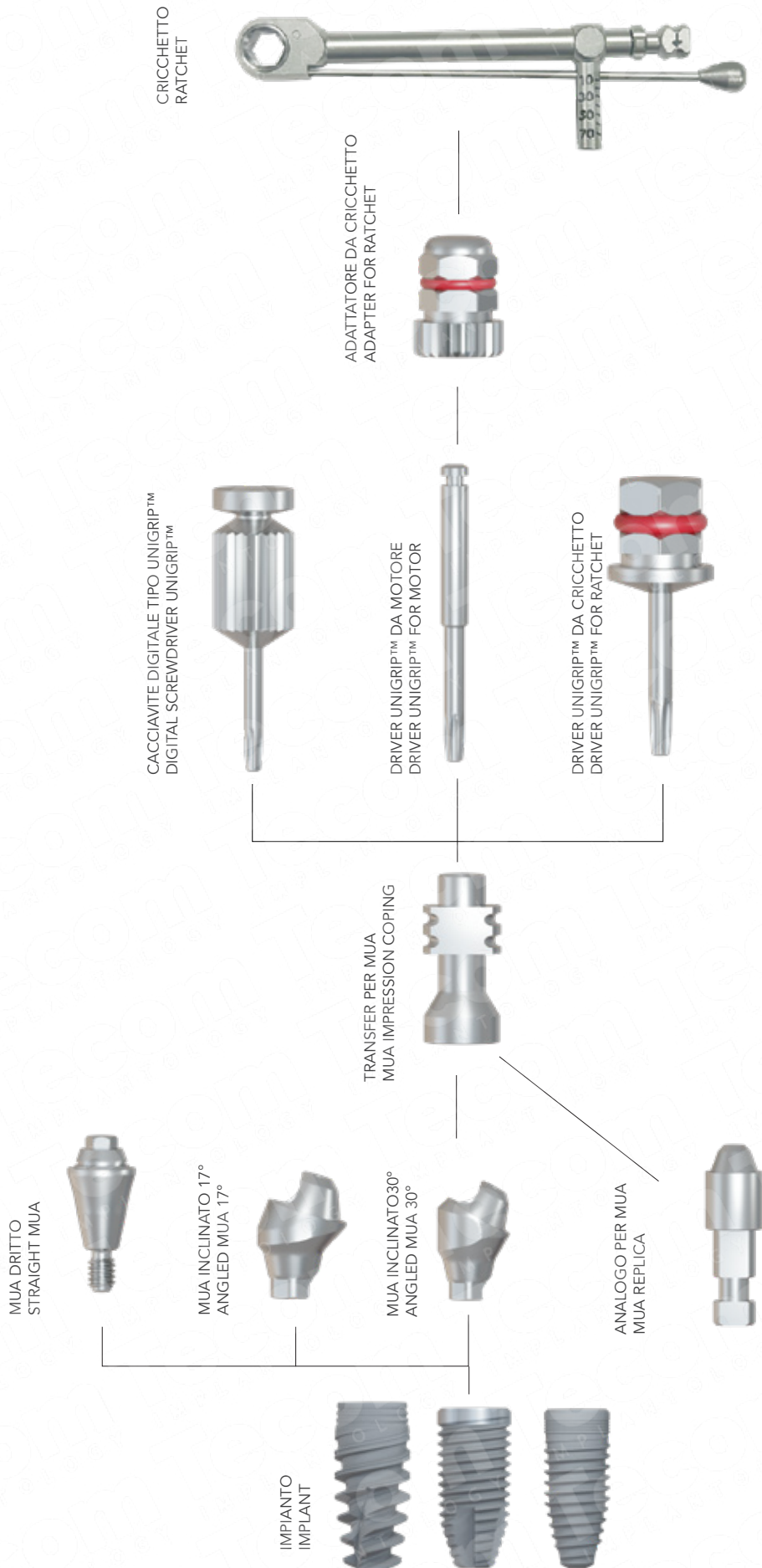
MUA (MULTI UNIT ABUTMENT) PER OVERDENTURE - POSIZIONAMENTO

MUA (MULTI UNIT ABUTMENT) FOR OVERDENTURE - POSITIONING



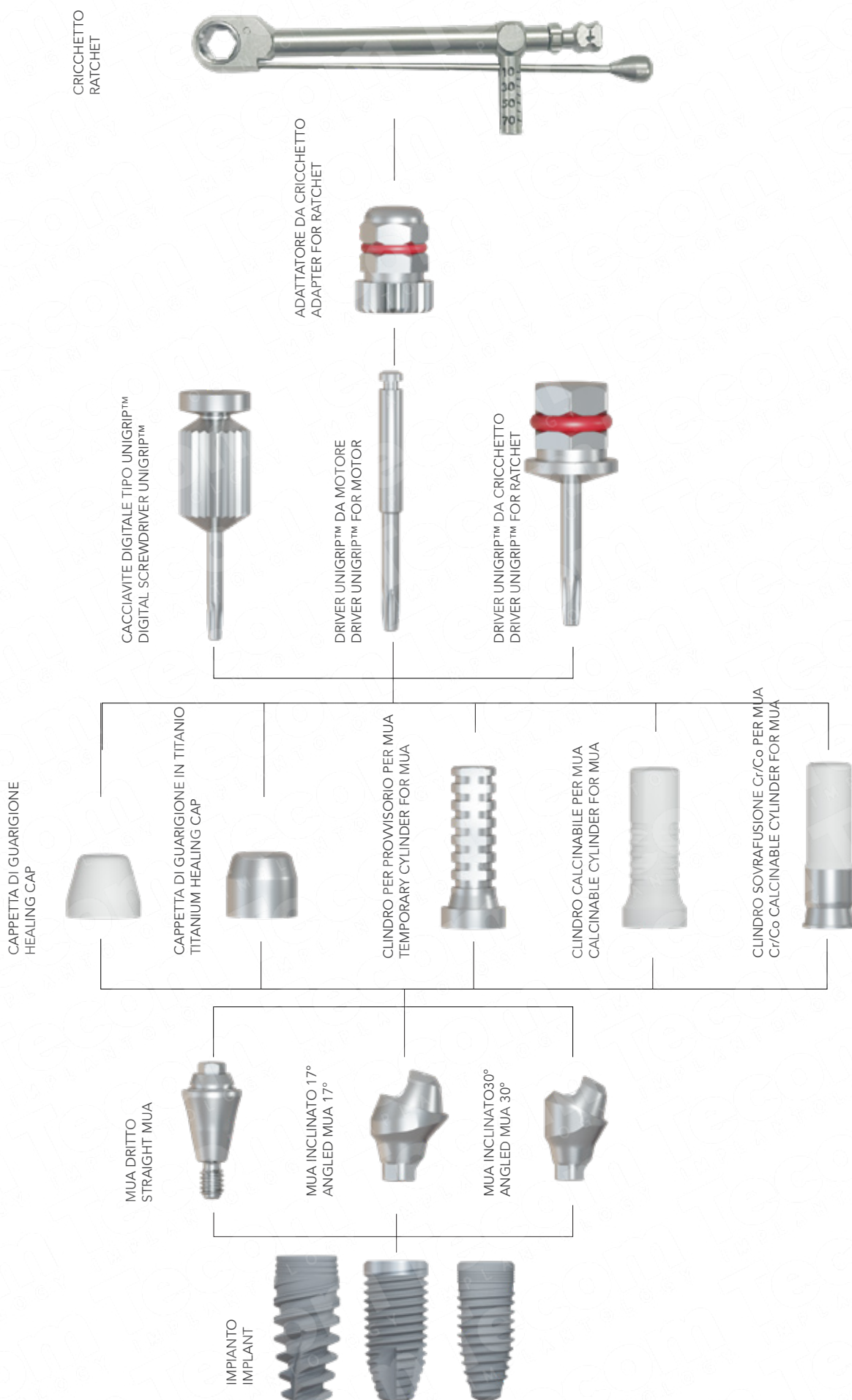
MUA PER OVERDENTURE - PRESA D'IMPRONTA

MUA FOR OVERDENTURE - IMPRESSION TAKING



MUA PER OVERDENTURE - PROTESIZZAZIONE

MUA FOR OVERDENTURE - PROSTHETIC WORKFLOW



CC SYSTEM

04 MUA MUA

MUA DRITTO STRAIGHT MUA



		H			
		1	2,5	3,5	4,5
Ø	3,5 NP	ACTPPR121	ACTPPR015	ACTPPR016	-
	4,3 RP	ACTPPR129	ACTPPR017	ACTPPR018	ACTPPR053
	5 RP	ACTPPR129	ACTPPR017	ACTPPR018	ACTPPR053

MUA INCLINATO 17° 17° ANGLED MUA



		H	
		2,5	3,5
Ø	3,5 NP	ACTPPR125	ACTPPR019
	4,3 RP	ACTPPR055	ACTPPR021
	5 RP	ACTPPR055	ACTPPR021

Vite di connessione inclusa
 Connecting screw included
 Fornito dotato di portatore
 Supplied with mounter

MUA INCLINATO 30° 30° ANGLED MUA



		H	
		3,5	4,5
Ø	3,5 NP	ACTPPR056	ACTPPR020
	4,3 RP	ACTPPR057	ACTPPR022
	5 RP	ACTPPR057	ACTPPR022

Vite di connessione inclusa
 Connecting screw included
 Fornito dotato di portatore
 Supplied with mounter

05 COMPONENTI DA LABORATORIO MUA MUA LAB COMPONENTS



TRANSFER PER MUA CON VITE L 15
IMPRESSION COPING FOR MUA WITH SCREW L 15

BRAPPR087

VITE DI CONNESSIONE L 20 per transfer per MUA
CONNECTING SCREW L 20 for impression coping for MUA

BRAVIT042



ANALOGO PER MUA
MUA REPLICA

BRAPPR077

06 PARTI PROTESICHE MUA MUA PROSTHETIC PARTS



CAPPETTA DI GUARIGIONE IN TITANIO PER MUA
TITANIUM HEALING CAP FOR MUA

BRAPPR141

Vite di connessione inclusa
Connecting screw included



CAPPETTA DI GUARIGIONE PER MUA
HEALING CAP FOR MUA

BRAPPR097

Vite di connessione inclusa
Connecting screw included



CILINDRO PER PROVVISORIO PER MUA
TEMPORARY CYLINDER FOR MUA

BRAPPR086

Vite di connessione inclusa
Connecting screw included



CILINDRO SOVRAFUSIONE PER MUA Cr/Co
Cr/Co BASE FOR MUA CALCINABLE ABUTMENT

BRAPPR137

Vite di connessione inclusa
Connecting screw included



CILINDRO CALCINABILE PER MUA
CALCINABLE PLASTIC CYLINDER FOR MUA

BRAPPR108

Vite di connessione inclusa
Connecting screw included



VITE DI CONNESSIONE PER MUA (5PZ.)
CONNECTING SCREW FOR MUA (5 PCS PACK)

	3,5 NP	ACTVIT023
∅	4,3 RP	ACTVIT024
	5 RP	ACTVIT024



VITE DI CONNESSIONE M1,4 PER PARTI PROTESICHE MUA
(5PZ.)
CONNECTING SCREW M1,4 FOR MUA PROSTHETIC PARTS (5
PCS PACK)

BRAVIT054

07 STRUMENTARIO TOOLS



CACCIAVITE DIGITALE TIPO UNIGRIP™
DIGITAL SCREWDRIVER UNIGRIP® TYPE

L	
12	17
BRASTR004	BRASTR015



IMPLANT DRIVER DA MOTORE
IMPLANT DRIVER FOR MOTOR

L		
	28	37
3,5 NP	ACTSTR001	ACTSTR002
∅ 4,3 RP	ACTSTR003	ACTSTR004
5 RP	ACTSTR003	ACTSTR004



CACCIAVITE MANUALE PER STRUMENTI A CRICCHETTO
MANUAL SCREWDRIVER FOR RATCHETS INSTRUMENTS

L
170
VARSTR085

Utilizzabile solo con driver Titanmed
It can be used only with Titanmed driver



ADATTATORE DA CRICCHETTO PER IMPLANT DRIVER
RATCHET ADAPTER FOR MOTOR IMPLANT DRIVER

VARSTR086

Utilizzabile solo con cricchetti Titanmed
It can be used only with Titanmed ratchets

ADATTATORE DA CRICCHETTO PER DRIVER MOTORE ADAPTER FOR RATCHET FOR MOTOR TOOLS



VARSTR020

Consente di utilizzare tutti i driver motore con i cricchetti Titanmed

This adapter allows to use all the drivers for motor with Titanmed ratchets

ADATTATORE DA MOTORE PER DRIVER CRICCHETTO MOTOR ADAPTER FOR RATCHET DRIVER



VARSTR050

DRIVER TIPO UNIGRIP™ DA MOTORE DRIVER UNIGRIP™ TYPE FOR MOTOR



26	32
BRASTR001	BRASTR027

DRIVER TIPO UNIGRIP™ DA CRICCHETTO DRIVER UNIGRIP™ TYPE FOR RATCHET



12	17
BRASTR057	BRASTR058

Utilizzabile solo con cricchetti Titanmed
It can be used only with Titanmed ratchets

DRIVER PER MUA DRITTO DA MOTORE
DRIVER FOR STRAIGHT MUA FOR MOTOR



L
25
BRASTR046

CRICCHETTO DINAMOMETRICO TITANMED
DYNAMOMETRIC TITANMED RATCHET



VARSTR089

Utilizzabile solo con driver Titanmed
It can be used only with Titanmed driver

CRICCHETTO FISSO TITANMED
FIXED TITANMED RATCHET



VARSTR069

Utilizzabile solo con driver Titanmed
It can be used only with Titanmed driver

PROLUNGA PER FRESE
DRILL EXTENDER



VARSTR032

PROTOCOLLO CHIRURGICO ACT ACT SURGICAL PROTOCOL

Indicazioni

Il sistema implantare **ACT** è indicato per restauri singoli o multipli in applicazioni splintate o non splintate. È eccellente per i casi di mascella completamente edentula in cui avviene l'estrazione, immediato posizionamento dell'impianto e caricato con protesica provvisoria, dove è richiesta la massima stabilità iniziale nell'osso molle. A seconda del singolo caso, considerando la densità ossea, le caratteristiche occlusali appropriate e altre caratteristiche riconosciute dal chirurgo, il restauro può essere ottenuto con carico immediato o precoce o ritardato.

Il sistema implantare **PAR CC** è adatto a un'ampia gamma di casi: dalla sostituzione di un singolo dente alle overdenture, sia fisse che rimovibili. A seconda del singolo caso, considerando la densità ossea, l'occlusione appropriata e altre caratteristiche riconosciute dal chirurgo, il restauro può essere ottenuto con carico ritardato o immediato. Anche nei casi di bassa densità ossea, l'impianto PAR CC può essere utilizzato applicando l'ancoraggio bi-corticale, allo scopo di ottenere un'elevata stabilità primaria.

Il sistema implantare **REP CC** è adatto a un'ampia gamma di casi: dalla sostituzione di un singolo dente alle overdenture, sia fisse che rimovibili. A seconda del singolo caso, considerando la densità ossea, le caratteristiche occlusali appropriate e altre caratteristiche riconosciute dal chirurgo, il restauro può essere ottenuto con carico ritardato o immediato.

Controindicazioni

Non è indicato l'inserimento di impianti dentali in pazienti:

- in cui una procedura chirurgica orale è medicalmente controindicata.
- allergici o ipersensibili al titanio puro di grado 4 o alla lega di titanio Ti-6Al-4V (titanio, alluminio, vanadio).
- in cui è presente un volume osseo insufficiente, a meno che non si possa prendere in considerazione una procedura di aumento.
- in cui le dimensioni o il numero adeguati o le posizioni desiderabili degli impianti non sono applicabili allo scopo di ottenere un supporto sicuro di carichi funzionali o eventualmente parafunzionali.

Avvertenze

Il prodotto è destinato a professionisti nel campo medico in possesso di una formazione adeguata.

Prima di utilizzare un componente, l'utente è tenuto a verificare sia l'integrità meccanica del medesimo che l'integrità della confezione e, ove presente, della sterilità.

In caso di dubbi sull'utilizzo del prodotto, consultare il rappresentante locale o il produttore. Il produttore non può essere ritenuto responsabile in caso di modifiche apportate allo strumento senza la sua approvazione.

Indicazioni

The **ACT** Implant System is suitable for single or multiple restorations in splinted or non-splinted applications. It is excellent for fully edentulous jaw cases where extraction, immediate implant placement and loading with provisional prosthesis is required, where maximum initial stability in the soft bone is required. Depending on the single case, considering bone density, appropriate occlusal and other characteristics recognized by the surgeon, the restoration can be obtained by immediate or early or delayed loading.

The **PAR CC** implant system is suitable for a wide range of cases: from the single tooth replacement to overdentures, both fixed and removable. Depending on the single case, considering bone density, appropriate occlusal and other characteristics recognized by the surgeon, the restoration can be obtained by delayed or immediate loading. Even in cases of low bone density, the PAR CC implant can be used applying the bi-cortical anchorage, at the aim to achieve a high primary stability.

REP CC implant system is suitable for a wide range of cases: from the single tooth replacement to overdentures, both fixed and removable. Depending on the single case, considering bone density, appropriate occlusal and other characteristics recognized by the surgeon, the restoration can be obtained by delayed or immediate loading.

Contraindicazioni

It is not indicated to place dental implants in patients:

- in whom an oral surgical procedure is medically contraindicated;
- allergic or hypersensitive to commercially pure titanium grade 4 or titanium alloy Ti-6Al-4V (titanium, aluminium, vanadium);
- in whom is present insufficient bone volume, unless an augmentation procedure can be considered;
- in whom adequate sizes or numbers or desirable positions of implants are not applicable at the aim to obtain safe support of functional or eventually parafunctional loads.

Warnings

The product is aimed at suitably qualified medical professionals.

Before using a component, the user must check both its mechanical integrity and the integrity of its packaging and, where applicable, its sterility.

In case of any doubt regarding the use of the product, consult local representative or the manufacturer. The manufacturer cannot be held responsible in case any changes are made to the device without its approval.

07a STRUMENTARIO PER PROTOCOLLO CHIRURGICO ACT ACT INSTRUMENTS FOR SURGICAL PROTOCOL



FRESA LANCEOLATA
 PRECISION DRILL

VARSTR088



PIN DI PARALLELISMO
 PARALLEL PIN

∅ 2/2,7 SF0STR122

Dotato di tacche di profondità per impianti H 6 - 8,5 - 10 - 11,5 - 13 - 15
depth indicators for implants h 6 - 8,5 - 10 - 11,5 - 13 - 15



ACT PROTOCOLLO DI FRESAGGIO PER OSSO MORBIDO
 ACT DRILLING PROTOCOL FOR SOFT BONE

Implant ∅	Drill ∅			
	2	2,4/2,8	2,8/3,2	3,2/3,6
3,5	ACTSTR006	ACTSTR007*	/	/
4,3	ACTSTR006	ACTSTR007	ACTSTR008*	/
5	ACTSTR006	ACTSTR007	/	ACTSTR009

*Da utilizzare solo per l'ampliamento della corticale
**widening of the cortex only*



ACT PROTOCOLLO DI FRESAGGIO PER OSSO MEDIO
 ACT DRILLING PROTOCOL FOR MEDIUM BONE

Implant ∅	Drill ∅				
	2	2,4/2,8	2,8/3,2	3,2/3,6	3,8/4,2
3,5	ACTSTR006	ACTSTR007	ACTSTR008*	/	/
4,3	ACTSTR006	ACTSTR007	/	ACTSTR009	/
5	ACTSTR006	ACTSTR007	/	ACTSTR009	ACTSTR010

*Da utilizzare solo per l'ampliamento della corticale
**widening of the cortex only*

ACT PROTOCOLLO DI FRESAGGIO PER OSSO DURO ACT DRILLING PROTOCOL FOR DENSE BONE

		Drill Ø					
		2	2,4/2,8	2,8/3,2	3,2/3,6	3,8/4,2	4,2/4,6
Implant Ø	3,5	ACTSTR006	ACTSTR007	ACTSTR008	/	/	/
	4,3	ACTSTR006	ACTSTR007	/	ACTSTR009	ACTSTR010*	/
	5	ACTSTR006	ACTSTR007	/	ACTSTR009	ACTSTR010	ACTSTR011*



*Da utilizzare solo per l'ampliamento della corticale
**widening of the cortex only*

07b

STRUMENTARIO PER PROTOCOLLO CHIRURGICO PAR CC PAR CC INSTRUMENTS FOR SURGICAL PROTOCOL



FRESA LANCEOLATA
 PRECISION DRILL

VARSTR088



PIN DI PARALLELISMO
 PARALLEL PIN

∅ 2/2,7 SF0STR122

Dotato di tacche di profondità per impianti H 6 - 8,5 - 10 - 11,5 - 13 - 15
 Depth indicators for implants H 6 - 8,5 - 10 - 11,5 - 13 - 15



PAR CC PROTOCOLLO DI FRESAGGIO PER OSSO MORBIDO
 PAR CC DRILLING PROTOCOL FOR SOFT BONE

		Drill Ø			
		2	2,4/2,8	2,8/3,2	3,2/3,6
Implant Ø	3,75	ACTSTR006	ACTSTR007*	/	/
	4,3	ACTSTR006	ACTSTR007	/	ACTSTR009*
	5		COMING SOON		

*Da utilizzare solo per l'ampliamento della corticale

*Widening of the cortex only



PAR CC PROTOCOLLO DI FRESAGGIO PER OSSO MEDIO
 PAR CC DRILLING PROTOCOL FOR MEDIUM BONE

		Drill Ø				
		2	2,4/2,8	2,8/3,2	3,2/3,6	3,8/4,2
Implant Ø	3,75	ACTSTR006	ACTSTR007	/	/	/
	4,3	ACTSTR006	ACTSTR007	/	ACTSTR009	/
	5					



PAR CC protocollo di fresaggio per osso duro

PAR CC drilling protocol for dense bone

		Drill Ø					
		2	2,4/2,8	2,8/3,2	3,2/3,6	3,8/4,2	4,2/4,6
Implant Ø	3,75	ACTSTR006	ACTSTR007	ACTSTR008	/	/	/
	4,3	ACTSTR006	ACTSTR007	/	ACTSTR009	/	/
	5	COMING SOON					

PAR CC maschiatore

PAR CC screw tap



Ø	3,5 NP	PARSTR001
	4,3 RP	PARSTR002
	5 RP	PARSTR003

07c STRUMENTARIO PER PROTOCOLLO CHIRURGICO REP CC REP CC INSTRUMENTS FOR SURGICAL PROTOCOL



FRESA LANCEOLATA
 PRECISION DRILL

VARSTR088



PIN DI PARALLELISMO
 PARALLEL PIN

∅ 2/2,7 SF0STR122

Dotato di tacche di profondità per impianti H 6 - 8,5 - 10 - 11,5 - 13 - 15
depth indicator for implants h 6 - 8,5 - 10 - 11,5 - 13 - 15



FRESA PILOTA
 PILOT DRILL

		∅
		2
Implant ∅	3,5	ACTSTR006
	4,3	ACTSTR006
	5	ACTSTR006



REP CC PROTOCOLLO DI FRESAGGIO PER TUTTE LE
 OSSA
 REP CC DRILLING PROTOCOL FOR ALL BONES

		Implant length				
		8	10	11,5	13	16
Implant ∅	3,5	REPSTR016	REPSTR038	REPSTR036	REPSTR018	/
	4,3	REPSTR019	REPSTR039	REPSTR037	REPSTR021	REPSTR040
	5	REPSTR022	REPSTR023	REPSTR050	REPSTR024	/

REP TAPERED MASCHIATORE

REP TAPERED SCREW TAP



Implant Ø	3,5	REPSTR053
	4,3	REPSTR054
	5	REPSTR055

08 CONDIZIONI GENERALI DI VENDITA GENERAL SALE TERMS

VALIDITÀ Il presente listino è l'Ed.2024_01 e sostituisce le edizioni precedenti.

ESCLUSIONE DI RESPONSABILITÀ Gli impianti dentali prodotti da Titanmed Srl (d'ora in poi anche "Titanmed") e gli altri dispositivi medicali Titanmed devono essere utilizzati soltanto con componenti e strumenti originali Titanmed, seguendo le istruzioni contenute nelle confezioni. L'uso di dispositivi prodotti da aziende terze o prodotti da Titanmed ma non appartenenti alla linea implantare di riferimento, in combinazione con impianti dentali e dispositivi Titanmed, comporta la decadenza della garanzia e l'annullamento di qualsiasi obbligo, espresso o implicito, dell'azienda Titanmed. I protocolli clinici forniscono al professionista utilizzatore una guida di riferimento e non devono essere intesi come un'alternativa alla formazione ed esperienza professionale dell'utilizzatore. Il professionista utilizzatore dei dispositivi medicali Titanmed deve accertare l'idoneità del dispositivo in base al singolo paziente ed alle circostanze esistenti. Titanmed non riconosce alcuna responsabilità, espressa o implicita, né avrà alcuna responsabilità per eventuali danni diretti, indiretti, penali o di altro genere da essi derivanti o associati ad eventuali errori commessi nel giudizio professionale, nell'applicazione pratica o nell'inserimento di prodotti Titanmed. Il professionista utilizzatore è inoltre tenuto ad aggiornarsi continuamente sui più recenti sviluppi e sulle applicazioni dei dispositivi medicali Titanmed. Eventuali descrizioni degli articoli, rappresentazioni, illustrazioni sui cataloghi, materiali illustrativi e commerciali, listini prezzi o altri documenti informativi emessi e distribuiti da Titanmed in qualsiasi forma, sono forniti a scopo meramente illustrativo. L'Acquirente dà atto di non procedere all'acquisto degli articoli riponendo affidamento su tali descrizioni e/o illustrazioni.

COPYRIGHT E MARCHI DI FABBRICA È vietata la riproduzione o la pubblicazione anche parziale di questo listino senza autorizzazione scritta di Titanmed Srl, sia in forma cartacea che multimediale. Marchi di terzi, nomi di prodotti, nomi commerciali e nomi di società citati in questo documento non sono di proprietà di Titanmed S.r.l. né di aziende ad essa collegate ma sono di proprietà dei rispettivi titolari o registrati da altre società e sono stati utilizzati a puro scopo esplicativo e cioè al fine di fare comprendere caratteristiche e funzionalità dei prodotti di Titanmed, senza alcuna violazione dei diritti di Copyright vigenti. Tutela della privacy ai sensi del D. Lgs. 196/2003.

ORDINI Gli ordini degli impianti dentali e dei dispositivi medicali Titanmed possono essere effettuati citando il codice articolo e relativa quantità, con le seguenti modalità:

TELEFONO: 0039 0341 363504

lunedì – venerdì 08:30-13:00 / 14:00-17:00

EMAIL: ordini@tecomimplantology.com

SPEDIZIONE DEL MATERIALE Salvo diversa pattuizione o per cause di forza maggiore, la merce sarà spedita all'indirizzo indicato dall'acquirente entro il termine indicativo di 24 ore lavorative dall'accettazione dell'ordine di acquisto.

RESO DEL MATERIALE Il diritto alla sostituzione del materiale acquistato può essere esercitato entro 5 giorni lavorativi dalla data di consegna dei dispositivi e deve essere pre-autorizzato da Titanmed in forma scritta.

Il diritto alla sostituzione del materiale decade totalmente per mancanza della condizione essenziale di integrità del bene (confezione e/o suo contenuto), nei casi in cui Titanmed rilevi l'avvenuta apertura della confezione e/o il danneggiamento della confezione (ancorché sigillata) e/o il danneggiamento del prodotto per cause diverse dal suo trasporto.

Nel caso in cui Titanmed non accetti la sostituzione del bene, provvederà alla restituzione dello stesso all'acquirente, addebitandogli le spese di spedizione.

MODIFICHE AL PRODOTTO E AI PREZZI Titanmed si riserva in qualsiasi momento il diritto di modificare gli articoli contenuti in questo listino ed i relativi prezzi o di eliminarli dalla produzione senza alcun preavviso.

LEGGE REGOLATRICE E FORO COMPETENTE Le presenti Condizioni di Vendita saranno disciplinate ed interpretate secondo il diritto italiano e soggette alla giurisdizione esclusiva del Tribunale di Milano (Italia).

VALIDITY This pricelist is the Ed.2024_01 and replaces any previous editions.

EXCLUSION OF RESPONSIBILITY The dental implants manufactured by Titanmed Srl (hereinafter also "Titanmed") and other Titanmed medical devices may be used only with original Titanmed components and instruments, following the instructions provided inside the package. The use of devices manufactured by other companies or manufactured by Titanmed but not belonging to the same implant line shall invalidate the warranty and terminate any explicit or implicit obligation of Titanmed. The clinical protocols provide the practitioner with a reference guide and shall not be construed as an alternative to the user's training and professional experience.

The practitioner using Titanmed medical devices must ensure that device being used is suited to the patient and to existing circumstances. Titanmed does not acknowledge any explicit or implicit responsibility, nor shall it have any responsibility for any direct, indirect, criminal or other damage deriving from or associated with any mistakes in professional judgements, in the practical application or insertion of Titanmed products. The practitioner is also under the obligation to keep up-to-date at all times with the most recent developments and applications of Titanmed medical devices.

Any descriptions of the products, depictions, illustrations in catalogues, illustrative and sales materials, price lists or other informative documents issued and distributed by Titanmed in any form are provided only for explicative purposes. The Purchaser acknowledges that he/she does not purchase the products on the basis of such descriptions and/or illustrations.

COPYRIGHT AND TRADEMARKS It is strictly prohibited to copy or publish all or any part of this pricelist without the written authorisation of Titanmed in any paper and electronic form. Third-party brands, product names, trademarks and corporate names mentioned are trademarks owned by the legitimate owners and trademarks registered by other companies have been used for explanatory purposes only, with the aim to illustrate Titanmed's product features, without breach any of the Copyright rights in force. Protection of privacy pursuant to Italian Legislative Decree 196/2003.

ORDER PLACEMENT Titanmed dental implants and medical devices can be ordered by quoting the product code and desired quantity, in the following ways:

TELEPHONE: 0039 (0)341 363504

Monday – Friday 08:30-13:00 / 14:00-17:00

EMAIL: export@tecomimplantology.com

PRODUCT SHIPMENTS Unless otherwise agreed or in cases of force majeure, the goods will be shipped to the address indicated by the client within approximately 24 hours from the acceptance of the purchase order.

RETURNED MATERIALS The right to have purchased products replaced may be exercised within 5 working days from the products delivery date and must be pre-authorized by Titanmed in writing.

The right to replacement shall be cancelled in the event the product integrity (packaging and/or its content) is compromised. For example in the cases in which Titanmed observes that the package has been opened and/or that the package has been damaged (even if still sealed) and/or that the product has been damaged other than for transportation.

If Titanmed does not accept to replace the product, it will return it, charging shipment costs to the Purchaser.

CHANGES TO THE PRODUCTS AND PRICES Titanmed reserves the right to make changes to the products contained in this pricelist and to their prices or to discontinue their production at any time, without having to give prior notice.

APPLICABLE LAW AND JURISDICTION These Sales Terms shall be governed and interpreted according to Italian law and the exclusive place of jurisdiction shall be the courts of Milan (Italy).



CONTACTS

CONTATTI

TITANMED S.r.l.

Sede amministrativa e operativa:
Via Piedimonte 8/B
23868 Valmadrera (LC) - Italia



leveres i Norge av:
Best Dental Trading

Tel: 75 64 65 66
Email: bestdental@bestdental.no

Titanmed

Leading to perfection

www.titanmed.it
www.tecomimplantology.com