

Patent

1 Informations client

C					
---	--	--	--	--	--

Numéro de client

l'entreprise

Contact / Nom

Téléphone

Adresse mail

Adresse

—
Ville

Date / Signature

Date de l'événement JJ/MM/AAAA

La garantie Patent Medical AG n'est pas valable pour les réclamations dont la date d'événement renvoyée est survenue plus de trois mois avant la date de réclamation.

N ° d'article	Description	N ° de lot	Qté.	Raison du retour ¹

Type de restauration ? Couronne, pont...

¹ Utilisez le chapitre 7 en cas d'informations plus détaillées

4 Informations patient

ID / Réf du patient

Âge

☐ m ☐ f

Pays de résidence

5 Antécédents médicaux du patient

Une maladie connue ?

☐ Non☐ Oui (précisez)

Traitement particulier (chimiothérapie, radiothérapie...) ?

☐ Non☐ Oui (précisez)

Un médicament spécial ?

☐ Non☐ Oui (précisez)

Un comportement parafonctionnel (bruxisme...) ?

☐ Non☐ Oui (précisez)

Une infection ?

☐ Non☐ Oui (précisez)Densité osseuse ☐ Type I ☐ Type II ☐ Type III ☐ Type IVQuantité osseuse ☐ Faible ☐ Modérée ☐ BonneHygiène bucco-dentaire ☐ Faible ☐ Modérée ☐ BonneFumeur ☐ Non ☐ Oui**6 Informations sur le traitement**

Les instructions d'utilisation (IFU) et le guide de l'utilisateur appropriés, valables au moment du traitement, ont-ils été strictement suivis ?

☐ Non☐ Oui

Patent™ Symbionic Teeth et / ou la prothèse Patent™ ont-ils été utilisés en combinaison avec les produits d'autres fabricants ?

☐ Non☐ Oui (précisez)

Date du placement JJ/MM/AAAA

Avez-vous utilisé un taraud ?

☐ Non☐ Oui

N ° de dent

Placement immédiat

☐ Non☐ Oui

Type de protocole d'insertion

☐ Manuel☐ Moteur

Mise en fonction immédiate

☐ Non☐ Oui

Avez-vous utilisé une fraise de forme ?

☐ Non☐ Oui

Stabilité primaire

☐ Faible☐ Modérée☐ Bonne

Stabilité secondaire (ostéointégration)

☐ Faible☐ Modérée☐ Bonne

Médicaments de prétraitement (antibiotiques...) ? ☐ Non ☐ Oui (précisez)

Chirurgie supplémentaire ? ☐ Non ☐ Oui (précisez)

7 Informations complémentaires relatives à l'événement / à la plainte

Veuillez noter que le(s) produit(s) concerné(s) est/sont une partie essentielle de l'évaluation de la réclamation et doit/doivent être remis à Patent Medical AG pour évaluation. Les produits retournés ne sont acceptés que lorsqu'ils sont stérilisés et emballés dans des sachets avec un changement de couleur clair de l'indicateur de stérilisation. En alternative à cet indicateur, les protocoles ou registres de stérilisation sont également acceptés.

☐ Je confirme que le ou les produits sont stérilisés et emballés dans des sachets. Un changement de couleur clair de l'indicateur de stérilisation ou un protocole / enregistrement de stérilisation est disponible.

Date

Signature

I Immédiatement après avoir rempli ce formulaire de réclamation, les tâches suivantes doivent être effectuées:

- Le ou les produits stérilisés énumérés au chapitre 3 doivent être envoyés avec la version physique originale à l'adresse suivante :

Envoi depuis l'UE (**ZV3 – Zircon Vision GmbH**, Am Eschengrund 7, 83135 Schechen, Allemagne)

Envoi depuis la Suisse (**Patent Medical AG**, Eggstrasse 91, 8803 Rüschlikon, Suisse)

