



Oggetto: procedimento per autorizzazione alla costruzione (su richiesta clinica) del dispositivo intraorale protetto da brevetto n. 102020000012688 e marchio n. 302019000074393.

La sottoindicata Associazione accademia medica "IAPNOR", nella qualità di contitolare intestataria del Brevetto n. 102020000012688 e marchio n. 302019000074393, nonché delegata dagli altri contitolari alla gestione delle autorizzazioni per la realizzazione del dispositivo intraorale protetto da brevetto e marchio, pone alla Vs. attenzione che questo manufatto non potrà essere costruito senza il consenso dei titolari della domanda di brevetto nel rispetto della richiesta clinica. Pertanto, si

***Diffida***

ad eseguire la realizzazione o continuare la realizzazione del dispositivo denominato E.Li.Ba.<sup>TM</sup>, senza la specifica "Autorizzazione" e, allo scopo di evitare conseguenze di qualsiasi genere, si

***informa***

che il Consiglio Direttivo dell'Associazione IAPNOR ha deciso, in data 23/11/2019, che verrà concessa l'autorizzazione alla costruzione del manufatto, solo a coloro che abbiano frequentato i Seminari, conclusi con il riconoscimento con lettera personale o anche con l'apposito inserimento nell'elenco degli autorizzati che sarà reso visibile nel sito ufficiale della IAPNOR, pertanto,

***invita formalmente***

a munirsi di autorizzazione iscrivendosi ai seminari preposti e/o autorizzati dalla IAPNOR, nella fattispecie svolti dalla società Futura Publishing Society Srl, già visibili nel sito ufficiale, e iscrivendosi all'Associazione IAPNOR.

***Si precisa***

che la regolarità del pagamento della quota associativa, la frequentazione del seminario con certificazione, nonché il possesso e il rispetto dei requisiti minimi riportati in calce, sono le condizioni necessarie per essere autorizzati alla costruzione (su richiesta clinica) del dispositivo, per continuare ad esserlo, ed essere inseriti nell'elenco apposito della IAPNOR.

***Si Avvisa***

inoltre, che anche l'eventuale divulgazione tramite conferenza, corso e/o pubblicazioni in merito al dispositivo intraorale protetto da brevetto n. 102020000012688 e marchio n. 302019000074393, dovrà essere autorizzata dall'Associazione IAPNOR, avendone questa l'assoluta titolarità, per cui ogni utilizzo, privo della dovuta autorizzazione, sarà ritenuto illegittimo e in violazione del diritto di proprietà indicato.

Quanto sopra è finalizzato a riordinare e aggiornare l'elenco degli odontotecnici autorizzati, legittimamente e correttamente (previa richiesta medica), alla costruzione del dispositivo, con rilascio di certificazione da parte dell'ente organizzatore autorizzato dalla IAPNOR.

Si riportano i **requisiti minimi** per l'ottenimento e mantenimento dell'autorizzazione:

1. Diploma di odontotecnico
2. Essere socio IAPNOR
3. Aver frequentato corsi di aggiornamento proposti per i signori tecnici.
4. Ogni biennio, nelle date prestabilite annualmente dall'associazione, presentare un lavoro dove si evinca la metodologia costruttiva nel rispetto della neuromiofasciale. I migliori lavori verranno pubblicati gratuitamente sulla rivista IAPNOR.
5. Obbligatorietà degli iscritti nell'elenco degli odontotecnici neuromiofasciali IAPNOR alla partecipazione del convegno annuale dell'associazione.

Per informazioni:

**I.A.P.N.O.R. – International Academy of Posture and Neuromyofascial Occlusion Research**

**Sede Centrale**

Viale Gino Moretti 37  
63074 San Benedetto del Tronto (AP)  
Tel. 0735781520 – Fax: 0735781521  
Whatsapp 371 4770270  
<http://www.iapnor.org>  
[iapnor@iapnor.org](mailto:iapnor@iapnor.org)

Società autorizzata al rilascio delle certificazioni:

**Futura Publishing Society Srl**

Viale Gino Moretti 37  
63074 San Benedetto del Tronto (AP)  
Tel. 0735781520 – Fax: 0735781521  
Whatsapp 371 4770270  
<http://www.iapnor.org>  
[futurapublishing@iapnor.org](mailto:futurapublishing@iapnor.org)