

Einteilige Implantatsysteme

DEUTSCH

DE

Gebrauchsanweisung - Bitte sorgfältig lesen

Einteilige Implantatsysteme

I. Allgemeine Hinweise für Implantate

Die Kenntnis der einschlägigen Fachliteratur ist Voraussetzung für die Durchführung von implantologischen Behandlungen. Chirurgische Erfahrungen und Erfahrungen in der Beurteilung des normalen und pathologischen Behandlungsverlaufs sind zwingend erforderlich. Die prothetische Planung muss vor der Implantation durchgeführt werden – auch wenn die chirurgische Situation später eine Änderung der Planung erforderlich machen kann. Diese Gebrauchsinformation reicht zur sofortigen Anwendung des Implantatsystems alleine nicht aus. Lassen Sie sich durch einen erfahrenen Implantologen in das von Ihnen ausgewählte System einweisen. Kurse und Trainings zum Implantatsystem werden durch die Dr. Ihde Dental regelmäßig angeboten.

II. Beschreibung

Einteilige Implantatsysteme sind Systeme für enosale zahnärztliche Implantationen. Die Systeme bestehen aus Implantaten, Knochendehnenschrauben, Abdrukpfosten sowie einer Ratsche, einer Torque-Wrench und Drills. Das Implantatsystem ist konzipiert für einzeitige Implantationsverfahren.

III. Wesentliche Bestandteile

Alle Implantate werden aus legiertem Titan oder Reinitan (Ti6Al4V, ASTM F 136-13, ISO 5832-3) hergestellt.

Analoge: Ti6Al4V; Aluminium

Abdruckutilitäts: Ti6Al4V, Grade 4, ASTM F 136-13, ISO 5832-3

Ratsche, Drehmomentratsche: Chirurgischer Stahl

IV. Anwendungsgebiete (Indikationen)

Implantatsystem für enossale Implantationen im Kieferbereich.

V. Gegenanzeigen (Kontraindikationen)

Absolute

- Patienten, deren systemischer Zustand eine Implantation nicht zulässt (zum detaillierten Verständnis dieser umfangreichen Kontraindikation wird auf das Studium der einschlägigen Fachliteratur verwiesen).
- Vor, während oder nach Bestrahlungstherapie und/oder malignen Erkrankungen.
- Psychische Erkrankungen, Schmerzsyndrome
- Unkomplizierter Diabetes oder andere unkomplizierte systemische Erkrankungen
- Mangelhafte Mundhygiene, mangelhafte Compliance
- Allergien gegen Implantatbestandteile und / oder Titan

Relative

- Diabetes, Bruxismus, Allergien, Schwangerschaft
- Alkohol- und Drogenmissbrauch, Rauchen
- Vorbestrahlter Knochen, Therapie mit Anticoagulantien

Geringes Knochenangebot: Insbesondere in vertikaler Dimension und/oder bei drohender, unmittelbarer Verlust von gefährdeten Strukturen (Nerv, Kieferhöhle, u.a.) ist zu prüfen, ob nicht z.B. ein basales Implantat risikoärmer anzuwenden ist.

VI. Diagnostik / Aufklärung

Die Diagnostik setzt sich zusammen aus der Anamnese, der klinischen Untersuchung, der Röntgenuntersuchung mittels Kleinbild-Röntgen und Orthopantomogramm sowie ggf. CBCT-Untersuchung.

Es wird empfohlen, ein medizinisches Check-Up durch einen versierten Allgemeinmediziner durchführen zu lassen. Implantationen stellen Wahleingriffe dar, über die gegenüber dem Patienten eine umfangreiche Aufklärung nötig ist.

Behandlungsalternativen und Folgen der Implantationen müssen aufgezeigt werden. Insbesondere ist auf die Wichtigkeit der Mundhygiene und die Kosten einer Nachbehandlung hinzuweisen. Über Art und Umfang der Aufklärung wird auf die einschlägige, sich jedoch ständig ändernde Rechtsprechung verwiesen.

VII. Nebenkuren

Vorübergehende Beschwerden

- Schmerzen, Schwellung, Sprechschwierigkeiten und Entzündungen der Gingiva.

Länger anhaltende Beschwerden

- Auch bei einem ordnungsgemäßen chirurgischen und prothetischen Vorgehen ist, – wie auch bei allen anderen zahnärztlichen Implantaten – mit horizontalem und vertikalem Knochenabbau zu rechnen. Art und Umfang des Knochenverlusts sind nicht vorhersehbar.

Kommen Implantate in der Nähe von besonderen Strukturen zu liegen (Nerven, Kieferhöhle, Nachbarzähne u.a.) kann es zu einer reversiblen oder irreversiblen Beeinträchtigung dieser Strukturen kommen.

Zum Schutz vor Infektionen wird eine Antibiotikaprophylaxe und/oder örtliche Desinfektion empfohlen.

Chronische Schmerzen in Verbindung mit Dentalimplantaten wurden beschrieben.

Kommt es nicht zur Osseointegration ist mit der Exfoliation des Implantats zu rechnen.

VIII. Anwendung

Für die Anwendung wird auf die jeweilige Systemanwendung verwiesen. Basale Implantate dürfen nur von Fachpersonen bedient werden, die über eine gültige Herstellerautorisation verfügen. Unter "Bedienung" werden folgende Tätigkeiten verstanden: Beratung von Patienten, Aufstellung von Behandlungsplänen, Einsetzen von Implantaten, prothetische Versorgung von Implantaten, Nachbehandlungen (auch über Jahre hinweg).

IX. Wechselwirkungen

In der Literatur wurden Wechselwirkungen zwischen Titanoberflächen und fluoridhaltigen Mundpflegepräparaten beschrieben. Hierauf ist der Patient hinzuweisen. Aufgrund der unterschiedlichen Rigidität von crestalen, basalen Implantaten und natürlichen Zähnen ist bei kombinierten Arbeiten mit einer stark unterschiedlichen Beeinflussung der Statik zu rechnen. Umfangreiche Implantat-Prothetik-Systeme mit crestalen Implantaten können die Flexion und Beweglichkeit der Schädelknochen gegeneinander einschränken. In diesem Zusammenhang wurden Schmerzzustände beschrieben.

X. Hinweise

- Nach der Implantation soll die Art des verwendeten Implantats und die Chargennummer in der Patientenkarte festgehalten werden.
- Implantate dürfen nur innerhalb der Periode der Haltbarkeit verwendet werden.
- Implantate müssen trocken und verschlossen gelagert werden. Der Verschluss ist erst unmittelbar vor dem Einbringen zu öffnen. Jeglicher Berührung mit Fremdstoffen ist vor der Insertion des Implantats zu vermeiden. Der enossale Teil des Implantats darf nicht mit der Hand berührt werden.
- Bei versehentlichem Verschlucken von Implantaten, Abutments oder Zubehör ist der Verbleib des Gegenstands sicherzustellen (Röntgen, u.a.) und die erforderlichen medizinischen Massnahmen vorzunehmen.
- Die Einheitlichkeit des Implantats muss regelmässig (z.B. röntgenologisch) kontrolliert werden.
- Zur Vermeidung von Knochenverlusten müssen nicht osseointegrierte oder infizierte Implantate rechtzeitig entfernt werden. Den Zeitpunkt der Entfernung bestimmt der Zahnarzt.
- Die polierten Abutmentköpfe der Implantate sollen vor der Zementierung mit Diamantfräsern aufgeraut werden.
- Bei der Behandlung von Patienten mit bekannter Parodontitis-Anamnese sollte auf glatte Implantate zurück gegriffen werden, und es sollte eine anti-biotische (Begleit-) Behandlung erwogen werden.

XI. Lagerung / Haltbarkeit

Die Haltbarkeit beträgt 5 Jahre ab Sterilisation. Gut verschlossen und trocken lagern.

Nur originalverpackte Implantate mit der Aufschrift (sterile) sind steril. Sofern Implantate durch den Endverbraucher resterilisiert werden, wird hierfür unabhängig von der Sterilisationsmethode die Verantwortung abgelehnt. Sterilprodukte fragen das Zeichen STERILE. Das Verfallsdatum ist mit dem Sanduhrsymbol angegeben. Die Angabe LOT bezeichnet die Chargennummer. Implantate dürfen nur einmal verwendet werden.

Dr. Ihde Dental behält sich vor, das Design der Produkte und Bauteile oder deren Verpackung zu ändern, Anwendungshinweise anzupassen sowie Preise oder Lieferbedingungen neu zu vereinbaren. Die Haftung beschränkt sich auf den Ersatz des fehlerhaften Produkts. Weitergehende Ansprüche jeglicher Art sind ausgeschlossen.

Die anwendungstechnische Beratung über unsere Produkte erfolgt mündlich, schriftlich, mittels elektronischer Medien, oder durch Demonstration. Sie entbindet den Benutzer nicht von der Pflicht der persönlichen Prüfung des Produkts auf dessen Eignung für die vorgesehenen Zwecke, Indikationen und Verfahren. Die Anwendung dieses Produkts erfolgt ausserhalb der Kontrolle von Dr. Ihde Dental und untersteht der Verantwortung des Benutzers. Gewähr für die einwandfreie Qualität unserer Implantatsysteme wird im Rahmen der Verkaufs- und Lieferbedingungen gegeben.

Für Kinder unzugänglich aufbewahren. Nur zur Anwendung durch den Zahnarzt oder Chirurgen.

996-S-ITEILIG-03

Letzte Überarbeitung 2019-05

Bei erneuter Aufbereitung von Implantaten besteht die Gefahr der Entstehung von Infektionen, da keine validierten Verfahren zur Aufbereitung existieren.

Bei der Wiederaufbereitung von resterilisierbaren rotierenden Instrumenten sind die Vorgaben der RKI-Richtlinie und der Norm EN ISO 17664 einzuhalten. Hinweise betreffend unsere Instrumente finden Sie auf dem Merkblatt, welches den Instrumenten beigelegt ist. Dieses Merkblatt kann auf der Seite www.implant.com eingesehen werden.

Es ist notwendig, dass Sie vor der Verwendung eines Implantatsystems auch den Systemanwendungsprospekt (SAP) zu dem von Ihnen angewendeten Implantatsystem sorgfältig durchlesen. Dieser Prospekt enthält wichtige Detailinformationen über die Handhabung der Komponenten des Systems.

Single part implant systems

ENGLISH

EN

Instructions for Use - Please read carefully

Single part implant systems

I. General instructions for dental implants

Familiarity with the relevant scientific and technical literature is a prerequisite for any implantological treatment. Any dentist undertaking such treatment must be familiar with the surgical procedure and experienced in evaluating normal and pathological oral and dental conditions. Prosthetic treatment planning must precede implantation – even though the surgical situation and outcome may necessitate subsequent adaptations to the treatment plan. The descriptions given in these Instructions for Use by themselves are insufficient to allow immediate use of the dental implant system. Have an experienced implantological surgeon give you an introduction to the system you selected. Seminars and trainings related to the implant system are offered by Dr. Ihde Dental on a regular basis.

II. Description

Single piece implant systems are systems for enossal dental implantation. They consist of the implants themselves, boneexpanding screws, impression abutments, a ratchet, a torque wrench and drills. Single implant systems are designed for a single-step dental implant approach.

III. Main components

All implants are made of titanium alloy (Ti6Al4V, ASTM F 136-13, ISO 5832-3) or pure titanium. Analogues: Ti6Al4V, Aluminium
Impression utilities: Ti6Al4V, Grade 4, ASTM F 136-13, ISO 5832-3
Ratchet, torque wrench: Stainless surgical steel

IV. Indications

Endosseous jaw-implant system.

V. Contraindications

Absolute

- Patients whose overall systemic condition does not permit implantation (for a detailed evaluation of this contraindication, please study the pertinent scientific and technical literature).
- Before, during and after irradiation therapy or in the presence of malignant processes
- Psychological disorders, pain syndromes
- Uncompensated diabetes
- Inadequate oral hygiene, inadequate compliance
- Allergies to implant components or to titanium

Relative

- Diabetes, bruxism, allergies, pregnancy
- Alcohol and drug abuse, smoking
- Bone previously subjected to radiotherapy, anticoagulant therapy

Inadequate bone supply, especially in the vertical dimension, or in the immediate vicinity of endanaged structures (nerves, maxillary sinus etc.). Here the implantologist should examine whether a basal implant constitutes a lesser risk.

VI. Diagnosis and patient information

Diagnosis consists of the patient's medical history, clinical examination and radiological examination using conventional dental radiographs and orthopantomographs and, if necessary, CBCT scans. It is recommended to have an experienced general practitioner perform a complete medical check-up. Implant procedures are elective procedures requiring comprehensive patient education. The patient must be familiarized with treatment alternatives and informed of possible consequences of the implant treatment. In particular, the patient must be informed of the importance of meticulous oral hygiene and of the cost of post-treatment. Please consult the pertinent and constantly changing laws, regulations and court decisions regarding the manner and extent of patient education required.

VII. Adverse effects

Transient complaints

- Pain, swellings, difficulties while speaking, gingival inflammation.

More persistent complaints

- As with all other dental implants, a loss of bone substance in the horizontal and vertical dimension may occur even with a completely appropriate surgical and prosthetic procedure. The nature and extent of the bone loss can not be predicted.
- If implants end up being located in the vicinity of certain special structures (nerves, maxillary sinus, adjacent teeth etc.), this may result in reversible or irreversible adverse effects on these structures.
- To prevent infection, antibiotic preventive and/or local disinfection measures are recommended.
- Chronic pain has been reported in connection with dental implants.
- In the event that osseointegration is unsuccessful, exfoliation (loss) of the implant may occur.

VIII. Application

See system application brochure. Basal implants may only be handled and used by dentists/surgeons with valid authorisation issued by the manufacturer. This restriction includes all advices for patients, creating treatment plans, placement of implants, prosthetic treatments on implants, post-operative care (throughout the following years).

IX. Interactions

There have been reports in the literature of interactions between titanium surfaces and oral care products containing fluoride. The patient must be informed of this. Because crestal implants, basal implants and natural teeth have different degrees of rigidity, restorations supported by any combination of several of these may have very different effects on the static balance of the system. Extensive implant/restoration systems with crestal implants may reduce the relative flexion and mobility of the cranial bones. There have been reports of pain in this context.

X. Notes

- Following implantation, enter the type of implant used and its batch number in the patient documentation.
- Do not use implants beyond the expiration date given on the package.
- Store all implants in their closed packages in a dry place. Do not open the package until immediately prior to inserting the implant.
- Avoid all contact with extraneous substances before and during the insertion of the implant. Never touch the enossal part of the implant with your hand.
- If implants, abutments or accessories are swallowed accidentally, locate the affected object by appropriate means (e.g. a radiograph) and immediately take the requisite medical measures.
- The healing of the implant must be followed at regular implants, e.g. by radiological means. To avoid bone loss, non-osseointegrated or infected implants must be removed in good time. The time of implant removal will be determined by the dentist.
- The polished abutment heads must be roughened prior to the cementation of the prosthetic workpieces.
- In patients whose history shows periodontal diseases, smooth implants should be evaluated as an alternative to implants. A strict antibiotic regimen should also be evaluated.

XI. Storage / Shelf life

The shelf life is 5 years from the date of sterilization. Store in a cool and dry place. Only implants in their original closed package and labelled "sterile" can be considered sterile. The manufacturer will not be liable for implants re-sterilized by the implantologist or third parties, regardless of the method used for sterilization. Sterile products are marked with the STERILE symbol. The expiration date is marked with the hourglass symbol. The LOT symbol indicates the batch or lot number. Implants are strictly intended for single use only.

Dr. Ihde Dental reserves the right to change the design of its products and components or their packaging, to edit instructions or application notes or to re-negotiate prices or terms of delivery.

Liability is limited to the replacement of the defective product. Any other remedy beyond replacement is excluded. Applications of our products may be described orally, in writing, through electronic media or by way of practical demonstrations. The user has the duty to personally determine whether or not any product is suitable for a particular purpose, indication or procedure.

The application of this product is beyond the control of Dr. Ihde Dental and is therefore subject to the user's own responsibility. We warrant the quality of our implant systems within the framework of our Terms and Conditions for Sales and Deliveries.

996-S-ITEILIG-03

Revision issued 2019-05

In case that implants would be reprocessed (cleaned, resterilized) infections could occur, because no validated procedures for reprocessing are available.

When processing re-sterilizable medical devices, the rules of the RKI-Guideline and the European standard EN ISO 17664 are relevant and must be obeyed. Guidelines regarding the processing of our instruments are available in the brochure accompanying our instruments. At the same time these guidelines are displayed on the website www.implant.com.

Keep this and all medicines out of the reach of children. To be used by dentists or surgeons only.

It is necessary that you carefully read the system application prospectus (SAP) for the implant system which you are planning to use. This prospectus contains important information about the application of the systems components.

Sistema de implantes de una pieza

ESPAÑOL

ES

Instrucciones de uso - Por favor leáñse atentamente

Sistema de implantes de una pieza

I. Indicaciones generales sobre implantes

Estar familiarizado con la literatura específica correspondiente es un requisito necesario para la realización de tratamientos implantológicos. Son indispensables la experiencia quirúrgica y la experiencia en la evaluación de la evolución normal y patológica del tratamiento. Antes de la implantación debe efectuarse una planificación protésica – incluso cuando la situación quirúrgica posterior pueda provocar un cambio en dicha planificación. Estas instrucciones de uso no son en sí mismas suficientes para la aplicación inmediata del sistema de implantes. Hágase instruir por un cirujano experimentado sobre el sistema elegido por usted. Dr. Ihde Dental ofrece con regularidad cursos y prácticas clínicas sobre el sistema de implantología.

II. Descripción

Los sistemas de implante monofásicos son sistemas para implantaciones dentales intraóseas. El sistema consta de implantes, expansores de hueso, tornas de impresión, un carraca, una carraca dinamométrica manual y fresas. El sistema de implantes está concebido como un proceso de implantación en un solo paso.

III. Componentes principales

Todos los implantes se realizan en titanio aleación o titanio puro (Ti6Al4V, ASTM F 136). Andiglos y tornadas impresión: Ti6Al4V, Grado 5, ASTM F 136. Carraca y carraca de torque manuales: acero quirúrgico.

IV. Ámbitos de aplicación (indicación)

Sistema de implantes endoósicos maxilares

V. Contraindicaciones

Absolutas

- Pacientes cuyo estado sistémico no permita una implantación (para la comprensión detallada de esta vasta contraindicación consultese la literatura específica correspondiente).
- Antes, durante y después del tratamientos de radioterapia y/o enfermedades malignas.
- Enfermedades psiquicas, síndromes de dolor.
- Diabetes descompensada y otras enfermedades sistémicas descompensadas.
- Escasa higiene bucal, escaso cumplimiento.
- Alergias a algún componente del implante y/o al titanio.

Relativas

- Diabetes, bruxismo, alergias, embarazo.
- Consumo de alcohol y drogas, tabaquismo.
- Hueso irradiado anteriormente, tratamientos con anticoagulantes.

Poca disponibilidad ósea: es preciso comprobar, en especial en el plano vertical y/o con la proximidad inmediata y amenazante de estructuras en riesgo (nervio, seno maxilar, etc.), si no constituye un riesgo menor, p.ej.: un implante basal.

VI. Diagnóstico e información al paciente

El diagnóstico se compone de la anamnesis, de la exploración clínica, del informe radiográfico, con radiografías pequeñas, radiografías panorámicas y, dada el caso, una exploración con TAC. Se recomienda la realización de un chequeo médico por parte de un especialista en Medicina General. Las implantaciones implican unos procedimientos de selección que hacen necesaria la información exhaustiva al paciente.

Deben ser señaladas las alternativas de tratamiento y las consecuencias. En particular, es preciso resaltar la importancia de la higiene bucal y los costes del tratamiento posterior. Consultése la legislación correspondiente, en constante modificación, relativa a la forma y al alcance de la información al paciente.

VII. Efectos secundarios

Molestias transitorias

- Dolores, hinchazón, dificultades en el habla e inflamación de las encías.
- Molestias más duraderas
- Incluso cuando se trata de un proceso quirúrgico y protésico normal, al igual que en otros implantes dentales, es preciso contar con una reabsorción ósea horizontal y vertical. No es posible pronosticar la forma y el alcance de la pérdida de hueso.
- Si los implantes se sitúan próximos a estructuras especiales (nervios, seno maxilar, dientes vecinos, etc.) éstas pueden verse afectadas reversiblemente.
- Se recomienda la profilaxis con antibiótico y/o desinfección local para prevenir infecciones.
- Se han descrito dolores crónicos relacionados con los implantes dentales.
- Si no se alcanza la integración ósea, es preciso contar con la exfoliación del implante.

VIII. Aplicación
Para la aplicación, consultese la respectiva aplicación del sistema. Los implantes basales soloden ser realizados por especialistas que dispongan de una autorización válida del fabricante. Por „servicio“ se entienden las siguientes actividades: asesoramiento de pacientes, elaboración de planes de tratamiento, aplicación de implantes,

rehabilitación protésica de implantes, tratamiento posterior (también durante años).

IX. Interacciones

En la literatura especializada se han descrito interacciones entre las superficies de titanio y los preparados de higiene bucal que contienen Fluoruro. El paciente debe ser advertido de ello. Debido a la diferente rigidez de los implantes crestales, basales y de los dientes naturales, en restauraciones combinadas, el equilibrio funcional del sistema puede producir diferentes efectos. Muchos sistemas de implantación protésica con implantes crestales pueden limitar la flexión y la movilidad de los huesos del cráneo. En este contexto se han descrito situaciones de dolor.

X. Advertencias

- Tras la implantación debe quedar registrado en la documentación del paciente el tipo de implante empleado y el número de lote.
- Los implantes deben ser usados sólo durante periodo de validez.

Los implantes deben ser conservados en un lugar seco y cerrado. El cierre no debe abrirse hasta el momento de la implantación.

- Debe evitarse cualquier contacto con sustancias ajenas antes de la implantación. No debe tocarse con la mano la porción intraósea del implante.
- En caso de deglución involuntaria de implantes, aditamentos o de otros componentes, es necesario establecer la situación de los mismos (radiografías, etc.) y llevar a cabo las medidas médicas oportunas.

La cicatrización del implante debe ser controlada regularmente (p.ej. mediante radiografías). Para evitar pérdidas óseas, los implantes infectados o no osseointegrados deben ser oportunamente extraídos. El odontólogo determina el momento de la extracción.

Las cabezas pulidas de los pilares de los implantes deben ser asperjadas con fresas dedicadas antes de la cementación.

- En pacientes con una historia clínica con episodios de periodontitis, se puede valorar el uso de implantes lisos como una alternativa a los implantes, así como un tratamiento antibiótico paralelo.

XI. Almacenamiento / Duración

La duración es de 5 años desde la esterilización. Conservar en lugar seco y cerrado. Sólo se consideran estériles los implantes en su embalaje original con la identificación de "estéril". Independientemente del método de esterilización utilizado, el fabricante no se hace responsable de los implantes reesterilizados por parte del usuario final. Los productos estériles están marcados con el símbolo de ESTÉRIL. La fecha de caducidad aparece con el símbolo del reloj de arena. Las siglas LOT identifican el número de lote. Los implantes son de uso único.

Dr. Ihde Dental se reserva la posibilidad de modificar el diseño de los productos y de sus componentes o de los embalajes, de adaptar las instrucciones de uso y también de renegociar los precios y las condiciones de entrega. La responsabilidad se limita a la restitución de un producto defectuoso. Queda excluido cualquier otro tipo de derecho. El asesoramiento sobre la técnica de aplicación de nuestros productos se realiza oralmente, por escrito, utilizando medios electrónicos o mediante demostraciones. Ello no exime al usuario de su obligación de comprobar personalmente la idoneidad del producto para los fines, indicaciones y procedimientos previstos. La utilización de este producto se realiza fuera del ámbito de control de Dr. Ihde Dental y entra dentro de la esfera de responsabilidad del usuario. La garantía de la perfecta calidad de nuestros sistemas de implantes se otorgará en el marco de las condiciones de compra y suministro. Mantener fiera del alcance de los niños. Para uso exclusivo de odontólogos y cirujanos expertos.

Consérvese fuera del alcance de los niños. Para uso exclusivo del odontólogo.

10-0003-03_ITEILIG

Última revisión 2019-05

En un nuevo procesamiento de los implantes se corre el riesgo de desarrollar infecciones, dado que no existen métodos validados para su tratamiento.a

En el procesamiento de instrumentos rotatorios reestérilizables deben cumplirse las normas del Instituto Robert Koch y la Norma EN ISO 17664. Las directrices para el procesamiento de nuestros instrumentos están disponibles en la hoja informativa que acompaña a los instrumentos. Se puede acceder también a esta hoja informativa en la página web www.implant.com.

Antes de emplear un sistema de implante, es necesario leer el prospecto de aplicación de sistema (SAP, por sus siglas en alemán) del mismo. Este prospecto contiene información detallada importante sobre el manejo de los componentes del sistema.

Jednodílné implantátové systémy

ČESKÉ

CZ

Návod na použití – Pečlivé čítěte

Jednodílné implantátové systémy

I. Instrukce

Nezbytným předpokladem k provedení implantologického zátkoku je seznámení se s příslušnou odbornou literaturou. Každý stomatolog / implantolog zavádějící implantáty musí ukladně znát chirurgický postup a musí mít zkušenosť ve vyhodnocování normálního i patologického ohodnocení. Široká rekonstrukce šroubových implantátů může snížit ohýbání a mobility lebečních kostí. Jsou známy případy o bolestech.

pro ústní hygienu. Pacient o tomto musí být informován.

Protože šroubové, basální implantáty a přírodní zuby mají odlišnou pevnost a regenerační schopnosti, jejich kombinace může mít odlišný efekt na statickou rovnováhu systému. Široké rekonstrukce šroubových implantátů může snížit ohýbání a mobilitu lebečních kostí. Jsou známy případy o bolestech.

X. Poznámky

- Následně po implantaci, sejměte objednací kód a nadepte jej do pacientoví karty.
- Nikdy nepoužívejte implantáty s prošlou dobou použití.
- Všechny implantáty skladujte v originálním balení v suché a tmavé místnosti. Balíčekověte těsně před implantací. Vyvarujte se jakékumkoliv kontaktu s cizími látkami před i během zavedení. Nikdy se nedotýkejte rukama enoseálního implantátu.
- Pokud implantát, abutment nebo jinou část příslušenství pacient spolek nebo se ztratí v jeho těle, okamžitě ztracenou část vyhledejte vhodným prostředkem (např. rentgenovým snímkem) a ihned podnikněte potřebné lékařské opatření.
- Při vložování implantátu je vždy potřebné dělat rentgenové snímky. K vyvarování se ztrátě kosti, neosseointegracie nebo infekce musí být implantát vždy vymýt ve správných čas. Vymýtí implantátu určuje lékař – stomatolog.
- Leštěná hlava abutmentu může být zbrošena před cementováním.
- U pacientů, u kterých se v historii objevila periorodontální nemoc, jsou dobrou náhradou implantátů leštěné implantáty. Měl by zde být projednán přísný antibiotický režim.

XI. Skladování / trvalní novost

Trvalnost implantátů je 5 let od jejich sterilizace. Skladujte v suchém a studeném místě. Pouze implantáty ve vlastním originálním balení jsou sterilní do doby spotřeby. Výrobce nezodpovídá za znovu sterilizovatelné implantaty/implantogramy nebo třetí stranou bez ohledu napouštění metodou sterilizování.

Pouze implantáty ve vlastním originálním balení jsou sterilní do doby spotřeby. Sterilizované výrobky jsou označeny známkou STERILE – sterilizované. Datum spotřeby je vyrazeno symbolem pětice hodin. Symbol LOT je evidenční číslo implantátu. Implantát je sounářen pouze pro jednorázové použití.

Dr. Ihde Dental si vyhrazuje právo na změnu vzhledu svých výrobků a konstrukčních částí nebo jejich obalu, návodu k použití, změny cen nebo termínu dodání. Odpovědnost je omezena na výměnu vadného výrobku. Jakýkoliv jiný opravný nárok mimo výměnu je vyloučen.

Skladujte mimo dosah dětí. Určeno pro použití stomatology nebo chirurgury.

10-0003-03_ITEILIG

Poslední verze 2019-05

Při opakování použití implantátu je nebezpečí infekce, neexistuje validovaný postup na jejich přípravu pro opětovné použití.

Při opakování použití resterilizovatelný chrtačnickách nástrojů postupujte podle RKstan-daru a normy ISO 17664. Doporučení ohledně našich nástrojů naleznete na k nim přiloženém listu, případně na www.implant.com.

Je nulná, abyste si před použitím implantátového systému pozorně přečetli prospekt použití systému (SAP), týkající se implantátového systému, který využíváte. Tento prospekt obsahuje důležité podrobné informace o manipulaci s komponentami systému.

VI. Nežádoucí účinky

Dočasné požádání

- Bolest, napětí, otoky, obtíže při mluvěni, zánět, dásní

Děletrvající požádání:

- Stejně jako u všech ostatních implantátových systémů, i zde může dojít ke ztrátě kosti ve vertikální a horizontální oblasti a to dokonce i v výnikajícím chirurgickém a protetickém postupem.

Charakter a rozsah kostní ztráty netzce předpovídá. Rozsah ztráty kosti se může v určitých případech zvětšit. Pokud spodní část implantátu je blízkoněkterých struktur (nervy, sinus, přilehlující zuba atd.), může tento stav způsobit vratné nebo nevratné důsledky. Aby se zabránilo infekci, doporučuje se podání antibiotik a / nebo lokální dezinfekce.

- V souvislosti s dentálním implantátem byly popsány chronické bolesti.

- V případě, že osseointegrace je neuspěšná, může očekávat ztrátu implantátu.

VII. Diagnóza a pacientova informovanost

Diagnóza vychází z pacientovi zdravotní historie, klinických zkoušek a radiologickém výšetření za použití tradičního rentgenového snímku a pokud jenžbytné i CBCTvýšetření. Doporučuje se pětadvacíti výšetření v praktickém lékaře případně u specialisty podle celkového onemocnění. Implantátové postupy jsou pečlivě zvolené postupy a musejí být komplexně vysvětleny pacientovi. Pacient musí být seznámen s alternativními ořešeními a informován o možných důsledek implantátového ořešení a jeho nezdaru. Předeším musí být pacient informován o důležitosti pečlivé ústní hygieny a cenu za následnou úpravu. Prosím, poraďte se s pacientem, aby neustál se měnícím zákonem, nářízení a soudních rozhodnutí týkajících se způsobu a rozsahu informovanostpacienta.

VIII. Postup

Pro použití se odkazuje na příslušný aplikační systém. S bazálními implantáty mohou pracovat pouze kvalifikovaní pracovníci, kteří mají platnou autorizaci výrobce. Pod pojmem „používání“ serozumí následující činnosti: Poradenství pacientů, sestavení plánu lečeby, aplikace implantátů, protetická péče o implantátu, následná péče (i vprůběhu několikalet).

IX. Interakce

V literatuře bylo zaznamenáno vzájemné oblivňování titanu a fluoridu, který je obsazen v produktech

Sistemi di impianti monoblocco

ITALIANO

IT

Manuale d'uso – Si prega di leggere con attenzione

Sistemi di impianti monoblocco

I. Avvertenze generali per gli impianti

La conoscenza della letteratura sull'argomento costituisce una premessa essenziale per l'esecuzione di trattamenti d'implantologia. È assolutamente necessario possedere esperienze chirurgiche ed esperienze nella valutazione del decorso normale e patologico del trattamento. Prima dell'intervento d'implantologia deve essere effettuata una programmazione protesica, anche se la situazione chirurgica può rendere necessaria una successiva modifica alla programmazione. Le presenti informazioni sull'utilizzo non sono sufficienti all'immediata applicazione del sistema d'implantologia.

II. Descrizione

I sistemi di impianti monoblocco sono previsti per l'implantologia orale endosseal e sono costituiti da impianti, viti per espansione ossea, transfer per imposta, un cricchetto, una chiave TorqueWrench e frese. Il sistema implantare è destinato all'uso tecnica di impianto monofasica.

III. Elementi essenziali

Tutti gli impianti sono realizzati in lega di titanio o titanio puro (Ti6Al4V, ASTM F 136)

Analoghi: Ti6Al4V; alluminio

Accessori per imposta: Ti6Al4V, grado 5, ASTM F 136

Cricchetto, cricchetto dinamometrico: acciaio chirurgico

IV. Campi d'applicazione (indicazioni)

Sistema implantare per impianti endosseali nel settore mascellare

V. Controindicazioni

Absolute

- Pazienti la cui condizione fisica non consente un intervento di implantologia (per una comprensione dettagliata delle controindicazioni si rimanda allo studio della corrispondente letteratura specialistica).
- Prima, durante o dopo radioterapia e / o tumori maligni
- Disturbi psichici, sindrome dolorosa
- Diabete non compensato o altre malattie sistemiche non compensate
- Carente igiene orale, carente compliance
- Allergie a componenti del sistema d'implantologia, allergie al titanio
- Terapia in atto e precedente con bifosfonati

VI. Relativa

- Diabète, gravidanza
- Bruxismo, Allergie
- Abuso di alcool e droghe
- Fumo
- Terapia con anticoagulanti

Scarsa disponibilità di ossi: soprattutto nella dimensione verticale e / o nelle aree immediate adiacenti a strutture a rischio (nervo, seno mascellare ecc.) è necessario verificare l'opportunità di utilizzare un impianto basale per ridurre i rischi.

VI. Diagnosi / Spiegazione

La diagnostica comprende l'anamnesi, le analisi cliniche, le radiografie dettagliate e panoramiche, nonché l'esame TC. Si consiglia di far effettuare al paziente un check-up medicocompleto. L'intervento di implantologia implica delle scelte che devono essere dettagliatamente illustrate al paziente. Devono essergli spiegate le varie alternative terapeutiche e le conseguenze dell'intervento di implantologia. In particolare, è necessario illustrare l'importanza di una corretta igiene orale e i costi di un eventuale intervento successivo. Per il tipo e l'ambito dell'informazione un paziente si rimanda alla legislazione vigente, incostante aggiornamento.

VII. Effetti collaterali

Disturbi transitori:

- dolori, gonfiore, difficoltà nella fonazione e infiammazioni gengivali;
- Disturbi persistenti:
 - anche in caso di procedura chirurgica e protesica corretta (come per tutti gli impianti dentali) si deve calcolare una certa distruzione ossea orizzontale e verticale. Non è possibile prevedere l'entità e il tipo di distruzione ossea.
 - Se gli impianti vengono a trovarsi in prossimità di determinate strutture (nervi, seni mascellari, denti adiacenti ecc.), è possibile che si verifichi un danno reversibile o irreversibile di queste strutture.
 - Per la protezione dalle infezioni è necessario prescrivere una profilassi antibiotica e / o disinfezione locale.
 - Sono stati osservati dolori cronici associati a impianti dentali.
 - In caso di mancata osteointegrazione, si deve considerare l'eventualità di esfoliazione dell'impianto.

VIII. Applicazione

Vedi depliant sull'uso del sistema.

Impianti basali possono essere manipolati e utilizzati solo da dentisti / chirurghi in possesso dell'autorizzazione valida rilasciata dal fabbricante. Questa restrizione comprende tutti i consigli per il paziente, la creazione di piani di trattamento, il

posizionamento di impianti, trattamenti protesici su impianti, assistenza post-operatoria (negli anni-guenti).

IX. Interazioni

In letteratura sono state descritte interazioni tra le superfici in titanio e i preparati per l'igiene orale contenenti fluoro. È necessario informare il paziente. Data la diversa rigidità degli impianti in cresta, degli impianti basali e dei denti naturali, in caso di interventi combinati è necessario tenere conto del grado molto diverso di influenza della statica. Restauri protesici estesi su impianti in cresta possono limitare le flessioni e la mobilità dell'osso craniale. In questi casi sono stati osservati episodi algici.

X. Avvertenze

- Dopo l'intervento di implantologia, annotare tipo di impianto utilizzato e il numero di carico nella scheda del paziente.
- Gli impianti possono essere utilizzati solo entro i dati di scadenza indicati.
- Gli impianti vanno conservati in un luogo asciutto, dentro le relative confezioni chiuse. Aprire la confezione solo immediatamente prima dell'applicazione. Evitare qualsiasi contatto delle superfici endosseali con sostanze estranee prima dell'inserimento. Evitare anche di toccare con le mani la porzione endosseale dell'impianto.
- In caso di ingestione accidentale, controllare la presenza degli abutment o degli accessori nel corpo del paziente (radiografia ecc.) e adottare le precauzioni mediche del caso.
- Controllare regolarmente l'integrazione dell'impianto (radiografia). Per evitare deterioramenti ossei rimuovere tempestivamente gli impianti non osteointegrati o infetti. Il dentista decide il momento della rimozione.
- Le teste lucidate degli abutment degli impianti devono essere irruvidite con frese diamantate prima della cementazione.
- Il trattamento di pazienti con anamnesi notevoli parodontite richiede l'impiego di impiantili ed eventualmente una terapia antibiotica (adiuvante).

XI. Durata e conservazione

Gli impianti hanno una durata di 5 anni dall'installazione. Conservare in luogo asciutto, nelle confezioni ben chiuse.

Sono sterili solo gli impianti chiusi nella confezione originale con la scritta «sterile».

Si declina ogni responsabilità in caso di risterilizzazione dell'impianto ad opera dell'utente finale, indipendentemente dal sistema di sterilizzazione utilizzato.

I prodotti sterili sono contrassegnati dalla dicitura STERILE. La data di scadenza è indicata con il simbolo della clessidra. L'indicazione LOT indica il numero di carico. Gli impianti possono essere utilizzati solo una volta.

XII. Tenere fuori della portata dei bambini. Solo per uso odontoiatrico.

10-0003-03_ITEILIG

Ultima revisione 2019-05

XIII. Un eventuale ritrattamento degli impianti comporta il rischio di infezioni in quanto non esistono procedimenti convalidati per il ritrattamento.

Per il ritrattamento degli strumenti rotanti risterilizzabili seguire le prescrizioni della direttiva RKI e della norma EN ISO 17664. Per ulteriori informazioni sui nostri strumenti consultare il relativo foglio di istruzioni tecniche allegato. Il foglio di istruzioni tecniche è consultabile anche sulla pagina web www.implant.com.

Prima di utilizzare un sistema implantare è indispensabile leggere attentamente anche il depliant relativo all'utilizzo del sistema implantare da lei utilizzato. Il depliant contiene importanti e dettagliate informazioni relative alla manutenzione dei suoi componenti.

Disturbi transitori:

- dolori, gonfiore, difficoltà nella fonazione e infiammazioni gengivali;
- Disturbi persistenti:
 - anche in caso di procedura chirurgica e protesica corretta (come per tutti gli impianti dentali) si deve calcolare una certa distruzione ossea orizzontale e verticale. Non è possibile prevedere l'entità e il tipo di distruzione ossea.
 - Se gli impianti vengono a trovarsi in prossimità di determinate strutture (nervi, seni mascellari, denti adiacenti ecc.), è possibile che si verifichi un danno reversibile o irreversibile di queste strutture.
 - Per la protezione dalle infezioni è necessario prescrivere una profilassi antibiotica e / o disinfezione locale.
 - Sono stati osservati dolori cronici associati a impianti dentali.
 - In caso di mancata osteointegrazione, si deve considerare l'eventualità di esfoliazione dell'impianto.

XIV. Applicazione

Vedi depliant sull'uso del sistema.

Impianti basali possono essere manipolati e utilizzati solo da dentisti / chirurghi in possesso dell'autorizzazione valida rilasciata dal fabbricante. Questa restrizione comprende tutti i consigli per il paziente, la creazione di piani di trattamento, il

Système d'implants monocomposant

FRANÇAIS

FR

Mode d'emploi - Lire attentivement s'il vous plaît

Système d'implants monocomposant

I. Remarques générales concernant les implants

Une bonne connaissance acquise par la consultation des publications spécialisées dans ce domaine est une condition préalable à la mise en œuvre de traitements implantaires. Une bonne expérience chirurgicale et une expérience quant à l'évaluation du caractère normal ou pathologique du traitement sont indispensables. La planification prothétique doit être établissant l'implantation – même si plus tard la situation chirurgicale peut éventuellement exiger une révision de la planification.

La présente notice pour l'emploi n'est à elle seule pas suffisante pour une mise en œuvre immédiate du système d'implants. Laissez-vous initier à l'emploi du système d'implants de votre choix par un opérateur chevronné. Des cours et des séances d'initiation consacrés au système d'implants sont régulièrement proposés par Dr. Ihde Dental.

II. Présentation

Les systèmes d'implants monocomposant sont destinés pour l'implantologie dentaire endo-osseuse. Les systèmes comprennent des implants, des vis pour l'expansion osseuse, des piliers pour empêcher ainsi qu'une clé à cliquet, une clé dynamométrique et des forets. Le système d'implants est conçu pour le procédé d'implantation en un temps.

III. Composants essentiels

Tous les implants sont fabriqués à partir d'alliages de titane ou de titane pur.

Analogues d'implant : Ti6Al4V; Aluminium Accessoires pour empreinte : Ti6Al4V, grade 5, ASTM F 136 Clé à cliquet, clé à cliquet dynamométrique : acier chirurgical

IV. Domaines d'utilisation (indications)

Système implantaire endo-osseux destiné au secteur maxillaire

V. Contre-indications

Absolues

- Patients dont l'état systémique ne permet pas de recours à l'implantologie (pour la maîtrise détaillée de cette contre-indication complexe, il faut se référer à une étude approfondie des publications spécialisées)
- Avant, pendant ou après une radiothérapie et / ou des affections malignes
- Affections psychiques, syndromes douloureux
- Diabète non équilibré ou autres affection systémiques non compensées
- Hygiène buccodentaire déficiente, collaboration insuffisante
- Allergies à des composants des implants et / ou au titane

VI. Diagnostic / Information du patient

Le diagnostic est le résultat de l'anamnèse, de l'examen clinique, de l'examen radiologique, recourant à des clichés de petites dimensions ou à des orthopantomogrammes ainsi qu'à des clichés scanner. Il est conseillé de faire procéder à un Check-Up par un médecins généraliste avisé. Les implantations sont des actes choisis demandant une information préalable exhaustive du patient.

Des solutions alternatives et les conséquences d'une implantation doivent être exposées. Il faut particulièrement insister quant à l'importance de l'hygiène buccodentaire et apporter une information relative au coût d'un suivi du traitement. Concernant le type et le contenu de l'information à fournir, il faut se référer à la jurisprudence spécialisée mais aussi en perpétuelle évolution.

VII. Effets secondaires

- Suites temporaires
- Douleurs, tuméfactions, difficultés d'élocution et inflammation de la gencive.
- Suites de plus longue durée
- Comme avec tous les autres implants dentaires, même avec une procédure chirurgicale parfaitement adaptée, il faut redouter à une éventuelle fonte osseuse verticale et horizontale. Le type et l'amplitude de cette perte osseuse ne sont pas prévisibles.
- Si des implants doivent être placés à proximité de structures particulières (nerfs, cavités sinusoïdales, dents voisines etc.) des atteintes réversibles ou irréversibles de ces structures peuvent survenir.
- En prévention des infections, une antibiothérapie et / ou la désinfection locale est recommandée.
- Des douleurs chroniques liées à des implants dentaires ont été signalées.
- Si une ostéo-intégration n'a pas lieu, il faut s'attendre à l'exfoliation de l'implant.

VIII. Utilisation

Pour l'utilisation, voir l'utilisation du système correspondant. Les implants basaux peuvent exclusivement être utilisés par des professionnels qui disposent d'une autorisation valable du fabricant. On entend par utilisation les activités suivantes : conseil aux patients, établissement de plans de traitement, pose d'implants, pose de prothèses sur implants, suivis (y compris sur plusieurs années).

IX. Interactions

Des interactions entre les surfaces de titane elles produites d'hygiène contenant du fluor ont été décrites dans les publications spécialisées. Il faut signaler ce fait au patient. En raison des différences de rigidité entre les implants en situation crestale, basale et les dentinaires, des effets très variés sur la stabilité mécanique des travaux prothétiques combinés peuvent se manifester.

Les systèmes prothétiques importants comportant des implants en situation crestale peuvent entraîner la flexion des os crâniens et la mobilité des dents. Des douleurs en rapport avec cette situation ont été signalées.

X. Remarques

- Après l'implantation, le type de l'implant utilisé et le numéro de lot sont à documenter dans la carte du patient.
- Les implants doivent être utilisés uniquement en respectant la durée de conservation.
- Les implants doivent être stockés au sec et à l'abri. L'emballage ne doit être ouvert qu'au moment même de la mise en œuvre. Tout contact avec des substances étrangères doit être évité avant l'insertion de l'implant.
- La partie endoosseuse de l'implant ne doit pas être touchée avec les doigts.
- En cas d'ingurgitation accidentelle (implants, pilier ou d'accessoires), il faut localiser l'élément (radiographie etc.) et prendre les mesures médicales adaptées.
- La cicatrisation doit être régulièrement contrôlée (radiologie par exemple). Pour éviter les fistules osseuses, les implants non ostéo-intégrés ou infectés doivent être enlevés à temps. Le moment où cela devra survenir sera déterminé par le chirurgien-dentiste.
- Avant leur scellement, les têtes pilier des piliers des implants doivent être rendues rugueuses à l'aide de fraises diamantées.
- Pour les patients présentant à l'anamnèse une parodontite avérée, il faut recourir à des implants fissés et un traitement antibiotique (découverture) est envisagé.

XI. Stockage / Conservation

La durée de conservation est de 5 ans après la stérilisation. Conserver à l'abri et asec. Seuls les implants présentés dans leur emballage d'origine avec la mention „stérile“ seront effectivement stériles. Si des implants sont soumis à l'utilisateur à une nouvelle stérilisation, toute responsabilité sera déclinée quelle que soit la méthode de stérilisation.

Les produits stériles présentent le sigle STERILE. La date de péremption est signalée au moyen d'un lot. Les implants ne doivent être utilisés qu'au sein de ce lot. Conserver hors de la portée des enfants. Réservé pour une utilisation par un chirurgien-dentiste ou un chirurgien avisé.

10-0003-03_ITEILIG

Dernière date de modification 2019-05

En cas d'un nouveau traitement des implants, il y a risque d'infection car aucune procédure de traitement validée n'existe.

La stérilisation d'instruments rotatifs nécessite un suivi du cahier des charges des directives RKI et des normes EN ISO 17664. Vous trouverez les prévisions concernant nos instruments dans la notice jointe à ces derniers. Cette notice est également visible sur le site Internet www.implant.com.

Avant d'utiliser un système implantaire, il est nécessaire de lire attentivement la brochure d'utilisation du système (SAP) du système implantaire correspondant. Cette brochure contient des informations détaillées importantes sur la manipulation des composants du système.

Едночастови имплантатни системи

БЪЛГАРСКИ

BG

Инструкции за употреба – Моля, прочетете внимателно

Едночастови имплантатни системи

I. Общи инструкции за денталните импланти

Познаването на съветната научна и техническа литература е необходима предпоставка за всяко имплантологично лечение. Всеки стоматолог, който предприема такова лечение трябва да бъде запознат с хирургичната процедура и да притежава опит в оценяването на нормалните и патологичните резултати от лечението. Планирането на протетичното лечение трябва да предхожда имплантацията, въпреки че хирургичната ситуация и резултатът могат да наложат последващо адаптиране на лечебния план. Описаните инструкции за употреба, сами по себе си са недостатъчни за незабавно прилагане на денталната имплантатна система. Препоръчено е, в избранията от вас имплантатна система, да въведе опитен имплантолог-хирург. Семинари и практически курсове свързани с имплантатната система се предлагат редовно от Dr. Ihde Dental.

II. Описание

Едночастовите имплантатни системи са системи за еносадано дентално имплантране. Те са състоят от импланти, косторазширявачи винтове, отпечатъчни обтампти, тръсточка, динамометричен ключ и дривове. Едночастовите имплантатни системи са проектирани за едноетапно дентално имплантано за болката.

III. Основни компоненти

Всички импланти са изработени от титанова сплав или чист титан (Ti6Al4V, ASTM F 136-13, ISO 5832-3). Анализи: Ti6Al4V; Алуминиеви отпечатъчни аксесоари: Ti6Al4V, 5-та степен, ASTM F 136-13, ISO 5832-3; Тръсточка, динамометричен ключ: Неръждаема хирургична стомана.

IV. Индикации

Еносадана имплантатна система.

V. Противопоказания

Абсолютни
 • Пациенти, чието общо системно състояние не позволява имплантране (за подобна оценка на това противопоказание, моля прочете съветната научна и техническа литература).
 • Преди, по време и след лъчтерапия или при наличие на злокачествени процеси.
 • Психологични разстройства, болкови синдроми.
 • Некомпенсиран диабет.
 • Недеактивна устна хигиена.
 • Настоящо или предишно лечение с интравенозни бисфосфонати.

Относителни
 • Диабет, бруксизъм, алергии, бременност.
 • Алкохолна и наркотична зависимост, тютюнопушене.
 • Кост с рентгенотерапия, терапия с антикоагуланти.

Недеактивно наличие на кост, особено във вертикална измерение, или в непосредствена близост до застрашени структури (нерви, максиларен синус и др.). Тук имплантологът би грабвало да прочува дали латерналният имплант представява по-малък рисик.

VI. Диагностика и информация за пациента

Диагнозата се състои от досието на пациента, клиничния преглед и рентгенологичното изследване с помощта на конвенционални дентални рентгенографии и ортопантомографии и ако е необходимо компютърни томографии. Препоръчено е да има извършен пълен медицински преглед от опитен общопрактикуващ лекар. Имплантните процедури са избраими процедури, изискващи подробно обяснение на пациента. Пациентът трябва да бъде запознат с алтернативите за лечение и информиран за възможните последици от имплантологичното лечение. По-специално, пациентът трябва да бъде информиран за важността от органна хигиена и за стойността на постоперативното лечение. Консулирайте се с уместните, но постоянно променящите се закони, подзаконови актове и съдебни решения относно начина и степента на изискваното информиране на пациентите.

VII. Страницни ефекти

Преходни осложнения
 • Болка, оток, трудност при говорене, възпаление на гингивата.
 • По-продължителни осложнения
 • Като при всички други зъбни импланти, може да се появят загуба на костно вещество в хоризонтална и вертикална посока, дори при една напълно подходяща хирургична и протетична процедура. Характерът и степента на загуба на кост не може да бъде предсказан.
 • Ако краят на имплант е разположен в близост до някои специални структури (нерви, максиларен синус, съседни зъби и др.), това може да доведе до обратими или не обратими неблагоприятни ефекти върху тези структури.
 • За да се предотврати инфекция, са препоръчани антибиотични и/или локална дезинфекция превентивни мерки.
 • Изиска се информиране за хронични болки свързани със зъбни импланти.
 • В случаи, че освоеното лечение е неуспешно, може да настъпи ексфолиация (загуба) на импланта.

VIII. Приложение

Относно употребата Ви насочваме към съответното системно приложение. Само специалисти, които имат валидно разрешение от производителя, могат да си служат с базалните импланти. Под употреба се имат предвид следните дейности: консултиране на пациенти, съставяне на планове за лечение, поставяне на импланти, изработване на протези върху импланти, последващи манипулации (които могат да продължат с години).

IX. Взаимодействия

Взаимодействията между титанови повърхности и продукти за органна хигиена, съдържащи флуориди, са описаны в литература. Пациентът трябва да бъде информиран за това. Тъй като кресталните импланти, базалните импланти и естествените зъби имат различна степен на тъвърдост, взаимодействието подкрепени от всяка друга комбинация от няколко от тях, може да има много различни ефекти върху статичния баланс на системата. Широко протетично възстановяване с крестални импланти може да намали относителната флексия и мобилност на краиницата кост. Има съобщения за болка в този контекст.

X. Задележки

- След имплантането, въведете вода и серийния номер на използвания имплант в досието на пациента.
- Не използвайте имплант след срока на годност посочен на опаковката.
- Съхранявайте всички импланти затворени в техните опаковки на сухо място. Не отваряйте опаковката до момента непосредствено преди поставянето на импланта. Избягвайте всякакви контакти с външни субстанции преди и по време на поставянето на импланта. Не докосвате еносаданата част на импланта.
- При инцидентно погълтане на импланти, обтампти или аксесоари от пациента, нанерете засегнатия обект с подходящи средства (например рентгенография) и незабавно вземете нужните медицински мерки.
- Оздравителният процес трябва да бъде редовно проследяван (напр. рентгенографично).
- За да се избегне загубата на кост, импланти които не са освоенотегрирани или са инфектирани трябва да бъдат отстранени своевременно. Времето за отстраняване на имплант се определя от стоматолога.
- Планираните глави на обтампните трябва да се направляват преди циментирането на протетичната конструкция.
- При пациенти, чието история показва пародонтални заболявания, гладките импланти трябва да бъдат оценявани като алтернатива. Също така, трябва да бъде предвиден и стриктен антибиотичен режим.

XI. Съхранение / Срок на годност

Срокът на годност е 5 години от датата на стерилизация. Съхранявайте на хладно и сухо място. Само импланти в техните оригинални затворени опаковки и етикетирани "стерили" могат да бъдат смятани за стерили. Производителят не носи отговорност за импланти ре-стерилизирани от имплантолог или трета страна, независимо от използваната метода за стерилизация.

Стерилните продукти са маркирани със символ STERILE. Срокът на годност е маркиран със символ на първичен часовник. Символът LOT показва номера на партидата. Имплантите са строго предназначени само за еднократна употреба.

Релативно
 • дифабетес, бруксизъм, алергии, труднощ, Алкохол и дрога, пушене

Појединачни имплант системи

српски

SRB

УПОТВЕСТВО ЗА УПОТРЕБУ – пажљиво прочитајте

Појединачни имплант системи

I. Општа упутствота за зубне импланти

Познаване на релевантните научни и технически литературни източници е предпоставка за всяко имплантологично лечение. Всеки стоматолог, който предприема такова лечение трябва да бъде запознат с хирургичната процедура и да притежава опит в оценяването на нормалните и патологичните резултати от лечението. Планирането на протетичното лечение трябва да предхожда имплантането, въпреки че хирургичната ситуация и резултатът могат да наложат последващо адаптиране на лечебния план. Описаните инструкции за употреба, сами по себе си са недостатъчни за незабавно прилагане на денталната имплантатна система. Препоръчено е, в избранията от вас имплантатна система, да въведе опитен имплантолог-хирург. Семинари и практически курсове свързани с имплантатната система се предлагат редовно от Dr. Ihde Dental.

II. Опис

Појединачни имплант системи са системи за еносадана зубна имплантация. Они са състојат от имплант, които са сами по себе коштано експандиращи щрафови, отисък носачи, рачет, момент клуч и бургия. Појединачни имплант системи са дизайнирани за појединачни приступи създавани от самия имплант.

III. Главне компоненте

Сви импланти са направени от титаниума (Ti6Al4V, ASTM F 134) чист от титаниума. Анализи: Ti6Al4V, Алюминиеви: Алюминиеви. Состав: Ti6Al4V, Разред 4, ASTM F 136 Рачет, обратни момент кључеви: Нерђајући хијунички челик

IV. Индикације

Систем имплантата за еносадане имплантате у подручју вилице.

V. Контраиндикације

Апсолютно

- Пациенти чије съвкупно здравствено състояние не дозволява имплантация (за детална евалуация се оставя имплантацията, прочутите релевантни научни и технически източници).
- Пре, за време и после терапията зрачена или у присъствието на малигни процеси
- Психологични перомеѓи, болни синдрома
- Недеактивна органна хигиена, недеактивна съгласност
- Алергии на компонентите на имплантата или титаниум

Релативно

- дифабетес, бруксизъм, алергии, труднощ, Алкохол и дрога, пушене
- кости претходно подвъргнати на радиотерапии, антикоагулантна терапия
- Неадекватно снабдяване костију, посебно у вертикални димензии, или у непосредна близина на увреждени структури (нерви, максиларни синуси, и тд.). Овде имплантот треба испитан да бъде предвиден и представява мащабна опасност.

VI. Дијагноза и информације за пациенте

Дијагнозата се състои от досието на пациента, клиничния преглед и рентгенологичното изследване с помощта на конвенционални дентални рентгенографии и ортопантомографии и ако е необходимо компютърни томографии. Препоръчено е да има извършен пълен медицински преглед от опитен общопрактикуващ лекар. Имплантните процедури са избраими процедури, изискващи подробно обяснение на пациента. Пациентът трябва да бъде запознат с алтернативите за лечение и информиран за възможните последици от имплантологичното лечение. По-специално, пациентът трябва да бъде информиран за важността от органна хигиена и за стойността на постоперативното лечение. Консулирайте се с уместните, но постоянно променящите се закони, подзаконови актове и съдебни решения относно начина и степента на изискваното информиране на пациентите.

VII. Пропратни ефекти

- Болка, отекли, тешкоте при говор, запаляне на гингивите.
- Когато при всички други зъбни импланти, може да се появят загуба на костно вещество в хоризонтална и вертикална посока, дори при една напълно подходяща хирургична и протетична процедура. Характерът и степента на загуба на кост не може да бъде предсказан.
- Ако краят на имплант е разположен в близост до някои специални структури (нерви, максиларен синус, съседни зъби и др.), това може да доведе до обратими или не обратими неблагоприятни ефекти върху тези структури.
- За да се предотврати инфекция, са препоръчани антибиотични и/или локална дезинфекция превентивни мерки.
- Изиска се информиране за хронични болки свързани със зъбни импланти.
- В случаи, че освоеното лечение е неуспешно, може да настъпи ексфолиация (загуба) на импланта.

VIII. Апликација

Предвиден е за системске примене. Базални имплантати смеју да рукува само квалифицирана лица са важен овлаштење производача. Под „руковането“ се подразумева следеће активности: саветување пациентата, израда плана третмана, уградња имплантата, протетска надоградња имплантата, завршни радови (такође и током година).

IX. Интеракции

Постојат ли извештаи върху литератури о интеракции измежду титаниум, повърхнина и органе негативни производи като садържаващ флуорид. Пациент мора бити информиран за овоме. Зато црстата имплантати, базални имплантати и природни зъби имат различните степени на ригидност, рестаурациите поддръжани от страна био комбинације може имат веома различни ефекти на статично / рестаурационен систем са црстата имплантат може да съмни реалната флексија и мобилност краиниците костију. Тамо са извештаи за болу в овом контексту.

X. Напомене

- Након имплантације, унесите врсту имплантата, користите његов сериски број на пациентовото документација.
- Не користите имплантатите изван истека рока датог на паковането.
- Чувайте све импланти у својим затворени пакети на сумов мјесту. Немојте отварати пакет за непосредно пре уврштавања имплантата. Избегавати све контакти са спојни супстанции пред и покончане на имплантата. Никад додиривати еноса на имплантатата са рука.
- Ако имплант, надоградња или прибор се прогулува случајно, пронадите оштетени објекти на одговарајућем средству (нпр. радиограму) и одмах предизвикати неопходне медицинске мере.
- срастајте имплантата мора бити праћено од стране регуларних имплантаната, нпр. по радиолошким средствима. Да би избегли губитак кости, не освојите интегрирани или инфицирани импланти морат да бъдат уклонени на време. Време уклањања имплантата је одредити зубар.
- поизрана Абутментглава мора бити храпава пре цементирања протетичких радијални дјелова.
- Код пашијената чија историја покажује пародонталне болести, глакте имплантате треба очиристи са алтернативни рече вредновати.

XI. Складиштење / Рок трајања

Рок трајање је 5 година од датума стерилизације. Чувати на хладно и сумов место. Само импланти у њиховом оригиналном паковането и затворени са онзи СТЕРИЛАН, може се сматрати стерилизирани. Производът не би бил одговорен за имплантанта поново стерилизирани от стране имплантолога или трећих лица, без обзира на метода који се користи за стерилизација. Стерилини произвади су означенчи са стерилини симболом. Истек датума је означен са симболом пешчаног сата. ЛОТ симбол означава брзото серији. Имплантати су строго наземни само за једнократни употреба.

Dr. Ihde Dental задржава право да промени дизайни на своите производи и компоненти или њиховото паковането, да изменят или употребят апликација белешике или да поново преговорат о цени или условияма испоруке. Одговорност је ограничена на замену неизправни производ. Било кој друг лек или замена је исклучен. Примена наших производа може да се опишат усмено, уписаној форми, путем електронских медија или путем практичне демонстрације. Корисник има обавезу да лично утврди да ли не било кој производ погодан за одређену назену, индикације или поступак. Примена овог производа је изнад контроле Dr. Ihde Dental и стога подлеже на сопствен одговорност корисника. Ми гарантујемо квалитет наших имплантант система у оквиру наших Услуга за продажа и испорука.

Држати ван домаашаја дјесе. Користити само у стоматологији и хирургији.

10-0003-03_ITELIG

Ревизију је издао 2019-05

У случају да би се имплант поново обради (очисти, рестерилизовали) до инфекције може доби, јер је вадилне процедуре за прераду са на располагању.

Када обрађујемо рестерилизане медицинске уређаје, правила за RKI-смернине и европске стандард ЕN ISO 17664 су релевантни и морат да би си испуњени. Смернине у вези са обрадом наших инструмената су доступне у брошуре и прате наше инструменте. Историјено ове смернине су приказане на сајту www.implant.com

Потребни је прије употребе система имплантата такође пажљиво прочитате брошуру за примјену система (SAP) за систем имплантата који Ви користите. Ова брошура садржи важне детаљне информације о рукувању компонентама системат.

Система однокомпонентних імплантатів

УКРАЇНСЬКА

UA

Інструкція із застосування - Прохання уважно ознайомитися

Система однокомпонентних імплантатів

I. Загальна інструкція щодо імплантатів

Передмовою для проведення будь-яких імплантологічних процедур є обізнаність із відповідною фаховою літературою. Наявність хірургічного досвіду та досвіду у визначені нормального і патологічного перебігу лікування обов'язкова. Перед імплантациєю необхідно розробити план протезування навіть якщо в подальшому хірургічна ситуація вимагатиме змін з цього плану. Інформація, наведена в цій інструкції із застосування, недостатньо для того, щоб відразу починати використувати систему імплантатів. Звернутися до досвідченого хірурга-імплантолога за консультацією щодо використання обраної вами системи. Компанія Dr. Ihde Dental регулярно проводить семінари та тренінги.

II. Опис

Система однокомпонентних імплантатів – це система, що призначено для внутрішньої кісткової стоматологічної імплантатів. До складу системи входять: власні імплантати, гвintові кісткові розширявачі, формувачі ясен, реверсивний ключ, динамометричний ключ, сверла та фрези. Система однокомпонентних імплантатів призначена для однотипного методу імплантатів.

III. Основні компоненти

Всі імплантати виготовляються з легованого титану або чистого титану (Ti6Al4V, ASTM F 136).

Аналоги імплантатів: Ti6Al4V; алюміній.

Зліпковий трансфер: Ti6Al4V, титан класу 4, ASTM F 136

Реверсивний ключ, динамометричний ключ: хірургічна сталь

IV. Сфера застосування (показання)

Система імплантатів для внутрішньої кісткової імплантатів в щелепінній області.

V. Протипоказання

Абсолютні:

- пацієнти, системний стан яких не дозволяє проведення імплантатів (доказане посchenення цього загального протипоказання дів. у відповідній фаховій літературі);
- перед, після або під час проведення променевої терапії та/або за наявності злокінчих захворювань;
- психологічні захворювання, більовий синдром;
- декомпенсований цукровий діабет або інші декомпенсовані системні захворювання;
- ненадежна гігієна ротової порожнини, недотримання пацієнтом медичних рекомендацій;
- алергія на компоненти системи імплантатів і/або алергія на титан;

Відносні:

- діабет, бруксизм, алергія, вагітність;
- зловживання алкоголем і наркотичними речовинами, паління поточну;
- опромінення кісткової тканини в анамнезі, антикоагулянтна терапія;
- недостатня кількість кісткової тканини, особливо у вертикальному вимірю і/або в безпосередній близькості до вразливих структур (нерви); у цьому випадку слід визначити, чи не буде менш ризикований варіант використання іншій імплантат, наприклад базальній.

VI. Діагностика та інформація для пацієнта

Діагностика здійснюється на підставі анамнезу, клінічного обстеження, рентгенологічного обстеження з використанням пріцільних рентгеновських знімків (ортопантомограм), атакоз, за необхідності КТ-обстеження. Рекомендується проведення мединого огляду досвідченим лікарем загальної практики. Імплантат – це електронна процедура (проводиться за бажанням пацієнта), стосовно якої пацієнту потрібно надати доказані роз'яснення. Необхідно проінформувати пацієнта про альтернативні методи лікування та можливі наслідки імплантатів. Особливо потрібно звернути увагу на важливість гігієни порожнини рота та на вартість післяімплантатівих процедур. Методи інформування та обсяг інформації визначаються чинними законодавчими положеннями та нормативами, що можуть періодично змінюватися.

VII. Небажані явища

Тимчасові:

- біль, набряки, затруднене мовлення та запалення ясен;
- діагностичні:
- навіть за умови належного виконаного хірургічного втручання та протезування, як і при всіх інших стоматологічних імплантатах, – необхідно брати до уваги можливі втрати кісткової тканини у горизонтальному та вертикальному вимірах. Тип та обсяг кісткової деструкції неможливо передбачити заздалегідь;
- якщо імплантати розташовуються поруч із певними специфічними структурами (нерви, верхньошлункова пазуха, сустінні зуби тощо), це може привести до обертоного або необертоного негативного впливу на ці структури;
- для попередження розвитку інфекції рекомендується профілактична антибіотикотерапія і/або локальні дезінфекції;
- були зареєстровані випадки хронічного болю, пов'язаного зі стоматологічними імплантатами;
- у разі відсутності остеointеграції можливе відторнення імплантату.

VIII. Застосування

Інформація щодо застосування дів. в інструкції із застосуванням відповідної системи імплантатів. Всі процеси із застосуванням базальних імплантатів повинні виконуватися виключно фахівцями, які мають дійсний дозвіл, виданий виробником імплантатів. Під терміном «процедура» слід розуміти, в тому числі, консультування пацієнтів, розробка планів лікування, встановлення імплантатів, протезування, післяімплантатний догляд (протягом наступних років).

IX. Взаємодія

У літературі були описані випадки взаємодії титанових поверхонь із фторвітінними препаратами для гігієни порожнини рота. Пацієнту необхідно повідомити про це.

Креатальні імплантати, базальні імплантати та природні зуби мають різну жорсткість, тому при виконанні стоматологічних робіт з їх комбінацією слід враховувати їхні різні вплив на статичний баланс системи. Великі імплантатно-протезувальні системи з креатальними імплантатами можуть обмежувати флексію та рухливість кісток черепа відносно одна одної. У зв'язку з цим буде зареєстрована болісність стани.

X. Настанови

- Після імплантатів в картку пацієнта необхідно занести тип використаного імплантата та номер партії;
- Імплантат можуть використовуватися тільки в межах хічного терміну придатності;
- Імплантат слід зберігати в закритій упаковці в сухому місці. Упаковка відкорівться безпосередньо перед встановленням імплантата. Необхідно уникнути будь-якого контакту імплантата зі сторонніми субстанціями до моменту його введення. Не дозволяється торкатися руками юндосальної частини імплантатів.
- У разі відповідного прокування імплантатів, абтаментів або інших компонентів слід визначити локалізацію предмета (за допомогою рентгенівських знімків).
- Шоб уникнути втрати кісткової тканини, потрібно вчасно видалити імплантати зі скелетом або інфіковані імплантати. Час видалення визначає стоматолог.
- Перед цементуванням відполірованим голівком абтаментів імплантатів потрібно надати шорсткість за допомогою алмазних борів.
- При лікуванні пацієнта з відомим пародонтитом в анамнезі слід використовувати імплантати з гладкою поверхнею, а також слід розглянути необхідність супроводжуючою антибіотикотерапією.

XI. Зберігання та термін придатності імплантата

Термін придатності становить 5 років з моменту стерилізації, зберігати у цілому закритій упаковці в сухому місці. Стерильними є тільки імплантати в оригінальній закритій упаковці із символом «STERILE». Виробник зазначає з себе будь-яку відповідальність за імплантати, повторно стерилізовані користувачем, незалежно від методу стерилізації. Стерильні вироби позначаються символом «STERILE». Дата закінчення терміну придатності позначається символом у вигляді пісочного годинника. Символ «LOT» позначає номер партії. Імплантати призначенні тільки для одноразового використання.

Компанія Dr. Ihde Dental залишає за собою право змінювати дизайн виробів і компонентів або їхній упаковки, вносяти зміни до інструкцій із застосування, а також встановлювати нові ціни та умови поставки. Відповідальність обмежується заміною дефектної продукції. Подаючи претензії будь-якого розряду виключаються.

Пояснення щодо застосування наших виробів можуть надаватися в усній формі, в письмовій формі, за допомогою електронних засобів зв'язку або шляхом практичної демонстрації. Користувач зобов'язаний особисто визначити, чи придатний конкретний виріб для певної мети, покладення чи процесу. Застосування цього виробу знаходить поза контролем компанії Dr. Ihde Dental, а отже здійснюється під відповідальністю користувача. Гарантія належної якості наших систем імплантатів надається в рамках Умов продажу і поставки.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

Призначено тільки для використання стоматологом або хірургом.

996-ITEILIG-03

Остання редакція 2019-05

При повторній обробці імплантатів виникає ризик розвитку інфекції, оскільки не існує відповіданих методів повторної обробки.

При обробці обертових інструментів, що підлягають повторній стерилізації, необхідно отримати Настанови Інституту ім. Роберта Коха та вимог стандарти EN ISO 17664. Настанови з обробки наших інструментів містяться у супровідній пам'ятці. З цією пам'яткою можна також ознайомитися на нашому веб-сайті www.implant.com.

Після обробці обертових інструментів, що підлягають повторній стерилізації, необхідно отримати Настанови Інституту ім. Роберта Коха та вимог стандарти EN ISO 17664. Настанови з обробки наших інструментів містяться у супровідній пам'ятці. З цією пам'яткою можна також ознайомитися на нашому веб-сайті www.implant.com.

Інструктаж
Товариство з обмеженою відповідальністю «Імплант Компанія»
08325, вул. Л.Українки, 14 с. Щасливе,
Бориспільський район,
Київська область,
тел. +38 044 227 77 14
+38 067 235 55 77
contact@ihdedental.ua

Zeichenerklärungen / Legend / Explication des symboles / Spiegazioni dei simboli / Leyenda / Vysvetlivky / Объяснение условных знаков / Легенда / Умовні позначення



Gebrauchsanweisung lesen
Read instructions
Lire la notice avant toute utilisation
Leggere le istruzioni d'uso
Lea las instrucciones de uso
Číteť návod
Naleží přečítať instrukcię užívania
Прочтите інструкції
Необхідно читати інструкцію
Читайте інструкцію
Ознайомтеся із супровідною документацією



Verfallsdatum
Expiration date
Date de péremption
Data di scadenza
Fecha de caducidad
Datum expirace
Termín važnosti
Срок годності
Срок годности
Rok upotřebě
Термін придатності



Gamma-sterilisiert
Gamma-sterilized
(Gamma)-stérilisés
(Gamma)-sterilizzato
(Gamma)-esterilizado
Sterilizováno gamma zářením
Sterylizowane promieniami gama
Гамма-стерилізація
Стерилизовано гамма-лучами
(Gamma) стерилісано
Стерилизовано гамма-випромінюванням



Nur einmal verwenden
For single use only
A usage unique
Monouso
Útilice solo una vez
Pro jednorázové použití
Tylko do jednorazowego użytku
Само за одинократна употреба
Только для одноразового применения
Употребите само једном
Виключно для одноразового використання



Dieses Produkt darf nur an Ärzte, Zahnärzte oder lizenzierte Fachleute bzw. in deren Auftrag verkauft werden.
This product is only for sale to dentists, oral surgeons and maxillo-facial surgeons or on their behalf.
Ce produit peut être vendus qu'au médecins, dentistes ou des professionnels agréés respectivement sur leur ordre.
Questo prodotto deve essere venduto solo a medici, dentisti o professionisti con licenza oppure alla vendite del loro ordine.
Este producto solo se vende a dentistas, cirujanos orales y maxilofaciales o en su nombre.
Tento výrobek může být prodáván pouze lékařům, stomatologům, odborným chirurgům.
Ten produkt powinien być sprzedawany tylko do lekarzy, stomatologów i specjalistów licencjonowanych lub w którego imieniu.
Этот продукт предназначен только для продажи стоматологам, челюстно-лицевым хирургам или запросом от их имени.
Този продукт е за продажба само на стоматолози, орални хирурги и лицео-челюстни хирурги или от тяхно име.

Овај производ је искључиво намјењен за продају стоматолозима, оралним или максило-фашијалним хирургима или у њихово име.
Цији вирб призначен је за продају виклично стоматологом, хірургом-ортопедом із целено-лицевим хирургом або њима представником.



Chargenummer
LOT Charge number
Numéro de lot
Número carica
Número de código
Código de serie
Numer partii
LOT номер
Номер серии
Број серије
Номер партії



Keep in a dry place
Endro seč
Conservare in luogo asciutto
Seco para guarda
Skladovat u suchu
Przechowywać w suchym miejscu
Схранивать на сухо място
Сухом месте магазина
Чувати на сухом листце
Зберігати у сухому місці

Gut verschlossen halten
Store tightly keep closed
Tienten bien fermé
Tenere ben chiuso
Mantenga cerrada
Skladovať v dobre uzavreném obalu
Przechowywać w dobrze zamkniętym opakowaniu
До схранива в пълно затворено
Зберігати в закритій упаковке
проводити
Чувати и држат строго затворено
Зберігати в щільно закритій упаковці

Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden
Do not use if packing is damaged
Ne pas utiliser si le conditionnement est endommagé
Evitare l'uso del prodotto se la confezione non è perfettamente integra
No utilizar si el embalaje está dañado
Pokud je poškozený obal nevypořádajte
Nie używać, jeśli opakowanie zostało uszkodzone
Не использовать, если упаковка повреждена
Не употребляйт, ако упаковката е уредена
Не користите уколико је паковање оштетено
Не використовувати, якщо упаковка пошкоджена

Hersteller
Manufacturer
Fabricant
Produttore
Fabricante
Výrobce
Producer
Производитель
Производител
Производчик
Виробник

Bestellnummer
Catalogue number
Référence
Catalogo Numero
catálogo número
Katalogové číslo
numer catalogu
Katalожен номер
номер каталога
Kataloški broj
Номер за каталогом

Vertrieb / Distributed by / Distributeur / Distributore / Distribuidor / Раздатчик / Distribytør

Dr. Ihde Dental AG
Dorfplatz 11
CH-8737 Gommiswald/SG
Tel. +41 (0)55 293 23 23
Fax +41 (0)55 293 23 00
contact@implant.com
www.implant.com

onewaybiomed GmbH
Dorfplatz 11
CH-8737 Gommiswald
Tel. +41 (0)55 293 23 23
contact@implant.com
www.implant.com

ООО ВанвейБіомед
BY 220123, Беларусь, г. Минск
Ул. Кропоткина 84
+375 29 997 99 99
info@swissbiomed.ru

996-ITEILIG-03_CE1936_31_1_05-19_V040