

Einteilige Implantatsysteme

DEUTSCH

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 Behandlungslaufs 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 onewaybiomed GmbH regelmäßig angeboten.

II. Beschreibung

Einteilige Implantatsysteme sind Systeme für enossale zahnärztliche Implantationen. Die Systeme bestehen aus Implantaten, Knochendehn-schrauben, 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 Reintitan (Ti6Al4V, ASTM F 136) hergestellt.
Analoge: Ti6Al4V; Aluminium
Abdruckutilitäts: Ti6Al4V, Grade 4, ASTM F 136
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
- Unkompensierter Diabetes oder andere un-kompensierte 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 Anticoagulanien

Geringes Knochenangebot: Insbesondere in vertikaler Dimension und/oder bei drohender, unmittelbarer Nähe von gefährdeten Strukturen (Nerv) 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. Nebenwirkungen

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 horizontalen 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. Jegliche 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 Einheilung des Implantats muss regelmässig (z.B. röntgenologisch) kontrolliert werden. Zur Vermeidung von Knochenverlusten müssen nicht osseointegrierte oder infizierte Implantate zeitig 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 tragen das Zeichen STERILE. Das Verfallsdatum ist mit dem Sanduhrsymbol angegeben. Die Angabe LOT bezeichnet die Chargennummer. Implantate dürfen nur einmal verwendet werden.

onewaybiomed GmbH behält sich vor, das Design der Produkte und Bauteile oder deren Verpackung zu ändern. Anwendungshinweise anzupassen wie Preise oder Lieferbedingungen neu zu vereinbaren. Die Hoffnung 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 Produktes erfolgt ausserhalb der Kontrolle von onewaybiomed GmbH und untersteht der Verantwortung des Benutzers. Gewähr wird 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-ITEILIG-03

Letzte Überarbeitung 2017-07

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 unserer Instrumente finden Sie auf dem Merkblatt, welches den Instrumenten beigelegt ist. Dieses Merkblatt kann auf der site 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

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 treatment outcomes. 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 onewaybiomed GmbH 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) or pure titanium.

Analogues: Ti6Al4V, Aluminium

Impression utilities: Ti6Al4V, Grade 4, ASTM F 136

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 endangered structures (nerves). 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 but 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 cannot 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 measures and/or local disinfection 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, postoperative 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.

onewaybiomed GmbH 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 onewaybiomed GmbH 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.

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

996-ITEILIG-03

Revision issued

2017-07

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

When processing resterilizable 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.

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 system's components.

Sistema de implantes de una pieza

ESPAÑOL

Instrucciones de uso - Por favor leáse 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. onewaybiomed GmbH ofrece con regularidad cursillos y prácticas sobre el sistema de implantología.

II. Descripción

Los sistemas de implante monopieza son sistemas para implantaciones dentales intráseas. El sistema consta de implantes, tornillos de expansión ósea, postes de impresión, un trinquete, una llave 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 aleado o titanio puro (Ti6Al4V, ASTM F 136).

Análogo: Ti6Al4V; Aluminio

Utilidades de impresión: Ti6Al4V, Grado 5, ASTM F 136

Trinquete, llave de torque manual: acero quirúrgico.

IV. Ámbitos de aplicación (indicación)

Sistema de implantes endoóseos maxilares

V. Contraindicaciones

Absolutas

- Pacientes cuyo estado sistémico no permite una implantación (para la comprensión detallada de esta vasta contraindicación consultese la literatura específica correspondiente).
- Antes, durante y después de tratamientos de radioterapia y / o enfermedades malignas.
- Enfermedades psíquicas, síndromes de dolor.
- Diabetes descompensadas 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, dado 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, hinchaón, 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 resorción 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 reversible o irreversiblemente.
- 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 solo deben 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).

Jednodílné implantátové systémy

ČESKÉ

Návod na použití – Pečlivě čtěte

Jednodílné implantátové systémy

I. Instrukce

Nezbytným předpokladem k provedení implantologického zákroku je seznámení se s příslušnou odbornou literaturou. Každý stomatolog / implantolog zavádějící implantáty musí úplně znát chirurgický postup a musí mít zkušenosť ve vyhodnocování normálního i patologického ošteření. Plánování patologického ošteření implantologického zákroku musí předcházet samotnému provedení zákroku – i přesto, že chirurgický stav vyzaduje pozdější přepracování ošteřujícího plánu. Informace uvedené v tomto návodu k použití jsou NEDOSTATEČNÉ pro okamžité používání implantáčního systému bez odborného školení. Vždy, když si nejste jisti s ošteřením, poradte se, se zkušejším implantologem.

II. Popis

Jednodílné implantátové systémy jsou vhodné pro endosní titanové zubolékařské implantace. Systém je tvořen implantáty, šrouby pro rozšírování kosti, otiskovacích dílů, ráčny, momentové ráčny a vrátky.

Dentální implantáční systém je vytvořen pro single-step / jednofázové zavedení.

III. Použité materiály

Všechny implantáty jsou vyrobeny z titanové slitiny čistého titanu (Ti6Al4V, ASTM F 136)

Analog: Ti6Al4V; Aluminum

Otiskovací díly: Ti6Al4V, Grade 5, ASTM F 136

Ráčna, momentový klíč: Nerez chirurgická ocel

IV. Indikace Implantátů

Systém dentálních implantátů

V. Kontraindikace

Absolutní

- Pacienti, jejichž celkový zdravotní stav nedovoluje implantáční zárok (pro podrobně vyhodnocení této kontraindikace, prosím prostudujte vědeckou a odbornou literaturu).
- Před, během a po ozařovací léčbě nebo při výskytu malignního onemocnění.
- Při záruční psychické poruchy, syndromu bolesti
- Nekontrolovatelný diabetes mellitus nebo jiného druhu nekontrolovatelných příznaků diabetes
- Spatná ústní hygiena
- Alergie na součásti implantáčního systému nebo na titan

Relativní

- Diabetes, skřípkání zuby, alergie, těhotenství.
- Užívání drog a alkoholu, kouření.
- Kost dráze podrobena radiotherapii, anticoagulant therapy.

Nedostatečná nabídka kosti, zejména ve vertikálním rozdílu, nebo v bezprostřední blízkosti ohrožený nervů, sinusu atd. Zde by implantolog měl posoudit, zda bazální implantát nepředstavuje menší riziko.

VI. Nežádoucí účinky

Dočasné potíže

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

Délkrávající potíže:

- Stejně jako u všech ostatních implantáčních systémů, i zde může dojít ke ztrátě kosti ve vertikální a horizontální oblasti a to dokonce i v synklinickém chirurgickém a protetickém postupem. Charakter a rozsah kostní ztráty nelze předpovědět. Rozsah ztráty kosti se může v určitých případech zvětšovat.
- Pokud spodní část implantátu je blízko některých struktur (nervy, sinus, přilehlající zuby atd.), může tento stav způsobit vratně nevratná dusidlo.
- 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 neúspěšná, musíme očekávat ztrátu implantátu.

VII. Diagnóza a pacientova informovanost

Diagnóza vychází z pacientovi zdravotní historie, klinických zkoušek a radiologickém vyšetření za použití tradičního rentgenového snímku a pokud je nezbytné i CBCT-vyšetření. Doporučuje se předoperáční vyšetření u praktického lékaře případně u specialisty podle celkového onemocnění. Implantáční postupy jsou pečlivě vyzvolené postupy a musejí byt kompletně vysvětlené pacientovi. Pacient musí být seznámen s alternativami ošteření a informován o možných důsledcích implantologického ošteření a jeho nezdaru. Především musí být pacient informován o důležitosti pečlivé ústní hygieny a ceně na následnou úpravu. Prosím, poradte se o patičném, ale neustál se měnícím zákonu, nařízeních a soudních rozhodnutí týkajících se způsobu a rozsahu informovanosti pacienta.

VIII. Postup

Pro použití se odkažuje na příslušný aplikaci systém. S bazálními implantáty mohou pracovat pouze kvalifikovaní pracovníci, kteří mají platnou autorizaci výrobce. Pod pojmem „používání“ se rozumí následující činnosti: Poradenství pacientů, sestavení plánu léčby, aplikace implantátů, protetická péče o implantáty, následná péče (i v průběhu několika let).

IX. Interakce

V literatuře byla zaznamenáno vzájemné oblibování titanu a fluoridu, který je obsažen v produktech 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 šroubovými implantáty může snížit ohýbaní a mobilitu lebčích kostí. Jsou známy případy o bolestech.

X. Poznámky

- Následně po implantaci, sejměte objednací kód a nalepte jej do pacientové karty.
- Nikdy nepoužívejte implantáty s prošlou dobou použití.
- Všechny implantáty skladujte v originálním balení a v suché místnosti. Balíček otevřete těsně před implantací. Vyuvarujte se jakémukoliv kontaktu s cizími látkami před i během zavedení. Nikdy se nedotýkejte rukama enoseální částí implantátu.
- Pokud implantát, abutment nebo jinou část příslušenství pacienta spolkne nebo se ztratí v jeho těle, okamžitě ztracenou část vyhledejte vhodnými prostředky (např. rentgenovým snímkem) a ihned podnikněte potřebné lékařské opatření.
- Při vhojovalém implantátu je vždy potřebné dělat rentgenové snímky. K vyuvarování se ztracené kosti, neosseointegrace nebo infekce musí být implantát vždy vyměnit ve správný čas. Využití implantátu určuje lékař – stomatolog.
- Leštěná hlava abutmentu může být zbrožována před cementováním.
- U pacientů, u kterých se v historii objevila periodontální nemoc, jsou dobrou náhradou implantátu leštěné implantáty. Měl by zde být projednán přísný antibiotický režim.

XI. Skladování / trvalivost

Trvalost 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 implantáty implantologem nebo fréti stanou před ohledem na použitou metodu sterilizování.

Pouze implantáty ve vlastním originálním balení jsou sterilní do doby spotřeby. Sterilizované výrobky jsou označeny značkou STERILE – sterilizované. Datum spotřeby je vyznačen symbolem přesýpacích hodin. Symbol LOT je evidenční číslo implantátu. Implantáty jsou určeny pouze pro jednorázové použití.

onewaybiomed GmbH si vyhrazuje právo na změnu vzhledu svých výrobků a konstrukčních částí nebo jejich obalu, návodu k použití, změněnou cenu nebo termín dodání. Odpočívost je omezena na výměnu vadného výrobku. Jakýkoliv jiný opravný nárok mimo výměnu je vyloučen.

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

996-1TEILIG-03

Poslední verze 2017-07

Při opakovém použití implantátu je nebezpečí infekce, neexistuje validovaný postup na jejich přípravu po opětovném použití.

Při opakovém použití resterilizovatelný chrotačních nástrojů postupujte podle RKI standardu a normy ISO 17664. Doporučení ohledně našich nástrojů naleznete na k nim přiloženém listu, případně na www.implant.com

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

Sistemi di impianti monoblocco

ITALIANO

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 endossema e sono costituiti da impianti, viti per espansione ossea, transfer per impronta, un cricchetto, una chiave Torque Wrench e fresa. Il sistema implantare è destinato all'uso con 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 impronta: Ti6Al4V, grado 5, ASTM F 136 Cricchetto, cricchetto dinamometrico: acciaio chirurgico

IV. Campi d'applicazione (indicazioni)

Sistema implantare per impianti endossei nel setore 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 mori maligni
- Disturbi psichici, sindrome dolorosa
- Diabète 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

Relative

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

Scarsa disponibilità di osso: soprattutto nella dimensione verticale e / o nelle aree immediatamente 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 medico completo. 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 al paziente si rimanda alla legislazione vigente, in costante 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 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 deppliant 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 seguenti).

Système d'implants monocomposant

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, suivi (y compris sur plusieurs années).

IX. Interactions

Dès interactions entre les surfaces de titane et les produits 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 dents naturelles, des effets très variés sur 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 uns par rapport aux autres. 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 endo-osseuse de l'implant ne doit pas être touchée avec les doigts.

• En cas d'ingestion accidentelle d'implants, de piliers 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 fontes 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 polies 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 lisses et un traitement antibiotique (de couverture) est à envisager.

XI. Stockage / Conservation

La durée de conservation est de 5 ans après la stérilisation. Conserver à l'abri et au sec. Seuls les implants présentés dans leur emballage d'origine avec la mention „stérile“ le sont effectivement. Si des implants sont soumis par 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 sablier. L'indication LOT désigne le numéro de lot. Les implants ne doivent être utilisés qu'une seule fois.

Conserver hors de la portée des enfants.

Réserve pour une utilisation par un chirurgien-dentiste ou un chirurgien avisé.

996-1TEILIG-03

Dernière date de modification 2017-07

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 précisions 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.

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 crestă, 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 crestă 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 il tipo di impianto utilizzato e il numero di carica nella scheda del paziente.
- Gli impianti possono essere utilizzati solo entro la data di scadenza indicata.
- 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 endosseme con sostanze estranee prima dell'insersione.
- Evitare anche di toccare con le mani la porzione endossema 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 nota di parodontite richiede l'impiego di impianti lisci ed eventualmente una terapia antibiotica (adiuvante).

XI. Durata conservazione

Gli impianti hanno una durata di 5 anni dalla sterilizzazione. 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.

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

996-1TEILIG-03

Ultima revisione 2017-07

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 deppliant relativo all'utilizzo del sistema implantare da lei utilizzato. Il deppliant contiene importanti e dettagliate informazioni relative alla manutenzione dei suoi componenti.

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 scannerographiques. Il est conseillé de faire procéder à un Check-Up par un médecin 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 bucco-dentaire 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 possible fonte osseuse verticale et horizontale. Le type et l'ampleur 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. Application

Vedi deppliant 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 seguenti).

FRANÇAIS

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 implantologiques.

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 établie avant 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 onewaybiomed GmbH.

II. Présentation

Les systèmes d'implants monocomposant sont des systèmes pour l'implantologie dentaire endo-osseuse. Les systèmes comprennent des implants, des vis pour l'expansion osseuse, des piliers pour empreinte 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'alliage de titane ou de titane pur (Ti6Al4V, ASTM F 136).

Analogues d'implant : Ti6Al4V; Aluminium Accessoires pour empreinte : Ti6Al4V, grade 4, 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 le 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 affections systémiques non compensées
- Hygiène bucco-dentaire déficiente, collaboration insuffisante
- Allergies à des composants des implants et / ou au titane

Relatives

- Diabète, bruxisme, allergies, grossesse
- Addiction éthylique et toxicomanie, tabagie
- Tissu osseux irradié, traitement anticoagulant

Volume osseux insuffisant: particulièrement pour la dimension verticale et / ou en cas de proximité dangereuse avec des structures délicates (nerfs, cavités sinusoïdales, etc.) il faut vérifier si par exemple l'emploi d'un implant basal présente un moindre risque.

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 scannerographiques. Il est conseillé de faire procéder à un Check-Up par un médecin 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 bucco-dentaire 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 possible fonte osseuse verticale et horizontale. Le type et l'ampleur 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. Application

Vedi deppliant 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 seguenti).

Systemy implantów jednoczęściowych

POLSKI

nstrukcja użycia – Proszę dokładnie zapoznać się z ulotką

Systemy implantów jednoczęściowych

I. Instrukcje ogólne dla Implantów stomatologicznych

Każdy z dentystów podejmując się takiego leczenia musi znać procedury chirurgiczne oraz wykazać pewne doświadczenie w ocenie zarówno prawidłowych jak i patologicznych rezultatów. Zabieg implantacji musi poprzedzać szczegółowe zaplanowanie leczenia protetycznego - nawet mimo zakorzenionego już zabiegu chirurgicznego oraz tego wyników może być niezbędna w dalszym etapie modyfikacja planu leczenia. Opisy użyte w niniejszej instrukcji nie są wystarczające aby zacząć stosować implanty systemu.

II. Opis

Systemy implantów jednoczęściowych są systemami do implantacji śródostkowych. Złożony jest z implantów samych w sobie, śrub roztaczającej kości, transferów wyciskowych, kluczy, wiertek. System jest zaprojektowany do jednoetapowej techniki implantacji.

III. Główne elementy

Wszystkie implanty wykonane są ze stopu tytanu lub czystego tytanu (Ti6Al4V, ASTM F 136).

Analogi: Ti6Al4V; Aluminium

Elementy protetyczne: Ti6Al4V, Grade 5, ASTM F 136

Klucz obrotowy i zapadkowy: Stainless steel chirurgiczna

IV. Wskazania dla implantów

Implanty wewnętrzkościowe osadzane w kościach szczeką.

V. Przeciwwskazania

Bezwględne

• Pacjenci u których stan ogólny nie pozwala na implantację (dla szczególnej oceny tego rodzaju przeciwwskazań proszę zapoznać się z odpowiednią literaturą naukową i techniczną). Przed w trakcie oraz po radioterapii lub u pacjentów z aktywnym procesem nowotworowym.

• Pacjenci z zaburzeniami psychicznymi.

• Zespoły bólowe

• Nieustabilizowana cukrzycza.

• Nieodpowiednia higiena jamy ustnej.

• Niestosowanie się do zaleceń lekarskich.

• Uczulenie na któryś ze składników implantu lub tytan.

Względne

• Cukrzycza, brusiasm, alergie, ciąża.

• Uzależnienie od alkoholu i narkotyków, palenie papierosów.

• Kość wcześniej poddana napromienianiu, terapia antykoagulantami.

Niewystarczające podparcie kostne, szczególnie w przekroju wertykalnym lub bliska obecność struktur narażonych na uszkodzenia (nerwy, zatoka szczękowa itd.). W takim przypadku, stomatolog powinien rozważyć zastosowanie implantu typu nie będzie mniej ryzykowne.

VI. Diagnostyka oraz informacje dla pacjenta.

Na pełną diagnostykę składa się historia medyczna pacjenta, badanie kliniczne oraz radiologiczne, które zostały wykonane przy użyciu konwencjonalnych zdjęć rentgenowskich zębów i ortopantomogramów oraz, w razie potrzeby, skanów CBCT. Zaleca się aby doświadczony lekarz internista przeprowadził kompletną badanie medycyne. Procedury implantacyjne są planowanymi procedurami, które wymagają obszernej edukacji pacjenta. Pacjent musi zostać poinformowany o alternatywnych metodach leczenia i możliwych konsekwencjach leczenia implantologicznego. W szczególności pacjent powinien zostać poinformowany o znaczeniu dokładnej higieny ustnej oraz kosztach po zabiegowych. Zalecane jest zapoznanie się z odpowiednimi lecz. często zmieniającymi się aktami prawnymi, regulacjami i postanowieniami sądów dotyczącymi sposobu oraz zakresu edukacji pacjenta.

VII. Efekty niepożądane

Przejściowe powikłania

• Ból, opuchlizna, trudności w mówieniu, zapalenie dziąseł.

Powikłania długotrwałosze

• Tak jak w przypadku innych systemów implantologicznych może wystąpić utrata podparcia kostnego w wymiarze horyzontalnym i wertykalnym mimo prawidłowo przeprowadzonego zabiegu implantacyjnego jak i leczenia protetycznego. Natura i rozmiar tego zaniku są niemożliwe do przewidzenia.

• Jeżeli zakończenie implantu jest zlokalizowane w sąsiedztwie pewnych struktur (nerwy, zatoka szczękowa, sąsiednie zęby) może to spowodować odwracalne bądź nieodwracalne zmiany w tych strukturach.

• W celu uniknięcia infekcji zalecane jest zastosowanie antybiotyków i / lub miejscowy dezynfekcja.

• Odnotowano również przewlekłe bóle po zastosowaniu implantów.

W przypadku braku osteointegracji, może dojść do eksfoliacji implantu.

VIII. Zastosowanie

W przypadku implantów ważne jest właściwe przeprowadzenie leczenia. Opiekę nad pacjentami, u których wszczępiane są implnty podstawne, może sprawować wyłącznie wykwalifi-

fikowany personel posiadający ważna zgodę producenta. Pod pojęciem „opieki” kryje się: udzielanie porad pacjentom, opracowywanie planów leczenia, wszczępianie implantów, leczenie protetyczne, badania kontrolne (także w kolejnych latach).

IX. Interakcje

W literaturze istnieją doniesienia na temat interakcji pomiędzy powierzchnią tytanu a produktami do higieny jamy ustnej zawierającymi fluor. Pacjenci muszą zostać o tym fakcie poinformowani. Ponieważ implanty śródostkowe, bazalne oraz naturalne zęby mają różny poziom sztywności, prace protetyczne osadzane na filarach stanowiących różne kombinacje tych wszczępów, mogą mieć różnoraki wpływ na równowagę całego układu. Rozległe prace na implantach mogą znacznie ograniczyć giełkość oraz ruchomość kości twarzoczaszki. W tym kontekście również istnieją doniesienia naukowe o występowaniu boku.

X. Uwagi

• Po implantacji, wprowadź informacje o typie implantu oraz jego numer seryjny do dokumentacji pacjenta. Nie używać implantów, których skończyła się data ważności znajdująca się na opakowaniu (data ważności znajduje się na opakowaniu). Implanty należy przechowywać w szczelnie zamkniętym opakowaniu w suchym miejscu.

• Unikaj kontaktu implantu z jakakolwiek substancją przed oraz w czasie osadzania go w kości. Nigdy nie dotykaj reakcji kostnej części implantu. Jeżeli dojdzie do przypadkowego polknięcia łącznika lub jakiegokolwiek elementu, zlokalizuj obiekt odpowiednim badaniem (zdjęcie rtg.) i natychmiast zgłoś się na pogotowie.

• Proces wgażania następuje tak jak w przypadku normalnych implantów można kontrolować go, np. za pomocą badań radiologicznych. Aby uniknąć utraty kości, brak osteointegracji lub infekcji taki implant musi zostać usunięty w odpowiednim czasie. Moment usunięcia implantu zostaje określony przez lekarza.

• Wyprodukowana głowka implant musi zostać zchropowacona przed zacementowaniem na nich elementów protetycznych.

• Pacjenci którzy w wywiadzie podają choroby przyzbieta, gładkie implant powinny być zastosowane jako alternatywa dla. W takim przypadku należy również zastosować terapię antybiotykową.

XI. Okres przechowywania

Okras przechowywania wynosi 5 lat od daty sterilizacji. Przechowywać w chłodnym i suchym miejscu. Produkty sterile oznaczane są symbolem STERILE. Data ważności oznaczona jest symbolami klepsydry. Symbol LOT wskazuje numer partii. Implanty są przeznaczone wyłącznie do jednorazowego użytku.

Implanty KOS® sa opatentowane.

Przechowywać z dala od dzieci. Wysłcznie do stosowania przez stomatologa lub chirurga.

996-1TEILIG-03

Ostatnia aktualizacja: 2017-07

W przypadku ponownej sterylizacji implantu istnieje ryzyko powstania zakłóceń, ponieważ brak jest zwalidowanych metod sterylizacji.

Podczas przygotowywania narzędzi obrotowych do ponownej sterylizacji należy przestrzegać wymagań zawartych w wytycznych Instytutu Roberta Kocha i w normie EN ISO 17664. Niezbędne informacje znajdują się na ulotce dołączonej do narzędzi. Z fręscią ulotki można się zapoznać również na stronie internetowej www.implant.com.

Przed użyciem systemu implantologicznego należy koniecznie dokładnie przeczytać broszurę opisującą sposób użycia systemu (z niem. SAP) dla stosowanego systemu implantologicznego. W broszurze tej zawarto ważne szczegółowe informacje na temat sposobu obchodzenia się z elementami systemu.

Przed użyciem systemu implantologicznego należy koniecznie dokładnie przeczytać broszurę opisującą sposób użycia systemu (z niem. SAP) dla stosowanego systemu implantologicznego. W broszurze tej zawarto ważne szczegółowe informacje na temat sposobu obchodzenia się z elementami systemu.

Przed użyciem systemu implantologicznego należy koniecznie dokładnie przeczytać broszurę opisującą sposób użycia systemu (z niem. SAP) dla stosowanego systemu implantologicznego. W broszurze tej zawarto ważne szczegółowe informacje na temat sposobu obchodzenia się z elementami systemu.

Система однокомпонентных имплантатов

РУССКИЙ

Инструкция по применению, пожалуйста, читать внимательно.

Система однокомпонентных имплантатов

1. Общие инструкции для имплантатов

Знание соответствующей специальной литературы является предпосыпкой для проведения любых имплантологических процедур. Обязательно не о б х о д и м о наличие хирургического опыта и опыта в оценке нормального или патологического хода лечения. Перед имплантацией необходимо провести планирование лечения, даже если в дальнейшем хирургическая ситуация потребует внесения изменений в ранее составленный план. Только этот инструкции по применению недостаточно для немедленного использования системы имплантатов. Необходимо получить ознакомительную информацию у опытного хирурга-имплантолога по выбранной вами системе. onewaybiomed GmbH проводят семинары и обучение на регулярной основе.

2. Описание

Система однокомпонентных имплантатов это система, предназначенная для внутристкочных стоматологических имплантаций. В систему входят сами имплантаты, костные расширяющие винты, отискные трансферы, ключи, ключи с ограничением по крутизме момента и сверla. Система однэтапных имплантатов по первоначальному замыслу разработана для однэтапного метода имплантации.

3. Главные компоненты

Все имплантаты производятся из лигированного титана (Ti6Al4V, ASTM F 136) или чистого титана. Аналоги: Ti6Al4V; алюминий.

Комплектующие для слепка: Ti6Al4V, тип 4, ASTM F 136.

Ключ с крутизмом момента:

хирургическая сталь.

4. Сфера применения (Показания)

Система эндооссальных имплантатов.

5. Противопоказания

Абсолютные:

- Пациенты, системное состояние которых не позволяет проведение имплантации (для более детального понимания этих обширных противопоказаний необходимо изучить соответствующую специальную литературу).
- Перед, во время или после лучевой терапии и/или злокачestwowych заболеваний.
- Психологические заболевания и болевые синдромы.
- Декомпенrowany сахарный диабет или другие декомпensowane sistemiczne zabolenia.
- Недостateczna higiena rutowej polости, niedostateczne obładowanie pacjentem prawil leczenia.
- Аллерgia na składniki systemy implantatow i/lub alergia na titan.

Ограничительные:

- Диабet, бруксизм, аллергии, беремennost.
- Злоупotrebne alkoholem i narkotikami, kurzenie.
- Kość, prosiadła obłuzowanie, terapia z użyciem antykoagulantów.
- Незначительное количество кости: особенно wertykalnym i/ili w niespośredniej bliskości struktur, требующих dodatkowej osłonicy (nerwy, verchnieczelostna pažuha i t.d.), нужно проверить, niezbytli, a np. z menším rizikom использовать latoralne implantaty.

6. Диагностика

Диагноз ставится на основании анамнеза, клинического обследования, рентгенологического обследования с использованием прямых рентгеновских снимков и ортопантомограммы, а также при необходимости сканирования. Рекомендуется, чтобы полное медицинское обследование было проведено квалифицированным медицинским персоналом общей практики. Имплантаты представляют собой выборочные вмешательства, об особенностях которых нужно полно информировать пациента.

Необходимо разъяснить пациенту об альтернативных видах лечения и возможных последствиях имплантации. Особенно нужно обратить внимание на важность гигиены полости рта и на расходы на последующее лечение. О tem, какim образом i w jakim объемie нужно prowadzić rozszerzalną pracę, говорится w corespondowiących juriadycznych dokumentach i решенияch sądu, które postępująco przerępują zmiany.

7. Лечение

Временные:

- Боли, припухлости, речевые трудности и воспаление десны.

Длительные:

- Даже при правильном хирургической и ортопедической методике – как впрочем это касается и других стоматологических имплантатов – возможно возникновение горизонтальных и вертикальных костных разрушений. Невозможно заранее предугадать тип и объем костной деструкции.
- Если имплантаты располагаются вблизи от особых структур (нервы, верхнечелюстная паžuha, соседние зубы и пр.), это может привести обратимemu или необратимemu поврежdению этих структур.
- Для защиты от инфекций, возможно, есть необходимость профилактического приема антибиотиков i / lub lokalnej dezinfekcji.
- Хронические болезненые ощущения, связанные со стоматологическими имплантатами, были описаны.
- Если не осуществляется osteointegration, возможно отторжение имплантата.

8. Применение

Покупаюsta, oznakomьтесь с руководством по применению системы имплантатов. Базальные имплантаты могут использоваться только стоматологами/хирургами, которые имеют действительное разрешение, выданное производителем. Эти ограничения включают в себя: советы пациентам, составление планов лечения, установку имплантатов, протезирование, послеоперационный уход (на протяжении последующих нескольких лет).

9. Взаимодействия

В литературе были описаны взаимодействия между титановыми поверхностями и фторсодержащими препаратами для гигиени полости rta. Ob этом следует сообщить пациенту.

По причине отличающейся жесткости краевых и базальных имплантатов, а также естественных зубов, при работах с их комбинацией можно рассчитывать на совершенно разные воздействия на статический баланс системы. Обширные имплантационно-ортопедические системы на краевых имплантатах могут ограничивать гибкость и подвижność kości черепa относительно друг другa. В связи с этим были описаны болезненные состояния.

10. Указания

- После имплантации нужно письменно зафиксировать в карточке пациента вид используемого имплантата и номер партии.

- Имплантаты могут использоваться только в период своего срока годности.

- Имплантаты следует хранить в закрытой упаковке в сухих помещениях. Упаковка открывается непосредственно перед введением имплантата. Перед установкой имплантата следует избегать любого его соприкосновения с ионородными веществами. Нельзя касаться рукой эндоскальной части имплантата.

- В случае случайного проглатывания имплантатов, абдомentów i/ lub других принадлежностей следует установить местонахождение предмета (с помощью рентгена и пр.) и принять необходимые медицинские меры.

- Захватывание имплантата следует регулярно контролировать (напр. z pomocą rентгenu). С целью избежания нанесения вредa kostnej tkani należy своевременно удалить неosteointegrowane lubo infikowane implantaty. Время, когда это следует сделать, определяет stomatolog.

- Отполированные головками abutmentów implantatów перед cementowaniem нужно придать шерохawość z pomocą almaznych borów.

- При леченiu pacjentów z wybranym parodontitom следует przybignyć k implantatom z gładkiej powierzchni, a tak же следует рассмотреть możliwość sprowadzenia leczenia z użyciem antybiotyków.

- Zatrzywanie implantata следует regularnie kontrolować (npr. z pomocą rентгена). Celem zabezpieczenia nанесения wreda kostnej tkani nalezycie skontrolowac przedtem, co zamieniony jest w nieosteointegrowane lubo infikowane implantaty. W momencie sterylizacji implantata powinno byc zrobione zapisywanie numeru partii. Implantaty mogą być używane tylko jeden raz.

11. Хранение / срок годности

Срок годности составляет 5 лет с момента стерилизации. Храните в хорошо закрытой упаковке в сухих помещениях. Только имплантаты в оригинальной закрытой упакowce со знаком «STERILE» считаются стерильными. Если имплантаты рesterilizują się koniecznym dla tego случая – независимо от метода стерилизacji – ответственность снимается. Стерильные продукты обозначены знакiem STERILE. Data окончania срока годности обозначена символом песочных часы. Указание LOT обозначает номер партии. Имплантатy могут использоваться только один раз.

Компания onewaybiomed GmbH оставляет за собой право изменять дизайн продуктов и комплектующих или их упаковки, соответственно согласовать инструкции по применению, а также заново商讨irawać ceny i warunki dostawy. Garancja распространяется только na замену бракованного товара. Другие претензии исключены. Хранить в местах, недostępnych dla dzieci. Для использования tylko kvalifikowaniymi chirurgami i stomatologami.

Хранить в недоступном для детей месте. Предназначено только для использования stomatologom i chirurgom.

996-1TEILIG-03

Пересмотр проведен 2017-07

В случае, если имплантаты будут подвергнуты повторной обработке (чищение, повторная стерилизация), может возникнуть инфекция, т.к. отсутствуют утвержденные методы для этих мероприятий.

При обработке рестерilizowanych медицинских устройств, правила RKI-rukowodstwa i europejskiego standarta EN ISO важны и им необходимо podciñnac się. Rukowodzące ukazania znajdują się w soprowadzających ich broszurach. W to же samое время эти rukowodzące ukazania są położone na нашем web-saite www.implant.com.

Очень важно тщательно прочитать руководство по применению системы (system application prospectus, SAP) dla системы имплантатов, которую вы планируете использовать. Это руководство содержит важную информацию o применении komponentow systemy.

Едночастови имплантатни системи

БЪЛГАРСКИ

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 предприма такова лечение трябва да бъде запознат с хирургичната процедура и да претежава опит в оценяването на нормалните и патологични резултати от лечението. Планирането на протетичното лечение трябва да предхожда имплантанта, въпреки че хирургичната ситуация и резултат могат да наложат последваща адаптация на лечебния план. Описаните инструкции за употреба сами си са недостатъчни за незабавно прилагане на денталната имплантна система. Препоръчително е, в избрания от вас имплантна система, да ви въведе опитен имплантолог-хирург. Семинари и практически курсове свързани с имплантната система се предлагат редовно от onewaybiomed GmbH.

II. Описание

Едночастовите имплантни системи са системи за ендоцанално имплантантиране. Те се състоят от импланти, косторазширяващи винтове, отпечатъчни арматури, тръсчотка, динамометричен ключ и др. Едночастовите имплантни системи са проектирани за еднофазно ендоцанално имплантантиране.

III. Основни компоненти

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

IV. Индикации

Ендоосанална имплантна система.

V. Противопоказания

Абсолютни

- Пациенти, чието общо системно състояние не позволява имплантантиране (за подробна оценка на това противопоказание, моля прочете съветната научна и техническа литература).
- Преди, по време и след лъчетерапия или при наличие на злокачествени процеси.
- Психологични разстройства, болкови синдроми.
- Некомпенсиран диабет.
- Неадекватна устна хигиена.
- Настоящо или предишно лечение на интравенозни бисфосфонати.

Относителни

- Диабет, бруксизъм, алергии, бременност.
- Алкохолна и наркотична зависимост, тютюнопушене.
- Кост с рентгенотерапия, терапия с антикоагуланти.
- Неадекватно наличие на кост, особено във вертикално измерение, или в непосредствена близост до застрашени структури (нерви, максиларен синус и др.). Так имплантологът би трябвало да прокурира имплантанти преди да представя по-малък рисик.

VI. Диагностика и информация за пациента

Диагнозата се състои от досиетона на пациента, клинични преглед и рентгенологичното изследване с помощта на конвенционални дентални рентгенографии и ортопантомографии и ако е необходимо компютърни томографии. Препоръчително е да има извърен пълен медицински преглед от опитен общопрактикан лекар. Имплантните процедури са избрали предварително, изисквани 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 орална хигиена и за стойността на постоперативното лечение. Консултирайте се с уместните, но постоянно променящите се закони, подзаконови актове и съдебни решения относно начин и степента на изискваното информиране на пациентите.

VII. Страницни ефекти

Преходни оплаквания

- болка, оток, трудност при говорене, възпаление на гингивата.
- Но-продължителни оплаквания
- Като при всички други видни 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 и необразити неблагоприятни ефекти върху тези структури.
- За да се предотвратят инфекции, са препоръчани антибиотични и / или локална дезинфекција превантитни мерки.
- Изиска се информиране за хронични болки свързани със зъбни импланти.

• В случаи, че осеоинтеграцията е неуспешна, може да настъпи ексфолиация (загуба) на имплантата.

VIII. Приложение

Отично употребата Ви насочуваме 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, снабдяване на протезите на имплантите, последващи манипулации (които могат да продължат с години).

IX. Взаимодействия

Взаимодействията между титанови повърхности и продукти за орална хигиена, съдържащи флуориди са описани в литературата. Пациентът трябва да бъде информиран за това, като кресталните импланти, базалните импланти и естествените зъби имат различна степен на твърдост, възстановяването подкрепрени от всяка 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 краниалната кост. Има съобщения за болка в този контекст.

X. Забележки

- След имплантантирането, въведете вида и серийният номер на използвания имплант в досието на пациента.
- Не използвайте имплант след срока на годност посочен на опаковката.
- Съхранявайте всички импланти затворени в технически опаковки на сухо място. Не отваряйте опаковките до момента на непосредствено преди поставянето на импланта. Избягвайте всякакви контакти с външни субстанции преди и по време на поставянето на импланта. Не докосвайте ендоосаналната част на импланта.
- При инцидентно погълдане на имплант, абдоминални или аксесоари от пациента, немедлено засенчвате обекта с подходящи средства (напр. рентгенография) и незабавно вземете нужните медицински мерки.
- Оздравителният процес трябва да бъде редовно проследяван (напр. рентгенологично).
- За да се избегне загубата на кост, имплантите които не са осеоинтегрирани или са инфицирани трябва да бъдат отстранени своевременно. Времето за отстраняване на имплант се определя от стоматолога.
- Полироните глави на абдоминалните трябва да са направлявани 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 технически опаковки и етикетирани "стерило" могат да бъдат смятани за стерили. Производителят не носи отговорност за импланти ре-стерилизирани от имплантолога или трета страна, независимо от използвання метод за стерилизация.

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

onewaybiomed GmbH си запазва правото да променя дизайна на своите продукти, компоненти или технически опаковки, да редактира инструкциите за употреба или да предоговаря цените и условията на доставка. Отговорността е ограничена до замяна на дефектни продукти. Всякаква друга мярка извън замяната се изключва. Приложението на нашите продукти може да бъде описано устно, писмено, чрез електронни медии или чрез практически демонстрации. Потребителят има задължението лично да определи дали даден продукт е подходящ за определена цел, индикация или процедура. Приложението на този продукт е извън контрола на onewaybiomed GmbH и следователно е предмет на отговорност на потребител. Ние гарантираме качеството на нашите имплантни системи в рамките на нашите условия за продажби и доставки.

Да се съхранява на недостъпни за деца места. Да се използва само от стоматолози или лекари.

996-ITEILIG-03

Последно издание 2017-07

В случаи, че имплантите бъдат обработени (почистени, ре-стерилизирани), е възможно да възникнат инфекции, защото не са налични валидирани процедури за обработка.

Когато се обработват ре-стерилизирани се медицински изделия, правилата на наричника RKI и Европейския стандарт EN ISO 17664 са релевантни и трябва да се спазват. Насоките за употреба на нашите инструменти са на разположение в приложаващата ги брошюра.

Необходимо е, преди да използвате система за импланти, внимателно да прочетете брошурата за употреба на системата, приложена към използвания от Вас система за импланти.

Тази брошюра съдържа важна и подобна информация за употреба на компонентите на системата.

Појединачни имплант системи

сръски

УПУСТВО ЗА УПОТРЕБУ – ПАЖЛИВО прочитајте

Појединачни имплант системи

I. Општа упутства за зъбни импланти

Познавање на съветната научна и техническа литература е необходима предпоставка за всяко имплантологично лечение. Всеки стоматолог, който предприма такова лечение трябва да бъде запознат с хирургичната процедура и да претежава опит в оценяването на нормалните и патологични резултати от лечението. Планирането на протетичното лечение трябва да предхожда имплантанта, въпреки че хирургичната ситуация и резултат могат да наложат последваща адаптация на лечебния план. Описаните инструкции за употреба сами си са недостатъчни за незабавно прилагане на денталната имплантна система. Препоръчително е, в избрания от вас имплантна система, да ви въведе опитен имплантолог-хирург. Семинари и практически курсове свързани с имплантната система се предлагат редовно от onewaybiomed GmbH.

II. Опис

Појединачни имплант системи са системи за ендоцанално зъбни импланти. Они се състоят от имплант, които са със същите компоненти како и третманът. Съвсем скомплексирана е имплантантата, която съдържа всички компоненти на имплантантата в един едночастов имплантант.

III. Главне компоненте

Сви импланти са направлеани от титанium (Ti6Al4V, ASTM F 136) чистот титаниума.

Анализ: Ti6Al4V; Алуминиеви отпечатъчни

аксесоари: Ti6Al4V, 5-та степен, ASTM F 136;

Тръсчотка, динамометричен ключ: Неръждаема

хирургична стомана.

IV. Индикации

Систем имплантантата за ендоосаналне имплантантите поддържува вилице.

V. Контраиндикации

Алкохолу

Пациенти, които са със същите компоненти

Система однокомпонентних імплантатів

УКРАЇНСЬКА

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 від цього плану. Інформація, наведена в цій інструкції із застосування, недостатньо для того, щоб відразу починати використання системи імплантатів. Зверніться до досвідченого хірурга-імплантолога за консультацією щодо використання обраної вами системи. Компанія onewaybiomed GmbH регулярно проводить семінари та тренінги.

II. Опис

Система однокомпонентних імплантатів – це система, що призначено для внутрішньоісткової стоматологічної імплантаті. До складу системи входять власні імплантати, гвінтові кісткові розширявачі, формувачі яєзик, реверсивний ключ, динамометричний ключ, свердла та фрези. Система однокомпонентних імплантатів призначена для одноточного 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 внутрішньоісткової імплантатів в щелепній області.

V. Протипоказання

Абсолютні:

- пацієнти, системний стан яких не дозволяє проведення імплантатів (доказане посвінення цього загального протипоказання дів. у відповідній фаховій літературі);
- перед, після або під час проведення променевої терапії та/або за наявності злякінських захворювань;
- психоологічні 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, вагінітість;
- зловживання алкоголем і наркотичними речовинами, паління поту;
- 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 ризикованим використати інший імплантат, наприклад базальній.

VI. Діагностика та інформація для пацієнта

Діагностика здійснюється на підставі анамнезу, клінічного обстеження, рентгенологічного обстеження з використанням пріцільних рентгенових знімків з ортопантомограмами, атакоз, за необхідності КТ-обстеження. Рекомендується проведення медичного лізажу досвідченим лікарем, загальної практики. Імплантат – це електронна процедура (проводиться за бажанням пацієнта), стосовно якої пацієнту потрібно надати докладні 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, утруднення мовлення та запалення ясен;
- довготривалі:

 - 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, верхньощелепна пазуха, сусідні зуби тощо), це може привести до обертоного або необертоного негативного впливу на ці структури;
 - для попередження розвитку інфекцій рекомендується профілактична антибіотикотерапія і/або локальні дезінфекції;
 - були зареєстровані випадки хронічного болю, пов'язаного зі стоматологічними імплантатами;
 - у разі відсутності остеointеграції можливе відторнення імплантата.

VIII. Застосування

Інформація щодо застосування дів. в інструкції із застосуванням відповідної системи імплантатів.

Всі процедури із застосуванням базальних імплантатів повинні виконуватися виключно фахівцями, які мають дійсний дозвіл, виданий виробником імплантатів. Під терміном «процеудура» 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 фторвмісними препаратами для пігієни порожнини рота. Пацієнту необхідно повідомити про це. Креатальні імплантати, базальні імплантати та природні зуби мають різну жорсткість, тому при виконанні слід стоматологічних робіт з їх комбінацією слід враховувати інший різний вплив на статичний баланс системи. Великі імплантатно-протезувальні системи з креатальними імплантатами можуть обмежувати флексію або рухливість кісток черепа відносно одної одній. У зв'язку з цим були зареєстровані болісні стани.

X. Настанови

- Післяімплантатів в картку пацієнта необхідно занести тип використаного імплантату та номер партії.
- Імплантати можуть використовуватися тільки в межах їхнього терміну придатності.
- Імплантати слід зберігати в закритій упаковці в сухому місці. Упаковка відривається безпосередньо перед встановленням імплантата. Необхідно уникати будь-якого контакту імплантата зі сторонніми субстанціями до моменту його введення. Не дозволяється торкатися рукоюмі дієвасилітної частини імплантату.
- У разі відпадкового проковтування імплантатів, обтаментів або інших компонентів слід визначити локалізацію предмета (за допомогою рентгенівських знімків).
- Необхідно здійснювати періодичний контроль приживлення імплантата (наприклад за допомогою рентгенівських знімків).
- Шоб уникнути втрати кісткової тканини, потрібно вчасно видалити нестоечі інтегровані або інфіковані імплантати. Час видалення визначає стоматолог.
- Перед цементуванням відволіканням голівкам обтаментів імплантатів потрібно надати широткість за допомогою алмазних борів.
- При лікуванні пацієнтів з відомим пародонтитом в анамнезі слід використовувати імплантати з гладкою поверхнею, а також слід розглянути необхідність проводжуючої антибіотикотерапії.

XI. Зберігання та термін придатності імплантата

Термін придатності становить 5 років з моменту стерилізації. Зберігати у цільованій упаковці в сухому місці. Стерилізатори є тільки імплантати в оригінальній закритій упаковці із символом «STERILE». Виробник зазначає з себе будь-яку відповідальність за імплантати, повторно стерилізованими від методу стерилізації. Стерильні вироби позначаються символом «STERILE». Дата закінчення терміну придатності позначається символом у вигляді пісочного годинника. Символ «00» позначає номер партії. Імплантати призначенні тільки для одноразового використання.

Поглянемо 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, показання чи процедури. Застосування цього виробу знаходить позиціонування компанії onewaybiomed GmbH, а отже здійснюється під відповідальністю користувача. Гарантія належності наших систем імплантатів надається в рамках умов продажу і постачання.

Зберігати в недоступному для дітей місці. Підзначено тільки для використання стоматологом або хірургом.

996-ITEILIG-03

Остання редакція 2017-07

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

При обробці обертових інструментів, що підлягають повторній стерилізації, необхідно атотримуватися Настанов Інституту ім. Роберта Коха та вимог стандарту 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.

Перш ніж використовувати систему імплантатів, необхідно уважно вивчити інформацію брошур про застосування відповідної системи імплантатів. Ця брошура містить важливу докладну інформацію щодо поводження з компонентами системи.

Distributor

Товарство 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
Čtěte návod
Naleží přečítať instrukcię užívátkovania
Прочтите інструкції
Необхідно читати інструкцію
Читати інструкцію
Прочтите інструкцію
Ознайомтеся із супровідною документацією

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

STERILE [R]
Gamma-sterilisiert
Gamma-sterilized
(Gamma)-stérilisés
(Gamma)-esterilizzato
Sterilizované gamma zářením
Sterilizado con promoción gamma
Гамма-стерилізація
Стерилизовано гамма-лучами
(Gamma) стерилісано
Стерилизирано гамма-випромінюванням

Nur einmal verwenden
For single use only
A usage unique
Monouso
Utilicelo solo una vez
Pro jednorázové použití
Tylko do jednorazowego użytku
Само за одинократна употреба
Только для однократного применения
Употребіть само єдном
Виключально для одноразового використання

Rx ONLY
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 i oddorným chirurgům.
Ten produkt powinien być sprzedawany tylko dla lekarzy, stomatologów i specjalistów licencjonowanych lub w którego imieniu.
Этот продукт продан 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.
Цеј виріб призначений для продажу виключно стоматологам, хірургам, стоматологам з щелепно-лицевим хирургам або їхнім представником.

Chargenummer
LOT Charge number
Numéro de lot
Número carica
Número de código
Číslo řáže
Numer partii
LOT номер
Номер серії
Број серије
Номер партії

Trocken lagern
Keep in a dry place
Endroit sec
Conservare in luogo asciutto
Seco para guarda
Skladovat v suchu
Przechowywać w suchym miejscu
Схранивать на сухо място
Сухом месте магазина
Чувати на сухом ліжці
Зберігати у сухому місці

Gut verschlossen halten
Store tightly keep closed
Tiennent bien fermé
Tenere ben chiuso
Mantenga cerrada
Skladovat v dobré uzavřeném obalu
Przechowywać w dobrze zamkniętym opakowaniu
До ся схранива в пълно затворена опаковка
Хранить в закрятой упаковке
проводити
Чувати и држат строго затворено
Зберігати в щільно закрітій 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 nepoužijte
Nie używać, jeśli opakowanie zostało uszkodzone
Не использовать, если упаковка повреждена
Не употребляйт, ако упаковката е увредена
Не користите уколико је паковање оштетено
Не використовувати, якщо упаковка пошкоджена

Hersteller
Manufacturer
Fabricant
Produttore
Fabricante
Výrobce
Produsent
Производитель
Производител
Производчик
Виробник

REF
Bestellnummer
Catalogue number
Référence
Catalogo Numero
catálogo número
numer katalogowy
Каталожен номер
номер каталога
Kataloški broj
Номер за каталогом

Vertrieb / Distributed by / Дистрибутер / Distributeur / Distributore / Distribuidor / Продажби / Роздатчик / Дистриб'ютор

ООО ВанвейБіомед
BY 220123, Біларусь, г. Мінськ
Ул. Кропоткіна 84
+375 29 997 99 99
info@swissbiomed.ru