



# 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).

Análogos y tomas de 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

##### Absolute

- Pacientes cuya enfermedad sistémica impide la colocación de un implante (para conocer al detalle esta amplia contraindicación, consulte los estudios y la bibliografía pertinentes).
- Alergias a los componentes del sistema del implante.
- Implantes dentales unitarios que presentan (al menos parcialmente) una rosca cónica diseñada para la compresión lateral del hueso a lo largo del eje del implante enosal, siempre y cuando el diámetro nominal del implante sea inferior a 3,8 mm.

##### Relativo

- Diabetes, embarazo
- Trastornos de la articulación temporomandibular (aunque muchos de estos trastornos pueden tratarse colocando una prótesis dental, dado que la posición del maxilar inferior se estabiliza realizando una osteosíntesis)
- Restos radiculares, focos inflamatorios en la mandíbula
- Ninos y adolescentes con desarrollo incompleto de la mandíbula

Estructura ósea insuficiente: en caso de que fuera necesaria una reconstrucción ósea y/o si hubiera riesgo de proximidad inmediata a estructuras vulnerables (nervio), habría que comprobar si, por ejemplo, la colocación de un implante corticosanal conlleva menos riesgos que la de un implante de dos piezas. Para evitar la aparición de una perimplantitis, es preferible utilizar (siempre y cuando exista esta posibilidad) un implante con superficie pulida/mezclada o un implante unitario.

#### 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. Consultese 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 absorción 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 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 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 el período de validez.
- Los implantes deben ser conservados en un lugar seco y cerrado. El clérre no debe abrirse hasta el momento de la implantación.
- Debe evitarse cualquier contacto con sustancias ajenas antes de la implantación. No debe tocar 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 osteointegrados deben ser oportunamente extraídos. El odontólogo determina el momento de la extracción.
- Las cabezas pulidas de los pilares de los implantes deben ser asperizados 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. Solo 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. Los siglos 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 excluye 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 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 fuera del alcance de los niños. Para uso exclusivo del odontólogo.

10-0003-03\_1TEILIG

Última revisión

2021-07

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

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](http://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.*

Los implantes de BCS® solo están a la venta para el proveedor autorizado del tratamiento y este será el único que podrá utilizarlos.

# Jednodílné implantátové systémy

## ČESKÉ

## CZ

### Návod na použití – Pečlivě čtete

#### Jednodílné implantátové systémy

##### I. Instrukce

Nezbytným předpokladem k provedení implantologického zákonku je seznámení se s příslušnou odbornou literaturou. Každý stomatolog / implantolog zavádějící implantáty musí důkladně znát chirurgický postup a musí mít zkušenosť ve vyhodnocování normálního i patologického ošetření. Plánování patologického ošetřeníimplantátového zákonku musí předcházet samotnému provedení zákonku – i přesto, že chirurgický stav vyžaduje později přeprovozování ošetřujícího plánu. Informace uvedené v tomto vodoukdu k použití jsou NEDOSTATEČNĚ prokamplíté používáníimplantačního systému během odborného školení. Vždy, když si nejstejší s ošetřením, poradte se, se zkušenějším implantologem.

##### X. Popis

Jednodílné implantátové systémy jsou vhodné pro enosníl zubolékařské implantace. Systém je tvoren implantáty, šrouby pro rozšírování kosti, otiskovacích dilů, ráčny, momentové ráčny a vrátka.

Dentální implantáční systém je vytvořen pro singlegstep / jednofázové zavedení.

##### II. Použité materiály

Všechny implantáty jsou vyrobeny z titanové slitiny čistého titanu (Ti6Al4V, ASTM F 136) Analog: Ti6Al4V; Aluminum Otiskovací: Ti6Al4V, Grade 5, ASTM F 136 Ráčna, momentový klíč: Nerez chirurgická ocel

##### IV. Indikace Implantátů

Systém dentálních implantátů

##### V. Kontraindikace

###### Absolutní

- Pacienti, jejichž systémové onemocnění nepropouští implantaci (k důkladnějšímu porozumění této obecné kontraindikaci odkazujeme na studie a příslušnou literaturu).
- Alergie na komponenty systému implantátu.
- Samostatné zubní náhrady s implantáty, které mají (prinejmenším částečně) kónický závit určený k laterální komprezí kosti podél osy enoseálního implantátu, pokud je jmenovitý průměr implantátu menší než 3,8 mm.

##### Relativní

- Diabetes, těhotenství
- Poříze čelistního kloubu (na druhou stranu mohou být lebčou implantátu ošetřovány čestné poříze čelistního kloubu, protože pozice dolní čelisti se pevným usazením stabilizuje).
- Alergie na komponenty systému implantátu.
- Zbytky kořenů, přetrvávající zánětlivá ložiska v čelisti
- U mladistvých a dětí s neúplně vyvinutou čelistí

Nedostatek kostní hmoty: V případě nezbytnosti nástavky kostní hmoty anebo ohrožující bezprostřední blízkosti ohrožených struktur (nervy) je zapotřebí prověřit, zda není třeba použít např. kortikobazální implantát s nižším rizikem než dvoudílný implantát. Kvůli prevenci perimplantitidy (pokud existuje možnost jejího výskytu) je nutno dát přednost implantátu s leštěným/ opracovaným povrchem popř. jednodílnému implantátu.

##### VI. Nežádoucí účinky

Dočasné potíže

- Bolest, napětí, otoky, obtíže při mluvení, zánět a dásni

##### Dletervající potíže:

- Stejně jako u všech ostatních implantáčních systémů, i zde může dojít ke ztrátě kosti ve vertikální a horizontální oblasti a to dokonce i s vynikajícím chirurgickým a protetickým postupem. Charakter a rozsah kostní ztráty nelze předpovědět. Rozsah ztráty kosti se může v určitých případech zvětšovat. Pokud spodní část implantátu je blízkoněkterých struktur (nervy, sinus, přilehlající zuba atd.), může tento stav způsobit vratně nebo nevratně důsledky. Aby se zabránil infekci, doporučuje se podání antibiotiku a / nebo lokální dezinfekce.
- V souvislosti s dentálním implantátem byly popsány chronické bolesti.
- V případě, že osteointegrace je neúspěšná, musíme očekávat ztrátu implantátu.

##### VII. Diagnóza a pacientova informovanost

Diagnóza vychází z pacientovi zdravotní historie, klinických zkoušek a radiologickém výsledkem za použití tradičního rentgenového snímku a pokud jenž byly v CBCT vyšetřeny. Doporučuje se předoperativní vyšetření u praktického lékaře případně u specialisty podle celkového onemocnění. Implantáční postupy jsou pečlivě zvolené postupy a musejí být komplexe vysvětlené pacientovi. Pacient musí být seznámen s alternativními ošetřením a informován o možných důsledcích implantologického ošetření a jeho nezdaru. Především musí být pacient informován o důležitosti pečlivé ústní hygieny a cenu za následnou úpravu. Prosím, poradte se s pacientem, ale neustále se měnícím zákonu, nařízení a soudních roz-

hodnutí týkajících se způsobu a rozsahu informovanostipacienta.

##### VIII. Postup

Pro použití se odkažuje na příslušný aplikacní-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, protektická péče o implantáty, následná péče (i vprůběhu několika let).

##### IX. Interakce

V literatuře bylo zaznamenáno vzájemné obližování titanu a fluoridu, který je obsažen v produktech pro ústní hygienu. Pacient o tomto musí být informován. Protože šroubová, 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 ohýbání a mobilitu lebečních kostí. Jsou známy případy o bolestech.

##### X. Poznámky

- Následně po implantaci, sejměte objednací kód a nalepte jej do pacientoví karty.
- Nikdy nepoužívejte implantáty s prošlou do-použití.
- Všechny implantáty skladujte v originálním balení a v suché a tmavé místnosti. Balíčekote-víte těsně před implantací. Vyvarujte se jakémukoli kontaktu s cizími látkami před i během zavedení. Nikdy se nedotýkejte rukama eno-seální části implantátu.
- Pokud implantát, abutment nebo jinou část příslušenství pacienta spolekne nebo se ztratí v jeho těle, okamžitě ztracenou část vyhledejte vzdáleným prostředkem (např. rentgenový snímek) a ihned podnikněte potřebné lékařské opatření.
- Při vložování implantátu je vždy potřebně lat rentgenové snímky. K využívání se ztráte kosti, neosseointegrace nebo infekce musí být implantát vždy vyměnit ve správný čas. Vyměnit implantátu určuje lékař – stomatolog.
- Leštěná hlava abutmentu může být zbrošena před cementováním.
- U pacientů, u kterých se v historii objevila periodontální nemoc, jsou dobrá náhrada implantátů leštěně implantáty. Měly by být projednán přísný antibiotický režim.

##### XI. Skladování / trvalníost

Trvalníost implantátů je 5 let od jejich sterilizace. Skladujte v suchém a studeném místě. Pouze implantáty ve vlastním originálníbalení jsou sterilní do doby spotřeby. Výrobce nezodpovídá za znovu sterilizovatelné implantátyimplantologem nebo třetí stranou bez ohledu 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 symbolom přesýpacích hodin. Symbol LOT jevidené číslo implantátu. Implantáty jsou očividně pouze pro jednorázové použití.

Dr. Ihde Dental si vyhrazuje právo na změnu vzhledu svých výrobků a konstrukčních částí nebo jich 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 chirurgie.

10-0003-03\_1TEILIG

Poslední verze 2021-07

Při opakováném použití implantátu je nebezpečí infekce, neexistuje validovaný postup najejich přípravu pro opětovné použití.

Při opakováném použití resterilizovatelný chro-tičnáchrstojuprostupuje podle RKIstan-dardu a normy ISO 17664. Doporučení ohledně našich nástrojů naleznete na k nim přiloženém listu, případně na [www.implant.com](http://www.implant.com).

*Je nutné, 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 komponen-tami systému.*

Implantáty BCS® jsou určeny výhradně k prodeji poskytovatelům zdravotní péče s příslušným oprávněním a k užívání téměř poskytovateli.

# 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 danno 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, transferper impronta, un cricchetto, una chiave TorqueWrench e frese. 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 endossema nel setore mascellare

### V. Controindicazioni

#### Absolute

- Pazienti la cui malattia sistemica non consente l'impianto (per una comprensione dettagliata di questa ampia controindicazione si fa riferimento agli studi e alla letteratura pertinente).
- Allergie ai componenti del sistema implantare
- Impianti di denti singoli con impianti che (almeno in parte) presentano una filettatura conica progettata per la compressione laterale dell'osso lungo l'asse intraosseo dell'impianto, purché il diametro nominale dell'impianto sia inferiore a 3,8 mm.

#### Relative

- Diabète, gravidanza
- Disturbi dell'articolazione temporomandibolare (d'altra parte, numerosi disturbi dell'articolazione temporomandibolare possono essere trattati con la terapia implantare perché la posizione della mandibola inferiore viene stabilizzata con un resto fiso)
- Resti di radice, focolai di infiammazione rimanenti nella mascella
- Negli adolescenti e nei bambini con mascella sottosviluppata

Volume osseo ridotto: se è necessario un aumento osseo e/o se esiste una minaccia di vicinanza immediata a strutture in pericolo (nervi), si dovrebbe verificare se, ad esempio, un impianto cortico-basale è meno rischioso rispetto a un impianto a 2 pezzi. Per evitare il verificarsi di per-implantite (se possibile), si dovrebbe preferire un impianto con una superficie lucidata/macchinata o un impianto monopezzo.

### 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 il 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 disinfestazione 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 impianti, assistenza post-operatoria (negli anni seguenti).

### 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 il tipo di impianto utilizzato e il numero di carico nella scheda del paziente.
- Gli impianti possono essere utilizzati solo entro 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 endossema con sostanze estranee prima dell'inserimento. 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 (radiografie). Per evitare deterioramenti ossei rimuovere tempestivamente gli impianti non osteointegrati o infetti. Il dentista decide il momento della rimozione.
- Le teste lucide degli abutment degli impianti devono essere irruvidite con frese diamantate prima della cementazione.
- Il trattamento di pazienti con anamnesi notadi parodontite richiede l'impiego di impiantili ed eventualmente una terapia antibiotica (adiuventi).

### 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 l' 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.**

10-0003-03\_1TEILIG

Ultima revisione 2021-07

**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](http://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.**

**Gli impianti BCS® possono essere venduti o utilizzati esclusivamente dal fornitore di trattamenti terapeutici autorizzato.**

# 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 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 inspirer 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 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

- Les patients dont la maladie systémique ne permet pas une implantation (pour une compréhension détaillée de cette contre-indication étendue, veuillez vous référer aux études et à la littérature spécialisée pertinente).

#### Allergies aux composants du système implantaire

- Implantations de dents individuelles avec des implants qui présentent (au moins partiellement) un filetage conique dans l'axe de l'implant endo-osseux conçu pour la compression latérale de l'os, à condition que le diamètre nominal de l'implant soit inférieur à 3,8 mm.

#### Relatives

- Diabète, grossesse
- Troubles de l'articulation maxillaire (en revanche, de nombreux troubles de l'articulation maxillaire peuvent être soignés par un traitement implantaire, puisque la position de la mâchoire inférieure est stabilisée par une restauration fixe)
- Résidus de racine, inflammation dans la mâchoire
- Chez les adolescents et les enfants dont la mâchoire n'est pas complètement développée

Faible volume osseux : si une augmentation osseuse est nécessaire et/ou si on observe une proximité immédiate et hasardeuse avec des structures à risque (nerf), il convient de vérifier si, p. ex., un implant cortico-basal serait plus sûr qu'un implant en 2 parties. Pour éviter l'apparition d'une péri-implantite, il faut privilégier (si possible) un implant dont la surface est polie/usinée ou un implant monobloc.

### 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 scanographiques. Il est conseillé de faire procéder à un Check-Up par un médecindéontologue 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 den-

taires, même avec une procédure chirurgicale parfaitement adaptée, il faut redouter à une possible 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, suivi (y compris sur plusieurs années).

### IX. Interactions

Des 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 traverser 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 utilisez 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 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 pose endosseuse de l'implant ne doit pas être fauchée 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 chirurgiedentiste.
- 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 (découverte) est envisagé.

### X. Stockage / Conservation

La durée de conservation est de 5 ans après la stérilisation. Conserver à l'abri et à sec. Seuls les implants présents dans leur emballage d'origine avec la mention „stérile“ sont utilisés 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. L'adate de péremption est signalée au moyen d'un code-barre. 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.

Réserver pour une utilisation par un chirurgiedentiste ou un chirurgien avisés.

10-0003-03\_1TEILIG

Dernière date de modification 2021-07

**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 précautions concernant nos instruments dans la notice jointe à ces derniers. Cette notice est également visible sur le site Internet [www.implant.com](http://www.implant.com). Avant d'utiliser un système implantaire, il est nécessaire de lire attentivement la brochure d'utilisation du système (SAP) du système correspondant. Cette brochure contient des informations détaillées importantes sur la manipulation des composants du système.

Les implants BCS® sont uniquement destinés à la vente et à l'utilisation par les prestataires de soins autorisés.

# Systemy implantów jednocięściowych

POLSKI

PL

**Instrukcja użycia – Proszę dokładnie zapoznać się z ulotką**

## Systemy implantów jednocięściowych

### I. Instrukcje ogólne dla Implantów stomatologicznych

Każdy dotyczący podejmując się takiego leczenia musi znać procedury chirurgiczne oraz wykonać pewne doświadczenie w ocenie zarówno prawidłowych jak i patologicznych rezultatów. Zabieg implantacji musi poprzedzać szczegółowe zaplanowanie leczenia protetycznego - nawet mimo zakończonego już zabiegu chirurgicznego oraz jego wyników późniejsza modyfikacja planu leczenia może okazać się niezbędną. Opisy użyte w niniejszej instrukcji nie są wystarczające aby zacząć stosować implanty należące do danego systemu.

### II. Opis

Implanty jednocięściowe służą do implantacji śródostkowych. System złożony jest z implantów samych w sobie, śruby rozszerzającej kości, transferów wyciskowych, kluczy, wiertel. System jest zaprojektowany do jednoetapowej techniki implantacji.

### III. Główne elementy

Wszystkie implanty wykonane są ze stopu tytanu lub czystego tytanu (Ti6Al4V, ASTM F 136-13, ISO 5832-3).

Analogi: Ti6Al4V; Aluminium

Elementy protetyczne: Ti6Al4V, ASTM F 136-13, ISO 5832-3

Klucz obrotowy i zapadkowy: stal chirurgiczna

### IV. Wskazania do użycia implantów

Implanty wewnętrzkooszczędne osadzane w kościach szczelek i żuchwy.

### V. Przeciwwskazania

Bezwględne

Pacjenci, u których choroba ogólnoustrojowa nie pozwala na implantację (w celu dokładnego zrozumienia tego rozległego przeciwwskazania należy zapoznać się z badaniami i opinią literaturą).

Alergia na składniki systemu implantu

Implantacje pojedynczych zębów za pomocą implantów, które mają (przynajmniej częściowo) stożkowy gwint przeznaczony do bocznej kompresji kości wzdłuż osi wewnętrzkooszczędnej implantu, pod warunkiem, że znamionowa średnia implantu jest mniejsza niż 3,8 mm.

### Względne

Cukrzyca, ciąża  
Schorzenia stawu skroniowo-żuchwowego (z drugiej strony wiele schorzeń stawu skroniowo-żuchwowego może być leczonych za pomocą terapii implantologicznej, ponieważ pozycja żuchwy jest stabilizowana za pomocą stałego uzupełnienia).

Resztki korzeni, ogniska zapalne pozostające w szczelek

U nastolatków i dzieci z niewykształconą w pełni szczelek

Niski poziom podaży kości: Jeśli konieczna jest augmentacja kości i/lub istnieje ryzyko bezpośredniej bliskości zagrożonych struktur (nerwów), należy sprawdzić, czy np. zastosowanie implantu korowo-podstawnego nie wiąże się z mniejszym ryzykiem niż w przypadku implantu dwuczęściowego. Dla uniknięcia wystąpienia zapalenia okołimplanckiego należy stosować (jeśli to możliwe) implanty z polerowaną/obrobioną powierzchnią lub implanty jednocięściowe.

### 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 kompletnie badania medyczne. 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 jamy ustnej oraz kosztach po zabiegowych. Zalecane jest zapoznanie się z odpowiednimi leczami 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 długoterminowe

Tak jak w przypadku innych systemów implantologicznych może wystąpić utrata podparcia kostnego w wymiarze horyzontalnym i wertykalnym mimo prawidłowo prowadzonego zabiegu implantacyjnego jak i

# Система однокомпонентных имплантатов

РУССКИЙ

RU

**Инструкция по применению, пожалуйста, читать внимательно.**

## Система однокомпонентных имплантатов

### 1. Общие инструкции для имплантатов

Знание соответствующей специальной литературы является предпосылкой для проведения любых имплантологических процедур. Обязательно необходимо о наличии 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 этой инструкции по применению недостаточно для немедленного использования системы имплантатов. Необходимо получить ознакомительную информацию у опытного хирурга-имплантолога по выбранной вами системе. Dr. Ihde Dental проводят семинары и обучение на регулярной основе.

### 2. Описание

Система однокомпонентных имплантатов это система, предназначенная для внутристоматологических имплантаций. В систему входят сами имплантаты, костные расширяющие винты, отисковые трансферы, ключи, ключи с ограничением по кругу/видео моменту и сверла. Система одноэтапных имплантатов по первоначальному замыслу разработана для одноэтапного метода имплантации.

### 3. Главные компоненты

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

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

Ключ, ключ с круговым моментом: хирургическая сталь.

### 4. Сфера применения (Показания)

Система эндооссальных имплантатов.

### 5. Противопоказания

Абсолютные

• Пациенты, у которых имеется системное заболевание, не позволяющее провести имплантацию (для более подробного понимания данного рода противопоказаний обратитесь к публикациям по результатам медицинских исследований и соответствующей литературе).  
• Аллергия на компоненты системы имплантатов.  
• Установка имплантатов отдельных зубов, которые (как минимум частично) имеют кониическую резьбу, создающую горизонтальное давление на челюстную кость вдоль оси импланта при условии, что номинальный диаметр имплантата составляет менее 3,8 мм.

Относительные

• Сахарный диабет, беременность  
• Дискомфорт в височно-нижнечелюстном суставе (с другой стороны, многочисленные заболевания височно-нижнечелюстных суставов можно лечить путем имплантации, поскольку положение нижней челюсти стабилизируется с помощью несъемной реставрации)  
• Остатки корней, огни воспаления, оставшиеся в челюсти.  
• У подростков и детей с не полностью развитой челюстью.

Недостаточное количество костной ткани: если необходимо наращивание костной ткани и / или есть вероятность непод面對енной близости к затронутым структурам (нервам), следует проверить, не является ли, например, использование кортико-базального имплантата менее рискованным, чем имплантата, состоящего из двух частей. Чтобы (по возможности) избежать возникновения перимплантита, следует отдавать предпочтение имплантату с полированной / обработанной поверхностью или целиновому имплантанту.

### 6. Диагностика

Диагноз ставится на основании анамнеза, клинического обследования, рентгенологического обследования с использованием прямых рентгеновских снимков и ортопантомограммы, а так же при необходимости КТобследования . Рекомендуется, чтобы полное медицинское обследование было проведено квалифицированным медицинским персоналом общей практики. Имплантации представляют собой выборочные вмешательства, об особенностях которых нужно полностью 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 по последующему лечению. О том, каким образом и в каком объеме нужно провести разыскательную работу, говорится в соответствующих юридических документах и решениях суда, которые постоянно претерпевают изменения.

### 7. Побочные эффекты

Временные:

• Боли, припухлости, речевые трудности и воспаления десны.  
Длительные:  
• Даже при правильном хирургической и ортопедической методике - как правило 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 пазуха, соседние зубы и пр.), это может привести к обратному или необратимому поврежdению этих структур. Для защиты

от инфекций, возможно, есть необходимость профилактического приема антибиотиков и / или локальной дезинфекции. Хронические болезненные ощущения, связанные со стоматологическими имплантатами, были описаны.

• Если не осуществляется остеointеграция, возможно отторжение имплантата.

### 8. Применение

Пожалуйста, ознакомьтесь с руководством по применению системы имплантатов. Базовые 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 рта. Об этом следует сообщить пациенту. По причине отличающейся жесткости крестовых 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 крестовых имплантатах могут ограничивать гибкость и подвижность костей черепа относительно друг друга. 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 инородными веществами. Нельзя касатьсяся рукой эндоссальной части имплантата.
- В случае случайного проглатывания имплантатов, абдоментов или прочих принадлежностей следует установить местонахождение предмета (с помощью рентгена и пр.) и принять необходимые медицинские меры.
- Захватывая имплантата следует регулярно контролировать [напр. с помощью рентгена]. С целью избежания нанесения вреда костной ткани нужно своевременно удалить неостеоинтегрированные либо инфицированные имплантаты. Время, когда это следует сделать определяет стоматолог.
- Отполированный головками абдоментов имплантатов перед цементированием нужно придать шероховатость с помощью алмазных боров.
- При лечении пациентов с выявленным пародонтитом следует прибегнуть к имплантатам с гладкой поверхностью, а так же следует рассматривать необходимость сопровождающего лечения с использованием антибиотиков.

### 11. Хранение / срок годности

Срок годности составляет 5 лет с момента стерилизации. Хранить в хорошо закрытой упаковке в сухих помещениях. Только имплантаты в оригинальной закрытой упаковке со знаком «STERILE» считаются стерильными. Если имплантаты рентгенируются конечным потребителям, в этом случае – независимо от метода стерилизации – ответственность снимается. Стерильные продукты обозначены знаком STERILE. Дата окончания срока годности обозначена символом песочные часы. Указание LOT обозначает номер партии. Имплантаты могут использоваться только один раз.

Компания Dr. Ihde Dental оставляет за собой право изменять дизайн продуктов и комплектующих или их упаковки, соответственно согласовывать инструкции по применению, а также заново оговаривать цены и условия поставки. Гарантия распространяется только на замену бракованного товара. Другие претензии исключены. Хранить в местах, недоступных для детей. Для использования только квалифицированными хирургами или стоматологами.

**Хранить в недоступном для детей месте. Предназначено только для использования стоматологом или хирургом.**

10-0003-03\_1TEILIG

Пересмотр проведен 2021-07

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

При обработке рентгенизуемых медицинских устройств, правила RKI-руководства и европейского стандарта EN ISO важны и им необходимо подчиняться. Руководящие указания по обработке наших инструментов находятся в сопровождающей их брошюре. В то же самое время эти руководящие указания расположены на нашем веб-сайте [www.implant.com](http://www.implant.com). Очень важно тщательно прочитать руководство по применению системы (system application prospectus, SAP) для системы имплантатов, которую вы планируете использовать. Это руководство содержит важную информацию о применении компонентов системы.

Имплантаты BCS® предназначены только для реализации уполномоченному поставщику медицинских услуг или использованию им.

# Едночастови имплантатни системи

БЪЛГАРСКИ

BG

Инструкции за употреба – Моля, прочетете внимателно

## Едночастови имплантатни системи

## I. Общи инструкции за денталните имплантати

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 неадекватни за незабавно прилагане на денталната имплантатна система. Препоръчено е, в избранията от вас имплантатна система, да въвведе 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 еносанло дентално имплантациране. Те са състоят от имплант, косторазширяващи винтове, отпечатъчни абатменти, трепчета, динамометричен ключ и дръжки. Едночастовите имплантатни системи са проектирани за едноетапно дентално имплантанто за лечение.

## III. Основни компоненти

Всички имплантати 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; Трепчета, динамометричен ключ: Неръждаема хирургична стомана.

## IV. Индикации

Ендосанла имплантатна система.

## V. Противопоказания

Абсолютни

- Пациенти, системното заболяване на които не позволява имплантациране (за подробно разбиране на това обширно противопоказание препращаме към проучванията и съветната литература).
- Алергии към компоненти на системата на имплантати.
- Имплантации на единичен зъб с имплантат, които (поне частично) имат конична резба, която е проектирана за латерално компресиране на костта по вътрешността джоб на имплантата, ако номиналният диаметър на имплантата е по-малък от 3,8 mm.

Относителни

- Диабет, бременност
- Проблеми на темпоромандибуларната става (от друга страна, многообразни оплаквания в областта на темпоромандибуларната става могат да бъдат лекувани с имплантатна терапия, тъй като позицията на долната челюст се стабилизира при фиксиране)
- Остатъци от корени, отнитащи на възрастение, останали в челюстта
- При юноши и деца с недоразвития членест
- Ограничена наличност на кост: ако е било необходимо изградене на кости / или при заплаха от непосредствена близост до застрашени структури (нерви), трябва да се провери дали например кортико-базилният имплант е по-малко рисков за използване от имплант от 2 части. За се избегне попадането на перимплантит (ако е възможно), трябва да се предпоечте имплант с полирани/машинно обработена повърхност на имплантата или имплант от една част.

## VI. Диагностика и информация за пациента

Диагнозата се състои от досието на пациента, клинични преглед, рентгенологични изследвания 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 избрали от професии, изискващи подробно обяснение на пациента. Пациентът трябва да бъде запознат с альтернативите за лечение и информиран за всички посещения след 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 променящи се закони, подзаконови актове и съдебни решения относно начина и степента на изискваното информиране на пациентите.

## VII. Страницни ефекти

Преходни оплаквания

- Бъка, оток, трудност при говорене, възпаление на гингивата.
- Продължителни оплаквания
- Като при всички други зъбни имплантати, може да се появи загуба на костно вещество в хоризонтална и вертикална посока, докато 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, съединъци зъб и др.), това може да доведе до обратими или необратими неблагоприятни ефекти върху тези структури.
- За да се предотврати инфекция, са препоръчани антибиотични и / или локална дезинфекция предварителни мерки.
- Изиска се информиране за хронични болки

свързани със зъбни имплантати.  
В случаи, че имплантатите не са освоени, може да настъпи ексфолиация (загуба) на имплантата.

## VIII. Приложение

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

## IX. Взаимодействия

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

## X. Задележки

- След имплантацирането, въведете вида и серийния номер на използвания имплант в досието на пациента.
- Не използвайте имплант след срока на годност посочен на опаковката.
- Съхранявайте всички имплантати затворени в техните опаковки на сухо място. Не отврътвайте опаковката до момента непосредствено преди поставянето на имплантата. Избягвайте всякакви контакти с външни субстанции преди и по време на поставянето на имплантата. Не докосвайте еносанла част на имплантата.
- При инцидентно попадане на имплантат, абатменти или аксесоари от пациента, немедлено 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, имплантатите които не са освоени и са инфектирани са отстранени своевременно. Времето за отстраняване на имплантата се определя от стоматолога.
- Полираният глава на абатмънтиите трябва да се направляват преди циментирането на протетичната конструкция.
- При пациенти, чиято история показва пародонтални заболявания, гладките имплантати 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 имплантати в техните оригинални затворени опаковки и этикетирани "стерилино" могат да бъдат смятани за стерилини. Производителят не носи отговорност за имплантати ре-стерилизирани от имплантолог или трета страна, независимо от използваната метод за стерилизация.

Стерилните продукти са маркирани със символ STERILE.

Срокът на годност е маркиран със символа на първенец часовник.

Символът LOT показва номера на партидата. Имплантатите са строго пред назначени само за еднократна употреба.

Dr. Ihde Dental си запазва право да променя дизайна на своите продукти компоненти и техните опаковки, да редактира инструкциите за употреба или да предоговаря цените или условията на доставка. Отговорността е ограничена до замяна до 5 години от датата на стерилизация.

Всякокога друга мярка извън замяната се изключва.

Приложението на нашите продукти може да бъде описано устно, писмено, чрез електронни медиа или чрез практически демонстрации. Потребителят има задължението лично да определи дали даден продукт е подходящ за определено цел, индикация или процедура. Приложението на този продукт е извън контрола на Dr. Ihde Dental и следователно е предмет на отговорност на потребителя. Ние гарантираме качеството на нашите имплантатни системи в рамките на нашите условия за продажба и доставка.

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

996-S-1TEILIG-03

Последно издание 2021-07

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

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

Необходимо е, преди да използвате система за имплантати, внимателно да прочетете брошурата за употреба на системата, приложена към използванията от Вас система за имплантати. Тази брошюра съдържа важна и подробна информация за употреба на компонентите на системата.

Имплантатите BCS® са предназначени за продажба и употреба само от уполномощени дентални специалисти.

# Појединачни имплант системи

српски

SRB

## УПУТСТВО ЗА УПОТРЕБУ – ПАЖЛИВО прочитајте

## Појединачни имплант системи

## I. Општи упутства за зъбни имплантати

Познаване релевантните научни и технически литературе е предуслов за било кој имплантатохирман. Само стоматологът, който има валидни разрешителни от производителя, може да си служи с базалните имплантати. Под употреба се имат предвид следните дейности: консултиране на пациенти, съставяне на планове за лечение, поставяне на имплантати, изработване на протезите върху имплантатите, последващи манипулации (които могат да продължат с години).

## II. Апликација

Приложението је за системске примене. Базалният имплантат се съмнува да рукују само квалифицирана лица са важећим овлаштењем производача. Под „руковањем“ се подразумевају следеће активности: саветовања пациенту, израда плана третмана, уградња имплантата, протетска надоградња имплантата, завршни радови (такође и током година).

## IX. Интеракции

Постојат су извештаји у литератури о интеракцији измеѓу титаниум површини и органе неге производа који садрже флуор. Пацијент мора бити информиран о вовем. Зато црстата имплантати, базални имплантати и природни зъби имају различните степени на гигијеност, рестаурација поддржана од стране било које комбинације може имат веома различни ефекти на статичко / рестаурациони систем са црстата имплантатом може да се смена релативни флексији и мобилност краиниците костију. Тамо су извештаји о болу у овом контексту.

## X. Напомене

- Након имплантације, унесите врсту имплантата, користите његов серијски број на пациентуову документацију.
- Не користите имплантате изван истека рока датог на паковању.

Чувате се имплантате у својим затворени пакетима на сумов мјесту. Немојте отварати пакет да непосредно пре уврбивања имплантата. Избегавате све контакти са спољним спустоштама пре и током уврбивања имплантата. Никада доидирвати еносанла аспекти имплантата са рукама.

- Ако имплантати, надоградње или прибор се прогута случајно, пронађите оштетени објекат на одговарајућем средству (нпр. радиограму) и одмах предузмите неопходне медицинске мјере.

• срастање имплантата мора бити праћено од стране регуларних имплантатских средстава. Да би избегли губитак кости, не освојите имплантат или инфицирани имплантат морају бити уврблени на време. Време укаљања имплантата ће одредити зупчаник.

- полирани Абутментглева мора бити храпава пре цементирања протетичких радних дјела.

• Кола пациентуовата чија историја покажује пародонталне болести, глакте имплантате треба оштетити.

- Код пациентуовата чија историја покажује пародонталне болести, глакте имплантате треба оштетити.

• сраслајте имплантата и деце са још у потпуности неразвијени вимломСлабе кости: ако би била неопходна надоградња костију и/или ако постоји опасност од неспоредне близине угрожених структура (нерв), треба проверити да ли мањи ризик применини нпр. кортикотомски базални имплантат, као 2-деви имплантат. Ради избегавања појаве перимплантитиса (ако постоји могућност), предност се даје имплантату са полираним површином имплантата који е обрађен машински, одн. једноструким имплантату.

• Ради избегавања појаве перимплантитиса, предност се даје имплантату са полираним површином имплантата који е обрађен машински, одн. једноструктурни имплантати.

## XI. Складиштење / Рок трајања

Рок трајања је 5 година од датума стерилизације. Чувати на хладно и сумов место. Само имплантати у њиховом оригиналном паковању и затворени са ознаком СТЕРИЛАН, може се сматрат стерилан. Производач не би бил одговоран за имплантате поново стерилизирани од стране имплантолога или трећих лица, без обзира на методе који се користи за стерилизацију. Стерилизиран производи са означени са стерилилним симболом. Истек датума је означен са симболом пешчаног сата. ОТ Симбол означава појасија на бројерија. Имплантати су строго намењени само за једнократну употребу.

Dr. Ihde Dental задржава право да промени дизајн на своите производи и компоненти или њихови паковања, да измени или упушта апликација белешке или да поново проговори о јени или условија испоруке. Одговорност је ограничена на замену неизправног производа. Било кој други лек за замене је искључен. Примена наших производа може се описати усмено, у писаној форми, путем електронских медија или путем практичне демонстрације. Корисник има обвешч за лично утврди да ли је или не бил који произвад погодан за одређену намену, индикацији или поступак. Примена овог производа је изнад контроле Dr. Ihde Dental и стога подлеже на сопствену одговорност корисника. Ми гарантујемо квалитет наших имплантат система у оквиру наших Услови за продају и испоруку.

**Архати ван домашаја дјече. Користити само у стоматологије и хирургији.**

10-0003-03\_1TEILIG

Ревизију је издао 2021-07

У случају да би се имплантан поново обрадили (очисти, рестирилизовали) до инфекције може доби да ве се имплантане продаје за неуспешна, а узшење (губитак) имплантаната може доби

Чешће жалбе:

- Као и код свих других денталних имплантатата, губитак коштаних супстанци на хоризонтално и вертикално димензији може чак десетица сасвимко сасвим одговорјућих хирургичких и протетичких поступака. природ и обим губитка коштана масе не може се предвиди.

• Ако имплантан заврши у непосредној близини одређених посебних структура (нерви, максиларен синус, суседни зъби итд.), ово може довести до реверверсиланог или ирреверсиланог негативног ефекта на овим структурима.

- Да бисте спречили инфекцију, антибиотске превентивне мере и / или локални дезинфекцији се препоручују.

Хронични бол је пријављен у вези са зъбним имплантатима

996-1TEILIG-03\_31\_1\_07-21\_V044

# Система однокомпонентних імплантатів

УКРАЇНСЬКА

UA

Інструкція є застосування - Прохання уважно ознайомитися

**Система однокомпонентних імплантатів****I. Загальні інструкції щодо імплантатів**

Передмовою для проведення будь-яких імплантологічних процедур є обізнатість із відповідною фаховою літературою. Наявність хірургічного дозиву та дозиву у визначені нормальном і патологічному перебігу лікування обов'язкова.

Перед імплантациєю необхідно розробити план протезування - наявність якісно в подальшому хірургічна ситуація вимагатиме внесення змін до цього плану. Інформація, наведеної в цій інструкції є застосування, недостатньо для того, щоб відразу починати використання системи імплантатів. Зверніться 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 призначена для внутрішньоісткової стоматологічної імплантатів. До складу системи входять всієн імплантати, гвінтові кісткові розширяючі, формувачі ясен, реверсивний ключ, дінамометричний ключ, сверла 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, дінамометричний ключ: хірургічна сталь

**IV. Сфера застосування (показання)**

Система імплантатів для внутрішньоісткової імплантатів в щелепній області.

**V. Протипоказання**

Абсолютні

- Пациєнти, системне захворювання яких не дозволяє виконувати імплантатію (для детального розуміння цього обширного протипоказання робиться посидання на дослідження та відповідну літературу).
- Алергія на компоненти імплантатної системи
- Імплантатів окремих зубів з використанням імплантатів, які (прийнятим частково) мають конічну форму, мають нариз, призначено для бінного стиснення кістки від зводок осі ендоціального імплантату, за умов, що номінальний діаметр імплантату не перевищує 3,8 мм.

Відносні

- Діабет, вагітність
- Скарки на скронево-нижньощелепній суглоб (з іншого боку, численні скарки на СНЩС можна лікувати за допомогою імплантатної терапії, осікільки положення нижньої щелепи стабілізується завдяки фіксованому імплантату)
- Залишки коренів, вогнища запалення, що залишаються в щелепі
- У піліктів та дітей є ще не повністю розвиненою щелепою.

Недостатні товщина кісткової тканини; якщо необхідно виконати нарощення кістки та/або якщо існує загроза безпосередньої близькості до небезпечних структур (нервів), слід перевірити, чи не є, наприклад, кортико-базальні імплантат менш ризикованим, ніж імплантат із двох частин. Щоб уникнути виникнення перимілантиту (якщо це можливо), перевірайте слід відсадівами імплантату з позиціонування/механічно обробленою поверхнею по цільному імплантату.

**VI. Діагностика та інформація для пацієнта**

Діагностика здійснюється на підставі анамнезу, клінічного обстеження, рентгенологічного обстеження з використанням пристрінливих рентгенових зображенням ортопантомограм, отакож, за необхідності, КТ-обстеження. Рекомендується проведення медичного огляду 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 вартисть 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;
  - Довготривалі:
    - навіть за умови належного хірургічного втручання та протезування, - як і при всіх інших стоматологічних імплантатах, - необхідно брати до уваги можливі втрати кісткової тканини у горизонтальному та вертикальному вимірах. Тиль та обсяг кісткової деструкції неможливо передбачити заслужено;
    - якщо імплантати розташовуються поруч із певними специфічними структурами (нерви, верхньощелепна пазуха, судини зубів тощо), це може привести до обортного або необортного негативного впливу на ці структури;
    - для попередження розвитку інфекцій рекомендується профілактична антибіотикотерапія / або локальної дезінфекції;
    - бути зареєстрованими випадки хронічного болю, пов'язаних зі стоматологічними імплантатами;
    - у разі відсутності остеointеграції можливе відторгнення імплантату.

**VIII. Застосування**

Інформація є застосування дів. в інструкції є застосування відповідної системи імплантатів. Всі процедури є застосуванням базальних імплантатів повинні виконуватися виключно фахівцями, які мають дійсний дозив, виданий виробником імплантатів. Під терміном «процедури» слід

розуміти, в тому числі, консультування пацієнта, розробка планів лікування, встановлення імплантатів, протезування, післяімплантатний догляд (протягом наступних років).

**IX. Взаємодія**

У літературі були описані випадки взаємодії титанових поверхонь із фотоміціними препаратами для гігієни порожнин рота. Пацієнту необхідно повідомити про це. Креатальні імплантати, базальні імплантати та природні зуби мають різну жорсткість, тому при виконанні сайд стоматологічних робіт з їх комбінацією слід враховувати їхній різний вплив на статичний баланс системи. Великі імплантатно-протезувальні системи з креатальними імплантатами можуть обмежувати флексію та рухливість кісток через відносно одну однією. У зв'язку з цим були зареєстровані болісні стани.

**X. Настанови**

Післяімплантатів в картку пацієнта необхідно занести тип використаного імплантату та номер партії.

- Імплантат можуть використовуватися тільки в межах їхнього терміну придатності.
- Імплантати слід зберігати в закритій упаковці в сухому місці. Упаковка відкривається безпосередньо перед встановленням імплантату. Необхідно уникнути будь-якого контакту імплантата з сторонніми субстанціями до моменту його введення. Не дозволяється торкатися руками єндоскопічної частини імплантата.
- У разі випадкового проковтування імплантатів, абдоментів або інших компонентів слід визначити локалізацію предмета (за допомогою рентгенівською тощо) та вжити необхідних медичних заходів.
- Необхідно здійснювати періодичний контроль приживленості імплантата (наприклад за допомогою рентгенівських знімків).
- Шоб уникнути втрати кісткової тканини, потрібно використовувати імплантати зі стабільною інфікованою імплантатами. Час видaledння визначає стоматолог.
- Перед цементуванням відполіруванням голяків обдаментів імплантатів потрібно надати жорсткість за допомогою алмазних борів.
- При лікуванні пацієнтів з відомим пародонтитом в саномнезі слід використовувати імплантати з гладкою поверхнею, а також слід розгляднути необхідність супроводжуючою антибіотикотерапією.

**XI. Зберігання та термін придатності імплантата**

Термін придатності становить 5 років з моменту стерилізації, зберігати у шильно закритій упаковці в сухому місці. Стерильними є тільки імплантати в оригінальній закритій упаковці з символом «STERILE». Виробник зазирає з себе будь-яку відповідальність за імплантати, повторно стерилізовані за імплантатами, незділжено від методу стерилізації. Стерильні вироби позначаються символом «STERILE». Дата та термін терміну придатності позначається символом у вигляді пісочного годинника. Символ «00» позначає номер партії. Імплантати призначенні тільки для одноразового використання.

Компанія Dr. Ihde Dental зазирає за собою право змінювати дизайн виробів і компонентів або їхній упаковки, вносяти зміни до інструкції є застосування, а також встановлювати нові цині та умови поставки. Відповідальність обмежується заміною дефектної продукції. Подаєш претензії будь-якого рівня 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'язани особисто визначити, чи пригодний конкретний виріб для певної мети, показання чи процедури. Застосування цього виробу знаходить поза контролем компанії Dr. Ihde Dental, а отже здійснюються під відповідальністю користувача. Гарантія належності якості наших систем імплантатів надається в рамках Умов продажу і поставки.

**Зберігання в недоступному для дітей місці.**

Призначено тільки для використання стоматологом або хірургом.

996-1TEILIG-03

Остання редакція 2021-07

При повторній обробці імплантатів виникає ризик розвитку інфекції, осікільки не існує відповідних методів повторної обробки.

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

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

BCS® імплантати призначенні для продажу та використання тільки авторизованим лікувальним закладам.

**Дистрибутор**

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

UA.TR.116

**Zeichenerklärungen / Legend / Explication des symboles / Spiegazioni dei simboli / Leyenda / Vysekvivky / 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  
Cíteť návod  
Naleží přečíst instrukce  
uzlykowaniu  
Прочтите инструкции  
Необходимо читать инструкцию  
Читати інструкцію по  
использованию  
Прочтите упаковка  
Ознайомтеся з супровідною  
документацією



Verfallsdatum  
Expiration date  
Date de péremption  
Data di scadenza  
Fecha de caducidad  
Datum expirare  
Termin wodżności  
Срок годности  
Срок годности  
Rok upotrebe  
Termín придатності



STERILE|R  
Gammsterilisiert  
(Gamma)-sterilisés  
(Gamma)-sterilizzato  
(Gamma)-sterilizado  
Sterilizované gamma zářením  
Sterylizowane promieniami gamma  
Гамма-стерилізація  
Стерилизовано гамма-лучами  
(Gamma) стерилісано  
Стерилизовано гамма-випромінюванням



Nur einmal verwenden  
For single use only  
A usage unique  
Monouso  
Utilizzalo solo una vez  
Pri jednorázové použití  
Tylko do jednorazowego użycia  
Само за еднократна употреба  
Только для однократного  
применения  
Употребите само једном  
Виключно 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 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 ich imieniu.  
Этот продукт предназначен только для продажи стоматологам, челюсто-лицевым хирургам или запрошеных ими.

Този продукт е за продажба само на стоматолози, орални хирурги и лицео-челюстни хирурги или тяхно име.  
Овај производ је искључиво намјењен за продажу стоматолозима, оралним или максило-фацијалним хирургима или у њихово име.  
Цей виріб призначений для продажу виключно стоматологам, хірургам-стоматологам та щелепно-лицевим хирургам або їхніми представниками.



Chargenummer  
LOT Charge number  
Número de lot  
Número de código  
Číslo sážce  
Numer parti  
LOT номер  
Номер серии  
Број серије  
Номер партії



Trocken lagern  
Keep in a dry place  
Endroit sec  
Conservare in luogo asciutto  
Seco para guarda  
Складоват в суху місці  
Przechowywać w suchym miejscu  
Съхранявай на сухо място  
Сухом месте магазина  
Чувати на сувом місці  
Зберігати у сухому місці

Gut verschlossen halten  
Store tightly keep closed  
Tenient bien fermé  
Tenere bien chiuso  
Mantenga cerrada  
Skladovať v dobre uzavreném obalu  
Przechowywać w dobrze zamkniętym opakowaniu  
Да се съхранява в тънко затворена  
опаковка  
Хранить в закрытой упаковке  
проводи  
Чувати и држат строго затворено  
Зберігати в цільно закритій упаковці

Bei beschädigter Verpackung nicht verwendet  
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 nepoužívejte

Nie używaj, jeśli opakowanie zostało uszkodzone

Не использовать, если упаковка повреждена

Не употребляй, 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  
Catálogo Numero  
catálogo número  
Katalogové číslo  
numer katalogowy  
Kataložni broj  
Номер за каталогом

EC REF  
Bevollmächtiger in der Europäischen Gemeinschaft  
Authorized representative in the European Community  
Representante autorizado para la Comunidad Europea  
Zplnomocněný zástupce pro Evropské společenství  
Rappresentante autorizzato nella Comunità Europea  
Reprézentant autorisé dans la Communauté européenne  
Pełnomocny we Współnictwie Europejskim  
Уполномоченный представитель в Европейском сообществе  
Уполномочен представител в Европейската общност  
Овлаштиено лице у Европској заједници  
Уповноважен представник у Европейскій економічній спільноті

CE 1936

EC REP

Dr. Ihde Dental GmbH  
Erfurter Str. 19  
D-85386 Eching/München  
Tel. +49 (0) 89 319 761 0  
info@ihde-dental.de

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

Vertrieb / Distributed by / Distributeur / Distributore / Distribuidor / Раздатчик / Диистрибутер / Диистрибютор

Dr. Ihde Dental GmbH  
Erfurter Str. 19  
D-85386 Eching/München  
Tel. +49 (0) 89 319 761 0  
info@ihde-dental.de  
www.ihde-dental.de

oneawaybiomed GmbH

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

ООО Ванвейбіомед

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

996-1TEILIG-03\_31\_1\_07-21\_V044