

Klinische Schrauben, Abutmentschrauben, Prothetikschraben



Wichtig – Haftungsausschluss

Dieses Produkt ist Bestandteil eines umfassenden Behandlungskonzepts und darf ausschließlich in Kombination mit den zugehörigen Originalprodukten gemäß den Anweisungen und Empfehlungen von Nobel Biocare verwendet werden. Durch die nicht empfohlene Verwendung von Produkten von Fremdanbietern in Kombination mit Produkten von Nobel Biocare erlischt die Garantie, und andere ausdrückliche oder konkludente Verpflichtungen von Nobel Biocare werden nichtig. Der Anwender von Produkten von Nobel Biocare muss feststellen, ob das Produkt für einen bestimmten Patienten unter den gegebenen Bedingungen geeignet ist. Nobel Biocare übernimmt keine Haftung, weder ausdrücklich noch konkludent, für direkte oder mittelbare Schäden, Strafe einschließenden Schadensersatz oder sonstige Schäden, die durch oder in Verbindung mit Fehlern bei der fachlichen Beurteilung oder Praxis im Rahmen der Verwendung von Nobel Biocare Produkten auftreten. Der Anwender ist außerdem verpflichtet, sich regelmäßig über die neuesten Weiterentwicklungen in Bezug auf dieses Nobel Biocare Produkt und seine Anwendung zu informieren. Im Zweifelsfall ist Nobel Biocare zu kontaktieren. Da die Nutzung des Produkts der Kontrolle des Anwenders obliegt, übernimmt dieser die Verantwortung. Nobel Biocare übernimmt keinerlei Haftung für Schäden aus der Verwendung des Produkts.

Hinweis: Einige in dieser Gebrauchsanweisung aufgeführten Produkte sind unter Umständen nicht in allen Märkten behördlich zugelassen und für den Verkauf freigegeben.

Beschreibung

Klinische Schrauben, Abutmentschrauben und Prothetikschraben sind vorgefertigte Zahnimplantatschrauben, mit denen prothetische Versorgung oder Komponenten des Zahnimplantatsystems wie Implantatabutments und Implantat-Gingivaformer an einem endossalen Zahnimplantat oder an einem anderen Abutment befestigt werden können.

Je nach Dentalimplantatplattform oder Verbindungsart steht ein Sortiment an klinischen Schrauben, Abutmentschrauben und Prothetikschraben für die Verwendung mit verschiedenen Prothesen oder Implantatsystemkomponenten zur Verfügung.

Die Produkte von Nobel Biocare sind für die Verwendung in verschiedenen Konfigurationen vorgesehen und erhältlich. Weitere Informationen finden Sie in der Informationsveröffentlichung von Nobel Biocare bezüglich der Kompatibilität unter ifu.nobelbiocare.com.

Klinische Schrauben, Abutmentschrauben und Prothetikschraben sind für die Verwendung mit den Plattformauführungen 3.0, NP, RP, WP oder 6.0 vorgesehen. Die verwendete spezifische Schraube muss die gleiche Plattformgröße wie das Implantat oder das Abutment aufweisen.

Tabelle 1 enthält eine Übersicht über die gegebenenfalls angewendeten Beschichtungen und/oder Farbcodierungen.

Hinweis Die Omnigrip™ Klinische Schraube CC und die Klinische Schraube Nobel Biocare N1™ TCC sind farbcodiert, um die Kompatibilität mit den entsprechenden Nobel Biocare Plattformkomponenten hervorzuheben.

Tabelle 1 – Oberflächenbeschichtung und Farbcodierung für klinische Schrauben, Abutmentschrauben und Prothetikschraben

Klinische/Abutment-/Prothetikschrabe	Beschichtung	Farbcodierung
Klinische Schraube CC	keine (NP) DLC (3.0, RP, WP)	keine
Omnigrip™ Klinische Schraube CC	keine (NP) DLC (RP, WP)	●
Klinische Schraube Nobel Biocare N1™ TCC	DLC	● (NP) ● (RP)
Abutmentschraube NobelReplace®	keine (NP) TiO ₂ dize (RP, WP, 6.0)	keine
Schraube für Keramik-Abutment NobelReplace®	keine (NP) TiO ₂ dize (RP, WP, 6.0)	keine
Abutmentschraube Brånemark System®	DLC	keine
Schraube für Keramik-Abutment Brånemark System®	keine (NP) DLC (RP, WP)	keine
Schraube für abgewinkeltes Multi-unit Abutment, CC	DLC	keine
Klinische Schraube Multi-unit Abutment Nobel Biocare N1™ TCC	DLC	keine
Schraube für abgewinkeltes Multi-unit Abutment, NobelReplace®	DLC	keine
Schraube für abgewinkeltes Multi-unit Abutment, Brånemark System®	DLC	keine
Prothetikschrabe Multi-unit Abutment	DLC	keine
Prothetikschrabe Multi-unit Abutment Omnigrip™ Mini	DLC	keine
NobelZygoma 0° Schraube für Multi-unit		
Abutment, abgewinkelt	DLC	keine
Brånemark System® Zygoma-Abutmentschraube	DLC	keine
Brånemark System® Zygoma Schraube für Multi-unit Abutment, abgewinkelt	DLC	keine
Omnigrip™ Klinische Schraube Titanium (CC und Dreikanal)	keine (NP) DLC (RP)	keine
Provisorische Prothetikschrabe Multi-unit Abutment	keine	keine

Verwendungszweck

Klinische Schrauben, Abutmentschrauben und Prothetikschraben

Dienen der Befestigung von Komponenten des Zahnimplantatsystems an einem Zahnimplantat oder an einer anderen Komponente.

Indikationen

Klinische Schrauben und Abutmentschrauben

Klinische Schrauben und Abutmentschrauben sind zur Fixierung eines Zahnabutments oder -gerüsts an einem Zahnimplantat im Ober- oder Unterkiefer vorgesehen und sind als Hilfsmittel für die prothetische Rehabilitation indiziert.

Prothetikschrabe

Prothetikschraben sind zur Fixierung eines Zahnabutments oder -gerüsts an einem Zahnabutment oder einer Basis im Ober- oder Unterkiefer vorgesehen und sind als Hilfsmittel für die prothetische Rehabilitation indiziert.

Provisorische Prothetikschraben sind zur Fixierung eines provisorischen Zahngerüsts an einem Zahnabutment oder im Ober- oder Unterkiefer vorgesehen und sind als Hilfsmittel für die prothetische Rehabilitation für bis zu 180 Tage indiziert.

Kontraindikationen

Die Verwendung von klinischen Schrauben, Abutmentschrauben und Prothetikschraben ist unter folgenden Umständen kontraindiziert:

- Patienten, die die gesundheitlichen Voraussetzungen für einen oralchirurgischen Eingriff nicht erfüllen.
- Bei Patienten, bei denen eine Behandlung mit Implantaten oder prothetischen Komponenten von Nobel Biocare kontraindiziert ist.
- Bei Patienten mit Allergie oder Überempfindlichkeit gegen die Titanlegierung Ti-6Al-4V (Titan, Aluminium, Vanadium) oder Kohlenstoffbeschichtung (DLC).

Informationen zu Kontraindikationen speziell für das Abutment oder Gerüst sind der Nobel Biocare Gebrauchsanweisung für die Komponente zu entnehmen.

Materialien

Schraube für Keramik-Abutment NobRpl (NP, RP/WP/6.0), Schraube für Keramik-Abutment (NobRpl NP, Bmk Syst NP), Omnigrip™ Klinische Schraube (CC NP, Titan CC NP, Ti Tri-ChannelNP), Brånemark System® Zygoma-Abutmentschraube, Provisorische Prothetikschrabe für Multi-unit Abutment und Klinische Schraube für konische Verbindung NP

Titanlegierung aus Titan-6 Aluminium-4 Vanadium ELI-Legierung (Extra Low Interstitial). Die genaue chemische Zusammensetzung der Titanlegierung lautet: Titan, differenziert mit 5,50 - 6,50 Gewichtsprozent Aluminium, 3,5-4,5 Gewichtsprozent Vanadium, max. 0,25 Gewichtsprozent Eisen, max. 0,13 Gewichtsprozent Sauerstoff, max. 0,08 Gewichtsprozent Kohlenstoff, max. 0,05 Gewichtsprozent Stickstoff, max. 0,012 Gewichtsprozent Wasserstoff (max. -maximaler Wert).

Abutmentschraube Brånemark System, Klinische Schraube für Multi-unit Abutment Nobel Biocare N1 TCC, Klinische Schraube Nobel Biocare N1™ TCC, Klinische Schraube für konische Verbindung, Prothetikschrabe Multi-unit, NobelZygoma™ 0° abgewinkelte Multi-unit Abutmentschraube, Brånemark System® Zygoma abgewinkelte Multi-unit Abutmentschraube, Schraube für Keramik-Abutment (Bmk Syst RP, Bmk Syst WP, NobRpl RP/WP/6.0), Omnigrip™ Klinische Schraube (CC RP/WP, Titan CC RPWP, Ti Tri-Chn RP/WP/6.0), Schraube für abgewinkeltes Multi-unit Abutment (Bmk Syst, NobRpl, konische Verbindung)

Titanlegierung aus Titan-6 Aluminium-4 Vanadium ELI-Legierung (Extra Low Interstitial). Die genaue chemische Zusammensetzung der Titanlegierung lautet: Titan, differenziert mit 5,50 - 6,50 Gewichtsprozent Aluminium, 3,5-4,5 Gewichtsprozent Vanadium, max. 0,25 Gewichtsprozent Eisen, max. 0,13 Gewichtsprozent Sauerstoff, max. 0,08 Gewichtsprozent Kohlenstoff, max. 0,05 Gewichtsprozent Stickstoff, max. 0,012 Gewichtsprozent Wasserstoff (max. -maximaler Wert). Die Schraube ist teilweise mit einer diamantähnlichen Kohlenstoffbeschichtung versehen. Die Beschichtung ist eine metallhaltige Kohlenstoffbeschichtung, die Wolframkarbid und Kohlenstoff mit einer Chromzwischen-schicht zwischen dem Substrat und der diamantähnlichen Kohlenstoffbeschichtung enthält.

Vorsichtsmaßnahmen

Allgemein

Die enge Zusammenarbeit zwischen Chirurg, Prothetiker und Dentallabor ist für eine erfolgreiche Implantatbehandlung unerlässlich.

Klinische Schrauben, Abutmentschrauben und Prothetikschraben dürfen nur mit kompatiblen Instrumenten und Komponenten von Nobel Biocare verwendet werden. Die Verwendung von Instrumenten und Komponenten, die nicht zur Verwendung in Kombination mit der klinischen Schraube, Abutmentschraube oder Prothetikschrabe vorgesehen sind, kann zum mechanischen Versagen von Komponenten, zu Gewebeschäden oder zu unbefriedigenden ästhetischen Ergebnissen führen.

Wenn Sie zum ersten Mal eine neue Komponente/eine neue Behandlungsmethode anwenden, können Sie durch die Zusammenarbeit mit in diesem Bereich erfahrenen Kollegen mögliche Komplikationen vermeiden. Nobel Biocare bietet zu diesem Zweck ein globales Mentorennetzwerk.

Vor dem Eingriff

Um die Eignung des Patienten für eine Behandlung zu beurteilen, müssen zuvor eine gründliche Untersuchung des psychischen und physischen Status des Patienten sowie eine klinische und radiologische Untersuchung durchgeführt werden.

Besondere Aufmerksamkeit muss dabei Patienten gewidmet werden, die lokale oder systemische Faktoren aufweisen, welche den Heilungsprozess des Knochens oder Weichgewebes bzw. die Osseointegration beeinträchtigen könnten (z. B. Rauchen, schlechte Mundhygiene, nicht eingestellter Diabetes, orofaziale Strahlentherapie, Steroidtherapie oder Infektionen im umliegenden Knochengewebe). Besondere Vorsicht ist bei Patienten geboten, die mit Bisphosphonat behandelt werden.

Die Implantatinsertion und das Design der prothetischen Versorgung müssen stets an die individuelle Patientensituation angepasst werden. Bei Bruxismus, sonstigen Para-funktionen oder ungünstiger Kieferrelation sollte die Behandlung nochmals überdacht werden.

Die Komponente wurde nicht bei pädiatrischen/heranwachsenden Patienten getestet und wird nicht für die Verwendung bei Kindern empfohlen. Eine routinemäßige Behandlung wird erst empfohlen, wenn das Wachstum des jugendlichen Kieferknochens ordnungsgemäß als abgeschlossen dokumentiert ist.

Präoperative Defizite des Knochens oder Weichgewebes können zu einem schlechten ästhetischen Ergebnis oder einer ungünstigen Implantatausrichtung führen.

Alle bei klinischen Verfahren und/oder beim Vorgehen im Labor verwendeten Komponenten, Instrumente und Tools müssen sich in einem guten Zustand befinden und es muss darauf geachtet werden, dass es nicht zur Beschädigung der Implantate oder anderer Komponenten durch das Instrumentarium kommt.

Während des Eingriffs

Implantate mit kleinem Durchmesser und abgewinkelte Abutments werden für den Seitenzahnbereich nicht empfohlen.

Die Pflege und Instandhaltung von sterilen Instrumenten sind für eine erfolgreiche Versorgung entscheidend. Die Sterilisation der Instrumente schützt nicht nur Patienten und Mitarbeiter vor Infektionen, sondern ist auch ausschlaggebend für das Ergebnis der gesamten Behandlung.

Aufgrund der geringen Größe der Komponenten ist besonders darauf zu achten, dass sie nicht vom Patienten verschluckt oder aspiriert werden. Es ist angebracht, spezifische unterstützende Hilfsmittel zu verwenden, um eine Aspiration loser Teile zu verhindern (z. B. Gaze oder Kofferdam).

Vorgesehene Anwender und Patientengruppen

Klinische Schrauben, Abutmentschrauben und Prothetikschraben sind von Zahnärzten zu verwenden.

Klinische Schrauben, Abutmentschrauben und Prothetikschraben sind für Patienten zu verwenden, die einer Zahnimplantatbehandlung unterzogen werden.

Klinischer Nutzen und unerwünschte Nebenwirkungen

Klinischer Nutzen in Verbindung mit den Komponenten in der Gebrauchsanweisung

Klinische Schrauben, Abutmentschrauben und Prothetikschraben sind Versorgungskomponenten für ein Zahnimplantatsystem und/oder Zahnkronen und -brücken. Der klinische Nutzen, den Patienten erwarten dürfen, ist der Ersatz fehlender Zähne und/oder das Wiederherstellen von Kronen.

Unerwünschte Nebenwirkungen von klinischen Schrauben, Abutmentschrauben und Prothetikschraben

Das Einsetzen dieser Komponenten erfolgt im Rahmen eines invasiven Eingriffs, der mit typischen Nebenwirkungen wie Entzündung, Infektion, Blutung, Hämatomen, Schmerzen und Schwellung einhergehen kann. Während des Einsetzens oder Entfernens der Schraube kann bei empfindlich reagierenden Patienten der Pharyngealreflex (Würgereiz) ausgelöst werden.

Klinische Schrauben, Abutmentschrauben und Prothetikschrauben sind Teil eines Mehrkomponentensystems, das Zähne ersetzt. Infolgedessen kann der Implantatempfänger ähnliche Nebenwirkungen wie bei Zähnen haben, wie z. B. überschüssiger Zement, Zahnstein, Mukositis, Ulzera, Weichgewebshyperplasie, Weichgewebs- und/oder Knochenrezessionen. Bei einigen Patienten können Verfärbungen im Schleimhautbereich auftreten, z. B. Vergrauung.

Wenn aufgrund der europäischen Medizinprodukte-Verordnung (MDR; EU 2017/745) erforderlich, ist eine Zusammenfassung zu Sicherheit und klinischem Verhalten (SSCP, Summary of Safety and Clinical Performance) für die klinischen Schrauben, Abutmentschrauben und Prothetikschrauben verfügbar. Die SSCP ist auf folgender Website erhältlich:
ec.europa.eu/tools/eudamed/

¹ Die Website ist nach Aufrufen der europäischen Datenbank für Medizinprodukte (EUDAMED) verfügbar

Hinweis bezüglich schwerwiegender Vorkommnisse

Für einen Patienten/Anwender/Dritten in der Europäischen Union und in Ländern mit identischen regulatorischen Verordnungen (Verordnung 2017/745/EU über Medizinprodukte) gilt: Wenn sich während der Verwendung dieser Komponente oder aufgrund ihrer Verwendung ein schwerwiegendes Vorkommnis ereignet, melden Sie dies bitte dem Hersteller und Ihrer nationalen Regulierungsbehörde. Die Kontaktinformationen des Herstellers dieser Komponente für die Meldung eines schwerwiegenden Vorkommnisses lauten wie folgt:

Nobel Biocare AB
www.nobelbiocare.com/complaint-form

Gebrauchshinweise

1. Die geeignete klinische Schraube, Abutmentschraube oder Prothetikschraube für das Abutment oder das Gerüst auswählen.
2. Im Anschluss an konventionelle Verfahren die Schraube in das Abutment oder Gerüst einsetzen und die Einheit auf dem Implantat oder Abutment platzieren.

Anleitungen zur Verwendung der klinischen Schraube, Abutmentschraube oder Prothetikschraube mit dem jeweiligen Abutment oder Gerüst finden Sie in der Gebrauchsanweisung von Nobel Biocare für das entsprechende Abutment oder Gerüst.

3. Die klinische Schraube, Abutmentschraube oder Prothetikschraube mit dem entsprechenden Schraubendreher (siehe Gebrauchsanweisung zur Kompatibilität und der Manuellen Drehmomentratsche Prothetik) festziehen. Informationen zur Manuellen Drehmomentratsche Prothetik sind der Gebrauchsanweisung IFU1098 von Nobel Biocare zu entnehmen.

Hinweis Das Drehmoment beim Festziehen der Provisorischen Prothetikschraube beträgt 15 Ncm.

Achtung Das in der entsprechenden Gebrauchsanweisung für das Abutment oder Gerüst empfohlene maximale Drehmoment für klinische Schrauben, Abutmentschrauben und Prothetikschrauben darf nie überschritten werden. Ein zu festes Anziehen der klinischen Schraube, der Abutmentschraube und der Prothetikschraube kann zu einem Schraubenbruch und/oder einer Beschädigung der Komponente führen.

Achtung Laborschrauben dürfen nicht zum Einsetzen der endgültigen Versorgung verwendet werden, um eine Beschädigung der Brücke zu vermeiden.

Informationen zur Sterilität und Wiederverwendbarkeit

Warnung Die Komponenten dürfen nicht mehr verwendet werden, wenn die Verpackung beschädigt ist oder zuvor geöffnet wurde, da die Sterilität und/oder Integrität der Komponente beeinträchtigt sein könnten.

Die Klinische Schraube Nobel Biocare N1™ und die Klinische Schraube Multi-unit Abutment Nobel Biocare N1™ wurden durch Bestrahlung sterilisiert und sind nur für den Einmalgebrauch vorgesehen. Nicht nach Ablauf des auf dem Etikett angegebenen Datums verwenden.

Achtung Die klinische Schraube Nobel Biocare N1™ und die klinische Schraube Multi-unit-Abutment Nobel Biocare N1™ sind zum einmaligen Gebrauch bestimmt und dürfen nicht wiederaufbereitet werden. Durch die Wiederaufbereitung könnte es zu einem Verlust der mechanischen, chemischen und/oder biologischen Eigenschaften kommen. Bei Wiederverwendung kann es zu einer lokalen oder systemischen Infektion kommen.

Die Klinische Schraube CC, die Omnigrip™ Klinische Schraube CC, die Abutmentschraube NobelReplace®, Abutmentschraube Brånemark System®, Schraube für abgewinkeltes Multi-unit Abutment, Omnigrip™ Klinische Schraube Titanium CC, Omnigrip™ Klinische Schraube Dreikanal, Prothetikschraube für Multi-unit Abutment und Provisorische Prothetikschraube für Multi-unit Abutment werden nicht steril geliefert und sind nur für den Einmalgebrauch vorgesehen. Vor dem Gebrauch muss das Produkt gemäß den nachstehenden Anweisungen zum Reinigen und Sterilisieren manuell oder automatisch gereinigt und sterilisiert werden.

Warnung Die Verwendung von unsterilen Komponenten kann zu Gewebeeinfektionen oder ansteckenden Krankheiten führen.

Achtung Die Klinische Schraube CC, Omnigrip™ Klinische Schraube CC, Abutmentschraube NobelReplace®, Abutmentschraube Brånemark System®, Schraube für abgewinkeltes Multi-unit Abutment, Omnigrip™ Klinische Schraube Titanium CC, Omnigrip™ Klinische Schraube Dreikanal, Prothetikschraube für Multi-unit Abutment und Provisorische Prothetikschraube für Multi-unit Abutment sind für den Einmalgebrauch vorgesehen und dürfen nicht wiederaufbereitet werden. Durch die Wiederaufbereitung könnte es zu einem Verlust der mechanischen, chemischen und/oder biologischen Eigenschaften kommen. Bei Wiederverwendung kann es zu einer lokalen oder systemischen Infektion kommen.

Anweisungen zum Reinigen und Sterilisieren

Diese Produkte sind dazu vorgesehen, gereinigt und sterilisiert zu werden. Weitere Informationen finden Sie in der Veröffentlichung **Reinigungs- und Sterilisationsanweisungen** von Nobel Biocare, die Sie unter ifu.nobelbiocare.com abrufen können.

Informationen zur MRT-Sicherheit (Magnetresonanztomografie)

Diese Produkte werden aus einem Metallmaterial hergestellt, das durch die MRT-Energie beeinflusst werden kann. Weitere Informationen finden Sie in der Veröffentlichung **Sicherheitsinformationen zur Magnetresonanz (MR)** von Nobel Biocare unter ifu.nobelbiocare.com.

Leistungsanforderungen und Einschränkungen

Zur Erzielung der gewünschten Leistung dürfen die Komponenten nur mit Produkten verwendet werden, die in dieser Gebrauchsanweisung und/oder in den Gebrauchsanweisungen für andere kompatible Nobel Biocare Produkte beschrieben sind, und in Übereinstimmung mit dem Verwendungszweck jedes Produkts. Überprüfen Sie die Kompatibilität der Produkte, die zusammen mit den Komponenten verwendet werden sollen, anhand der Farbcodierung, Abmessungen, Längen und Verbindungstypen und/oder der entsprechenden direkten Kennzeichnung auf den Produkten oder Produktetiketten.

Fortbildung und Schulungen

Wir empfehlen nachdrücklich, dass sowohl Neueinsteiger als auch erfahrene Implantologen, die Nobel Biocare Produkte verwenden, an einer speziellen Schulung teilnehmen, bevor sie ein neues Produkt erstmalig anwenden. Nobel Biocare stellt ein vielseitiges Schulungsangebot für jeden Kenntnisstand zur Verfügung. Weitere Informationen finden Sie auf unserer Website www.nobelbiocare.com.

Lagerung, Handhabung und Transport

Die Komponente muss an einem trockenen Ort in der Originalverpackung bei Raumtemperatur und ohne direkte Sonneneinstrahlung gelagert und transportiert werden. Durch unsachgemäße Lagerung oder unsachgemäßen Transport können die Komponenteneigenschaften beeinflusst werden, und es kann zum Versagen der Komponente kommen.

Entsorgung

Kontaminierte oder nicht mehr verwendbare medizinische Geräte als (klinischen) Abfall der Gesundheitspflege sicher und in Übereinstimmung mit lokalen Richtlinien des Gesundheitswesens sowie staatlichen und behördlichen Rechtsvorschriften oder Richtlinien entsorgen.

Bei Trennung, Recycling oder Entsorgung von Verpackungsmaterialien müssen ggf. lokale, staatliche und behördliche Rechtsvorschriften zu Verpackungen und Verpackungsabfall eingehalten werden.

Hersteller und Vertriebspartner

Hersteller 	Nobel Biocare AB PO Box 5190, 402 26 Västra Hamngatan 1 Göteborg 411 17 Schweden www.nobelbiocare.com
Ansprechpartner in Großbritannien 	Nobel Biocare UK Ltd 4 Longwalk Road Stockley Park Uxbridge UB11 1FE Vereinigtes Königreich
Vertrieb in der Türkei durch	EOT Dental Sağlık Ürünleri ve Dış Ticaret A.Ş Nispetiye Mah. Aytar Cad. Metro İş Merkezi No: 10/7 Beşiktaş İSTANBUL Tel.: +90 2123614901, Fax: +90 2123614904
Vertrieb in Australien durch	Nobel Biocare Australia Pty Ltd Level 4, 7 Eden Park Drive Macquarie Park, NSW 2113 Australien Telefon: +61 1800 804 597
Vertrieb in Neuseeland durch	Nobel Biocare New Zealand Ltd 33 Spartan Road Takanini, Auckland, 2105, Neuseeland Telefon: +64 0800 441 657
CE-Kennzeichnung für Komponenten der Klasse IIb	 2797
UKCA-Kennzeichnung für Komponenten der Klasse IIb	 0086

Hinweis Beachten Sie das Produktetikett, um die entsprechende Konformitätskennzeichnung für jede Komponente zu erfahren.

Hinweis Hinweis bezüglich der Produktlizenz für Kanada: Unter Umständen sind nicht alle in dieser Gebrauchsanweisung beschriebenen Komponenten nach kanadischem Recht zugelassen.

Basis-UDI-DI-Informationen

Produkt	Nummer Basis-UDI-DI
Klinische Schraube CC	73327470000001837D
Klinische Schraube Nobel Biocare N1™ TCC Abutmentschraube NobelReplace® Abutmentschraube Bränemark System®	
Bränemark System® Zygoma-Abutmentschraube	
Schraube für Keramik-Abutment Bmk Syst RP	733274700000018077
Schraube für Keramik-Abutment NobRpl RP/WP/6.0	
Schraube für Keramik-Abutment NobRpl NP	
Schraube für Keramik-Abutment Bmk Syst WP	
Schraube für Keramik-Abutment Bmk Syst NP	
Schraube für Keramik-Abutment NobelReplace® Schraube für Keramikaufbau Bränemark System®	733274700000018179
Schraube für abgewinkeltes Multi-unit Abutment, CC	73327470000001827B
Klinische Schraube für Multi-unit Abutment Nobel Biocare N1™ TCC Schraube für Multi-unit Abutment, abgewinkelt NobelReplace®	
Schraube für Multi-unit Abutment, abgewinkelt Bränemark System® Prothetikschrabe für Multi-unit Abutment	
Prothetikschrabe für Multi-unit Abutment Omnigrip™ Mini NobelZygoma O° Abutmentschraube für Multi-unit, abgewinkelt	
Bränemark System® Zygoma Schraube für Multi-unit Abutment, abgewinkelt	
Omnigrip™ Klinische Schraube CC	73327470000002066Y
Omnigrip™ Klinische Schraube Titanium CC	
Omnigrip™ Klinische Schraube Titanium Dreikanal	
Omnigrip™ Klinische Schraube Titanium (CC und Dreikanal)	

Rechtliche Hinweise

DE Alle Rechte vorbehalten.

Nobel Biocare, das Nobel Biocare Logo und alle sonstigen in diesem Dokument vorkommenden Marken sind, sofern nicht anderweitig angegeben oder aus dem Kontext ersichtlich, Marken von Nobel Biocare. Die Produktabbildungen in dieser Anleitung sind nicht notwendigerweise maßstabsgetreu. Alle Produktabbildungen dienen ausschließlich zu Illustrationszwecken und sind möglicherweise keine exakte Darstellung des Produkts.

Glossar der Symbole

Die für das Produkt zutreffenden Symbole entnehmen Sie bitte dem Verpackungsetikett. Auf dem Verpackungsetikett können Sie verschiedene Symbole finden, die spezifische Informationen über das Produkt und/oder seine Verwendung vermitteln. Weitere Informationen finden Sie in der Veröffentlichung **Glossar der Symbole** von Nobel Biocare unter ifu.nobelbiocare.com.