

Abformpfosten



Abformpfosten für offenen Löffel Abformpfosten für geschlossenen Löffel

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 aufgeführte Produkte sind unter Umständen nicht in allen Märkten behördlich zugelassen und für den Verkauf freigegeben.

Beschreibung

Abformpfosten sind vorgefertigte Komponente, die die Übertragung einer intraoralen Position eines Implantats oder Abutments vom Kiefer des Patienten auf die relative Position

in einem Meistermodell im Dentallabor ermöglicht und so die Erstellung einer Implantatversorgung im Dentallabor unterstützt.

Abformpfosten sind für Abformtechniken für offenen und geschlossenen Löffel erhältlich. Die Abformung für offenen Löffel wird in Fällen mit mehreren Implantaten empfohlen und muss in Fällen mit mehreren Implantaten, die um mehr als 25° divergieren, angewendet werden. Die Abformung für geschlossenen Löffel wird bei Patienten mit geringerer Mundöffnung, in Bereichen mit eingeschränktem Zugang und bei Patienten mit einem hochempfindlichen Würgereflex empfohlen.

Den Abformpfosten für offenen Löffel liegen ein Führungsstift bei. Den Abformpfosten für geschlossenen Löffel liegen eine Schraube bei.

Der apikale Teil des Abformpfostens wird mit einer Schraube oder einem Führungsstift auf dem Implantat oder der Abutmentverbindung befestigt. Der koronale Teil des Abformpfostens dient dazu, die Abformpfosten im Abformmaterial zu fixieren.

Abformpfosten sind für die Verwendung mit verschiedenen Nobel Biocare Implantat- und Abutmentsystemen folgendermaßen vorgesehen:

- Abformpfosten für offenen Löffel, Conical Connection 3.0/NP/RP/WP, Abformpfosten für geschlossenen Löffel, Conical Connection 3.0/NP/RP/WP und Abformpfosten für offenen Löffel, Conical Connection NP/RP Brücke verfügen über eine konische Innenverbindung (CC) und können mit den Implantatsystemen NobelActive™, NobelParallel™ CC und NobelReplace CC von Nobel Biocare verwendet werden. Die Abformpfosten sind mit verschiedenen Emergenzprofilen erhältlich.
- Abformpfosten für offenen Löffel Nobel Biocare N1™ TCC NP/RP und Abformpfosten für geschlossenen Löffel Nobel Biocare N1™ TCC NP/RP verfügen über eine triovale konische Verbindung (TCC) und können mit dem Nobel Biocare N1™ Implantatsystem verwendet werden.
- Abformpfosten für offenen Löffel NP/RP/WP/6.0 verfügen über eine Dreikanal-Innenverbindung und können mit den Implantatsystemen NobelReplace, Replace Select und NobelSpeedy Replace von Nobel Biocare verwendet werden.
- Abformpfosten für offenen Löffel Brånemark System NP/RP/WP/6.0, Abformpfosten für offenen Löffel Multi-unit Brånemark Syst WP und Abformpfosten für geschlossenen Löffel Multi-unit Brånemark Syst WP verfügen über eine Außensechskant-Verbindung und können mit den Implantatsystemen Brånemark System und NobelSpeedy Groovy von Nobel Biocare verwendet werden.

- Abformpfosten für offenen Löffel Multi-unit und Abformpfosten für geschlossenen Löffel Multi-unit Plus verfügen über eine Multi-unit Abutmentverbindung und können mit den Multi-unit Abutments von Nobel Biocare verwendet werden.
- Brånemark System Zygoma-Abformpfosten für offenen Löffel verfügen über eine Zygoma-Implantatverbindung und können mit den Zygoma-Implantatsystemen NobelZygoma 45° und Brånemark System® von Nobel Biocare verwendet werden.

Tabelle 1 gibt einen Überblick über die verfügbaren Abformpfosten, die kompatiblen Plattformen und Verbindungstypen, einschließlich der Spezifikationen für die erforderlichen Schraubendreher, der zugehörigen Farbcodierung und der Angabe, ob sie für Verfahren für offenen oder geschlossenen Löffel vorgesehen sind. Beachten Sie, dass der verwendete Abformpfosten die gleiche Plattformgröße haben muss wie das Implantat oder das Abutment.

Tabelle 1 – Nobel Biocare Abformpfosten – Kompatible Implantatplattformen und Schraubendreher

Abformpfosten für	Technik	Verfügbare Plattformen	Farbcodierung	Schraubendreher
Konische Innenverbindung (CC)	Offener Löffel	3.0 NP RP WP	keine ● ● ●	Unigrip™
	Geschlossener Löffel	3.0 NP RP WP	keine ● ● ●	
Triovale konische Innenverbindung (TCC)	Offener Löffel	NP RP	● ●	OmniGrip™ Mini
	Geschlossener Löffel	NP RP	● ●	
Dreikanal	Offener Löffel	NP RP WP 6.0	● ● ● ●	Unigrip™
Außensechskant-Verbindung	Offener Löffel	NP RP WP	keine	Unigrip™
Multi-unit Abutment	Offener Löffel	NP RP WP	keine	Unigrip™
	Geschlossener Löffel	NP RP WP	keine	
Brånemark System Zygoma	Offener Löffel	RP	keine	Unigrip™

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

Verwendungszweck

Abformpfosten

Werden zur Übertragung der Richtung, Position oder Ausrichtung eines Zahnimplantats auf ein Arbeitsmodell verwendet.

Indikationen

Abformpfosten für offenen Löffel

Abformpfosten für offenen Löffel sind dafür vorgesehen, direkt mit einem Zahnimplantat oder einem Implantatabutment verbunden zu werden, um die Position und Ausrichtung des Zahnimplantats oder des Abutments vom zahnlosen oder teilbezahnten Kiefer des Patienten auf ein Meistermodell im Dentallabor zu übertragen, wobei eine Abformtechnik für offenen Löffel verwendet wird.

Abformpfosten für geschlossenen Löffel

Abformpfosten für geschlossenen Löffel sind dafür vorgesehen, direkt mit einem Zahnimplantat oder einem Implantatabutment verbunden zu werden, um die Position und Ausrichtung des Zahnimplantats oder des Abutments vom zahnlosen oder teilbezahnten Kiefer des Patienten auf ein Meistermodell im Dentallabor zu übertragen, wobei eine Abformtechnik für geschlossenen Löffel verwendet wird.

Kontraindikationen

Die Verwendung von Abformpfosten ist unter folgenden Umständen kontraindiziert:

- Bei 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 einer Allergie oder Überempfindlichkeit gegen die Titanlegierung Ti-6Al-4V (90 % Titan, 6 % Aluminium, 4 % Vanadium), chirurgischen Stahl, Silikon.

Informationen zu Kontraindikationen speziell für das Implantat bzw. Abutment sind der Nobel Biocare Gebrauchsanweisung für die jeweilige Komponente zu entnehmen.

Materialien

- Abformpfosten für die Zygoma-Implantatsysteme Konische Verbindung von Nobel Biocare, Nobel Biocare N1™, NobelReplace, Brånemark System und Brånemark System: Titanlegierung 90 % Ti, 6 % Al, 4 % V gemäß ASTM F136 und ISO 5832-3.
- Abformpfosten für die Multi-unit Abutments von Nobel Biocare: chirurgischer Stahl 420F Mod gemäß ASTM F899.
- Führungsstifte (für Abformpfosten für offenen Löffel zur Verwendung mit den Zygoma-Implantatsystemen Conical Connection von Nobel Biocare, Nobel Biocare N1™, NobelReplace und Brånemark System): Titanlegierung 90 % Ti, 6 % Al, 4 % V gemäß ASTM F136 und ISO 5832-3.
- O-Ring: Silikon.
- Schrauben (für Abformpfosten für geschlossenen Löffel zur Verwendung mit den Zygoma-Implantatsystemen Conical Connection von Nobel Biocare, Nobel Biocare N1™, NobelReplace und Brånemark System): Titanlegierung 90 % Ti, 6 % Al, 4 % V gemäß ASTM F136 und ISO 5832-3.

- Schrauben und Führungsstifte (für Abformpfosten zur Verwendung mit dem Implantatsystem Bränemark System von Nobel Biocare und dem Multi-unit Abutment): chirurgischer Stahl 420F Mod gemäß ASTM F899.

Warnungen

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.

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

Achtung

Allgemein

Es gibt keine 100%ige Erfolgsgarantie für Implantate. Insbesondere die Nichtbeachtung der Indikationen des Produkts und der chirurgischen Verfahren/Gebrauchshinweise kann zu Fehlern oder Misserfolgen führen.

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

Abformpfosten dürfen nur mit kompatiblen Instrumenten und/oder Komponenten und/oder prothetischen Komponenten von Nobel Biocare verwendet werden. Die Verwendung von Instrumenten und/oder Komponenten und/oder prothetischen Komponenten, die nicht zur Verwendung in Kombination mit Abformpfosten von Nobel Biocare 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

Alle bei klinischen Verfahren und beim Vorgehen im Labor verwendeten Komponenten, Instrumente und Geräte 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

Die Pflege und Instandhaltung von sterilen Instrumenten sind für eine erfolgreiche Behandlung 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 ein Kofferdam).

Präzise Abdrücke bilden die Grundlage für die Herstellung von gut sitzenden Versorgung. Unzureichende Genauigkeit bei der Abformung oder Instabilität der Abformpfosten innerhalb der Abformung kann zu schlecht sitzenden Versorgung, losen Schrauben, Schrauben- und/oder Implantatbrüchen und okklusalen Diskrepanzen führen.

Vorgesehene Anwender und Patientengruppen

Abformpfosten sind für die Verwendung durch Zahnärzte bestimmt.

Abformpfosten sind für die Verwendung bei Patienten vorgesehen, die einer Zahnimplantatbehandlung unterzogen werden.

Klinischer Nutzen und unerwünschte Nebenwirkungen

Klinischer Nutzen von Abformpfosten

Abformpfosten sind eine Versorgungskomponente für ein Zahnimplantatsystem und/oder Dentalkronen und Brücken. Der klinische Nutzen, den Patienten erwarten dürfen, ist der Ersatz fehlender Zähne und/oder das Wiederherstellen von Kronen.

Unerwünschte Nebenwirkungen von Abformpfosten

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 des Abutments kann bei empfindlich reagierenden Patienten der Pharyngealreflex (Würgereiz) ausgelöst werden.

Abformpfosten sind Teil eines Mehrkomponentensystems, das Zähne ersetzt. Infolgedessen kann der Implantatempfänger ähnliche Nebenwirkungen wie bei mit Kronen versorgten 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.

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 dieses Produkts oder aufgrund seiner 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

Abformung für offenen Löffel

1. Wählen Sie den geeigneten Abformpfosten entsprechend der Implantat- oder Abutmentverbindung aus (siehe Tabelle 1).
2. Verbinden Sie den Abformpfosten mit dem Implantat oder Abutment und ziehen Sie den Führungsstift mit dem entsprechenden manuellen Schraubendreher handfest an (siehe Tabelle 1).
3. Stellen Sie sicher, dass der Abformpfosten nicht mit benachbarten Zähnen in Kontakt kommt. Eine Röntgenaufnahme kann zur Überprüfung der korrekten Passung des Abformpfostens auf dem Implantat angefertigt werden.

4. Den Löffel im Bereich der Abformpfosten perforieren, so dass der Löffel vollständig aufsitzt und die Schraube für Abformpfosten vorsteht. Wenn sich eine große Öffnung im Löffel befindet, kann diese mit Wachs verschlossen werden, um zu verhindern, dass Abformmaterial austritt.
5. Abformmaterial um den Abformpfosten und in den Löffel injizieren.
6. Den Abformlöffel vollständig einsetzen, sodass die Spitze des Führungsstifts für Abformpfosten sichtbar ist.
7. Nachdem das Abformmaterial ausgehärtet ist, schrauben Sie den Führungsstift mit dem passenden manuellen Schraubendreher aus dem Implantat oder dem Abutment heraus (siehe Tabelle 1).

Achtung Den Führungsstift nicht vom befestigten Abformpfosten entfernen. Dies kann zum Verlust des O-Rings vom Führungsstift führen.

8. Den Abdruck entfernen. Dabei den Abformpfosten und den Führungsstift im Abformmaterial belassen und die Abformung auf Unregelmäßigkeiten oder Blasen überprüfen.
9. Befestigen Sie das Laborimplantat oder Modellanalog mit dem entsprechenden manuellen Schraubendreher auf dem befestigten Abformpfosten.
10. Die Abformung wird an das Dentallabor gesendet.

Abformtechnik für geschlossenen Löffel – Implantat- oder Abutmentniveau

1. Wählen Sie den geeigneten Abformpfosten entsprechend der Implantat- oder Abutmentverbindung aus (siehe Tabelle 1).
2. Verbinden Sie den Abformpfosten mit dem Implantat oder Abutment und ziehen Sie die Schraube mit dem entsprechenden manuellen Schraubendreher handfest an (siehe Tabelle 1). Eine Röntgenaufnahme kann zur Überprüfung der korrekten Passung des Abformpfostens auf dem Implantat angefertigt werden.
3. Die Aufnahme für den Schraubendreher an der Oberseite des Abformpfostens ausblocken (falls vorhanden), um das Eindringen von Abformmaterial zu verhindern. Dies erleichtert das Wiedereinsetzen des Abformpfostens in den Abdruck zur Herstellung des Labormodells.
4. Zählfließendes Abformmaterial um den Abformpfosten herum und in den Löffel injizieren.
5. Den Löffel einsetzen und die Abformung erstellen.
6. Nachdem das Abformmaterial ausgehärtet ist, die Abformung entfernen und die Abformung auf Unregelmäßigkeiten oder Blasen prüfen.
7. Ausblockmaterial von der Schraube entfernen, falls zutreffend.
8. Trennen Sie den Abformpfosten vom Implantat oder des Abutments mit dem entsprechenden manuellen Schraubendreher.
9. Befestigen Sie das Laborimplantat oder Modellanalog mit dem entsprechenden manuellen Schraubendreher auf dem Abformpfosten.
10. Die Einheit aus Abformpfosten und Modellanalog an der entsprechenden Stelle wieder in der Abformung platzieren.
11. Die Abformung wird an das Dentallabor gesendet.

Informationen zur Sterilität und Wiederverwendbarkeit

Abformpfosten werden nicht steril geliefert und sind zum mehrmaligen Gebrauch 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.

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.

Abformpfosten sind wiederverwendbare Komponenten, die vor jeder Wiederverwendung überprüft werden sollten, um die Aufrechterhaltung ihrer Integrität und Leistung zu gewährleisten. Abformpfosten müssen entsorgt werden, wenn eines der folgenden Kriterien erfüllt ist:

- Wenn auf der Komponente Abnutzung, Abrasion der Anodisierung, Verformungen oder Korrosion sichtbar sind.
- Wenn der Abformpfosten nicht genau oder locker im Implantat, in der Basis oder der Replika sitzt.
- Wenn der Schraubendreher bei leichtem Druck nicht einrastet oder in die Aufnahme der Schraube bzw. des Führungsstifts rutscht.
- Wenn der Führungsstift nicht mehr im Abformpfosten verbleibt, was bedeutet, dass der O-Ring für den Führungsstift abgestreift wurde oder nicht mehr funktionsfähig ist.

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.

Leistungsanforderungen und Einschränkungen

Zur Erzielung der gewünschten Leistung dürfen diese Komponenten nur mit Produkten, 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 verwendet werden. 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 UK RP	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 Ir	
UKCA-Kennzeichnung für Komponenten der Klasse I	

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
Abformpfosten für offenen Löffel Konische Verbindung 3.0/NP/RP/WP	73327470000013674
Abformpfosten für offenen Löffel Konische Verbindung NP/RP/WP Brücke	
Abformpfosten für geschlossenen Löffel Konische Verbindung 3.0/NP/RP/WP	
Abformpfosten für offenen Löffel Nobel Biocare N1™ TCC NP/RP	
Abformpfosten für geschlossenen Löffel Nobel Biocare N1™ TCC NP/RP	
Abformpfosten für offenen Löffel NobelReplace NP/RP/WP/6.0	
Abformpfosten für offenen Löffel Brånemark System NP/RP/WP/6.0 Abformpfosten für offenen Löffel Multi-unit	
Abformpfosten für offenen Löffel Multi-unit Brånemark Syst WP	
Abformpfosten für geschlossenen Löffel Multi-unit Plus	
Abformpfosten für geschlossenen Löffel Multi-unit Brånemark Syst WP	
Brånemark System Zygoma Abformpfosten für offenen Löffel	

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.